



**КЛИНИЧКИ ЦЕНТАР
СРБИЈЕ**

11000 БЕОГРАД, ПАСТЕРОВА 2
РЕПУБЛИКА СРБИЈА

КОНКУРСНА ДОКУМЕНТАЦИЈА

за јавну набавку добара

**Сировине и амбалажа за потребе израде магистралних и галенских
препарата**

редни број јавне набавке за текућу годину

A95/2020

На основу члана 32 и 61. Закона о јавним набавкама („Службени гласник Републике Србије“, број 124/2012, 14/2015 и 68/2015), и члана 2. Правилника о обавезним елементима конкурсне документације у поступцима јавних набавки и начину доказивања испуњености услова („Службени гласник Републике Србије“ број 86/2015), конкурсна документација у отвореном поступку садржи:

1. ОПШТИ ПОДАЦИ О ЈАВНОЈ НАБАВЦИНазив наручиоца: **КЛИНИЧКИ ЦЕНТАР СРБИЈЕ**Адреса: **Пастерова број 2, 11000 Београд**Лице овлашћено за потписивање уговора: **Проф. др Милика Ашанин**Интернет страница наручиоца: **www.kcs.ac.rs**Врста поступка: **Отворени поступак**Број јавне набавке: **A95/2020**Предмет набавке (добра): **Сировине и амбалажа за потребе израде магистралних и галенских препарата**Поступак се спроводи ради: **Закључења уговора о јавној набавци**Служба: **Јавне набавке**Лице за контакт: **Ксенија Кнежевић, дипл.економиста**Електронска адреса: **ksknezevickcs@gmail.com**Телефон: **011/2656-473**, факс: **011/2685-597****2. ПОДАЦИ О ПРЕДМЕТУ ЈАВНЕ НАБАВКЕ**

Опис предмета набавке, назив и ознака из општег речника набавки:

Добра – Сировине и амбалажа за потребе израде магистралних и галенских препарата**ОРН: 33692600 галенски раствори**

Опис партије (ако је предмет јавне набавке обликован по партијама), назив и ознака из општег речника набавки:

Добра – Сировине и амбалажа за потребе израде магистралних и галенских препарата**ОРН: 33692600 галенски раствори**

Редни број партије	ДОБРА
1	Acetinum
2	Aciclovirum
3	Acidum aceticum glaciale
4	Acidum benzoicum
5	Acidum boricum
6	Acidum citricum
7	Acidum salicylicum
8	Adeps lanae (Lanolinum)
9	Aethacridini lactas (Rivanol)
10	Aether
11	Argenti nitras
12	Aspirinum
13	Atropini sulfas
14	Balsamum peruvianum
15	Basiscrem DAC
16	Benzaldehydum
17	Benzocainum
18	Bismuthi subgallas
19	Borax
20	Calcii lactas x 5H2O
21	Camphora
22	Carbomera 940
23	Cera alba
24	Cetostearolum
25	Chloramphenicolum
26	Ciprofloxacini hydrochloridum
27	Clindamycini hydrochloridum
28	Coffeinum
29	Collodium
30	Dexamethasoni natrii phosphas
31	Dimethylis sulfoxidum (DMSO)
32	Dinatrii edetas
33	Dinatrii phosphas 2H2O
34	Dithranolum
35	Ephedrini hydrochloridum
36	Erythromycinum
37	Ethanolum 96%
38	Eucalypti aetheroleum

39	Fluocinoloni acetonidum
40	Fluocinonidum
41	Gentamycini sulfas
42	Glucosum
43	Glycerolum
44	HEC (Hydroxyethylcellulosum)
45	Homatropini hydrobromidum
46	HPMC (Hypromellosum)
47	Hydrocortisoni acetat
48	Hydrogenii peroxydi sol. conc. 30%
49	Hyoscini hydrobromidum
50	Hyperici oleum
51	Ichthammolum (Ichtyol)
52	Indometacinum
53	Iodum
54	Kalii iodidum
55	Lactosum
56	Lidocaini hydrochloridum
57	Macrogolum 400
58	Macrogolum 4000
59	Magnesii sulfas
60	Mentholum
61	Natrii benzoas
62	Natrii chloridum
63	Natrii citras
64	Natrii dihydrogenophosphas x 2H ₂ O
65	Natrii hydrogenocarbonas (bikarbona)
66	Natrii hydroxydum
67	Natrii stearas
68	Natrii sulfas anh.
69	Nystatinum
70	Oxytetracyclini hydrochloridum
71	Paracetamolum
72	Paracetamolum cryst.
73	Paraffinum liquidum
74	Phenolum
75	Phenylephrini hydrochloridum
76	Pilocarpini hydrochloridum
77	Polysorbatum 80 (60)
78	Prednisoloni acetat
79	Propylenglycolum
80	Propyphenazonum
81	Resorcinolum
82	Ricini oleum
83	Sulfur
84	Talcum
85	Terebinthinae aetheroleum
86	Tetracaini hydrochloridum
87	Thymolum
88	Tropicamidum
89	Ureum
90	Vaselinum
91	Witepsol H15
92	Zinci oxydum
93	Zinci sulfas x 7H ₂ O
94	Acidum boricum
95	Calcii chloridum x 2H ₂ O

96	Ethacridini lactas monoh.
97	Fluoresceinum natricum
98	Kalii chloridum
99	Kalii dihydrogenphosphas
100	Magnesii chloridum x 6H ₂ O
101	Magnesii sulfas x 7H ₂ O
102	Natrii chloridum
103	Natrii hydrogenocarbonas
104	Dinatrii hydrogen phosphas
105	Procaini hydrochloridum
106	Acidum hydrochloricum 0,1M
107	Acidum hydrochloricum p.a.
108	Boca a 10 mL sterilna
109	Boca a 50 mL
110	Boca a 100 mL
111	Boca a 200 mL
112	Boca a 1000 mL
113	Boca a 1000 mL dvodelna
114	Tamna boca a 100 mL
115	Kutija a 30 g
116	Kutija a 50 g
117	Kutija a 100 g
118	Kutija a 500 g
119	Kutija a 1000 g
120	Supoforme
121	Kesa papirna br. 2
122	Kesa papirna br. 8
123	Kesa papirna br. 9
124	Kesa papirna br. 10
125	Kesa papirna a 0,5 kg
126	Kesa papirna a 1 kg
127	Kapsula papirna br. 3
128	Komplet papirica za fluorescein natrijum
129	Signatura stampana 8 x 4 cm
130	Signatura okrugla φ 5 cm
131	Signatura 5,5 x 2,3 cm
132	Seckani papirici za obelezavanje 12 x 12 cm
133	Tuba aluminijumska 10,5 x 125 mm
134	Membranski filter hidrofilni, 0,22 μm, celulozaacetat, 25 - 50 mm, kućište MBS
135	Staklena boca za infuzione rastvora, II hidrol. grupa, DIN, a 125 mL
136	Staklena boca za infuzione rastvora, II hidrol. grupa, DIN, a 500 mL
137	Gumeni čep za boce po DIN-u
138	Alu-plastika poklopac za boce po DIN-u
139	Signature 40 x 60 mm, vodeni lepak
140	Signature 60 x 90 mm, vodeni lepak
141	Membranski filter hidrofilni, 0,22 μm, celulozaacetat, φ 293 mm

3. КОНКУРСНА ДОКУМЕНТАЦИЈА – САДРЖАЈ

1. УПУТСТВО ПОНУЂАЧИМА КАКО ДА САЧИНЕ ПОНУДУ – Прилог број 2
2. ОБРАЗАЦ ПОНУДЕ – Прилог број 3
3. ПОДАЦИ О ПОДИЗВОЂАЧУ – Прилог број 3/1
4. ПОДАЦИ О ЧЛАНУ ГРУПЕ ПОНУЂАЧА – Прилог број 3/2
5. УСЛОВИ ЗА УЧЕШЋЕ У ПОСТУПКУ ЈАВНЕ НАБАВКЕ ИЗ ЧЛАНА 75. И ЧЛАНА 76. ЗАКОНА О ЈАВНИМ НАБАВКАМА И УПУТСТВО КАКО СЕ ДОКАЗУЈЕ ИСПУЊЕНОСТ УСЛОВА – Прилог број 4
6. ОБРАЗАЦ ИЗЈАВЕ О НЕЗАВИСНОЈ ПОНУДИ – Прилог број 5а
7. ОБРАЗАЦ ИЗЈАВЕ О ПОШТОВАЊУ ОБАВЕЗА ИЗ ЧЛАНА 75. СТАВ 2. И 71. СТАВ 2. ЗАКОНА О ЈАВНИМ НАБАВКАМА – Прилог број 5б
8. МОДЕЛ УГОВОРА – Прилог број 6
9. ВРСТА, ТЕХНИЧКЕ КАРАКТЕРИСТИКЕ (спецификације), КВАЛИТЕТ, КОЛИЧИНА И ОПИС ДОБАРА, РАДОВА ИЛИ УСЛУГА, НАЧИН СПРОВОЂЕЊА КОНТРОЛЕ И ОБЕЗБЕЂИВАЊА ГАРАНЦИЈЕ КВАЛИТЕТА, РОК ИЗВРШЕЊА,

- МЕСТО ИЗВРШЕЊА ИЛИ ИСПОРУКЕ ДОБАРА, ЕВЕНТУАЛНЕ ДОДАТНЕ УСЛУГЕ И СЛ. (Осим у случају набавке кредита као финансијске услуге када се сачињава кредитни захтев) – **Прилог бр. 7 и 7а**
10. ОБРАЗАЦ СТРУКТУРЕ ПОНУЂЕНЕ ЦЕНЕ СА УПУТСТВОМ КАКО ДА СЕ ПОПУНИ – **Прилог број 8**
11. ОБРАЗАЦ ТРОШКОВА ПРИПРЕМЕ ПОНУДА – **Прилог бр. 9**
12. НАВОЂЕЊЕ ВРСТА ФИНАНСИЈСКИХ ОБЕЗБЕЂЕЊА КОЈИМА ПОНУЂАЧИ ОБЕЗБЕЂУЈУ ИСПУЊЕЊЕ СВОЈИХ ОБАВЕЗА У ПОСТУПКУ ЈАВНЕ НАБАВКЕ, КАО И ИСПУЊЕЊЕ СВОЈИХ УГОВОРНИХ ОБАВЕЗА (меница, банкарске гаранције итд.) – **Прилог број 10** + модел меничног овлашћења и текста банкарске гаранције.
13. ОДЛУКА КОМИСИЈЕ О УТВРЂИВАЊУ КРИТЕРИЈУМА, ОДНОСНО НАЧИНА ЗА ДОДЕЛУ УГОВОРА У ПОСТУПКУ ЈАВНЕ НАБАВКЕ – **Прилог број 11**

УПУТСТВО ПОНУЂАЧИМА КАКО ДА САЧИНЕ ПОНУДУ

Упутство понуђачима како да припреме понуду сачињено је на основу члана 61. **ЗАКОНА О ЈАВНИМ НАБАВКАМА** („Службени гласник Републике Србије“ број 124/2012, 14/2015 и 68/2015), у даљем тексту: ЗАКОН, члана 2. **Правилника о обавезним елементима конкурсне документације у поступцима јавних набавки и начину доказивања испуњености услова** („Службени гласник Републике Србије“ број 86/2015), у даљем тексту: ПРАВИЛНИК.

Упутство садржи податке који су неопходни за припрему понуде у складу са захтевима НАРУЧИОЦА као и информације о условима и начину спровођења поступка доделе уговора о јавној набавци.

Од ПОНУЂАЧА се очекује да детаљно проучи сва упутства, обрасце, услове и спецификације које су садржане у конкурсној документацији.

Непридржавање упутстава и недостављање свих тражених података и информација које су наведене у конкурсној документацији или подношење понуде која не одговара условима предвиђеним у конкурсној документацији, представља у сваком погледу ризик за ПОНУЂАЧА и као резултат може имати одбијање понуде.

1) Подаци о језику на којем понуда мора бити састављена

- Наручилац припрема конкурсну документацију и води поступак на српском језику.
- Понуда коју припрема ПОНУЂАЧ, као и целокупна кореспонденција и документација у вези с понудом коју размене ПОНУЂАЧ и НАРУЧИЛАЦ, мора бити сачињена на српском језику.
- Пратећа документа и штампана литература коју обезбеди понуђач могу бити на другом језику, под условом да их прати тачан превод релевантних пасуса, на српски или енглески језик.

2) Дефинисање посебних захтева, уколико исти постоје, у погледу начина на који понуда мора бити сачињена, а посебно у погледу начина попуњавања образаца датих у конкурсној документацији, односно података који морају бити њихов саставни део

- Понуда се доставља у писаном облику, на обрасцима које ПОНУЂАЧ преузима са Портала Управе за јавне набавке или са интернет странице НАРУЧИОЦА.

- Појединачне обрасце садржане у конкурсној документацији, ПОНУЂАЧ попуњава **читко, јасно и недвосмислено**:

Прилог број 1 – Општи подаци о јавној набавци – **Понуђач не попуњава.**

Прилог број 2 – Упутство понуђачима како да сачине понуду – **Понуђач не попуњава.**

Прилог број 3 – Образац понуде – **Понуђач попуњава** тако што у одговарајуће колоне уноси тражене податке. Све ставке, (елементе) из обрасца понуде понуђач мора да попуни, а прилог потписује овлашћено лице понуђача, чиме потврђује да су тачни подаци који су у обрасцу понуде наведени. Уколико образац понуде није исправно попуњен понуда може бити одбијена као неприхватљива.

Прилог број 3/1 – Подаци о подизвођачу.

Прилог број 3/2 – Подаци о члану групе понуђача.

Понуду може поднети група понуђача у складу са условима из тачке 7. овог упутства.

Прилог број 4 – Образац за оцену испуњености услова из члана 75. Закона и упутство како се доказује испуњеност тих услова – **Понуђач попуњава** наводећи податке о документима које доставља уз овај образац као доказе о испуњености услова из чл. 75. и 76. Закона, а **исти потписује овлашћено лице понуђача.**

Прилог број 5а – Образац изјаве о независној понуди – Изјавом о независној понуди понуђач под пуном материјалном и кривичном одговорношћу потврђује да је понуду поднео независно, без договора са другим понуђачима или заинтересованим лицима – **Понуђач попуњава, и исти потписује овлашћено лице понуђача.**

Прилог број 5б – Образац изјаве о поштовању обавеза из члана 75. став 2. и члана 71. став 2. Закона – **Понуђач попуњава, и исти потписује овлашћено лице понуђача.**

Прилог број 6 – Модел уговора о јавној набавци – Понуђачу се доставља на увид модел уговора који ће бити закључен са одабраним понуђачем. ПОНУЂАЧ ЈЕ ДУЖАН ДА ПОПУНИ МОДЕЛ, И ИСТИ ПОТПИСУЈЕ ОВЛАШЋЕНО ЛИЦЕ ПОНУЂАЧА, ЧИМЕ ПОТВРЂУЈЕ ДА СЕ СЛАЖЕ СА МОДЕЛОМ УГОВОРА.

Прилог број 7 – Техничке карактеристике – **Понуђач попуњава** тако што у одговарајуће рубрике уноси тражене податке и уз њега прилаже копије наведене документације (атесте, уверења и др.). Уколико је расположиви простор недовољан за уношење свих тражених података, понуђач може унети податке на полеђини прилога број 7 или да на посебном папиру упише преостале податке који се односе на техничке карактеристике. **Наведени прилог мора да буде потписан од стране овлашћеног лица понуђача.**

Прилог број 8 – Образац структуре цене, са упутством како да се попуни – **Понуђач попуњава** тако што у одговарајуће рубрике уноси тражене податке. **Наведени прилог мора да буде потписан од стране овлашћеног лица понуђача.**

Прилог број 9 – Образац трошкова припреме понуде, са упутством како да се попуни – **Понуђач попуњава, тако што у одговарајуће рубрике уноси тражене податке и исти потписује овлашћено лице понуђача.**

Прилог број 10 – Финансијске гаранције – Погледати детаљно објашњење из тачке 22) овог упутства. **Понуђач попуњава и исти потписује овлашћено лице понуђача.**

Прилог број 11 – Одлука Комисије о утврђивању критеријума, односно начина за доделу уговора – **Понуђач не попуњава.**

3) Обавештење о могућности подношења понуде са варијантама, уколико је подношење такве понуде дозвољено

Понуде са варијантама нису дозвољене.

4) Начин измене, допуне и опозива понуде у смислу члана 87. став 6. и члана 93. Закона

У року за подношење понуде понуђач може да измени, допуни или опозове своју понуду, писаним обавештењем пре истека рока за достављање понуда. Свако обавештење о измени, допуни или опозиву понуде треба да буде припремљено и достављено у затвореној коверти, лично или препорученом пошиљком, на адресу наручиоца на исти начин на који треба да буде достављена и сама понуда, са ознаком на коју се јавну набавку односи.

Наручилац ће, по потреби, захтевати од понуђача додатна објашњења која ће му помоћи при прегледу, вредновању и упоређивању понуда, а по потреби ће извршити и (не)најављену контролу (увид) код понуђача, односно његовог подизвођача.

Наручилац не може да захтева, дозволи или понуди промену елемената понуде који су од значаја за примену критеријума за доделу уговора, односно промену којом би се понуда која је неодговарајућа или неприхватљива учинила одговарајућом, односно прихватљивом.

Наручилац ће у складу са Законом, а уз сагласност понуђача, извршити исправке рачунских грешака уочених приликом разматрања понуде по окончаном поступку отварања понуда.

У случају разлике између јединичне и укупне цене, меродавна је јединична цена.

Ако се понуђач не сагласи са исправком рачунских грешака, наручилац ће његову понуду одбити као неприхватљиву.

5) Обавештење да понуђач који је самостално поднео понуду не може истовремено да учествује у заједничкој понуди или као подизвођач, нити да учествује у више заједничких понуда

Понуђач који је самостално поднео понуду не може истовремено да учествује у заједничкој понуди или као подизвођач.

6) Захтев да понуђач, уколико ангажује подизвођача, наведе у својој понуди податке о подизвођачу, проценат укупне вредности набавке који ће поверити подизвођачу, део предмета набавке који ће извршити преко подизвођача, као и правила поступања наручиоца у случају да се доспела потраживања преносе директно подизвођачу, за део набавке који се извршава преко тог подизвођача

Наручилац је дужан да у конкурсној документацији захтева од понуђача да у понуди наведе да ли ће извршење јавне набавке делимично поверити подизвођачу и да наведе у својој понуди, проценат укупне вредности набавке који ће поверити подизвођачу, а који не може бити већи од 50% као и део предмета набавке који ће извршити преко подизвођача.

Ако понуђач у понуди наведе да ће делимично извршење набавке поверити подизвођачу, дужан је да наведе назив подизвођача, а уколико уговор између наручиоца и понуђача буде закључен, тај подизвођач ће бити наведен у уговору.

Понуђач је дужан да наручиоцу, на његов захтев, омогући приступ код подизвођача ради утврђивања испуњености услова.

Понуђач је дужан да за подизвођаче достави доказе о испуњености обавезних услова из члана 75. став 1. тачка од 1) до 4) Закона, а доказ о испуњености услова из члана 75. став 1. тачка 5) Закона за део набавке који ће извршити преко подизвођача.

Ако је за извршење дела јавне набавке чија вредност не прелази 10% укупне вредности јавне набавке потребно испунити обавезан услов из члана 75. став 1. тачка 5) Закона понуђач може доказати испуњеност тог услова преко подизвођача којем је поверио извршење тог дела набавке.

Поред обавезних услова, наручилац конкурсном документацијом одређује које још услове подизвођач мора да испуни и на који начин то доказује, при чему ти услови не могу бити такви да ограниче подношење понуде са подизвођачем.

Понуђач, односно добављач у потпуности одговара наручиоцу за извршење обавеза из поступка јавне набавке, односно за извршење уговорних обавеза, без обзира на број подизвођача.

Наручилац може на захтев подизвођача и где природа предмета набавке то дозвољава пренети доспела потраживања директно подизвођачу, за део набавке која се извршава преко тог подизвођача.

У случају из става 9. члана 80. Закона наручилац је дужан да омогући добављачу да приговори ако потраживање није доспело.

Правила поступања у вези са ставом 9. и 10. члана 80. Закона наручилац одређује у конкурсној документацији и не утичу на одговорност понуђача.

Понуђач не може ангажовати као подизвођача лице које није навео у понуди, у супротном наручилац ће реализовати средство обезбеђења и раскинути уговор, осим ако би раскидом уговора наручилац претрпео знатну штету.

У случају из става 12. члана 80. Закона наручилац је дужан да обавести организацију надлежну за заштиту конкуренције.

Понуђач може ангажовати као подизвођача лице које није навео у понуди, ако је на страни подизвођача након подношења понуде настала трајнија неспособност плаћања, ако то лице испуњава све услове одређене за подизвођача и уколико добије претходну сагласност наручиоца.

7) Обавештење о томе да је саставни део заједничке понуде споразум којим се понуђачи из групе међусобно и према наручиоцу обавезују на извршење јавне набавке и подаци о обавезној садржини тог споразума

Понуду може поднети група понуђача. Сходно члану 81. Закона, сваки понуђач из групе понуђача мора да испуни обавезне услове из члана 75. став 1. тачка од 1) до 4) Закона, а додатне услове испуњавају заједно, осим ако наручилац из оправданих разлога не одреди другачије. Услов из члана 75. став 1. тачка 5) Закона дужан је да испуни понуђач из групе понуђача којем је поверено извршење дела набавке за који је неопходна испуњеност тог услова. Саставни део заједничке понуде је споразум којим се понуђачи из групе међусобно и према наручиоцу обавезују на извршење јавне набавке, а који садржи:

- Податке о члану групе који ће бити носилац посла, односно који ће поднети понуду и који ће заступати групу понуђача пред наручиоцем и
- опис послова сваког од понуђача из групе понуђача у извршењу уговора.

Споразумом из члана 81. става 4. Закона уређују се и друга питања која наручилац одреди конкурсном документацијом. Наручилац не може од групе понуђача да захтева да се повезују у одређени правни облик како би могли да поднесу заједничку понуду.

Понуђачи који поднесу заједничку понуду за извршење уговора одговарају неограничено солидарно према наручиоцу.

У случају подношења заједничке понуде, чланови групе понуђача треба да у понудама наведу имена и одговарајуће професионалне квалификације лица која ће бити одговорна за извршење уговора.

8) Захтеви у погледу траженог начина и услова плаћања, гарантног рока, као и евентуалних других околности од којих зависи прихватљивост понуде

Понуда мора у потпуности одговарати захтевима наручиоца из конкурсне документације.

9) Валута и начин на који мора бити наведена и изражена цена у понуди

- Вредности се у поступку јавне набавке исказују у динарима, без обрачунатог ПДВ-а.
- На основу члана 19. став 2. Закона, наручилац ће у прилогу број 3 (по потреби) да дозволи понуђачу да цену у понуди исказе у једној страни валути при чему ће навести да ће се за прерачун у динаре користити одговарајући средњи девизни курс Народне банке Србије на дан када је започето отварања понуда.
- Захтев НАРУЧИОЦА да се вредност исказе и у једној страни валути, **ако га има**, наведен је у **обрасцу понуде – Прилог број 3** конкурсне документације где је наведено и у којој валути се цене у понуди могу исказати.
- **Образац понуде – Прилог број 3** конкурсне документације садржи упутство и услове за сачињавање прихватљиве понуде.

- Наручилац може да одбије понуду због неубичајено ниске цене у свему у складу са чланом 92. Закона.

10) Подаци о обавезним условима за учешће у поступку јавне набавке

Испуњеност обавезних услова за учешће у поступку јавне набавке из члана 75. став 1. Закона, правно лице као понуђач, или подносилац пријаве, доказује достављањем следећих доказа:

- Извода из регистра Агенције за привредне регистре, односно извода из регистра надлежног Привредног суда;
- Извода из казнене евиденције, односно уверења надлежног суда и надлежне полицијске управе Министарства унутрашњих послова да оно и његов законски заступник није осуђиван за неко од кривичних дела као члан организоване криминалне групе, да није осуђиван за неко од кривичних дела против привреде, кривична дела против заштите животне средине, кривично дело примања или давања мита, кривично дело преваре;
- Уверења Пореске управе Министарства финансија да је измирио доспеле порезе и доприносе и уверења надлежне локалне самоуправе да је измирио обавезе по основу изворних локалних јавних прихода;
- Важеће дозволе за обављање одговарајуће делатности, издате од стране надлежног органа, ако је таква дозвола предвиђена посебним прописом што ће бити детаљно описано у прилогу број 4 конкурсне документације.

Докази из става 1. тачке 2) и 4) члана 77. Закона не могу бити старији од два месеца пре отварања понуда.

Докази о испуњености услова могу се достављати у неоввереним копијама, а наручилац може пре доношења Одлуке о додели уговора, захтевати од понуђача, чија је понуда на основу извештаја комисије за јавну набавку оцењена као најповољнија, да достави на увид оригинал или оверену копију свих или појединих доказа.

Ако понуђач у остављеном, примереном року, не достави на увид оригинал или оверену копију тражених доказа, наручилац ће његову понуду одбити као неприхватљиву.

11) Подаци о врсти, садржини, начину подношења, висини и роковима обезбеђења испуњења обавеза понуђача, уколико исто захтева наручилац

У свему у складу са условима и упутством из конкурсне документације.

12) Дефинисање посебних захтева, уколико исти постоје, у погледу заштите поверљивости података које наручилац ставља понуђачима на располагање, укључујући и њихове подизвођаче

Наручилац је дужан да:

- чува као поверљиве све податке о понуђачима садржане у понуди које је као такве, у складу са законом, понуђач означио у понуди;
- одбије давање информације која би значила повреду поверљивости података добијених у понуди;
- чува као пословну тајну имена, заинтересованих лица, понуђача и подносилаца пријава, као и податке о поднетим понудама, односно пријавама, до отварања понуда, односно пријава.

Неће се сматрати поверљивим докази о испуњености обавезних услова, цена и други подаци из понуде који су од значаја за примену елемената критеријума и рангирање понуде.

Наручилац је дужан да у току поступка обезбеди чување поверљивих података из понуде у складу са чланом 14. Закона.

13) Обавештење да понуђач може у писаном облику тражити додатне информације или појашњења у вези са припремањем понуде, као и да може да укаже наручиоцу и на евентуално уочене недостатке и неправилности у конкурсној документацији, уз напомену да се комуникација у поступку јавне набавке врши на начин одређен чланом 20. Закона

Комуникација се у поступку јавне набавке и у вези са обављањем послова јавних набавки одвија писаним путем, односно путем поште, електронске поште или факсом, као и објављивањем од стране наручиоца на Порталу јавних набавки.

Изабрано средство комуникације мора бити широко доступно, тако да не ограничава могућност учешћа заинтересованих лица у поступку јавне набавке.

Комуникација треба да се одвија на начин да се поштују рокови предвиђени Законом и да се у том циљу, када је то могуће, користе електронска средства.

Комуникација се мора одвијати на начин да се обезбеди чување поверљивих и података о заинтересованим лицима, података о понудама и понуђачима до отварања понуда, да се обезбеди евидентирање радњи предузетих у поступку и чување документације у складу са прописима којима се уређује област документарне грађе и архива.

Алати који се користе у комуникацији електронским средствима и њихове техничке карактеристике морају бити широко доступни и интероперативни, такви да користе производе информационих технологија у општој употреби.

Ако је документ из поступка јавне набавке достављен од стране наручиоца или понуђача путем електронске поште или факсом, страна која је извршила достављање дужна је да од друге стране захтева да на исти начин потврди пријем тог документа, што је друга страна дужна и да учини када је то неопходно као доказ да је извршено достављање.

Наручилац ће пријем документа вршити само у току свог радног времена (7.30 часова – 15.30 часова), сваког радног дана (понедељак – петак), сходно својој унутрашњој организацији, осим у дане државних и верских празника у складу са Законом о државним и другим празницима у Републици Србији („Службени гласник Републике Србије“, број 43/2001, 101/2007 и 92/2011). Пријем документа достављених по истеку наведеног радног времена, наручилац ће извршити првог наредног радног дана.

Заинтересовано лице може, у писаном облику тражити од наручиоца додатне информације или појашњења у вези са припремањем понуде, при чему може да укаже наручиоцу и на евентуално уочене недостатке и неправилности у конкурсној документацији, најкасније пет дана пре истека рока за подношење понуде.

14) Обавештење о начину на који се могу захтевати додатна објашњења од понуђача после отварања понуда и вршити контрола код понуђача односно његовог подизвођача

Наручилац ће, по потреби, писаним путем, захтевати од понуђача додатна објашњења која ће му помоћи при прегледу, вредновању и упоређивању понуда, а по потреби ће извршити и контролу (увид) код понуђача односно његовог подизвођача.

Наручилац не може да захтева, дозволи или понуди промену елемената понуде који су од значаја за примену критеријума за доделу уговора, односно промену којом би се понуда која је неодговарајућа или неприхватљива учинила одговарајућом, односно прихватљивом, осим ако другачије не произилази из природе поступка јавне набавке.

У случају разлике између јединичне и укупне цене, меродавна је јединична цена.

Ако се понуђач не сагласи са исправком рачунских грешака, наручилац ће његову понуду одбити као неприхватљиву.

15) Врсте критеријума за доделу уговора, сви елементи критеријума на основу којих се додељује уговор, који морају бити описани и вредносно изражени, као и методологију за доделу пондера за сваки елемент критеријума која ће омогућити накнадну објективну проверу оцењивања понуда

Наручилац ће уговор о јавној набавци доделити сагласно критеријуму који је утврђен Одлуком комисије о утврђивању критеријума (прилог 11 конкурсне документације).

16) Елементи критеријума на основу којих ће наручилац извршити доделу уговора у ситуацији када постоје две или више понуда са једнаким бројем пондера или истом понуђеном ценом

У случају да постоји два или више понуђача који су понудили исту цену одлука ће се донети на основу резервног елемента критеријума, односно начина утврђеног у прилогу бр. 11 конкурсне документације.

17) Обавештење о томе да је понуђач или кандидат дужан да при састављању своје понуде наведе да је поштовао обавезе које произилазе из важећих прописа о заштити на раду, запошљавању и условима рада, заштити животне средине, као и да нема забрану обављања делатности која је на снази у време подношења понуде

Понуђач је дужан да у оквиру своје понуде достави изјаву којом потврђује под кривичном и материјалном одговорношћу да је при састављању своје понуде поштовао обавезе које произилазе из важећих прописа о заштити на раду, запошљавању и условима рада, заштити животне средине, као и да нема забрану обављања делатности која је на снази у време подношења понуде.

18) Обавештење да накнаду за коришћење патената, као и одговорност за повреду заштићених права интелектуалне својине трећих лица сноси понуђач

Битни захтеви који нису укључени у важеће техничке норме и стандарде, а који се односе на заштиту животне средине, безбедност и друге околности од општег интереса, морају да се примењују и да се изричито наведу у конкурсној документацији.

Наручилац посебно напомиње да накнаду за коришћење патената, као и одговорност за повреду заштићених права интелектуалне својине трећих лица, сноси понуђач.

19) Обавештење о начину и року подношења захтева за заштиту права, са детаљним упутством о садржини потпуног захтева за заштиту права у складу са чланом 151. став 1. тачка од 1) до 7) Закона, као и износом таксе из члана 156. став 1. тачка од 1) до 3) Закона и детаљним упутством о потврди из члана 151. став 1. тачка 6) Закона којом се потврђује да је уплата таксе извршена, а која се прилаже уз захтев за заштиту права приликом подношења захтева наручиоцу, како би се захтев сматрао потпуним

- Захтев за заштиту права може да поднесе понуђач, подносилац пријаве, кандидат, односно заинтересовано лице, који има интерес за доделу уговора односно оквирног споразума у конкретном поступку јавне набавке и који је претрпео или би могао претрпети штету због поступања наручиоца противно одредбама Закона (у даљем тексту: подносилац захтева).
- Захтев за заштиту права може да поднесе Управа за јавне набавке, Државна ревизорска институција, јавни правобранилац и грађански надзорник.
- Захтев за заштиту права подноси се наручиоцу, а копија се истовремено доставља Републичкој комисији.
- Захтев за заштиту права мора бити потпун, у складу са чланом 151. став 1. тачка од 1) до 7) Закона, тј. мора да садржи:
 - 1) назив и адресу подносиоца захтева и лице за контакт;
 - 2) назив и адресу наручиоца;
 - 3) податке о јавној набавци која је предмет захтева, односно о одлуци наручиоца;
 - 4) повреде прописа којима се уређује поступак јавне набавке;
 - 5) чињенице и доказе којима се повреде доказују;
 - 6) потврду о уплати таксе из члана 156. Закона;
 - 7) потпис подносиоца.

Ако поднети захтев за заштиту права не садржи све обавезне елементе из члана 151. став 1. Закона, наручилац ће такав захтев одбацити закључком. Против закључка наручиоца подносилац захтева може у року од три дана од дана пријема закључка поднети жалбу Републичкој комисији, док копију жалбе истовремено доставља наручиоцу.

- Захтев за заштиту права може се поднети у току целог поступка јавне набавке, против сваке радње наручиоца, осим ако Законом није другачије одређено.
- Захтев за заштиту права којим се оспорава врста поступка, садржина позива за подношење понуда или конкурсне документације, сматраће се благовременим уколико је примљен од стране наручиоца најкасније седам дана пре истека рока за подношење понуда, а у поступку јавне набавке мале вредности и квалификационом поступку ако је примљен од стране наручиоца три дана пре истека рока за подношење понуда, без обзира на начин достављања и уколико је подносилац захтева у складу са чланом 63. став 2. Закона указао наручиоцу на евентуалне недостатке и неправилности, а наручилац исте није отклонио.
- Захтев за заштиту права којим се оспоравају радње које наручилац предузме пре истека рока за подношење понуда, а након истека рока из члана 149. став 3. Закона, сматраће се благовременим уколико је поднет најкасније до истека рока за подношење понуда.
- После доношења Одлуке о додели уговора и/или Одлуке о обустави поступка, рок за подношење захтева за заштиту права је десет дана од дана објављивања Одлуке на Порталу јавних набавки.
- Захтевом за заштиту права не могу се оспоравати радње наручиоца предузете у поступку јавне набавке ако су подносиоцу захтева били или могли бити познати разлози за његово подношење пре истека рока за подношење захтева, а подносилац захтева га није поднео пре истека тог рока.
- Уколико је у истом поступку јавне набавке поново поднет захтев за заштиту права од стране истог подносиоца захтева, у том захтеву се не могу оспоравати радње наручиоца за које је подносилац захтева знао или могао знати приликом подношења претходног захтева.
- О поднетом захтеву за заштиту права наручилац објављује обавештење о поднетом захтеву на Порталу јавних набавки, најкасније у року од два дана од дана пријема захтева за заштиту права.
- У случају поднетог захтева за заштиту права наручилац не може донети Одлуку о додели уговора и/или Одлуку о обустави поступка, нити може закључити уговор о јавној набавци пре доношења одлуке о поднетом захтеву за заштиту права, осим у случају преговарачког поступка из члана 36. став 1. тачка 3) Закона.
- Одговорно лице наручиоца може донети одлуку да наручилац предузме активности из члана 150. став 1. Закона пре доношења одлуке о поднетом захтеву за заштиту права, када би задржавање активности наручиоца у поступку јавне набавке, односно у извршењу уговора о јавној набавци проузроковало велике тешкоће у раду или пословању

наручиоца које су несразмерне вредности јавне набавке, а која мора бити образложена. Одлуку наручилац без одлагања доставља Републичкој комисији и објављује је на Порталу јавних набавки и на својој интернет страници.

- Наручилац може да одлучи да заустави даље активности у случају подношења захтева за заштиту права, при чему је дужан да у обавештењу о поднетом захтеву за заштиту права наведе да зауставља даље активности у поступку јавне набавке.
- Подносилац захтева је дужан да у складу са чланом 156. Закона уплати таксу у износу од 120.000,00 динара, ако се захтев за заштиту права подноси пре отварања понуда и ако процењена вредност није већа од 120.000.000,00 динара; 250.000,00 динара, ако се захтев за заштиту права подноси пре отварања понуда и ако је процењена вредност већа од 120.000.000,00 динара; 120.000,00 динара, ако се захтев за заштиту права подноси након отварања понуда и ако процењена вредност није већа од 120.000.000,00 динара; 120.000,00 динара, ако се захтев за заштиту права подноси након отварања понуда и ако збир процењених вредности свих оспорених партија није већи од 120.000.000,00 динара, уколико је јавна набавка обликована по партијама; 0,1% процењене вредности јавне набавке, односно понуђене цене понуђача којем је додељен уговор, ако се захтев за заштиту права подноси након отварања понуда и ако је та вредност већа од ако је процењена вредност већа од 120.000.000,00 динара; 0,1% збира процењених вредности свих оспорених партија јавне набавке, односно понуђене цене понуђача којима су додељени уговори, ако се захтев за заштиту права подноси након отварања понуда и ако је та вредност већа од 120.000.000,00 динара.
- Потврда о извршеној уплати треба да буде издата од стране банке и потписана од стране овлашћеног лица банке. Број жиро рачуна: 840-30678845-06. Шифра плаћања: 153 или 253. Позив на број: подаци о броју или ознаци јавне набавке. Сврха: ЗЗП; назив наручиоца; број или ознака јавне набавке. Прималац: Буџет Републике Србије.

20) Обавештење да ће уговор о јавној набавци бити достављен у року од осам дана од дана истека рока за подношење захтева за заштиту права из члана 149. Закона, односно у случају из члана 112. став 2. Закона, навести рок у коме ће бити закључен уговор о јавној набавци

Наручилац ће уговор о јавној набавци доставити понуђачу којем је додељен у року од осам дана од дана протекла рока за подношење захтева за заштиту права.

У случају из члана 112. став 2. Закона уговор ће бити закључен у року од осам дана од дана објављивања Одлуке о додели уговора.

21) Подаци о обавезној садржини понуде

Понуђач подноси понуду у затвореној коверти.

Понуђач може да поднесе само једну понуду са доказима о испуњености услова из конкурсне документације.

У року за подношење понуда, понуђач може да измени, допуни или опозове своју понуду, на начин који је одређен у конкурсној документацији (тачка број 4 овог упутства).

22) Средства финансијског обезбеђења

22.1 Финансијска гаранција за озбиљност понуде

22.1.1 Уз понуду, сви понуђачи достављају:

- ФИНАНСИЈСКУ ГАРАНЦИЈУ ЗА ОЗБИЉНОСТ ПОНУДЕ на износ од 10% од вредности понуде без обрачунаог ПДВ-а, са роком важења не краћим од 30 (тридесет) дана од дана истека рока важења понуде.

22.1.2 Финансијска гаранција за озбиљност понуде тражи се ради заштите наручиоца и биће наплаћена:

- ако понуђач своју понуду повуче за време важења понуде, а након јавног отварања понуда, или
- у случају да изабрани понуђач не потпише уговор или не достави финансијску гаранцију за добро извршење посла.

22.1.3 Финансијска гаранција ће бити исказана у истој валути у којој је исказана и сама понуда и издата у форми:

- банкарске гаранције која мора бити безусловна и на први позив платива, или
- бланко менице, која мора бити уписана у Регистар НБС са припадајућим попуњеним меничним овлашћењем, а који морају бити потписани од стране лица чији се потпис налази на картону депонованих потписа.
- достављено менично овлашћење мора бити сачињено на меморандуму понуђача према моделу који се налази у прилогу ове конкурсне документације.
- уколико понуђач као финансијску гаранцију за озбиљност понуде достави бланко меницу, потребно је да у оквиру своје понуде достави и фотокопију картона депонованих потписа код пословне банке који мора бити потписан од стране овлашћеног лица банке, после дана објављивања позива за подношење понуда.

22.1.4 Свака понуда која није осигурана финансијском гаранцијом за озбиљност понуде биће одбијена од стране наручиоца као неприхватљива.

22.1.5 Финансијска гаранција биће враћена неизабраним понуђачима што је пре могуће након завршеног избора, а најкасније у року од 30 (тридесет) календарских дана од дана истека рока важења понуде.

22.1.6 Изабраном понуђачу финансијска гаранција за озбиљност понуде биће враћена након што понуђач потпише уговор и када поднесе финансијску гаранцију за добро извршење посла.

22.2 Финансијска гаранција за добро извршење посла

22.2.1 Понуђач је дужан да уколико му буде додељен уговор о јавној набавци, на основу Одлуке о додели уговора чија финансијска вредност прелази износ од 10.000.000,00 динара без обрачунаог ПДВ-а, у року од 10 дана од дана обостраног потписивања уговора о јавној набавци, наручиоцу преда финансијску гаранцију за добро извршење посла у виду БАНКАРСКЕ ГАРАНЦИЈЕ која мора бити неопозива, безусловна, платива на први позив и без права приговора у висини од 10% уговорене вредности без обрачунаог ПДВ-а са роком важења од најмање 30 дана дужи од дана истека рока важења уговора.

22.2.2 Понуђач је дужан да, уколико му буде додељен уговор о јавној набавци чија финансијска вредност не прелази износ од 10.000.000,00 динара без обрачунаог ПДВ-а, на основу Одлуке о додели уговора, у року од 10 (десет) дана од дана обостраног потписивања уговора о јавној набавци (уколико понуђач доставља банкарску гаранцију за добро извршење посла), односно, приликом потписивања уговора (уколико понуђач доставља бланко меницу за добро извршење посла), наручиоцу достави финансијску гаранцију ЗА ДОБРО ИЗВРШЕЊЕ ПОСЛА у висини од 10% од уговорене вредности без обрачунаог ПДВ-а, са роком важења од најмање 30 (тридесет) дана дужи од дана истека рока за коначно извршење посла, издату у форми:

- банкарске гаранције која мора бити неопозива, безусловна, платива на први позив и без права приговора, или

- бланко менице, која мора бити уписана у Регистар НБС са припадајућим попуњеним меничним овлашћењем, а који морају бити потписани од стране лица чији се потпис налази на картону депонованих потписа,
- достављено менично овлашћење **мора бити сачињено на меморандуму понуђача** према моделу који се налази у прилогу ове конкурсне документације.
- Уколико понуђач као финансијску гаранцију за добро извршење посла достави бланко меницу, потребно је да, приликом обостраног потписивања уговора, достави и фотокопију картона депонованих потписа код пословне банке који мора бити потписан од стране овлашћеног лица банке, **после дана објављивања позива за подношење понуда**.

22.2.3 Наручилац ће приложени финансијску гаранцију за добро извршење посла искористити у сврху накнаде штете у следећим случајевима:

- у случају неизвршења уговорних обавеза у роковима и на начин који су предвиђени уговором о јавној набавци,
- у случају неоснованог једностраног раскида уговора о јавној набавци од стране добављача,
- у другим случајевима неиспуњења уговорних обавеза који могу довести до угрожавања рада наручиоца и нанесе му штету или угрози живот и здравље пацијента на било који начин.

22.3 Уколико изабрани понуђач не испуни захтев из тачке 22.2 овог упутства то ће представљати довољан разлог за измену Одлуке о додели уговора, у делу који се односи на тог понуђача и наплату финансијске гаранције за озбиљност понуде таквог понуђача, а у том случају НАРУЧИЛАЦ може уговор да додели следећем најповољнијем оцењеном понуђачу или да поновно покрене предметни поступак јавне набавке.

23) Обавештење о могућности да понуђач може да поднесе понуду за једну или више партија и упутство о начину на који понуда мора бити поднета, уколико је предмет јавне набавке обликован у више партија

Уколико је предмет јавне набавке обликован у више партија, понуђач може да поднесе понуду за једну или више партија. Понуда мора да обухвати целокупну партију.

У случају да понуђач поднесе понуду за две или више партија, она мора бити поднета тако да се може оцењивати за сваку партију посебно.

24) Рок важења понуде

Рок важења понуде одређује наручилац и тај рок се обавезно наводи у понуди, али не може бити краћи од **60 дана** од дана отварања понуда. У случају истека рока важења понуде, наручилац је дужан да у писаном облику затражи од понуђача продужење рока важења понуде. Понуђач који прихвати захтев за продужење рока важења понуде не може мењати понуду. Захтеви и одговори у вези са тим, достављаће се у писаном облику.

25) Рок у коме ће понуђач коме је додељен уговор о јавној набавци приступити закључењу уговора

Наручилац ће уговор о јавној набавци доставити понуђачу коме је додељен уговор у року од осам дана од дана протекла рока за подношење захтева за заштиту права.

Ако понуђач којем је додељен уговор одбије да закључи уговор са наручиоцем, наручилац може закључити уговор са првим следећим најповољнијим понуђачем.

26) Врста другог релевантног доказа који је од значаја за уредно извршење обавеза понуђача по раније закљученим уговорима о јавним набавкама

Наручилац може одбити понуду уколико поседује доказ који потврђује да понуђач није испуњавао своје обавезе по раније закљученим уговорима о јавним набавкама који су се односили на исти предмет набавке, за период од претходне три године пре објављивања позива за подношење понуда.

Доказ из става 1. из члана 82. Закона може бити: правноснажна судска пресуда, исправа о реализованом средству обезбеђења испуњених обавеза у поступку јавне набавке или испуњења уговорних обавеза, исправа о наплаћеној уговорној казни, рекламације потрошача, односно корисника, ако нису отклоњене у уговореном року, извештај надзорног органа о изведеним радовима који нису у складу са пројектом, односно уговором, изјава о раскиду уговора због неиспуњења битних елемената уговора дата на начин и под условима предвиђеним законом којим се уређују облигациони односи, доказ о ангажовању на извршењу уговора о јавној набавци лица која нису означена у понуди као подизвођачи, односно чланови групе понуђача, други одговарајући доказ примерен предмету јавне набавке, који се односи на испуњење обавеза у ранијим поступцима јавне набавке или по раније закљученим уговорима о јавним набавкама.

Наручилац ће одбити понуду ако поседује доказ из члана 82. став 3. тачка 1) Закона, који се односи на поступак који је спровео или уговор који је закључио и други наручилац ако је предмет јавне набавке истоврстан.

27) Трошкови

Трошкове припреме и подношења понуде сноси искључиво понуђач и не може тражити од наручиоца накнаду трошкова. Ако је поступак јавне набавке обустављен из разлога који су на страни наручиоца, наручилац је дужан да понуђачу надокнади трошкове израде узорка или модела, ако су израђени у складу са техничким спецификацијама наручиоца и трошкове прибављања средства обезбеђења, под условом да је понуђач тражио накнаду тих трошкова у својој понуди.

28) Преузимање конкурсне документације

Наручилац ће од дана објављивања позива за подношење понуда на Порталу јавних набавки и на својој интернет страници омогућити преузимање конкурсне документације.

29) Паковање и достављање понуде

- Сви документи поднети у понуди, изузев менице, меничног овлашћења и картона депонованих потписа, треба да буду повезани траком (јемствеником) у целину и запечаћени тако да се не могу накнадно убацити, одстранити или заменити појединачни листови, односно прилози, а да се видно не оштете листови.

- Понуђач доставља понуду у запечаћеној коверти, тако да се при отварању може проверити да ли је затворена онако како је предата. Ако коверта није запечаћена и означена на начин описан овим Упутством, НАРУЧИЛАЦ не преузима никакву одговорност уколико понуда залута или се отвори пре времена.
- На задњој страни коверте треба обавезно навести име и адресу понуђача, што омогућава да понуда буде враћена неотворена, у случају да се прогласи неблаговременом.
- Понуде се достављају у затвореној коверти препорученом пошиљком или личном доставом на адресу:

**Клинички центар Србије, Одсек административно-техничких послова /архива/
за ЈАВНЕ НАБАВКЕ – Београд, улица Пастерова број 2**

са назнаком:

Понуда за ЈАВНУ НАБАВКУ ДОБАРА

број А95/2020 – Сировине и амбалажа за потребе израде магистралних и галенских препарата – НЕ ОТВАРАТИ

30) Јавно отварање понуда

Наручилац ће извршити ЈАВНО отварање понуда по истеку рока за подношење понуда у току истог дана у просторијама управне зграде КЦС, Пастерова број 2, 11000 Београд.

Овлашћење за присуство и учествовање у поступку јавне набавке подноси се Председнику комисије непосредно пре почетка поступка отварања понуде. Достављено пуномоћје обавезно мора имати свој број, датум и потпис овлашћеног лица.

Овлашћени представник понуђача који учествује у поступку отварања понуда има право да приликом отварања понуда изврши увид у податке из понуде који се уносе у записник о отварању понуде.

Записник о отварању понуда потписују чланови комисије и овлашћени представници понуђача који преузимају примерак записника. Присутни овлашћени представници понуђача потписују записник у коме се евидентира њихово присуство.

31) Интегритет поступка

Наручилац може одбити понуду уколико поседује доказ да је понуђач у претходне три године пре објављивања позива за подношење понуда, у поступку јавне набавке: поступао супротно забрани из чланова 23. и 25. Закона, учинио повреду конкуренције, доставио неистините податке у понуди или без оправданих разлога одбио да закључи уговор о јавној набавци, након што му је уговор додељен, одбио да достави доказе и средства обезбеђења на шта се у понуди обавезао.

32) Одлука о додели уговора

На основу извештаја о стручној оцени понуда, наручилац доноси одлуку о додели уговора, у року одређеном у позиву за подношење понуда.

Рок из става 1. члана 108. Закона не може бити дужи од 25 дана од дана отварања понуда, осим у нарочито оправданим случајевима, као што је обимност или сложеност понуда, односно сложеност методологије доделе пондера, када рок може бити до 40 дана од дана јавног отварања понуда.

Одлука о додели уговора мора бити образложена и мора да садржи нарочито податке из извештаја о стручној оцени понуда.

Наручилац је дужан да одлуку о додели уговора објави на Порталу јавних набавки и својој интернет страници у року од три дана од дана доношења.

Ако поједини подаци из одлуке представљају пословну тајну у смислу закона којим се уређује заштита пословне тајне или представљају тајне податке у смислу закона којим се уређује тајност података, ти подаци из одлуке неће се објавити. У том случају, одлука се у изворном облику доставља Управи за јавне набавке и Државној ревизорској институцији.

Одредбе овог члана сходно се примењују на одлуку о закључењу оквирног споразума, одлуку о признавању квалификације и одлуку о обустави поступка.

**НАРУЧИЛАЦ
КЛИНИЧКИ ЦЕНТАР СРБИЈЕ**

Број понуде: _____

Датум: ____/____/____

ПОДАЦИ О ПОНУЂАЧУ:

Понуђач: _____

Адреса: _____

Електронска адреса: _____

Матични број: _____

Шифра делатности: _____

Особа за контакт: _____

ПИБ: _____

(ПОПУЊАВА ПОНУЂАЧ)

ПРЕДМЕТ: Понуда за набавку добара – Сировине и амбалажа за потребе израде магистралних и галенских препарата

Ред. број партије	НАЗИВ ДОБРА	Јед. мере	Количина	ПОПУЊАВА ПОНУЂАЧ		
				Цена по јединици мере динара без ПДВ-а	Вредност динара без ПДВ-а	Стоп а ПДВ-а
1	2	3	4	5	6	7
1. FARMACEUTSKE SUPSTANCE						
1.1. FARMACEUTSKE SUPSTANCE ZA IZRADU NESTERILNIH I OFTALMOLOŠKIH LEKOVA						
1	Acetonum	mL	60.000			
2	Aciclovirum	g	150			
3	Acidum aceticum glaciale	mL	3.000			
4	Acidum benzoicum	g	500			
5	Acidum boricum	g	8.000			
6	Acidum citricum	g	50			
7	Acidum salicylicum	g	3.000			
8	Adeps lanae (Lanolinum)	g	250.000			
9	Aethacridini lactas (Rivanol)	g	600			
10	Aether	g	7.000			
11	Argenti nitras	g	200			
12	Aspirinum	g	7.000			
13	Atropini sulfas	g	300			
14	Balsamum peruvianum	g	4.000			
15	Basiscrem DAC	g	30.000			
16	Benzaldehydum	g	1.000			
17	Benzocainum	g	2.000			
18	Bismuthi subgallas	g	1.000			
19	Borax	g	11.000			
20	Calcii lactas x 5H2O	g	15.000			
21	Camphora	g	25.000			
22	Carbomera 940	g	27.000			
23	Cera alba	g	140.000			
24	Cetostearolum	g	60.000			
25	Chloramphenicolum	g	6.000			
26	Ciprofloxacini hydrochloridum	g	25			
27	Clindamycini hydrochloridum	g	300			
28	Coffeinum	g	1.000			
29	Collodium	mL	11.000			
30	Dexamethasoni natrii phosphas	g	5			
31	Dimethylis sulfoxidum (DMSO)	g	1.000			
32	Dinatrii edetas	g	100			
33	Dinatrii phosphas 2H2O	g	250			
34	Dithranolum	g	20			
35	Ephedrini hydrochloridum	g	250			
36	Erythromycinum	g	50			
37	Ethanolum 96%	mL	15.000.00			

			0			
38	Eucalypti aetheroleum	g	4.000			
39	Fluocinoloni acetamidum	g	100			
40	Fluocinonidum	g	175			
41	Gentamycini sulfas	g	400			
42	Glucosum	g	100.000			
43	Glycerolum	g	1.560.000			
44	HEC (Hydroxyethylcellulosum)	g	3.000			
45	Homatropini hydrobromidum	g	400			
46	HPMC (Hypromellosum)	g	5.000			
47	Hydrocortisoni acetat	g	200			
48	Hydrogenii peroxydi sol. conc. 30%	g	1.100.000			
49	Hyoscini hydrobromidum	g	10			
50	Hyperici oleum	g	90.000			
51	Ichthammolum (Ichtyol)	g	700			
52	Indometacinum	g	25			
53	Iodum	g	2.000			
54	Kalii iodidum	g	5.000			
55	Lactosum	g	25.000			
56	Lidocaini hydrochloridum	g	1.500			
57	Macrogolum 400	g	2.000			
58	Macrogolum 4000	g	140.000			
59	Magnesii sulfas	g	7.000			
60	Mentholum	g	5.000			
61	Natrii benzoas	g	2.000			
62	Natrii chloridum	g	15.000			
63	Natrii citras	g	50			
64	Natrii dihydrogenophosphas x 2H2O	g	100			
65	Natrii hydrogenocarbonas (bikarbona)	g	150.000			
66	Natrii hydroxydum	g	14.000			
67	Natrii stearas	g	3.000			
68	Natrii sulfas anh.	g	12.000			
69	Nystatinum	g	50			
70	Oxytetracyclini hydrochloridum	g	50			
71	Paracetamololum	g	8.000			
72	Paracetamololum cryst.	g	5.000			
73	Paraffinum liquidum	g	720.000			
74	Phenolum	g	50			
75	Phenylephrini hydrochloridum	g	1.300			
76	Pilocarpini hydrochloridum	g	200			
77	Polysorbatum 80 (60)	g	45.000			
78	Prednisoloni acetat	g	25			
79	Propylenglycolum	g	30.000			
80	Propyphenazonum	g	3.000			
81	Resorcinolum	g	500			
82	Ricini oleum	g	60.000			
83	Sulfur	g	5.000			
84	Talcum	g	40.000			
85	Terebinthinae aetheroleum	mL	15.000			
86	Tetracaini hydrochloridum	g	600			
87	Thymolum	g	200			
88	Tropicamidum	g	300			
89	Ureum	g	13.000			

90	Vaselinum	g	1.050.000			
91	Witepsol H15	g	11.000			
92	Zinci oxydum	g	25.000			
93	Zinci sulfas x 7H2O	g	150			
1.2. FARMACEUTSKE SUPSTANCE ZA IZRADU STERILNIH RASTVORA						
94	Acidum boricum	g	90.000			
95	Calcii chloridum x 2H2O	g	15.000			
96	Ethacridini lactas monoh.	g	1.000			
97	Fluoresceinum natricum	g	300			
98	Kalii chloridum	g	25.000			
99	Kalii dihydrogenphosphas	g	2.000			
100	Magnesii chloridum x 6H2O	g	10.000			
101	Magnesii sulfas x 7H2O	g	60.000			
102	Natrii chloridum	g	175.000			
103	Natrii hydrogenocarbonas	g	10.000			
104	Dinatrii hydrogen phosphas	g	12.000			
105	Procaini hydrochloridum	g	2.000			
94	Acidum boricum	g	90.000			
95	Calcii chloridum x 2H2O	g	15.000			
96	Ethacridini lactas monoh.	g	1.000			
97	Fluoresceinum natricum	g	300			
98	Kalii chloridum	g	25.000			
99	Kalii dihydrogenphosphas	g	2.000			
100	Magnesii chloridum x 6H2O	g	10.000			
101	Magnesii sulfas x 7H2O	g	60.000			
102	Natrii chloridum	g	175.000			
103	Natrii hydrogenocarbonas	g	10.000			
104	Dinatrii hydrogen phosphas	g	12.000			
105	Procaini hydrochloridum	g	2.000			
1.3. OSTALE SUPSTANCE						
106	Acidum hydrochloricum 0,1M	mL	10.000			
107	Acidum hydrochloricum p.a.	L	1.700			
2. AMBALAŽA						
2.1. AMBALAŽA ZA IZRADU NESTERILNIH I OFTALMOLOŠKIH LEKOVA						
108	Boca a 10 mL sterilna	kom	40.000			
109	Boca a 50 mL	kom	2.500			
110	Boca a 100 mL	kom	5.000			
111	Boca a 200 mL	kom	1.500			
112	Boca a 1000 mL	kom	55.000			
113	Boca a 1000 mL dvodelna	kom	1.500			
114	Tamna boca a 100 mL	kom	800			
115	Kutija a 30 g	kom	1.000			
116	Kutija a 50 g	kom	5.000			
117	Kutija a 100 g	kom	15.500			
118	Kutija a 500 g	kom	10.000			
119	Kutija a 1000 g	kom	50			
120	Supoforme	kom	6.000			
121	Kesa papirna br. 2	kom	5.000			
122	Kesa papirna br. 8	kom	2.000			
123	Kesa papirna br. 9	kom	2.000			
124	Kesa papirna br. 10	kom	5.000			
125	Kesa papirna a 0,5 kg	kom	3.000			

126	Kesa papirna a 1 kg	kom	6.000			
127	Kapsula papirna br. 3	kom	100.000			
128	Komplet papirica za fluorescein natrijum	kom	3.000			
129	Signatura stampana 8 x 4 cm	kom	70.000			
130	Signatura okrugla φ 5 cm	kom	40.000			
131	Signatura 5,5 x 2,3 cm	kom	90.000			
132	Seckani papirici za obelezavanje 12 x 12 cm	kom	2.000			
133	Tuba aluminijumska 10,5 x 125 mm	kom	2.000			
134	Membranski filter hidrofilni, 0,22 μm, celulozaacetat, 25 - 50 mm, kućište MBS	kom	800			

2.2. AMBALAŽA ZA IZRADU STERILNIH LEKOVA

135	Staklena boca za infuzione rastvora, II hidrol. grupa, DIN, a 125 mL	kom.	10.000			
136	Staklena boca za infuzione rastvora, II hidrol. grupa, DIN, a 500 mL	kom.	20.000			
137	Gumeni čep za boce po DIN-u	kom.	40.000			
138	Alu-plastika poklopac za boce po DIN-u	kom.	40.000			
139	Signature 40 x 60 mm, vodeni lepak	kom.	10.000			
140	Signature 60 x 90 mm, vodeni lepak	kom.	45.000			
141	Membranski filter hidrofilni, 0,22 μm, celulozaacetat, φ 293 mm	kom.	200			

Укупна вредност понуђених партија без ПДВ-а

ПДВ (уписати стопу)

Укупна вредност понуђених партија са ПДВ-ом

РОК ИСПОРУКЕ:

Напомена: Наручилац захтева да испорука буде сукцесивна, а рок испоруке не може бити краћи од 1 сата, нити дужи од 24 часа од пријема захтева наручиоца, осим за добра за која је неопходно претходно прибавити сагласност за увоз за потребе крајњег корисника од стране Министарства здравља РС.

ДИНАМИКА ИСПОРУКЕ:

Испорука добара вршиће се према захтеву наручиоца.

НАЧИН ПЛАЋАЊА:

Наручилац ће извршити плаћање вирмански на основу испостављене фактуре. Фактура мора бити достављена у року од 3 (три) радна дана од дана регистрације у Централном регистру фактура.

РОК ПЛАЋАЊА:

Наручилац ће извршити плаћање у року од 90 дана од дана извршене испоруке добара и достављене фактуре, односно у року од 60 дана од дана испоруке добара и достављене фактуре уколико је добављач корисник јавних средстава.

РОК ВАЖЕЊА ПОНУДЕ:

_____ дана од дана отварања понуде.

Напомена: Наручилац ће одбити као неприхватљиве понуде чији је рок важења краћи од предвиђеног рока од 60 дана од дана отварања понуда.

ОСТАЛЕ ПОГОДНОСТИ И ПОПУСТИ КОЈЕ НУДИ ПОНУЂАЧ:

CASSA SCONTO:

За плаћање у року од 30 дана, понуђач одобрава cassa sconto _____ %

За плаћање у року од 45 дана, понуђач одобрава cassa sconto _____ %

За плаћање у року од 60 дана, понуђач одобрава cassa sconto _____ %

Напомена: Понуђач уписује све посебне погодности које нуди наручиоцу и проценат одобравања cassa sconto за плаћање пре предвиђеног рока.

ПОНУДУ ПОДНОСИМ

(обавезно заокружити начин подношења понуде):

а) самостално

б) са подизвођачем:

1. _____

2. _____

(навести назив и седиште свих подизвођача)

в) као заједничку понуду:

1. _____

2. _____

(навести назив и седиште свих учесника у заједничкој понуди)

Потпис овлашћеног лица понуђача

име и презиме

Напомена наручиоца:

Ради ефикаснијег, бржег уноса података и евентуалног избегавања рачунских и техничких грешака, наручилац обавештава понуђаче **да прилог број 6 конкурсне документације “Модел уговора” у Word формату, попуњен сними на CD и доставе у истој коверти са понудом (Прилог преузети из конкурсне документације).** Наручилац неће одбити понуде понуђача који у оквиру својих понуда не доставе податке на CD-у. Наручилац посебно напомиње да је за оцену понуда меродавна само она понуда која је поднета у писаној форми на обрасцима из конкурсне документације.

ПОДАЦИ О ПОДИЗВОЂАЧУ

Пословно име подизвођача		
Седиште	Улица и број	
	Место	
	Општина	
Законски заступник/ Одговорно лице		
Особа за контакт		
Телефон		
Телефакс (уколико постоји)		
Рачун – Банка		
Матични број понуђача		
Порески идентификациони број подизвођача		
Проценат учешћа подизвођача у предметној јавној набавци	_____ %	
Део предмета набавке који се врши преко подизвођача		

НАПОМЕНЕ:

- Уколико ће извршење набавке делимично бити поверено већем броју подизвођача, образац копирати у довољном броју примерака.
- Обавезно уписати проценат учешћа подизвођача у предметној набавци и део предмета набавке који се врши преко подизвођача.
- Уколико понуђач не намерава да извршење дела предмета јавне набавке делимично повери подизвођачу, овај образац не треба попуњавати.

Потпис овлашћеног лица понуђача

 име и презиме

ПОДАЦИ О ЧЛАНУ ГРУПЕ ПОНУЂАЧА

Пословно име члана групе		
Седиште	Улица и број	
	Место	
	Општина	
Законски заступник/ Одговорно лице		
Особа за контакт		
Мобилни телефон особе за контакт		
Телефон		
Телефакс (уколико постоји)		
Електронска адреса		
Рачун – Банка		
Матични број понуђача		
Порески идентификациони број подизвођача		

НАПОМЕНА:

- Образац копирати уколико понуду доставља већи број чланова групе.
- Образац мора бити попуњен, потписан од стране овлашћеног лица сваког понуђача из групе понуђача.
- Уколико понуду не подноси група понуђача, овај образац не треба попуњавати.

Потпис овлашћеног лица понуђача

 име и презиме

Прилог број 4

У складу са чланом 75, 76. и 77. Закона о јавним набавкама, НАРУЧИЛАЦ у сврху доказивања испуњености услова, захтева достављање следећих доказа:

Редни број	ПОДАЦИ О ДОКУМЕНТУ				Прилог број	Број страна у прилогу
	Назив доказа	Број	Датум	Издат од стране		
1.	Услов: Да је понуђач регистрован код надлежног органа, односно уписан у одговарајући регистар. Доказ: Извод из регистра Агенције за привредне регистре, односно извода из регистра надлежног Привредног суда. Напомена: Физичко лице као понуђач није у обавези да доставља овај доказ.					
2.	Услов: Да понуђач и 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 заштите животне средине, кривично дело примања или давања мита, кривично дело преваре. Доказ за правно лице: - Уверење надлежног Основног и Посебног одељења Вишег суда да правно лице није осуђивано за неко од кривичних дела као члан организоване криминалне групе, да није осуђиван за неко од кривичних дела против привреде, кривична дела против заштите животне средине, кривично дело примања или давања мита, кривично дело преваре. Доказ за законског заступника/е: - Извод из казнене евиденције, односно уверење надлежне Полицијске управе, односно уверење надлежне Полицијске управе да законски заступник (ако их има више – за сваког од њих) није осуђиван за неко од кривичних дела као члан организоване криминалне групе, да није осуђиван за кривична дела против привреде, кривична дела против заштите животне средине, кривично дело примања или давања мита, кривично дело преваре. Ако понуду подноси предузетник/физичко лице потребно је да достави само Извод из казнене евиденције надлежне Полицијске управе. Доказ не може бити старији од два месеца пре отварања понуда.					
3.	Услов: Да је понуђач измирио доспеле порезе, доприносе и друге јавне дажбине у складу са прописима Републике Србије или стране државе када има седиште на њеној територији. Докази: Уверење Пореске управе Министарства финансија да је измирио доспеле порезе и доприносе и уверење надлежне локалне самоуправе да је измирио обавезе по основу изворних локалних јавних прихода. Овај доказ достављају сви понуђачи било да су правна лица или предузетници. Доказ не може бити старији од два месеца пре отварања понуда.					
4.	Услов: Важећа дозвола надлежног органа за обављање делатности која је предмет јавне набавке, ако је таква дозвола предвиђена посебним прописом. Доказ: Решење о дозволи за бављење прометом лекова на велико или решење о дозволи производње, оба донета од стране Министарства здравља РС, и то за партије од 1 до 105. За преостале партије потребно је доставити Решење о дозволи за бављење прометом медицинских средстава на велико или решење о дозволи производње, оба донета од стране Министарства здравља РС, ако се понуђено добро у складу са Законом о лековима и медицинским средствима сматра медицинским средством.					
5.	Услов: Понуђач је дужан да у оквиру своје понуде достави изјаву којом потврђује под кривичном и материјалном одговорношћу да је при састављању своје понуде поштовао обавезе које произилазе из важећих прописа о заштити на раду, запошљавању и условима рада, заштити животне средине, као и да нема забрану обављања делатности која је на снази у време подношења понуде. Доказ: Изјава потписана од стране овлашћеног лица понуђача о поштовању обавеза из члана 75. став 2. и члана 71. став 2. Закона (прилог бр. 5б).					

6.	Услов: Да понуђач примењује систем менаџмента који је у складу са захтевима стандарда ISO9001. Доказ: Понуђач је дужан да у оквиру своје понуде достави важећи сертификат ISO9001 за понуђача.					
7.	Услов: Гаранција уредног снабдевања наручиоца добрима која су предмет ове јавне набавке. Докази: 1) Уговор закључен са произвођачем или овлашћење за учествовање у отвореном поступку издато од стране произвођача, представништва произвођача или ексклузивног заступника на територији Републике Србије. 2) Изјава којом се понуђач обавезује под пуном материјалном и кривичном одговорношћу, да ће од дана отварања понуда и за све време трајања стручне оцене понуда располагати са најмање 10% понуђених количина добара, са тачно назначеном адресом магацина на којој се налазе потребне количине и радним временом магацина, осим за добра за која је неопходно претходно прибавити сагласност за увоз за потребе крајњег корисника од стране Министарства здравља РС. Напомена: Наручилац задржава право да изврши контролу захтеваних количина у радно време наведено у изјави, на адреси коју је понуђач навео у изјави. Пре спровођења контроле, наручилац ће <u>најкасније 24 сата пре вршења контроле</u> путем факса или електронске поште упутити обавештење, у којем ће понуђача обавестити о тачном <u>датуму и времену</u> вршења контроле. <u>Понуђач је дужан да потврди пријем обавештења, а уколико одбије да потврди пријем или потврди пријем али не омогући наручиоцу да изврши контролу, што ће се записнички констатовати, његова понуда ће бити одбијена као неприхватљива.</u> Приликом вршења контроле, комисија ће записнички констатовати затечене количине добара које су предмет контроле. Наведени записник ће бити потписан од стране чланова комисије наручиоца и присутног, овлашћеног лица понуђача. Уколико се приликом извршене контроле утврди да понуђач не поседује на наведеној адреси захтеване минималне количине добара, његова понуда ће бити одбијена као неприхватљива. Наведена контрола се спроводи као предуслов гаранције уредног снабдевања наручиоца добрима која су предмет ове јавне набавке, а у фази стручне оцене понуда.					

Напомене:

1. Сви докази из овог упутства могу се достављати у неоввереним копијама, а наручилац може пре доношења одлуке о додели уговора, захтевати од понуђача чија је понуда на основу извештаја комисије за јавну набавку оцењена као најповољнија, да достави на увид оригинал или оверену копију свих или појединих доказа, у складу са одредбом члана 79. став 1. Закона.
2. Ако понуђач у остављеном, примереном року који не може бити краћи од пет дана, не достави доказе из става 1. члана 79. Закона, наручилац ће његову понуду одбити као неприхватљиву.
3. **Понуђач није дужан да доставља доказе који су јавно доступни на интернет страницама надлежних органа** као, на пример:
 - извод о регистрацији понуђача који је регистрован код Агенције за привредне регистре (подаци доступни на интернет страници Агенције за привредне регистре).
4. **Предузетник/правно лице уписано у регистар понуђача који се води код Агенције за привредне регистре, није дужно да приликом подношења понуде доказује испуњеност обавезних услова из члана 75. став 1. тачка од 1) до 4).**

Пожељно је да понуђачи који су уписани у регистар понуђача, уместо достављања доказа из члана 75. став 1. тачка од 1) до 4), изричито наведу ту чињеницу на посебном папиру или на други јасан и погодан начин.
5. **Понуђач је дужан да без одлагања, а најкасније у року од 5 (пет) дана од дана настанка промене писаним путем обавести наручиоца о било којој промени у вези са испуњеношћу услова из поступка предметне јавне набавке која наступи до доношења одлуке о додели уговора односно до тренутка закључења уговора и да је документује на прописани начин.**
6. Уколико понуђач подноси *понуду са подизвођачем*, дужан је да докаже да подизвођач испуњава обавезне услове из члана 75. став 1. тачка од 1) до 3) ЗЈН а доказ о испуњености услова из члана 75. став 1. тачка 4) закона за део набавке који ће извршити преко подизвођача. Ако је за извршење дела јавне набавке чија вредност не прелази 10% укупне вредности јавне набавке потребно испунити обавезан услов из члана 75. став 1. тачка 5) закона понуђач може доказати испуњеност тог услова преко подизвођача којем је поверио извршење тог дела набавке.
7. У случају подношења *заједничке понуде*, сваки понуђач из групе понуђача мора да испуни обавезне услове из члана 75. став 1. тачка од 1) до 4) и услов из члана 75. став 2. док остале услове испуњавају заједно. Услов из члана 75. став 1. тачка 5) Закона дужан је да испуни понуђач из групе понуђача којем је поверено извршење дела набавке за који је неопходна испуњеност тог услова.

Потпис овлашћеног лица понуђача

име и презиме

У складу са одредбом члана 26. Закона, _____ даје:
(Назив понуђача)

ИЗЈАВУ О НЕЗАВИСНОЈ ПОНУДИ

Под пуном материјалном и кривичном одговорношћу потврђујем да сам понуду у отвореном поступку јавне набавке добара - **Сировине и амбалажа за потребе израде магистралних и галенских препарата**, ЈН број **A95/2020**, поднео независно, без договарања са другим понуђачима или заинтересованим лицима.

Место _____

Потпис овлашћеног лица понуђача

Датум _____

име и презиме

Напомена: Изјава мора бити попуњена и потписана од стране овлашћеног лица. У супротном, понуда ће бити одбијена као неприхватљива. Уколико понуду подноси група понуђача, изјава мора бити попуњена и потписана од стране овлашћеног лица сваког понуђача из групе понуђача.

У складу са одредбом члана 75. став 2. и члана 71. став 2. Закона, под пуном материјалном и кривичном одговорношћу дајем следећу:

ИЗЈАВУ

Понуђач _____ у отвореном поступку јавне набавке добара – **Сировине и амбалажа за потребе израде магистралних и галенских препарата**, ЈН број **A95/2020**, поштовао је обавезе које произлазе из важећих прописа о заштити на раду, запошљавању и условима рада, заштити животне средине, као и да нема забрану обављања делатности која је на снази у време подношења понуде.

Такође, понуђач се обавезује да поштује техничке стандарде приступачности за особе са инвалидитетом, односно да техничко решење буде приступачно за све кориснике.

Место _____

Потпис овлашћеног лица понуђача

Датум _____

име и презиме

Напомена: Изјава мора бити попуњена и потписана од стране овлашћеног лица. У супротном, понуда ће бити одбијена као неприхватљива. Уколико понуду подноси група понуђача, изјава мора бити попуњена и потписана од стране овлашћеног лица сваког понуђача из групе понуђача.

и

КЛИНИЧКИ ЦЕНТАР СРБИЈЕ

МОДЕЛ УГОВОРА О ЈАВНОЈ НАБАВЦИ ДОБАРА

Сировине и амбалажа за потребе израде магистралних и галенских препарата

Број јавне набавке A95/2020

(Модел уговора понуђач је у обавези да у целости попуни и да исти буде потписан од стране овлашћеног лица понуђача, чиме потврђује да се слаже са моделом уговора)

Београд, године

1

(Навести назив понуђача, адресу, седиште и име лица које га заступа)

Шифра делатности:

Матични број:

ПИБ:

Текући рачун: код

Тел/факс:

Електронска адреса:

(у даљем тексту овог уговора: ДОБАВЉАЧ)

и

2 Клинички центар Србије – Београд, Пастерова број 2, кога заступа в. д. директора, проф. др Милика Ашанин;

Шифра делатности: 85110;

Регистарски број: 01607089503;

Матични број: 07089503;

ПИБ:100118429;

Текући рачун: 840-667667-80;

Тел/факс: 011/2656-473, 011/2685-579

(у даљем тексту овог уговора: НАРУЧИЛАЦ)

Заједнички назив за потписнике овог уговора: УГОВОРНЕ СТРАНЕ

УГОВОР О ЈАВНОЈ НАБАВЦИ ДОБАРА**Сировине и амбалажа за потребе израде магистралних и галенских препарата****1. ПРЕДМЕТ УГОВОРА:**

1.1 Предмет овог уговора је купопродаја добара – Сировине и амбалажа за потребе израде магистралних и галенских препарата, и то:

Редни број партије	НАЗИВ ДОБАРА	Јединица мере	Количина	ПОПУЊАВА ПОНУЂАЧ				
				Произвођач – земља порекла	Величина оригиналног паковања	Цена по јединици мере динара без обрачунаог ПДВ-а	Вредност динара без обрачунаог ПДВ-а	Стопа ПДВ-а
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1. FARMACEUTSKE SUPSTANCE								
1.1. FARMACEUTSKE SUPSTANCE ZA IZRADU NESTERILNIH I OFTALMOLOŠKIH LEKOVA								
1	Acetonum	mL	60.000					
2	Aciclovirum	g	150					
3	Acidum aceticum glaciale	mL	3.000					
4	Acidum benzoicum	g	500					
5	Acidum boricum	g	8.000					
6	Acidum citricum	g	50					
7	Acidum salicylicum	g	3.000					
8	Adeps lanae (Lanolinum)	g	250.000					
9	Aethacridini lactas (Rivanol)	g	600					
10	Aether	g	7.000					
11	Argenti nitras	g	200					
12	Aspirinum	g	7.000					
13	Atropini sulfas	g	300					
14	Balsamum peruvianum	g	4.000					
15	Basiscrem DAC	g	30.000					
16	Benzaldehydum	g	1.000					
17	Benzocainum	g	2.000					
18	Bismuthi subgallas	g	1.000					
19	Borax	g	11.000					
20	Calcii lactas x 5H2O	g	15.000					
21	Camphora	g	25.000					

22	Carbomera 940	g	27.000					
23	Cera alba	g	140.000					
24	Cetostearolum	g	60.000					
25	Chloramphenicolum	g	6.000					
26	Ciprofloxacini hydrochloridum	g	25					
27	Clindamycini hydrochloridum	g	300					
28	Coffeinum	g	1.000					
29	Collodium	mL	11.000					
30	Dexamethasoni natrii phosphas	g	5					
31	Dimethylis sulfoxidum (DMSO)	g	1.000					
32	Dinatrii edetas	g	100					
33	Dinatrii phosphas 2H2O	g	250					
34	Dithranolum	g	20					
35	Ephedrini hydrochloridum	g	250					
36	Erythromycinum	g	50					
37	Ethanolum 96%	mL	15.000.000					
38	Eucalypti aetheroleum	g	4.000					
39	Fluocinoloni acetonidum	g	100					
40	Fluocinonidum	g	175					
41	Gentamycini sulfas	g	400					
42	Glucosum	g	100.000					
43	Glycerolum	g	1.560.000					
44	HEC (Hydroxyethylcellulosum)	g	3.000					
45	Homatropini hydrobromidum	g	400					
46	HPMC (Hypromellosum)	g	5.000					
47	Hydrocortisoni acetat	g	200					
48	Hydrogenii peroxydi sol. conc. 30%	g	1.100.000					
49	Hyoscini hydrobromidum	g	10					
50	Hyperici oleum	g	90.000					
51	Ichthammolum (Ichtyol)	g	700					
52	Indometacinum	g	25					
53	Iodum	g	2.000					
54	Kalii iodidum	g	5.000					
55	Lactosum	g	25.000					
56	Lidocaini hydrochloridum	g	1.500					
57	Macrogolum 400	g	2.000					
58	Macrogolum 4000	g	140.000					
59	Magnesii sulfas	g	7.000					
60	Mentholum	g	5.000					
61	Natrii benzoas	g	2.000					
62	Natrii chloridum	g	15.000					
63	Natrii citras	g	50					
64	Natrii dihydrogenophosphas x 2H2O	g	100					
65	Natrii hydrogenocarbonas (bikarbona)	g	150.000					

66	Natrii hydroxydum	g	14.000					
67	Natrii stearas	g	3.000					
68	Natrii sulfas anh.	g	12.000					
69	Nystatinum	g	50					
70	Oxytetracyclini hydrochloridum	g	50					
71	Paracetamolum	g	8.000					
72	Paracetamolum cryst.	g	5.000					
73	Paraffinum liquidum	g	720.000					
74	Phenolum	g	50					
75	Phenylephrini hydrochloridum	g	1.300					
76	Pilocarpini hydrochloridum	g	200					
77	Polysorbatum 80 (60)	g	45.000					
78	Prednisoloni acetat	g	25					
79	Propylenglycolum	g	30.000					
80	Propyphenazonum	g	3.000					
81	Resorcinolum	g	500					
82	Ricini oleum	g	60.000					
83	Sulfur	g	5.000					
84	Talcum	g	40.000					
85	Terebinthinae aetheroleum	mL	15.000					
86	Tetracaini hydrochloridum	g	600					
87	Thymolum	g	200					
88	Tropicamidum	g	300					
89	Ureum	g	13.000					
90	Vaselinum	g	1.050.000					
91	Witepsol H15	g	11.000					
92	Zinci oxydum	g	25.000					
93	Zinci sulfas x 7H2O	g	150					
	1.2. FARMACEUTSKE SUPSTANCE ZA IZRADU STERILNIH RASTVORA							
94	Acidum boricum	g	90.000					
95	Calcii chloridum x 2H2O	g	15.000					
96	Ethacridini lactas monoh.	g	1.000					
97	Fluoresceinum natricum	g	300					
98	Kalii chloridum	g	25.000					
99	Kalii dihydrogenphosphas	g	2.000					
100	Magnesii chloridum x 6H2O	g	10.000					
101	Magnesii sulfas x 7H2O	g	60.000					
102	Natrii chloridum	g	175.000					
103	Natrii hydrogenocarbonas	g	10.000					
104	Dinatrii hydrogen phosphas	g	12.000					
105	Procaini hydrochloridum	g	2.000					
94	Acidum boricum	g	90.000					
95	Calcii chloridum x 2H2O	g	15.000					
96	Ethacridini lactas monoh.	g	1.000					

97	Fluoresceinum natricum	g	300					
98	Kalii chloridum	g	25.000					
99	Kalii dihydrogenphosphas	g	2.000					
100	Magnesii chloridum x 6H2O	g	10.000					
101	Magnesii sulfas x 7H2O	g	60.000					
102	Natrii chloridum	g	175.000					
103	Natrii hydrogenocarbonas	g	10.000					
104	Dinatrii hydrogen phosphas	g	12.000					
105	Procaini hydrochloridum	g	2.000					
	1.3. OSTALE SUPSTANCE							
106	Acidum hydrochloricum 0,1M	mL	10.000					
107	Acidum hydrochloricum p.a.	L	1.700					
	2. AMBALAŽA							
	2.1. AMBALAŽA ZA IZRADU NESTERILNIH I OFTALMOLOŠKIH LEKOVA							
108	Boca a 10 mL sterilna	kom	40.000					
109	Boca a 50 mL	kom	2.500					
110	Boca a 100 mL	kom	5.000					
111	Boca a 200 mL	kom	1.500					
112	Boca a 1000 mL	kom	55.000					
113	Boca a 1000 mL dvodelna	kom	1.500					
114	Tamna boca a 100 mL	kom	800					
115	Kutija a 30 g	kom	1.000					
116	Kutija a 50 g	kom	5.000					
117	Kutija a 100 g	kom	15.500					
118	Kutija a 500 g	kom	10.000					
119	Kutija a 1000 g	kom	50					
120	Supoforme	kom	6.000					
121	Kesa papirna br. 2	kom	5.000					
122	Kesa papirna br. 8	kom	2.000					
123	Kesa papirna br. 9	kom	2.000					
124	Kesa papirna br. 10	kom	5.000					
125	Kesa papirna a 0,5 kg	kom	3.000					
126	Kesa papirna a 1 kg	kom	6.000					
127	Kapsula papirna br. 3	kom	100.000					
128	Komplet papirica za fluorescein natrijum	kom	3.000					
129	Signatura stampana 8 x 4 cm	kom	70.000					
130	Signatura okrugla φ 5 cm	kom	40.000					
131	Signatura 5,5 x 2,3 cm	kom	90.000					
132	Seckani papirici za obelezavanje 12 x 12 cm	kom	2.000					
133	Tuba aluminijumska 10,5 x 125 mm	kom	2.000					
134	Membranski filter hidrofilni, 0,22 μm, celulozaacetat, 25 - 50 mm, kućište MBS	kom	800					
	2.2. AMBALAŽA ZA IZRADU STERILNIH LEKOVA							
135	Staklena boca za infuzione rastvora, II hidrol. grupa, DIN, a 125 mL	kom.	10.000					

136	Staklena boca za infuzione rastvora, II hidrol. grupa, DIN, a 500 mL	kom.	20.000				
137	Gumeni čep za boce po DIN-u	kom.	40.000				
138	Alu-plastika poklopac za boce po DIN-u	kom.	40.000				
139	Signature 40 x 60 mm, vodeni lepak	kom.	10.000				
140	Signature 60 x 90 mm, vodeni lepak	kom.	45.000				
141	Membranski filter hidrofilni, 0,22 µm, celulozaacetat, φ 293 mm	kom.	200				
Укупна вредност без обрачунаог ПДВ-а							
ПДВ % (уписати стопу)							
Укупна вредност са обрачунаним ПДВ-ом							

1.2 Саставни део овог уговора је понуда добављача број од године која је достављена по позиву за подношење понуда и прихваћена од стране стручне комисије наручиоца.

2. ЦЕНЕ И ПОПУСТИ

2.1 Цене добара утврђене су понудом добављача број од године.

3. РОК И НАЧИН ПЛАЋАЊА

3.1 Наручилац се обавезује да плаћање по овом уговору изврши у року од 90 (деведесет) дана од дана извршене испоруке добара и достављене фактуре.

3.2 Фактура мора бити достављена у року од 3 (три) радна дана од дана регистрације у Централном регистру фактура.

4. РОК ИСПОРУКЕ

4.1 Добра чија је купопродаја предмет овог уговора испоручује се на паритету ф-цо магацин наручиоца.

4.2 Добра се испоручују у року одсата од пријема писаног захтева наручиоца, односно за добра за која је потребна сагласност Министарства здравља РС у року оддана од дана пријема писаног захтева наручиоца.

4.3 Уговорени рок испоруке представља битан састојак уговора сходно одредби члана 125. ЗОО

4.4 Продужење рока испоруке толерише се само у случају више силе и исти ће бити сагласно одређен сходно времену трајања више силе.

4.5 Пријем и квантитативну контролу испоручених добара врши овлашћено лице наручиоца и исте оверава својим потписом.

5. ФИНАНСИЈСКЕ ГАРАНЦИЈЕ

5.1 Добављач је дужан да, у року од 10 (десет) дана од дана обостраног потписивања уговора о јавној набавци (уколико понуђач доставља банкарску гаранцију за добро извршење посла), односно, приликом обостраног потписивања уговора (уколико понуђач доставља бланко меницу за добро извршење посла), наручиоцу достави финансијску гаранцију за добро извршење посла у висини од 10% уговорене вредности без обрачунаог ПДВ-а, са роком важења од најмање 30 (тридесет) дана дуже од дана истека рока за коначно извршење посла.

5.2 Уколико добављач у року из претходног става не достави наручиоцу финансијску гаранцију, уговор не ступа на снагу (одложни услов).

5.3 Уколико првобитно достављена финансијска гаранција за добро извршење посла буде наплаћена добављач је дужан да у року од 5 (пет) дана од дана наплате достави нову финансијску гаранцију за добро извршење посла у висини од 10% од вредности преосталог нереализованог дела уговора без обрачунаог ПДВ-а.

5.4 Ако добављач не достави финансијску гаранцију из тачке 5.3 уговор престаје да производи правна дејства.

5.5 Наручилац ће приложени финансијску гаранцију за добро извршење посла искористити у сврху накнаде штете у следећим случајевима:

- у случају неизвршења уговорних обавеза у роковима и на начин који су предвиђени уговором о јавној набавци,
- у случају неоснованог једностраног раскида уговора о јавној набавци од стране добављача,
- у другим случајевима неиспуњења уговорних обавеза који могу довести до угрожавања рада наручиоца и нанети му штету или угрозити живот и здравље пацијената на било који начин.

6. КВАЛИТЕТ И КОЛИЧИНЕ

6.1 Добра чија је купопродаја предмет овог уговора морају у потпуности одговарати:

- важећим домаћим и/или међународним стандардима за ту врсту добара,
- уверењима о квалитету и атестима достављеним уз понуду добављача, који су издати од стране надлежне, овлашћене институције,
- достављеним узорцима добара (уколико је достављање узорака изричито захтевано у конкурсној документацији).

6.2 Наручилац је овлашћен да врши контролу квалитета испоручених добара у било које време и без претходне најаве на месту пријема, током или после испоруке, са правом да узорке добара из било које испоруке достави независној специјализованој институцији ради анализе.

- 6.3 У случају када независна специјализована институција утврди одступање од уговореног квалитета, трошкови анализе и повлачења добара, падају на терет добављача.
- 6.4 Квантитавни пријем добара врши се приликом пријема у магацину наручиоца у присуству добављача. Евентуална рекламација од стране наручиоца на испоручене количине мора бити сачињена у писаној форми и достављена добављачу у року од 24 (двадесетчетири) часа.
- 6.5 Уколико било која испорука не задовољи квалитет, добављач је у обавези да у року од 24 (двадесетчетири) сата од пријема рекламације изврши нову испоруку, а трошкове повлачења рекламиране испоруке сноси добављач.

7. УПРАВЉАЊЕ НЕУПОТРЕБЉИВИМ ЛЕКОВИМА И МЕДИЦИНСКИМ СРЕДСТВИМА

- 7.1 У складу са чланом 56. Закона о управљању отпадом, наручилац као здравствена установа се обавезује да неупотребљиве лекове и медицинска средства (лекове и медицинска средства са истеклим роком трајања, расуте лекове и медицинска средства, неисправне лекове и медицинска средства у погледу квалитета и др.), врати добављачу ради безбедног третмана, а добављач се обавезује да такве лекове и медицинска средства преузме.

8. ПАКОВАЊЕ И АМБАЛАЖА

- 8.1 Добра чија је купопродаја предмет овог уговора морају бити упакована на начин који је уобичајан за ту врсту добара и испоручена у оригиналној амбалажи (контејнер) произвођача.
- 8.2 Добра морају бити транспортована на начин који гарантује очување неоштећености амбалаже и добара.

9. ВИША СИЛА

- 9.1 Наступање више силе ослобађа од одговорности уговорне стране за кашњење у извршењу уговорених обавеза. О датуму наступања, трајању и датуму престанка више силе, уговорне стране су обавезне, да једна другу обавесте писаним путем у року од 24 (двадесетчетири) часа.
- 9.2 Као случајеви више силе сматрају се природне катастрофе, пожар, поплава, експлозија, транспортне несреће, одлуке органа власти и други случајеви, који су Законом утврђени као виша сила.

10. СПОРОВИ

- 10.1 Уговорне стране су сагласне да се евентуални спорови по овом уговору решавају споразумно, а у случају спора уговарају стварну и месну надлежност Привредног суда у Београду, уз примену права Републике Србије.

11. РАСКИД УГОВОРА

- 11.1 Свака уговорна страна незадовољна испуњењем уговорених обавеза друге уговорне стране може захтевати раскид уговора, под условом, да је своје уговорене обавезе у потпуности и благовремено извршила.
- 11.2 Уговорна страна која жели да раскине уговор се обавезује да претходно, другој уговорној страни, достави писано обавештење о разлозима за раскид уговора и да јој остави примерен рок од 2 (два) дана за испуњење обавеза.
- 11.3 Уколико друга уговорна страна не испуни обавезу ни у накнадно остављеном примереном року, уговор ће се раскинути.
- 11.4 Наручилац задржава право да једнострано раскине уговор о јавној набавци са добављачем без остављања накнадног рока за испуњење, уколико у троку трајања уговора добављач 2 (два) пута није испоручио добра која су предмет ове јавне набавке у уговореном року или уговореном квалитету, а наручилац то записнички утврди и рекламира му у писаној форми.
- 11.5 Плаћање по овом уговору у 2020. години вршиће се до нивоа средстава обезбеђених Финансијским планом за 2020. годину, за ове намене.
- 11.6 За обавезе које по овом уговору доспевају у 2021. години, наручилац ће извршити требовање преосталих количина и плаћање добављачу по обезбеђивању финансијских средстава усвајањем Финансијског плана за 2021. годину или доношењем Одлуке о привременом финансирању.
У супротном уговор престаје да важи без накнаде штете због немогућности преузимања обавеза од стране наручиоца.

12. ИЗМЕНЕ И ДОПУНЕ

- 12.1 Уговорне стране сагласно констатују да је измена и допуна могућа само из објективних разлога који морају бити предвиђени посебним прописима.

13. СТУПАЊЕ НА СНАГУ УГОВОРА

- 13.1 Овај уговор ступа на снагу даном потписивања обе уговорне стране и достављања наручиоцу финансијске гаранције из члана 5. овог уговора.

14. ВАЖЕЊЕ УГОВОРА

- 14.1 Уговорне стране су сагласне да уговор важи до спровођења јавних набавки од стране Тела за централизоване јавне набавке образованог на Републичком, Покрајинском или нивоу Локалне самоуправе.
- 14.2 Уколико у току текуће календарске године не дође до централизованог спровођења јавних набавки, уговор производи правна дејства до испоруке уговорених количина добара која су предмет овог уговора, а најдуже годину дана од дана закључења.

15. ЗАВРШНЕ ОДРЕДБЕ

- 15.1 Овај уговор сачињен је у 5 (пет) истоветних примерака на српском језику, од којих се добављачу уручују 2 (два) примерка, док наручилац задржава 3 (три) примерка.
- 15.2 Саставни део овог уговора су и његови прилози, како следи:

УГОВОРНЕ СТРАНЕ:

НАРУЧИЛАЦ
КЛИНИЧКИ ЦЕНТАР СРБИЈЕ
в. д. директора

Проф. др Милика Ашанин

ДОБАВЉАЧ

директор

НАЗИВ ПОНУЂАЧА: _____
 Адреса и седиште: _____
 ПИБ број: _____
 Број понуде: _____
 Датум: _____

ПРЕДМЕТ: ВРСТА, ТЕХНИЧКЕ КАРАКТЕРИСТИКЕ (спецификације), КОЛИЧИНА, КВАЛИТЕТ И ОПИС ДОБАРА ПРЕМА ЗАХТЕВУ НАРУЧИОЦА И ТЕХНИЧКА ДОКУМЕНТАЦИЈА ЗА НАБАВКУ ДОБАРА – Сировине и амбалажа за потребе израде магистралних и галенских препарата

Ред. број партије	НАЗИВ ДОБАРА	Јед. мере	Количина	Величина паковања	УСЛОВИ	ПОПУЊАВА ПОНУЂАЧ			
						Сертификат произвођача	Сертификат овлашћене лабораторије	Произвођач - земља порекла	Величина оригиналног паковања
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1. FARMACEUTSKE SUPSTANCE									
1.1. FARMACEUTSKE SUPSTANCE ZA IZRADU NESTERILNIH I OFTALMOLOŠKIH LEKOVA									
1	Acetonum	mL	60.000	do 10 L					
2	Aciclovirum	g	150		API				
3	Acidum aceticum glaciale	mL	3.000	do 1 L					
4	Acidum benzoicum	g	500						
5	Acidum boricum	g	8.000	do 1 kg					
6	Acidum citricum	g	50						
7	Acidum salicylicum	g	3.000	do 1 kg					
8	Adeps lanae (Lanolinum)	g	250.000	do 50 kg					
9	Aethacridini lactas (Rivanol)	g	600						
10	Aether	g	7.000	do 1 L					
11	Argenti nitras	g	200						
12	Aspirinum	g	7.000	do 1 kg	API				
13	Atropini sulfas	g	300		API				
14	Balsamum peruvianum	g	4.000	0,5 - 1 kg					
15	Basiscrem DAC	g	30.000	do 10 kg	DAC				
16	Benzaldehydum	g	1.000		98,5%, GC				
17	Benzocainum	g	2.000						
18	Bismuthi subgallas	g	1.000						
19	Borax	g	11.000						
20	Calcii lactas x 5H2O	g	15.000						

21	Camphora	g	25.000	do 1 kg					
22	Carbomera 940	g	27.000	do 1 kg					
23	Cera alba	g	140.000	do 20 kg					
24	Cetostearolum	g	60.000	do 20 kg					
25	Chloramphenicolum	g	6.000	do 1 kg	API				
26	Ciprofloxacini hydrochloridum	g	25		API				
27	Clindamycini hydrochloridum	g	300		API				
28	Coffeinum	g	1.000		API				
29	Collodium	mL	11.000	do 1 L					
30	Dexamethasoni natrii phosphas	g	5		API				
31	Dimethylis sulfoxidum (DMSO)	g	1.000						
32	Dinatrii edetas	g	100						
33	Dinatrii phosphas 2H2O	g	250						
34	Dithranolum	g	20	do 10 g					
35	Ephedrini hydrochloridum	g	250		API				
36	Erythromycinum	g	50		API				
37	Ethanolum 96%	mL	15.000.000						
38	Eucalypti aetheroleum	g	4.000						
39	Fluocinoloni acetonidum	g	100		API				
40	Fluocinonidum	g	175		API				
41	Gentamycini sulfas	g	400		API				
42	Glucosum	g	100.000	do 25 kg					
43	Glycerolum	g	1.560.000	bure					
44	HEC (Hydroxyethylcellulosum)	g	3.000						
45	Homatropini hydrobromidum	g	400		API				
46	HPMC (Hypromellosum)	g	5.000						
47	Hydrocortisoni acetas	g	200		API				
48	Hydrogenii peroxydi sol. conc. 30%	g	1.100.000	do 10 kg					
49	Hyoscini hydrobromidum	g	10		API				
50	Hyperici oleum	g	90.000	do 5 kg					
51	Ichthammolum (Ichtyol)	g	700						
52	Indometacinum	g	25		API				

53	Iodum	g	2.000	do 1 kg					
54	Kalii iodidum	g	5.000		API				
55	Lactosum	g	25.000	do 25 kg					
56	Lidocaini hydrochloridum	g	1.500						
57	Macrogolum 400	g	2.000	do 1 kg					
58	Macrogolum 4000	g	140.000	do 10 kg					
59	Magnesii sulfas	g	7.000						
60	Mentholum	g	5.000						
61	Natrii benzoas	g	2.000						
62	Natrii chloridum	g	15.000						
63	Natrii citras	g	50						
64	Natrii dihydrogenophosphas x 2H2O	g	100						
65	Natrii hydrogenocarbonas (bikarbona)	g	150.000	do 25 kg					
66	Natrii hydroxydum	g	14.000						
67	Natrii stearas	g	3.000						
68	Natrii sulfas anh.	g	12.000						
69	Nystatinum	g	50		API				
70	Oxytetracyclini hydrochloridum	g	50		API				
71	Paracetamololum 45 µm	g	8.000		API				
72	Paracetamololum cryst. 500 µm	g	5.000		API				
73	Paraffinum liquidum	g	720.000	bure					
74	Phenolum	g	50						
75	Phenylephrini hydrochloridum	g	1.300		API				
76	Pilocarpini hydrochloridum	g	200		API				
77	Polysorbatum 80 (60)	g	45.000	do 10 kg					
78	Prednisoloni acetatas	g	25		API				
79	Propylenglycolum	g	30.000	do 10 kg					
80	Propyphenazonum	g	3.000		API				
81	Resorcinolum	g	500						
82	Ricini oleum	g	60.000	do 10 kg					
83	Sulfur	g	5.000						
84	Talcum	g	40.000	do 5 kg					

85	Terebinthinae aetheroleum	mL	15.000	do 1 L					
86	Tetracaini hydrochloridum	g	600		API				
87	Thymolum	g	200						
88	Tropicamidum	g	300		API				
89	Ureum	g	13.000						
90	Vaselinum	g	1.050.000	bure					
91	Witepsol H15	g	11.000						
92	Zinci oxydum	g	25.000						
93	Zinci sulfas x 7H2O	g	150						
1.2. FARMACEUTSKE SUPSTANCE ZA IZRADU STERILNIH RASTVORA									
94	Acidum boricum	g	90.000		API, Услови; Б; тачка 1				
95	Calcii chloridum x 2H2O	g	15.000		API, Услови; Б; тачка 1				
96	Ethacridini lactas monoh.	g	1.000		API, Услови; Б; тачка 1				
97	Fluoresceinum natricum	g	300		API, Услови; Б; тачка 1				
98	Kalii chloridum	g	25.000		API, Услови; Б; тачка 1				
99	Kalii dihydrogenphosphas	g	2.000		API / Екс, Услови; Б; тачка 2				
100	Magnesii chloridum x 6H2O	g	10.000		API, Услови; Б; тачка 1				
101	Magnesii sulfas x 7H2O	g	60.000		API, Услови; Б; тачка 1				
102	Natrii chloridum	g	175.000		API, Услови; Б; тачка 1				
103	Natrii hydrogenocarbonas	g	10.000		API, Услови; Б; тачка 1				
104	Dinatrii hydrogen phosphas	g	12.000		API / Екс, Услови; Б; тачка 2				
105	Procaini hydrochloridum	g	2.000		API, Услови; Б; тачка 1				
1.3. OSTALE SUPSTANCE									
106	Acidum hydrochloricum 0,1M	mL	10.000	1 L	p.a., reagens po Ph. Eur.				
107	Acidum hydrochloricum p.a.	L	2.000	do 50 L	puriss. p.a., reag. Ph. Eur., fuming, ≥37%				
2. AMBALAŽA									
2.1. AMBALAŽA ZA NESTERILNE I OFTALMOLOŠKE LEKOVE									
108	Boca a 10 mL sterilna	kom	40.000						
109	Boca a 50 mL	kom	2.500						

110	Boca a 100 mL	kom	5.000						
111	Boca a 200 mL	kom	1.500						
112	Boca a 1000 mL	kom	55.000						
113	Boca a 1000 mL dvodelna	kom	1.500						
114	Tamna boca a 100 mL	kom	800						
115	Kutija a 30 g	kom	1.000						
116	Kutija a 50 g	kom	5.000						
117	Kutija a 100 g	kom	15.500						
118	Kutija a 500 g	kom	10.000						
119	Kutija a 1000 g	kom	50						
120	Supoforme	kom	6.000						
121	Kesa papirna br. 2	kom	5.000						
122	Kesa papirna br. 8	kom	2.000						
123	Kesa papirna br. 9	kom	2.000						
124	Kesa papirna br. 10	kom	5.000						
125	Kesa papirna a 0,5 kg	kom	3.000						
126	Kesa papirna a 1 kg	kom	6.000						
127	Kapsula papirna br. 3	kom	100.000						
128	Komplet papirica za fluorescein natrijum	kom	3.000						
129	Signatura stampana 8 x 4 cm	kom	70.000						
130	Signatura okrugla $\varnothing$ 5 cm	kom	40.000						
131	Signatura 5,5 x 2,3 cm	kom	90.000						
132	Seckani papirici za obelezavanje 12 x 12 cm	kom	2.000						
133	Tuba aluminijumska 10,5 x 125 mm	kom	2.000						
134	Membranski filter hidrofilni, 0,22 μ m, celulozaacetat, 25 - 50 mm, kućiste MBS	kom	800	pojedinačno					
2.2. AMBALAŽA ZA IZRADU STERILNIH LEKOVA									
135	Staklena boca za infuzione rastvora, II hidrol. grupa, DIN, a 125 mL	kom.	10.000						
136	Staklena boca za infuzione rastvora, II hidrol. grupa, DIN, a 500 mL	kom.	20.000						
137	Gumeni čep za boce po DIN-u	kom.	40.000		u zatvorenim kesama, RTS				
138	Alu-plastika poklopac za boce po DIN-u	kom.	40.000						
139	Signature 40 x 60 mm, vodeni lepak	kom.	10.000						
140	Signature 60 x 90 mm, vodeni lepak	kom.	45.000						

141	Membranski filter hidrofilni, 0,22 µm, celulozaacetat, φ 293 mm	kom.	200		pakovanje 25 kom.				
135	Staklena boca za infuzione rastvora, II hidrol. grupa, DIN, a 125 mL	kom.	10.000						
136	Staklena boca za infuzione rastvora, II hidrol. grupa, DIN, a 500 mL	kom.	20.000						
137	Gumeni čep za boce po DIN-u	kom.	40.000		u zatvorenim kesama, RTS				
138	Alu-plastika poklopac za boce po DIN-u	kom.	40.000						
139	Signature 40 x 60 mm, vodeni lepak	kom.	10.000						
140	Signature 60 x 90 mm, vodeni lepak	kom.	45.000						
141	Membranski filter hidrofilni, 0,22 µm, celulozaacetat, φ 293 mm	kom.	200		pakovanje 25 kom.				

НАПОМЕНА:	1. Обавезно је уписивање: сертификата произвођача, сертификата овлашћене лабораторије, произвођача - земље порекла, величине оригиналног паковања за понуђена добра која се нуде у горе наведеној табели.
	2. Понуђач је дужан да уз понуду, за добра која нуди, достави сертификате произвођача, сертификате овлашћене лабораторије, произвођача - земље порекла, величине оригиналног паковања за понуђена добра која се нуде у горе наведеној табели на српском или енглеском, са техничким и другим карактеристикама добара која нуди, из кога наручилац може утврдити да ли понуђена добра одговарају захтевима из конкурсне документације.
	3. Пре доделе уговора о јавној набавци наручилац може захтевати од понуђача достављање узорка, на основу којих ће утврдити да ли понуђено добро, односно његови делови, одговарају захтевима из конкурсне документације. ДОСТАВЉЕНИ УЗОРЦИ СЕ НЕ ВРАЋАЈУ, ЈЕР СЛУЖЕ ЗА ПРОБУ.
	4. Испоручено добро мора у потпуности одговарати документацији приложеној у понуди, а на основу које је и извршен одабир. У случају да има неких промена добављач је дужан да одмах обавести наручиоца о промени и пошаље документацију која се иначе тражи конкурсном документацијом. Након увида у достављену документацију наручилац задржава право да раскине уговор ако понуђено добро не одговара наведеним захтевима.

Начин спровођења контроле квалитета: _____ _____ <i>(Описати начин на који ПОНУЂАЧ спроводи редовну контролу квалитета)</i>
Обезбеђивање гаранције квалитета: _____ _____ <i>(Навести чиме ПОНУЂАЧ гарантује квалитет сваке појединачне испоруке)</i>

Потпис овлашћеног лица понуђача

име и презиме

УСЛОВИ ЗА ФАРМАЦЕУТСКЕ СУПСТАНЦЕ И АМБАЛАЖУ

I

УСЛОВИ ЗА ФАРМАЦЕУТСКЕ СУПСТАНЦЕ**A За активну фармацеутску супстанцу (API):**

1. Сертификат Добре произвођачке праксе (EU GMP сертификат или одговарајући) за свако место производње активне фармацеутске супстанце (API), издат од надлежног органа земље Европске уније или друге земље која има захтеве у погледу Добре произвођачке праксе исте или сличне онима који су прописани у Европској унији.
2. Сертификат Добре произвођачке праксе (EU GMP сертификат) за место производње активне фармацеутске супстанце (API) није неопходан ако произвођач поседује важећи сертификат о усклађености активне супстанце са монографијом Европске фармакопеје (CEP).
На CEP сертификату мора бити наведено име произвођача којем се даје овлашћење да приложени CEP сертификат користи за промет понуђене фармацеутске супстанце.
3. За сваку понуђену API мора бити достављен сертификат анализе примарног произвођача, са логом произвођача и именом и презименом особе одговорне за пуштање серије у промет (QP), који мора у потпуности одговарати монографији за наведену фармакопеју (PhEur/USP/BP/...) и садржавати све тестове (особине, идентификација, тестови, одређивања), укључујући и границе прихватљивости и добијене нумеричке резултате (ако су резултати тестова нумерички).
4. Уколико завршну контролу произведене серије API потпуно или делимично обавља уговорна контролна лабораторија, доставља се EU GMP сертификат (или одговарајући) уговорне контролне лабораторије и копија извештаја уговорне контролне лабораторије (тј. сертификата анализе за испитивања обављена у уговорној контролној лабораторији). На извештају, осим резултата испитивања, мора бити наведен назив испитиване API, декларација, као и број серије произведене API.
5. За сваку понуђену API уколико је препакована/поново обележена (API сме бити препакована/поново обележена само једном), поред докумената наведених од 1. до 4., прилажу се документа којима се доказује следљивост, у складу са Смерницама Добре произвођачке праксе 2. део (**“Службени гласник Републике Србије” бр. 97/2017, и то Први део: Одељак 5.27, Одељак 5.28 и Одељак 5.29 и Други део: Одељак 1.2, Одељак 2, Одељак 6, Одељак 10.2, Одељак 11, Одељак 16 и Одељак 17**), као и доказ о пуштању у промет серије препаковане/поново обележене API, са именом и презименом особе одговорне за пуштање у промет серије препаковане/поново обележене API (QA/QP).
6. У складу са Смерницама Добре произвођачке праксе 2. део (**“Службени гласник Републике Србије” бр. 97/2017, и то Први део, Одељак 5.27, Одељак 5.28 и Одељак 5.29 и Други део, Одељак 1.2, Одељак 2, Одељак 6, Одељак 10.2, Одељак 11, Одељак 16 и Одељак 17**), доказ о завршној контроли препаковане/поново обележене API, тј. сертификат анализе произвођача у фази препакивања/поновног обележавања, са логом произвођача у фази препакивања/поновног обележавања. Сертификат мора у потпуности одговарати монографији наведене фармакопеје (PhEur/USP/BP/...) и садржавати све тестове (особине, идентификација, тестови, одређивања), укључујући и границе прихватљивости и добијене нумеричке резултате (ако су резултати тестова нумерички), као и испитивања посебних захтева корисника, ако су тражени тендерском документацијом.
Сертификат анализе произвођача у фази препакивања/поновног обележавања мора садржавати резултате испитивања по истој референци (фармакопеји) као и сертификат анализе (примарног) произвођача API.
7. Уколико завршну контролу серије препаковане/поново обележене API потпуно или делимично обавља уговорна контролна лабораторија, доставља се EU GMP сертификат (или одговарајући) уговорне контролне лабораторије и копија извештаја уговорне контролне лабораторије (тј. сертификата анализе за испитивања обављена у уговорној контролној лабораторији). На извештају, осим резултата испитивања, мора бити наведен назив испитиване API, декларација, као и број серије произведене API.
Сертификат анализе произвођача у фази препакивања/поновног обележавања мора садржавати резултате испитивања по истој референци (фармакопеји) као и сертификат анализе произвођача API.
8. Као доказ да су фармацеутске супстанце одговарајућег микробиолошког квалитета (поглавље 5.1.4. Европске фармакопеје), на сертификату анализе фармацеутске супстанце примарног, односно примарног и произвођача у фази препакивања/поновног обележавања пожељно је да су наведени резултати испитивања микробиолошког квалитета након процеса производње и примарног произвођача и произвођача у фази препакивања/поновног обележавања.

Б За фармацевтске супстанце за израду стерилних и апирогених лекова (партије 94 – 105), поред наведеног у општим условима:

1. Предност ће имати фармацевтске супстанце које имају испитивање микробиолошког квалитета и/или бактеријских ендотоксина.
2. Уколико у оквиру понуда ни један добављач није понудио активну фармацевтску супстанцу (API), биће узета у разматрање фармацевтска супстанца декларисана као ексципијенс, са сертификатом анализе на коме су најпотпунија испитивања.

В За помоћну фармацевтску супстанцу (ексципијенс):

1. За сваку понуђену помоћну фармацевтску супстанцу (ексципијенс) мора бити достављен Сертификат анализе примарног произвођача, са логом произвођача и именом и презименом особе одговорне за пуштање серије у промет (QP), који мора у потпуности одговарати монографији за наведену фармакопеју (PhEur/USP/BP/...) и садржавати све тестове (особине, идентификација, тестови, одређивања), укључујући и границе прихватљивости и добијене нумеричке резултате (ако су резултати тестова нумерички), као и испитивања посебних захтева корисника, ако су тражени тендерском документацијом.

Уколико је ексципијенс препакован:

1. Сертификат Добре произвођачке праксе (EU GMP сертификат или одговарајући) за место производње произвођача у фази препакивања/поновног обележавања ексципијенса, издат од надлежног органа из земље Европске уније или друге земље која има захтеве у погледу Добре произвођачке праксе исте или сличне онима који су прописани у Европској унији.
2. У складу са Смерницама Добре произвођачке праксе 2. део (**“Службени гласник Републике Србије” бр. 97/2017, и то Први део, Одељак 5.27, Одељак 5.28 и Одељак 5.29 и Други део, Одељак 1.2, Одељак 2, Одељак 6, Одељак 10.2, Одељак 11, Одељак 16 и Одељак 17**), сертификат анализе произвођача у фази препакивања/поновног обележавања (PhEur/USP/BP/...), са логом произвођача у фази препакивања/поновног обележавања и именом и презименом особе одговорне за пуштање серије у промет (QA/QP). Сертификат мора у потпуности одговарати монографији наведене фармакопеје (PhEur/USP/BP/...) и садржавати све тестове (особине, идентификација, тестови, одређивања), укључујући и границе прихватљивости и добијене нумеричке резултате (ако су резултати тестова нумерички), као и испитивања посебних захтева корисника, ако су тражени тендерском документацијом.
Сертификат анализе произвођача у фази препакивања/поновног обележавања мора садржавати резултате испитивања по истој референци (фармакопеји) као и сертификат анализе произвођача ексципијенса.
3. Уколико завршну контролу серије препакованог/поново обележеног ексципијенса потпуно или делимично обавља уговорна контролна лабораторија, доставља се EU GMP сертификат (или одговарајући) уговорне контролне лабораторије и копија извештаја уговорне контролне лабораторије (тј. сертификата анализе за испитивања обављена у уговорној контролној лабораторији). На извештају мора бити наведен назив испитиваног ексципијенса, декларација и серија произведеног ексципијенса. Сертификат анализе произвођача у фази препакивања/поновног обележавања мора садржавати резултате испитивања по истој референци (фармакопеји) као и сертификат анализе произвођача ексципијенса.

Напомене:

- API и ексципијенси морају бити у складу са Директивом 2001/83/ЕС.
- API и ексципијенси у тренутку подношења понуде морају бити у року.

Г Поред општих услова за фармацевтске супстанце (активне и помоћне), понуђачи у оквиру својих понуда морају доставити:

1. Изјаву да кортикостероиди неће бити испоручени у вакуум паковању.
2. За партију 8 (Adeps lanae – Lanolinum): BSE/TSE сертификат/изјаву (монографија 01/2008:1483 Европске фармакопеје), а сертификат анализе примарног произвођача мора обавезно садржавати испитивања појединачних и укупних пестицида према захтеву Европске фармакопеје,
3. за партије 42 (Glucosum) и 55 (Lactosum): BSE/TSE сертификат/изјаву (монографија 01/2008:1483 Европске фармакопеје); пожељно је да наведене партије имају испитан микробиолошки квалитет
4. за партију 37 (Ethanolum 96% v/v): сертификат анализе који, поред испитивања по Европској фармакопеји, има и испитивање на редуктивне материје по Ph.Jug. IV.

Д За добра из дела 1.3. (остале супстанце):

1. лабораторијска хемикалија мора бити у оригиналном паковању произвођача,
2. мора постојати сагласност произвођача или овлашћеног представника за учешће понуђача у поступку јавне набавке,
3. лабораторијска хемикалија мора бити квалитета р.а. (pro analysi – за анализу), тј. реагенси по PhEur/USP/BP ...,

4. мора бити достављен сертификат анализе примарног произвођача, са логом произвођача,
5. при испоруци лабораторијске хемикалије мора бити испоручен и сертификат анализе произвођача и безбедносни лист на српском језику,
6. рок трајања испоручене лабораторијске хемикалије у тренутку испоруке мора бити најмање 75% декларисаног рока трајања,
7. обележавање, класификација, паковање и стављање у промет морају бити према Закону о хемикалијама (Сл. гл. РС бр. 36/2009, 88/2010, 93/2012, 105/2013, 52/2017).

II

УСЛОВИ ЗА АМБАЛАЖУ ЗА ИЗРАДУ НЕСТЕРИЛНИХ И ОФТАЛМОЛОШКИХ ЛЕКОВА

Ћ Пластична амбалажа (партије 108 – 113 и 115 – 120)

1. Пластична амбалажа (боца и затварач) мора бити у складу са ISO 15378, ISO 9001, ISO 14001 и OHSAS 18001 стандардима.
2. Сировине за израду пластичне амбалаже морају бити у складу са фармакопејским захтевима (PhEur/USP/BP/...).
3. Пластичну амбалажу мора пратити сертификат о здравственој исправности полазног материјала и готовог производа не старији од 6 месеци (следљивост документације производа), техничка документација, а на захтев купца достављају се и други документи.
4. Амбалажа мора бити спакована тако да је заштићена од прљања.
5. Амбалажа мора имати добре функционалне карактеристике (у смислу чврстоће), да је лака за манипулацију приликом затварања.
 - **Боце троделне, стерилне:** материјал HDPE/LDPE/HDPE (боца/капаљка/чеп); чеп мора имати сигурносни прстен; боце морају бити паковане заједно са међучепом и чепом по 10 комада у истој кесици, и морају имати доказ о извршеној стерилизацији.
 - **Боце троделне:** материјал HDPE/LDPE/HDPE (боца/капаљка/чеп); чеп мора имати сигурносни прстен.
 - **Кутије:** материјал PP/PP (кутија/поклопац), беле, непрозирне, правилног округлог облика (пречник горњег и доњег дела кутије мора бити исти), глатке површине, поклопац мора бити раван, никако закривљен, са навојем, без међупоклопаца.
 - **Супоформе 2 – 3 mL:** материјал PVC/PE.

Е Стаклене бочице за сирупе (партија 114)

Стаклене бочице за сирупе треба да су браон боје, од стакла III хидролитичке групе, декларисане запремине 100 mL, широког грла, са затварачем типа "Tamper Evident", или затварачем са уметком за шприц.

Ж Папирна амбалажа (партије 121 – 131)

Папирна амбалажа мора бити или од офсетног папира или од натрона, граматуре 70 g/m² или 80 g/m², материјал мора бити за примену у фармацији или прехранбеној индустрији (доказ о усклађености квалитета папира), а готов производ (кеса/капсула) мора имати сертификат о здравственој исправности производа не старији од 6 месеци.

1. **Папирне капсуле** морају бити потпуно беле, без мириса, једнаких димензија, једнако направљене. Димензије готове капсуле бр. 3 су 2,8 cm x 11,8 cm (ширина сваког превоја 7 mm).
2. **Кесе** морају бити потпуно беле, без мириса, једнаких димензија, једнако направљене и лепљене тако да из њих не може да исцури садржај.
Димензије:

Кеса бр. 2	5,0 x 8,5
Кеса бр. 8	11,0 x 17,5
Кеса бр. 9	12,0 x 19,0
Кеса бр. 10	13,0 x 20,5
Кеса 0,5 kg	13,0 x 22,0 са дном
Кеса 1 kg	16,0 x 25,0 са дном
3. **Сигнатуре:** искључиво мат папир, искључиво 5 или 10 сигнатура на једној траци (једна поред друге или једна испод друге), штампа у договору са наручиоцем.
4. **Комплет за флуоресцеин натријум траке:** папирићи (трачице) од белог папира, равних и глатких површина, који се не љушти и не праши; граматура око 75 g/m²; површинска активност (капиларност) незнатна; садржај пепела највише 7%; корице штампане у договору са наручиоцем.

З Алуминијумска туба за офталмолошке препарате (партија 133)

Металне тубе за масти за очи морају испуњавати следеће услове:

1. материјал: алуминијум, споља офарбана у бело, лакирана изнутра и споља

2. поклопац: бео, са навојем
3. грло без оштрих ивица, дужине 10 mm, промер отвора 1 mm
4. запремина тубе најмање 12 mL
5. паковане тако да су заштићене од прљања.

И Мембрански филтер (партија 134)

1. За шприц, стерилни, паковани појединачно, промер филтера 25 – 50 mm, материјал филтера целулозаацетат (хидрофилни), промер пора 0,22 µm, материјал кућишта MBS.

III

УСЛОВИ ЗА АМБАЛАЖУ ЗА ИЗРАДУ ПАРЕНТЕРАЛНИХ ЛЕКОВА

Амбалажа (инфузионе боце, гумени чепови и капице алу–пластика), мора одговарати фармакопејским захтевима и одговарајућим ISO стандардима, са сертификатом произвођача.

Ј Стаклене боце за инфузионе растворе (партије 135 – 136):

1. морају бити II (друге) хидролитичке групе,
2. безбојне и прозирне (после прања),
3. квалитет GMP или одговарајући, са унутрашње стране морају имати превлаку (доказ да нису коришћене),
4. морају бити запаковане тако да не могу да се испрљају при транспорту и складиштењу (PE фолија).

К Гумени чеп за боце по DIN–у (партија 137)

1. морају бити за боце по DIN-у, црвени, ф 32 mm,
2. не смеју садржавати латекс, тиазоле, нитрозамине, фталате, бисфенол А,
3. морају бити за једнократну употребу,
4. морају испуњавати стандарде наведене у ISO 8536-2, Type A,
5. морају испуњавати захтеве Европске фармакопеје наведене у поглављу 3.2.9. “Rubber closures for containers for aqueous parenteral preparations, for powders and for freeze-dried powders”, тј. на приложеном сертификату морају бити резултати свих испитивања наведених у поменутом поглављу.
6. морају имати наведене инкомпатибилитете,
7. морају имати наведене услове и чувања и рок трајања,
8. морају бити паковане у примарну кесу (PE фолија) по 500 или 1000 комада, па у картонску кутију,
9. морају бити RTS (спремни за стерилизацију).

Л Алу–пластика поклопац за боце по DIN–у (партија 138)

1. за боце по DIN-у ф 32 mm,
2. морају одговарати захтевима ISO 8536-7, Type ZD,
3. алуминијумски део мора бити некорозиван, нелакиран и не сме бити силиконизиран,
4. пластични део несиликонизиран полипропилен, глатке површине, безбојан, прозиран,
5. морају бити паковани у примарну кесу (PE фолија), па у картонску кутију.

IV

ОБАВЕЗЕ ДОБАВЉАЧА ПРИЛИКОМ ИСПОРУКЕ УГОВОРЕНИХ ДОБАРА ПО БУДУЋЕМ УГОВОРУ О ЈАВНОЈ НАБАВЦИ

1. Фармацеутске супстанце (активне/помоћне) морају бити испоручене у оригиналном паковању произвођача.
2. Сви достављени сертификати морају бити читки, факс није дозвољен.
3. Испорука мора бити у понуђеној величини паковања.
4. Приликом прве испоруке фармацеутске супстанце (активне/помоћне) прилаже се сва пратећа документација (сертификат(и) анализе, EU GMP сертификат(и), ...) и безбедносни лист на српском језику.
5. На сигнатури фармацеутске супстанце (активне/помоћне) при испоруци мора писати да је декларисана по фармакопеји (PhEur/USP/BP/...), како је написано на сертификату анализе који прати фармацеутску супстанцу (активну/ексципијенс). У супротном фармацеутска супстанца ће бити враћена.
6. Фармацеутска супстанца у тренутку испоруке мора бити у року најмање 75% од укупног рока трајања.
7. Безбедносни лист мора одговарати Правилнику о садржају безбедносног листа (“Службени гласник Републике Србије” бр. 100/11), а нарочито члану 5: “На првој страни безбедносног листа мора да се наведе датум израде. Ако је безбедносни лист измењен или допуњен на првој страни морају да се наведу: датум израде ревидираног безбедносног листа, број верзије, број ревизије и датум од ког се замењује предходна

верзија безбедносног листа. Све стране безбедносног листа, укључујући и анексе, морају бити нумерисане и имати ознаку укупног броја страна (нпр. страна 1 од 3) или навод да постоји следећа страна, односно да је то последња страна од безбедносног листа (нпр. крај безбедносног листа). Безбедносни лист не сме да садржи празна подпоглавља.”

8. Уколико нису испуњени сви горе наведени услови добра неће бити примљена.
9. Испоручено добро мора у потпуности одговарати документацији приложеној на тендеру, а на основу које је и извршен одабир. У случају да дође до неких промена добављач је дужан да одмах обавести купца о насталим променама и пошаље документацију која се иначе тражи у тендеру. Након увида у достављену документацију купац задржава право да раскине уговор, уколико понуђено добро не одговара наведеним захтевима.

НАЗИВ ПОНУЂАЧА: _____
 Адреса и седиште: _____
 Број понуде: _____
 Датум: _____

ПРЕДМЕТ: Образац структуре цена за набавку добара – Сировине и амбалажа за потребе израде магистралних и галенских препарата

Ред. број партије	НАЗИВ ДОБРА	ПОПУЊАВА ПОНУЂАЧ						
		Јединична цена (динара без ПДВ -а)	Сви трошкови који чине јединичну цену (царина, транспорт, испорука и сл.)	Стопа ПДВ-а	Износ ПДВ -а на јединичну цену	Укупна цена без ПДВ-а	Износ ПДВ-а на укупну цену	Укупна цена са ПДВ-ом
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1. FARMACEUTSKE SUPSTANCE								
1.1. FARMACEUTSKE SUPSTANCE ZA IZRADU NESTERILNIH I OFTALMOLOŠKIH LEKOVA								
1	Acetinum							
2	Aciclovirum							
3	Acidum aceticum glaciale							
4	Acidum benzoicum							
5	Acidum boricum							
6	Acidum citricum							
7	Acidum salicylicum							
8	Adeps lanae (Lanolinum)							
9	Aethacridini lactas (Rivanol)							
10	Aether							
11	Argenti nitras							
12	Aspirinum							
13	Atropini sulfas							
14	Balsamum peruvianum							
15	Basiscrem DAC							
16	Benzaldehydum							
17	Benzocainum							
18	Bismuthi subgallas							

19	Borax							
20	Calcii lactas x 5H2O							
21	Camphora							
22	Carbomera 940							
23	Cera alba							
24	Cetostearolum							
25	Chloramphenicolum							
26	Ciprofloxacini hydrochloridum							
27	Clindamycini hydrochloridum							
28	Coffeinum							
29	Collodium							
30	Dexamethasoni natrii phosphas							
31	Dimethylis sulfoxidum (DMSO)							
32	Dinatrii edetas							
33	Dinatrii phosphas 2H2O							
34	Dithranolum							
35	Ephedrini hydrochloridum							
36	Erythromycinum							
37	Ethanolum 96%							
38	Eucalypti aetheroleum							
39	Fluocinoloni acetonidum							
40	Fluocinonidum							
41	Gentamycini sulfas							
42	Glucosum							
43	Glycerolum							
44	HEC (Hydroxyethylcellulosum)							
45	Homatropini hydrobromidum							
46	HPMC (Hypromellosum)							

47	Hydrocortisoni acetas							
48	Hydrogenii peroxydi sol. conc. 30%							
49	Hyoscini hydrobromidum							
50	Hyperici oleum							
51	Ichthammolum (Ichtyol)							
52	Indometacinum							
53	Iodum							
54	Kalii iodidum							
55	Lactosum							
56	Lidocaini hydrochloridum							
57	Macrogolum 400							
58	Macrogolum 4000							
59	Magnesii sulfas							
60	Mentholum							
61	Natrii benzoas							
62	Natrii chloridum							
63	Natrii citras							
64	Natrii dihydrogenophosphas x 2H2O							
65	Natrii hydrogenocarbonas (bikarbona)							
66	Natrii hydroxydum							
67	Natrii stearas							
68	Natrii sulfas anh.							
69	Nystatinum							
70	Oxytetracyclini hydrochloridum							
71	Paracetamolum							
72	Paracetamolum cryst.							
73	Paraffinum liquidum							
74	Phenolum							

75	Phenylephrini hydrochloridum							
76	Pilocarpini hydrochloridum							
77	Polysorbatum 80 (60)							
78	Prednisoloni acetat							
79	Propylenglycolum							
80	Propyphenazonum							
81	Resorcinolum							
82	Ricini oleum							
83	Sulfur							
84	Talcum							
85	Terebinthinae aetheroleum							
86	Tetracaini hydrochloridum							
87	Thymolum							
88	Tropicamidum							
89	Ureum							
90	Vaselinum							
91	Witepsol H15							
92	Zinci oxydum							
93	Zinci sulfas x 7H ₂ O							
	1.2. FARMACEUTSKE SUPSTANCE ZA IZRADU STERILNIH RASTVORA							
94	Acidum boricum							
95	Calcii chloridum x 2H ₂ O							
96	Ethacridini lactas monoh.							
97	Fluoresceinum natricum							
98	Kalii chloridum							
99	Kalii dihydrogenphosphas							
100	Magnesii chloridum x 6H ₂ O							
101	Magnesii sulfas x 7H ₂ O							

102	Natrii chloridum							
103	Natrii hydrogenocarbonas							
104	Dinatrii hydrogen phosphas							
105	Procaini hydrochloridum							
94	Acidum boricum							
95	Calcii chloridum x 2H2O							
96	Ethacridini lactas monoh.							
97	Fluoresceinum natricum							
98	Kalii chloridum							
99	Kalii dihydrogenphosphas							
100	Magnesii chloridum x 6H2O							
101	Magnesii sulfas x 7H2O							
102	Natrii chloridum							
103	Natrii hydrogenocarbonas							
104	Dinatrii hydrogen phosphas							
105	Procaini hydrochloridum							
	1.3. OSTALE SUPSTANCE							
106	Acidum hydrochloricum 0,1M							
107	Acidum hydrochloricum p.a.							
	2. AMBALAŽA							
	2.1. AMBALAŽA ZA IZRADU NESTERILNIH I OFTALMOLOŠKIH LEKOVA							
108	Boca a 10 mL sterilna							
109	Boca a 50 mL							
110	Boca a 100 mL							
111	Boca a 200 mL							
112	Boca a 1000 mL							
113	Boca a 1000 mL dvodelna							
114	Tamna boca a 100 mL							

115	Kutija a 30 g							
116	Kutija a 50 g							
117	Kutija a 100 g							
118	Kutija a 500 g							
119	Kutija a 1000 g							
120	Supoforme							
121	Kesa papirna br. 2							
122	Kesa papirna br. 8							
123	Kesa papirna br. 9							
124	Kesa papirna br. 10							
125	Kesa papirna a 0,5 kg							
126	Kesa papirna a 1 kg							
127	Kapsula papirna br. 3							
128	Komplet papirica za fluorescein natrijum							
129	Signatura stampana 8 x 4 cm							
130	Signatura okrugla $\varnothing$ 5 cm							
131	Signatura 5,5 x 2,3 cm							
132	Seckani papirici za obelezavanje 12 x 12 cm							
133	Tuba aluminijumska 10,5 x 125 mm							
134	Membranski filter hidrofilni, 0,22 μ m, celulozaacetat, 25 - 50 mm, kućište MBS							
	2.2. AMBALAŽA ZA IZRADU STERILNIH LEKOVA							
135	Staklena boca za infuzione rastvora, II hidrol. grupa, DIN, a 125 mL							
136	Staklena boca za infuzione rastvora, II hidrol. grupa, DIN, a 500 mL							
137	Gumeni čep za boce po DIN-u							
138	Alu-plastika poklopac za boce po DIN-u							
139	Signature 40 x 60 mm, vodeni lepak							
140	Signature 60 x 90 mm, vodeni lepak							
141	Membranski filter hidrofilni, 0,22 μ m, celulozaacetat, $\varnothing$ 293 mm							

Упутство за попуњавање: Понуђач попуњава овај образац тако што у предвиђена поља уноси тражене податке.

Напомена: Уколико је предмет јавне набавке обликован у више партија, у обрасцу структуре цене морају бити исказане структуре цена за сваку партију посебно.

Потпис овлашћеног лица понуђача

(име и презиме)

Предмет: ИЗЈАВА О ВРСТИ ФИНАНСИЈСКЕ ГАРАНЦИЈЕ

На основу **Закона о јавним набавкама** („Службени гласник Републике Србије“, број 124/2012, 14/2015 и 68/2015), као ПОНУЂАЧ по позиву за подношење понуда, за јавну набавку добара:

Сировине и амбалажа за потребе израде магистралних и галенских препарата
Број јавне набавке: **A95/2019**

изјављујемо да ћемо доставити НАРУЧИОЦУ финансијску гаранцију за добро извршење посла, којом се обезбеђује испуњење уговорених обавеза, а која је издата у форми:

1. Банкарске гаранције за добро извршење посла, која мора бити неопозива, безусловна, на први позив платива и без права приговора (у року од 10 дана од дана обостраног потписивања уговора о јавној набавци), уколико вредност додељеног уговора прелази износ од 10.000.000,00 динара без обрачунаог ПДВ-а.
2. Финансијску гаранцију за добро извршење посла, уколико вредност додељеног уговора не прелази износ од 10.000.000,00 динара без обрачунаог ПДВ-а, која је издата у форми:

а Банкарске гаранције, која мора бити неопозива, безусловна, на први позив платива и без права приговора (у року од 10 дана од дана обостраног потписивања уговора)

или

б Регистроване бланко сопствене менице са припадајућим меничним овлашћењем, а који морају бити оверени од стране лица чији се потпис налази на картону депонованих потписа, као и картон депонованих потписа код пословне банке потписан од стране овлашћеног лица банке после дана објављивања позива за подношење понуда. (приликом обостраног потписивања уговора о јавној набавци).

(Под тачком 2. потребно је заокружити једну од наведених финансијских гаранција)

У _____, 2020. године

Потпис овлашћеног лица понуђача

име и презиме

ЛОГО ПОНУЂАЧА

На основу Закона о меници ("Службени лист ФНРЈ" број 104/46 и 18/58, "Службени лист СФРЈ" број 16/65, 54/70 и 57/89 и "Службени лист СРЈ" број 46/96 и "Службени лист СЦГ" број 1/2003 – Уставна повеља), издајемо:

МЕНИЧНО ПИСМО – ОВЛАШЋЕЊЕ ЗА КОРИСНИКА БЛАНКО МЕНИЦЕ

ПРЕДМЕТ: Достава менице као финансијске гаранције за **ОЗБИЉНОСТ ПОНУДЕ**

У прилогу овог акта достављамо бланко меницу следећих идентификационих ознака:

_____ /;
(словна) (н у м е р и ч к а)

у складу са условима за учешће у јавној набавци добара:

Сировине и амбалажа за потребе израде магистралних и галенских препарата
Број јавне набавке: **A95/2020**

Овлашћујемо КЛИНИЧКИ ЦЕНТАР СРБИЈЕ као НАРУЧИОЦА у поступку јавне набавке да ову бланко меницу може искористити до износа од _____ динара, словима:
(_____)

Плаћање меничне обавезе ће се извршити са нашег текућег рачуна:

Текући рачун број _____

Код: _____

Менична обавеза наведена у овом овлашћењу биће исплаћена Клиничком центру Србије на текући рачун број 840-667667-80.

Услови меничне обавезе:

- Ако ПОНУЂАЧ повуче своју понуду током периода важења понуде, назначеног од стране понуђача у формулару понуде (Образац број 3 конкурсне документације)
- Ако ПОНУЂАЧ, пошто је обавештен о прихватању његове понуде у току периода њеног важења:
 - не потпише или одбије да потпише формулар уговора, или
 - не обезбеди или одбије да достави финансијску гаранцију наведену у понуди, према Закону о јавним набавкама.
- Менична обавеза важи 30 (тридесет) дана дужи од дана истека рока важења понуде.

Место: _____

Потпис овлашћеног лица
понуђача

Датум: _____

ЛОГО БАНКЕ

Предмет: ГАРАНЦИЈА

С обзиром на то да је _____ (у даљем тексту ПОНУЂАЧ)
(назив понуђача)
доставио дана _____ своју понуду за јавну набавку добара
_____ (у даљем тексту ПОНУДА),
(назив јавне набавке добара)
овим путем обавештавамо све заинтересоване да се обавезујемо да ћемо МИ
_____ из _____
(назив банке) (седиште банке)
са регистрованом канцеларијом у _____ (у даљем тексту БАНКА),
(адреса банке)
или наши правни следбеници извршити плаћање износа од _____ РСД, словима:

у корист **КЛИНИЧКОГ ЦЕНТРА СРБИЈЕ** на текући рачун број **840-667667-80**.

УСЛОВИ ове обавезе су:

1. Ако понуђач повуче своју понуду током периода важења понуде, назначеног од стране понуђача у формулару за понуду; или
2. Ако понуђач, пошто је обавештен о прихватању његове понуде у току периода њеног важења:
 - а) не потпише или одбије да потпише формулар уговора, или
 - б) не обезбеди или одбије да достави финансијску гаранцију наведену у понуди, према Закону о јавним набавкама.
3. Ова гаранција важи 30 (тридесет) дана дужи од дана истека рока важења понуде.

МИ преузимамо на себе обавезу да платимо наручиоцу суму до горе наведеног износа по пријему првог писаног захтева, при чему наручилац не мора да докаже свој захтев, под условом да је у истом навео да је износ чије се плаћање захтева доспео с обзиром на наступање једног или више услова, као и да је назначио услов или услове који су наступили.

Потпис банке _____

ЛОГО ПОНУЂАЧА

На основу Закона о меници ("Службени лист ФНРЈ" број 104/46 и 18/58, "Службени лист СФРЈ" број 16/65, 54/70 и 57/89, "Службени лист СРЈ" број 46/96 и "Службени лист СЦГ" број 1/2003 – Уставна повеља), издајемо:

МЕНИЧНО ПИСМО – ОВЛАШЋЕЊЕ ЗА КОРИСНИКА БЛАНКО МЕНИЦЕ

ПРЕДМЕТ: Достава менице као финансијске гаранције за **ДОБРО ИЗВРШЕЊЕ ПОСЛА**

У прилогу овог акта достављамо бланко меницу следећих идентификационих ознака:

_____ ;
(словна) (нумеричка)

у складу са уговором о јавној набавци добара закљученом у отвореном поступку јавне набавке добара **A95/2020 – Сировине и амбалажа за потребе израде магистралних и галенских препарата** број _____ од _____ године (код добављача заведен под бројем _____ од _____ године).

Овлашћујемо **КЛИНИЧКИ ЦЕНТАР СРБИЈЕ** као **НАРУЧИОЦА** по напред наведеном уговору, да ову меницу може искористити до износа од _____ динара, словима: (_____).

Плаћање меничне обавезе ће се извршити са нашег текућег рачуна:

Текући рачун број

Код:

Менична обавеза наведена у овом овлашћењу биће исплаћена Клиничком центру Србије на текући рачун број 840-667667-80.

Услови меничне обавезе:

1. Ако добављач не испуни своју уговорну обавезу, наручилац ће по истеку рока за извршење обавезе доставити меницу на наплату.
2. Рок важења меничне обавезе је 30 (тридесет) дана дужи од рока за коначно извршење посла по уговору, а износ до кога се може наплатити је највише 10% од вредности уговора без обрачунаог ПДВ-а.

Место: _____

Датум: _____

Потпис овлашћеног лица
понуђача

На основу члана 84. и 85. Закона о јавним набавкама Републике Србије („Службени гласник Републике Србије“ број 124/2012, 14/2015 и 68/2015), комисија за јавну набавку је донела:

О Д Л У К У
О УТВРЂИВАЊУ КРИТЕРИЈУМА, ОДНОСНО НАЧИНА
за доделу уговора у поступку јавне набавке добара
Сировине и амбалажа за потребе израде магистралних и галенских препарата
Број јавне набавке: **A95/2020**

Наручилац ће уговор о јавној набавци доделити применом критеријума „најнижа понуђена цена“ сагласно одредбама члана 85. Закона о јавним набавкама.

У случају да два или више понуђача понуде исту цену, предност ће имати онај понуђач који понуди краћи рок испоруке.

Уколико постоји две или више понуда са истом понуђеном ценом и роком испоруке, наручилац ће донети одлуку о додели уговора на следећи начин – жребањем (извлачење из шешира). Уколико се јави потреба за применом овог начина за доделу уговора, наручилац ће позвати све понуђаче да присуствују жребању, на који начин ће се обезбедити јавност и транспарентност у поступку јавне набавке, и о истом ће бити сачињен записник.