

ПРИМЕНО:	10.08.2017		
Орг.Един.	Број	Прилог	Вредност
08	10250/10	0	



РЕПУБЛИКА МАКЕДОНИЈА  
СОВЕТ ЗА ЈАВНИ НАБАВКИ

Советот за јавни набавки во состав: Борче Христов - претседател, Суад Зејнуловиќ - член, Ивица Костојчиноски - член, Зоран Трајановски - член, Виолета Шаклева - член врз основа на член 14 - в од Законот за јавните набавки, одлучувајќи по Барањето со наш број 08-10250/1 од 28.07.2017 година за добивање на согласност за користење на барањата во техничките спецификации за поединечен дел за јавна набавка на стоки (член 36-а став (1)) за јавна набавка на стоки - набавка на лекови по спецификација втор дел во постапка со барање за прибирање понуди, поднесено од страна на договорниот орган ЈЗУ Општа болница Кочани, врз основа на член 14 - з и член 14 - к од Законот за јавните набавки („Службен весник на Република Македонија“ број 136/07, 130/08, 97/10, 53/11, 185/11, 15/13, 148/13, 28/14, 43/14, 130/14, 180/14, 78/15, 192/15, 27/16 и 120/16) на 129-та Седница одржана на ден 09.08.2017 година го донесе следното:

РЕШЕНИЕ

1. По однос на барањето за добивање на согласност за користење на барањата во техничките спецификации за поединечен дел за јавна набавка на стоки (член 36-а став (1)) за јавна набавка на стоки - набавка на лекови по спецификација втор дел во постапка со барање за прибирање понуди, поднесено по прв пат од страна на договорниот орган ЈЗУ Општа болница Кочани, НЕ СЕ ДАВА СОГЛАСНОСТ.

2. Трошоците за надоместок на стручните лица, се на товар на договорниот орган - подносител на барањето, согласно Тарифник за висината на надоместоците за поднесено барање за добивање согласност и за дадено стручно мислење.

Образложение

Договорниот орган презел подготвителни дејствија пред отпочнување на постапка за доделување на договор за јавна набавка на стоки - набавка на лекови по спецификација втор дел, со проценета вредност 17.260,00 евра без ДДВ.

Договорниот орган има поднесено Барање за добивање согласност до Советот за јавни набавки бр. 08-10250/1 од 28.07.2017 год, за користење на барањата во техничките спецификации за поединечен дел за јавна набавка на стоки (член 36-а став (1)).



Во прилог на барањето договорниот орган доставил тендерска документација, извештај за потребата од обезбедување на согласност и образложение за причините за користење на предметни критериуми, услови и барања.

Договорниот орган во образложението наведува дека извршил анализа на пазарот и само го наведува правниот основ за барање за добивање согласност што не претставува соодветно образложение за причините за користење на предметни критериуми, услови и барања согласно член 36-а став (3) од Законот за јавните набавки.

Советот за јавни набавки, имајќи го во предвид предметот на јавната набавка покани 3 стручни лица од соодветната област од кои истите дадоа мислења во врска со правниот основ за видот на согласноста што се бара.

#### **Став на Советот за јавни набавки**

Согласно член 3 став (1) точка 12) техничката спецификација е збир на технички услови, прописи, препораки и стандарди со кои детално се дефинираат минималните барања од технички аспект кои стоките, услугите или работите предмет на договорот за јавна набавка треба да ги задоволат.

Согласно член 32 став (1), договорниот орган е должен во тендерската документација да ги наведе барањата, условите, критериумите и други неопходни информации, со цел да му обезбеди на економскиот оператор целосни, точни и прецизни информации во врска со начинот на спроведување на постапката за доделување на договор за јавна набавка.

Во член 33 став (2) алинеја 2 од Законот за јавните набавки е дефинирано дека „во однос на условите за извршување или функционални карактеристики на предметот на договорот кои треба да бидат опишани доволно прецизно за да им се овозможи на понудувачите точно да го разберат предметот на договорот и договорниот орган да изврши избор на најповолна понуда,“

Имајќи го во предвид членот 32 став (1) и член 33 став (2) алинеја 2 од Законот за јавните набавки, договорниот орган треба да даде прецизни и јасни информации, а со цел да не создаде забуна кај економските оператори при изготвување и поднесување на нивната понуда, а со тоа да доведе и до ограничување на конкуренцијата на пазарот и непочитување на принципите за јавни набавки наведени во член 2 од Законот за јавните набавки.

Договорниот орган при повторно изготвување на техничките спецификации треба да внимава истите да содржат доволно јасни и прецизни информации притоа да постапи по забелешките на стручните лица и Советот за јавни набавки со цел да се создадат фер услови за конкуренција на споредливи понуди во постапката за јавна набавка.

Со оглед на изнесеното, Советот за јавни набавки одлучи како во диспозитивот на ова решение.

Упатство за правно средство: Согласно член 14 - з став (2) од Законот за јавни набавки, договорниот орган има право на жалба до Државната комисија за жалби по јавни набавки, во рок од 5 дена од денот на добивање на решението во постапка на правна заштита согласно овој закон.

Бр. 08-10250/10

09.08.2017

Скопје

Прилог: стручни мислења

Доставено до:

- Архива

- ЈЗУ Општа болница Кочани, Милан Зечар 21, Кочани

ПРЕТСЕДАТЕЛ

Борче Христов



**Прво стручно мислење:**

Стручно мислење за барање со УП број: 16-8766, договорен орган: ЈЗУ Ошта болница – Кочани. Предмет на договорот за јавна набавка: Стоки – Набавка на лекови по спецификација втор дел. Правен основ за видот на согласноста: Користење на барањата во техничките спецификации за поединечен дел за јавна набавка на стоки (член 36-а став (1)). Договорниот ЈЗУ Ошта болница – Кочани, согласно своите потреби започнува со постапка за јавна набавка на Стоки - Набавка на лекови по спецификација втор дел, со вредност проценета на 17.260 евра (без ДДВ), во постапка со барање за прибирање на понуди.

Барањето за согласност е поднесено по прв пат.

Доставената документација ги содржи сите потребни документи:

- Барање за добивање на согласност;
- Извештај за потребата од обезбедување на согласност;
- Образложение за оправданоста за користење на предметните критериуми, услови или барања;
- Поедноставена тендерска документација.

Одредени ставки од техничката спецификација, договорниот орган ги дефинирал спротивно на член 36-а став (1) од Законот за јавните набавки, како и останатите правила во постоечките важечки законски одредби од ЗЈН. Затоа потребно е, договорниот орган повторно да ја изработи техничката спецификација, имплементирајќи ги забелешките кои следуваат во продолжение.

Дел 2: Во колоната за Единечна мерка треба да стои: ампула/вијала

Дел 15: Во колоната за Генеричко име треба да стои: carbohydrates/ glucose (solutions for parenteral nutrition)

Дел 16: Во колоната за Единечна мерка треба да стои: туба

Дел 21: Во колоната за Јачина треба да се додаде: „Или 10mg/2ml“ и истата треба да гласи: 5mg/ml / 10mg/2ml. Во колоната за Фармацевтска форма треба да се додаде: „Или раствор за инјектирање или инфузија“ и истата треба да гласи: раствор за инјектирање / раствор за инјектирање или инфузија.

Дел 23: Во колоната за Фармацевтска форма треба да стои: таблета/обложена таблета.

Дел 28: Договорниот орган да ја прецизира јачината на препаратот кој е предмет на

набавка.

Дел 37: Во колоната за Јачина треба да се додаде: „Или 120mg/1,5ml“ и истата треба да гласи: 120mg/2ml / 120mg/1,5ml.

Дел 40: Во колоната за Единечна мерка треба да стои: ампула/вијала.

Дел 44: Во колоната за Фармацевтска форма треба да се додаде: „Или раствор за инјектирање“ и истата треба да гласи: раствор за инјектирање / раствор за инјектирање или инфузија.

Дел 48: . Во колоната за Фармацевтска форма треба да стои: сируп/перолален раствор.

Дел 63: . Во колоната за Фармацевтска форма треба да стои: капсула/капсула,тврда.

Дел 67: Во колоната за Фармацевтска форма треба да се додаде: „Или прашок за раствор за инјектирање“ и истата треба да гласи: прашок за раствор за инјектирање / прашок за раствор за инјектирање или инфузија.

Дел 69: Во колоната за Фармацевтска форма треба да стои: филм обложена таблета.

Дел 75: . Во колоната за Фармацевтска форма треба да стои: раствор за кожа /пена за кожа.

Дел 76: Во колоната за Единечна мерка треба да стои: ампула/вијала.

Дел 79: Во колоната за Јачина треба да стои: 5mg/ml.

Дел 87: Во колоната за Фармацевтска форма треба да се додаде: „Или прашок за концентрат за раствор за инфузија “ и истата треба да гласи: прашок за раствор за инфузија/ прашок за концентрат за раствор за инфузија.

На овој начин дефинираните барања во техничката спецификација, ќе содржат прецизни информации кои нема да го доведат економскиот оператор во заблуда при изготвување на понудата, а од друга страна се избегнува можноста за фаворизирање или елиминирање на одредени економски оператори или стоки.

Согласно горенаведените забелешки, мојот став е: ДА НЕ СЕ ДАДЕ СОГЛАСНОСТ.

**Став на стручното лице е да не се даде согласност**

**Второ стручно мислење:**

Договорниот орган ЈЗУ Општа болница Кочани, прв пат поднесува барање за добивање на согласност од Советот за јавни набавки. Правен основ за видот на согласноста е користење на барањата во техничките спецификации за поединечен дел за јавна набавка на стоки (член 36-а став 1). Предмет на договорот за јавна

набавка: набавка на лекови по спецификација втор дел, со број 08 10250/1, прилог 34 од 28.07.2017. Проценетата вредност на ова барање е 17.260,00 евра, без ДДВ.

Во прилог на документацијата Договорниот орган доставил : тендерска документација која договорниот орган планира да ја користи, техничка спецификација, извештај за потребата од обезбедување на согласност, образложение за причините за користење на предметните критериуми, барања или услови.

Предметот т.е техничката спецификација е делива (секој дел е дел за себе)- составена од 89 дела/ ставки.

Техничката спецификација направена е согласно одредбите од Законот за јавни набавки во однос на АТЦ код, генеричко име, фармацевтската дозирана форма, јачина, и единечна мерка.

Забелешки (во одредени ставки, договорниот орган врши ограничување на конкуренцијата):

Дел 2: во единечна мерка да се дополни: вијала.

Дел 13: во ед.мерка да се корегира со вијала/ ампула.

Дел 16: а во ед.мерка да се корегира со: туба.

Дел 22 и 23: Во ФФ.да се додаде: таблета.

Дел 28: во јачина да се корегира 2000 anti-Xa IE/ 0,2 ml.

Дел 30: во делот за генеричко име да се корегира: adrenaline/ epinephrine; а во фф.да се дополни со раствор за инјектирање или инфузија.

Дел 31 и 32: во јачина да се дополни со 0,1mg/2ml односно 0,5mg/ 10 ml.

Дел 37: во јачина да се дополни со :120 mg/1,5ml.

Дел 40: во ед.мерка да се дополни со ампула.

Дел 42: во ед.мерка да се дополни со наполнето инјекционо пенкало.

Дел 44: во колоната за генеричко име да се наведе само Lidocaine (исто така може да се наведе и во кој облик); јачина да се дополни со 20mg/ml (но ако се наведе потребниот 50ml волумен се намалува конкуренцијата.; во един.мерка да се корегира со ампула.

Дел 48: во фф.да се корегира: сируп/перорален раствор/ раствор за перорална употреба; а во ед.мерка да се корегира со : шише.

Дел 51: во фф. да се наведи и таблета со модифицирано ослободување.

Дел 57 и 58: во колоната за јачина да се дополни со 5mg/ml /0,5%(100ml),односно 5mg/ml.

Дел 69: во колоната за фармацевтска форма со филм обложена таблета.

Дел 75: во колоната за фармацевтска форма да се дополни со раствор за кожа.

Дел 76: во колоната за ед.мерка да се дополни со вијала.

Дел 77: во колоната за ед.мерка да се корегира со вијала.

Дел 79: во јачина да се дополни со 0,5%, а ед.мерка да се корегира со шише.

Дел 80: во колоната за јачина да се корегира со 50mg/ml ; 100mg/2ml.

Дел 82: во колоната за ф.ф да се корегира со :прашок за раствор за инјектирање, а во ед.мерка да се корегира со вијала.

Дел 87: во колоната за фф.да се дополни со: прашок за перорален раствор.

Став на стручното лице е да не се даде согласност

#### Трето стручно мислење:

Договорен орган ЈЗУ Општа болница Кочани, Предмет набавка на лекови по спецификација втор дел, Правен основ Користење на барањата во техничките спецификации за поединечен дел за јавна набавка на стоки (член 36-а став (1)).

Барањето е поднесено Прв пат .Проценета вредност на набавката е 17260 евра (без ДДВ).Во пролог е комплетна документација за потреба од набавки. Техничката спецификација е составена од 89 делови (ставки) делива (секој дел е дел за себе)и е направена според одредбите од Законот за јавни набавки во однос на АТЦ код,генеричко име,фармацевтска дозажна форма,јачина и единична мерка.

Забелешки во поглед на поединечните делови на спецификацијата се следни:

\*Дел 2 во колоната Единична мерка да се додаде „вијала,,

\* Дел 6 во колоната Јачина на лек да се додаде на крајот во заграда (1500 IE)

\* Дел 8 и 9 во колоната Генеричко име да стои,, Atropine sulfate,,

\*Дел 14 во колоната АТЦ код да се доаде уште еден,, B05BB01,,

\* Дел 15 во колоната Генеричко име да се доаде „Glucose,, а во колоната Јачина на лек да се додаде (35%)

\* Дел 16 во колоната единична мерка да стои „туба,,

\* Дел 21 во колоната Јачина на лек да се додаде „(10mg/2ml),,

\* Дел 23 во колоната Фармацевтска форма да се додаде „/таблета,,

\* Дел 28 направена е печатна грешка ,Јачина на лек треба да е,, 2000 anti-Xa IE/0.2ml ,,

\* Дел 29 во колоната Единична мерка треба да стои „вијала,,

- \* Дел 30 во колоната Генеричко име да се додаде „(adrenaline)„ а во колоната Фармацевтска форма да се додаде „/раствор за инјектирање или инфузија„
- \* Дел 31 во колоната Јачина на лек да се додаде „(0,1mg/2ml) ;( 50mcg/1ml)„ во колоната Единечна мерка да се назначи„ампула 2ml„
- \* Дел 32 во колоната Јачина на лек да стои „ 0,5mg/10ml (50mcg/1ml)„ во колоната Единечна мерка да се назначи„ампула 10ml„
- \* Дел 37 во колоната Јачина на лек да се додаде „(120mg/1.5ml)„
- \* Дел 40 во колоната Единечна мерка да се додаде „/ ампула„
- \* Дел 44 во колоната Фармацевтска форма да се додаде „ / раствор за инјектирање „
- \* Дел 45 во колоната Генеричко име треба да стои само „Lidocaine„ , во колоната Јачина на лек да се додаде „( 20mg/1ml) ; (40mg/2ml)
- \* Дел 48 во колоната Фармацевтска форма да се додаде „ / раствор за перорална употреба ,перорален раствор „
- \* Дел 57 во колоната Јачина на лек да се додаде „ (5mg/1ml ) , (0.5%)
- \* Дел 58 во колоната Јачина на лек да се додаде „(5mg/1ml)„ во колоната Единечна мерка да се доаде „ /вијала„
- \* Дел 63 во колоната Фармацевтска форма да се додаде „ / капсула,тврда„
- \* Дел 67 во колоната Фармацевтска форма да се додаде „ / прашок за раствор за инјектирање„
- \* Дел 69 во колоната Фармацевтска форма треба да стои „филм обложена таблета„
- \* Дел 74 во колоната Јачина на лек треба да стои „7,45% (1mmol/1ml)„ во колоната Фармацевтска форма треба да стои „концентрат за раствор за инфузија„ а во колоната Единечна мерка да се доаде „/ вијала„
- \* Дел 76 во колоната Единечна мерка треба да се додаде „ / вијала„
- \* Дел 77 во колоната Јачина на лек да се додаде „(100mg/10ml)„
- \* Дел 79 во колоната Генеричко име треба да стои „ Tetracaine hydrochloride„
- \* Дел 80 во колоната Јачина на лек треба да стои „100mg/2ml (50mg/1ml)„ а во колоната Единечна мерка да се додаде „/ инфузија„
- \* Дел 82 во колоната Фармацевтка форма да стои „ прашок за раствор за инјектирање или инфузија„ а во колоната Единечна мерка треба да стои „вијала„
- \* Дел 87 во колоната Фармацевтска форма да се додаде „ / прашок за раствор за инфузија или перорален раствор/прашок за концентрат за раствор за инфузија„



Договорниот орган треба да направи корекција на Техничката спецификација, според дадените забелешки.

Мое мислење е да НЕ СЕ ДАДЕ СОГЛАСНОТ во врска со предметното барање

**Став на стручното лице е да не се даде согласност**