

Institut za javno zdravlje Crne Gore

Broj: 01-

Mjesto i datum: Podgorica, 20. 01. 2025. godine

Na osnovu člana 143 stav 5 Zakona o javnim nabavkama ("Službeni list CG", br. 074/19, 003/23, 11/23, 084/24), ovlašćeno lice (Institut za javno zdravlje Crne Gore), u postupku javne nabavke po tenderskoj dokumentaciji za otvoreni postupak javne nabavke robe: Testovi i reagensi za medicinsku mikrobiologiju- ponovljeni postupak 3, broj 22/XXII-2024(01- 11223) od 17.12.2024. godine, na prijedlog Komisije za sprovođenje postupka javne nabavke, donosi

**ODLUKA
O IZBORU NAJPOVOLJNIJE PONUDE**

U postupku javne nabavke po tenderskoj dokumentaciji za otvoreni postupak javne nabavke robe: Testovi i reagensi za medicinsku mikrobiologiju- ponovljeni postupak 3, broj 22/XXII-2024(01- 11223) od 17.12.2024. godine, (šifra postupka #84554) za partije: 1, 2, 3 i 4.

Partija 1: HEPATITISI I ANTI HIV ANTITIJELA

1) Ponuda ponuđača NeoMedica Montenegro d.o.o. Podgorica je najpovoljnija;

Partija 2: ANTI COXSACKIE B VIRUS ANTITIJELA

1) Ponuda ponuđača NeoMedica Montenegro d.o.o. Podgorica je najpovoljnija;

Partija 3: ANTIBAKTERIJSKA ANTITIJELA

1) Ponuda ponuđača NeoMedica Montenegro d.o.o. Podgorica je najpovoljnija;

Partija 4: BRZI IMUNOHROMATOGRAFSKI TESTOVI 2

1) Ponuda ponuđača NeoMedica Montenegro d.o.o. Podgorica je najpovoljnija;

OBRAZLOŽENJE**1. Podaci o naručiocu**

Naziv naručioca	Institut za javno zdravlje Crne Gore
Ovlašćeno lice naručioca	Doc.dr Snežana Barjaktarović Labović, v.d. direktorka
Kontakt osoba	Dipl.ecc Dragica Pejanović
Adresa	Džona Džeksona bb
Grad	Podgorica
Poštanski broj	81000

Identifikacioni broj	02015340
----------------------	----------

2. Podaci o postupku javne nabavke

Broj tenderske dokumentacije	22/XXII-2024(01- 11223) od 17.12.2024. godine
Vrsta postupka	Otvoreni postupak
Vrsta predmeta	robe
Opis predmeta nabavke	Testovi i reagensi za medicinsku mikrobiologiju-ponovljeni postupak 3
Šifra postupka	84554
CPV šifra	33694000 - Dijagnostička sredstva 33696500 - Laboratorijski reagensi
Predmet javne nabavke se nabavlja	Po partijama

Procijenjena vrijednost javne nabavke po partijama	Partija 1:HEPATITISI I ANTI HIV ANTITIJELA 35180,00 Partija 2: ANTI COXSACKIE B VIRUS ANTITIJELA 15840,00 Partija 3: ANTIBAKTERIJSKA ANTITIJELA 16460,00 Partija 4:BRZI IMUNOHROMATOGRAFSKI TESTOVI 2 2620,00 Ukupno: 70.100,00 EUR
---	---

3. Podaci o podnesenim inicijalnim/konačnim ponudama¹

Naziv ponuđača	Šifra ponude	Datum i vrijeme podnošenja	Ukupna cijena
NeoMedica Montenegro d.o.o. Podgorica za partije 1, 2, 3 i 4	119346	06.01.2025. 22:34	Partija 1: HEPATITISI I ANTI HIV ANTITIJELA, 35.041,25 EUR; Partija 2: ANTI COXSACKIE B VIRUS ANTITIJELA, 15.797,25 EUR; Partija 3: ANTIBAKTERIJSKA ANTITIJELA, 16.450,00 EUR; Partija 4: BRZI IMUNOHROMATOGRAFSKI TESTOVI 2, 2.560,00 EUR

¹ Ukoliko je primjenjivo

4. Podaci o podnesenim ponudama koje nijesu otvorene, sa razlozima neotvaranja

Nije bilo

5. Podaci o kandidatima/ponuđačima koji su isključeni iz postupaka javne nabavke iz razloga navedenih u Obavještenju o neučestvovanju u broj _____ od dana _____

/

6. Podaci o ponudama koje su neispravne sa razlozima neispravnosti

Nije bilo

7. Podaci o ispravnim ponudama

1. NeoMedica Montenegro Podgorica za partije n1, 2, 3 i 4 šifra ponude 119346

Originalnu garanciju ponude ponuđač je dostavio neposredno, na arhivu naručioca po brojem 04- 11 od 03.01. 2025. godine. Garancija ponude izdta je od NLB banka br. GC2024/2607 09.01.2025. godine.

U ponudi je dostavljena uredno popunjena, potpisana elektronskim potpisom od strane ovlašćenog lica Izjava privrednog subjekta kojom Privredni subjekat podnosi izjavu privrednog subjekta kojom garantuje da će u toku trajanja postupka javne nabavke i realizacije ugovora o javnoj nabavci ispunjavati sve uslove za učešće u postupku javne nabavke i da ne postoji osnov za isključenje iz postupka javne nabavke, predviđen tenderskom dokumentacijom.

Privredni subjekat treba na zahtjev naručioca da dostavi pravno relevantne dokaze za potvrđivanje navoda datih u izjavi.

Zahtjevi i uslovi iz tehničkih specifikacija	Ocjena ponude u odnosu na zahtjeve i uslove iz tehničkih specifikacija
Stavka1. specifikacije	Partije: 1 , 2, 3 i 4 ponuđeno u potpunosti odgovara traženom tenderskom dokumebtacijom
Rok važenja ponude je 45 dana od dana javnog otvaranja ponuda	Ispunjeno
Rok izvršenja ugovora je period od devet mjeseci od dana zaključivanja ugovora. Isporuka će se vršiti sukcesivno u tri isporuke.	Ispunjeno
Mjesto izvršenja ugovora je magacin Instituta za javno zdravlje Crne Gore, u ulici Džona Džeksona bb, Podgorica.	Ispunjeno
Način plaćanja je virmanski.	Ispunjeno
Rok plaćanja je do 60 dana od dana svake uredno izvršene isporuke i ispostavljene fakture.	Ispunjeno

Uslovi plaćanja su: Roba će biti isporučena u skladu sa datom ponudom i zaključenim ugovorom, a faktura će biti uredna, odnosno u skladu sa isporučenom robom, ponudom i zaključenim ugovorom.	Ispunjeno
Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.	Dostavljeno u ponudi
Ponuđač mora priložiti Izjavu da će proizvode transportovati na odgovarajući način, u skladu sa temperaturnim režimom čuvanja, od proizvođača do naručioca i o tome priložiti vjerodostojne dokaze, svaki put, pri isporuci robe. Prilikom isporuke, moraju biti dostavljeni sertifikati o kvalitetu proizvoda i prevodi uputstava za upotrebu.	Dostavljena Izjava uz ponudu
Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije. Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.	Dostavljena Izjava uz ponudu
Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi	Ispunjeno
Za partiju 2: Ponuđač je dužan da uključi u ponudu RF adsorbent ili drugi reagens koji je potreban za izvođenje testa ili kontrolu validnosti rezultata (pozitivne, negativne ili druge kontrole), ukoliko se ne nalaze u sastavu dijagnostičkog kita, a preporučeni su od strane proizvođača.	Ispunjeno
Za partiju 3: Ponuđač je dužan da uključi u ponudu RF adsorbent ili drugi reagens koji je potreban za izvođenje testa ili kontrolu validnosti rezultata (pozitivne, negativne ili druge kontrole), ukoliko se ne nalaze u sastavu dijagnostičkog kita, a preporučeni su od strane proizvođača.	Ispunjeno
Ponuđač za partiju 4 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Ispunjeno
Ponuđač mora dostaviti za partiju 1 podatke o karakteristikama ponuđenih proizvoda vezane za uniformnost test procedura.	Ispunjeno
Ponuđač mora dostaviti za partiju 2 podatke o karakteristikama ponuđenih proizvoda vezane za uniformnost test procedura.	Ispunjeno
Ponuđač mora dostaviti za partiju 3 podatke o karakteristikama ponuđenih proizvoda vezane za uniformnost test procedura.	Ispunjeno

TAČNOSTI PODATAKA SADRŽANIH U IZJAVI PRIVREDNOG SUBJEKTA KOJI JE PODNIO EKONOMSKI NAJPOVOLJNIJU PONUDU

Dokazi predviđeni tenderskom dokumentacijom:

Obavezni uslovi:

1. U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji: 1) nije pravosnažno osuđivan i čiji izvršni direktor nije pravosnažno osuđivan za neko od krivičnih djela sa obilježjima: a) kriminalnog udruživanja; b) stvaranja kriminalne organizacije; c) davanje mita; č) primanje mita; ć) davanje mita u privrednom poslovanju; d) primanje mita u privrednom poslovanju; dž) utaja poreza i doprinosa; đ) prevare; e) terorizma; f) finansiranja terorizma; g) terorističkog udruživanja; h) učestovanja u stranim oružanim formacijama; i) pranja novca; j) trgovine ljudima; k) trgovine maloljetnim licima radi usvojenja; l) zasnivanja ropskog odnosa i prevoza lica u ropskom odnosu što se dokazuje na osnovu uvjerenja ili potvrde nadležnog organa izdatog na osnovu kaznene evidencije, u skladu sa propisima države u kojoj privredni subjekat ima sjedište, odnosno u kojoj ovlašćeno lice tog privrednog subjekta ima prebivalište
2. U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji je izmirio sve dospjele obaveze po osnovu poreza i doprinosa za penzijsko i zdravstveno osiguranje što se dokazuje na osnovu uvjerenja ili potvrde organa uprave nadležnog za poslove naplate poreza, odnosno nadležnog organa države u kojoj privredni subjekat ima sjedište.

Uslovi za obavljanje djelatnosti:

1. U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji je upisan u Centralni registar privrednih subjekata ili drugi odgovarajući registar u državi u kojoj privredni subjekat ima sjedište što se dokazuje dostavljanjem dokaza o registraciji u Centralnom registru privrednih subjekata ili drugom odgovarajućem registru, sa podacima o ovlašćenom licu privrednog subjekta.
2. U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji posjeduje ovlašćenje (dozvola, licenca, odobrenje ili drugi akt) u skladu sa zakonom što se dokazuje dostavljanjem ovlašćenja za obavljanje djelatnosti koja je predmet nabavke (dozvola, licenca, odobrenje ili drugi akt nadležnog organa za obavljanje djelatnosti koja je predmet nabavke): Rješenje o upisu ponuđača u registar za promet na veliko medicinskim sredstvima izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore;

Drugi uslovi:

1. Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može ponuditi njegovu robu po predmetnom tenderu br. 16/XVI-2024(01-9240) , samo za proizvode koji se nude a nijesu upisani u registar medicinskih sredstava kod Agencije za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. Ukoliko ponuđač nije u mogućnosti da dostavi ovlašćenje proizvođača, dužan je da dostavi: - Ovlašćenje proizvođača za ovlašćenog distributera, - Ovlašćenje ovlašćenog distributera za ponuđača, po predmetnom tenderu br. 16/XVI-2024(01-9240).

DOSTAVLJENI TRAŽENI DOKAZI.

2. "U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji posjeduje ovlašćenje (dozvola, licenca, odobrenje ili drugi akt) u skladu sa zakonom što se dokazuje dostavljanjem ovlašćenja za obavljanje djelatnosti koja je predmet nabavke (dozvola, licenca, odobrenje ili drugi akt nadležnog organa za obavljanje djelatnosti koja je predmet nabavke) . Naručilac se u skladu sa članom 85 Zakona o javnim nabavkama, obratio Institutu za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore Zahtjevom broj 01-4828 od 03.06.2024. godine, za mišljenje o dozvolama (licencama) koje ponuđač treba da posjeduje. Po podnijetom Zahtjevu Institut za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore je dao mišljenje broj 2070/24/1047/2-4639 dana 05.6.2024. godine, da u predmetnom postupku javne nabavke može da učestvuje samo ponuđač koji posjeduje: -Rjesenje o registraciji veleprodaje (prometa na veliko medicinskih sredstava) -Rjesenje o registraciji proizvođača medicinskih sredstava ili Rjesenje za registraciju proizvođača koji nemaju sjediste/boravak/ prebivaliste u Crnoj Gor i -Rjesenje o registraciji/produzenju/izmjeni registracije medicinskih sredstava iii potvrdu o prijemu zahtjeva za produzenje registracije/obnovu rjesenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz rjesenja kojima je istekla vaznost). Ukoliko neki od proizvoda koji su predmet ove nabavke ne pripadaju grupi medicinskih sredstava potrebno je da ponuđač dostavi mišljenje

Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore da se taj proizvod ne smatra medicinskim sredstvom.

DOSTAVLJENI TRAŽENI DOKAZI.

3. Izuzetno, ako niko od ponuđača ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko ponuđač dostavi dokaze: -Za neregistrovana medicinska sredstva više klase rizika potreban je dokaz da je izvršeno ocjenjivanje usaglasenosti sto se dokazuje posjedovanjem Izjave o usaglasenosti neregistrovanog medicinskog sredstva - Declaration of conformity i EC Certificate koji izdaje tijelo za ocjenjivanje usaglasenosti notifikovano od Evropske komisije, odnosno sertifikat izdat od tijela za ocjenjivanje usaglasenosti zemlje koja nije članica EU imenovanog od nadležnog organa, kojim se potvrđuje da je medicinsko sredstvo iii grupa medicinskih sredstava određenog proizvođača usaglasena sa osnovnim zahtjevima ekvivalentnim sa standardima EU. -Za neregistrovano medicinsko sredstvo nize klase rizika i to klase I (klasifikacija po uredbi EU 2017/745), ostala In vitro dijagnosticka medicinska sredstva (klasifikacija po direktivi 93/42 EEC) i In vitro dijagnosticka medicinska sredstva klase A (klasifikacija po uredbi EU 2017/746); dostavlja se sljedeća dokumentacija: -Izjava o usaglasenosti neregistrovanog medicinskog sredstva – Declaration of Conformity i -Sertifikat za slobodnu prodaju (Free sale certificate) ili QMS - sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485 Institut može da odobri uvoz neregistrovanog medicinskog sredstva koje se uvozi iz država koje nijesu članice Evropske unije za koje je izvršena ekvivalentna procjena sigurnosti i performansi (npr. ekvivalentnom procjenom sigurnosti i performansi smatra se ocjenjivanje usaglasenosti izvršeno u državi članici Međunarodnog regulatornog foruma za medicinska sredstva International Medical Device Regulators Forum (u daljem tekstu: IMDRF)).""

DOSTAVLJENI TRAŽENI DOKAZI:

4. Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije. Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.
dostavljeni da ukupni rok upotrebe i sterilizacije ponuđenog proizvoda je 12 mjeseci.

5. Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda.

DOSTAVLJENO: U finansijskom dijelu ponude naveli su: zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda

6. Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.

DOSTAVLJENI TRAŽENI DOKAZI.

7. Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi.

8. Ponuđač mora priložiti Izjavu da će proizvode transportovati na odgovarajući način, u skladu sa temperaturnim režimom čuvanja, od proizvođača do naručioca i o tome priložiti vjerodostojne dokaze, svaki put, pri isporuci robe. Prilikom isporuke, moraju biti dostavljeni sertifikati o kvalitetu proizvoda i prevodi uputstava za upotrebu.

DOSTAVLJENA IZJAVA O ISPUNJAVANJU USLOVA

U dijelu drugih uslova ponuđač je dostavio sve tražene dokaze
Dokazi predviđeni tenderskom dokumentacijom:
Obavezni uslovi:

1. U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji: 1) nije pravosnažno osuđivan i čiji izvršni direktor nije pravosnažno osuđivan za neko od krivičnih djela sa obilježjima: a) kriminalnog udruživanja; b) stvaranja kriminalne organizacije; c) davanje mita; č) primanje mita; ć) davanje mita u privrednom poslovanju; d) primanje mita u privrednom poslovanju; dž) utaja poreza i doprinosa; đ) prevare; e) terorizma; f) finansiranja terorizma; g) terorističkog udruživanja; h) učestovanja u stranim oružanim formacijama; i) pranja novca; j) trgovine ljudima; k) trgovine maloljetnim licima radi usvojenja; l) zasnivanja ropškog odnosa i prevoza lica u ropškom odnosu što se dokazuje na osnovu uvjerenja ili potvrde nadležnog organa izdatog na osnovu kaznene evidencije, u skladu sa propisima države u kojoj privredni subjekat ima sjedište, odnosno u kojoj ovlašćeno lice tog privrednog subjekta ima prebivalište

2. U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji je izmirio sve dospjele obaveze po osnovu poreza i doprinosa za penzijsko i zdravstveno osiguranje što se dokazuje na osnovu uvjerenja ili potvrde organa uprave nadležnog za poslove naplate poreza, odnosno nadležnog organa države u kojoj privredni subjekat ima sjedište.

Uslovi za obavljanje djelatnosti:

1. U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji je upisan u Centralni registar privrednih subjekata ili drugi odgovarajući registar u državi u kojoj privredni subjekat ima sjedište što se dokazuje dostavljanjem dokaza o registraciji u Centralnom registru privrednih subjekata ili drugom odgovarajućem registru, sa podacima o ovlašćenom licu privrednog subjekta.

2. U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji posjeduje ovlašćenje (dozvola, licenca, odobrenje ili drugi akt) u skladu sa zakonom što se dokazuje dostavljanjem ovlašćenja za obavljanje djelatnosti koja je predmet nabavke (dozvola, licenca, odobrenje ili drugi akt nadležnog organa za obavljanje djelatnosti koja je predmet nabavke): Rješenje o upisu ponuđača u registar za promet na veliko medicinskim sredstvima izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore;

Drugi uslovi:

1. Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može ponuditi njegovu robu po predmetnom tenderu br. 22/XXII-2024(01-11223) , samo za proizvode koji se nude a nijesu upisani u registar medicinskih sredstava kod Agencije za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. Ukoliko ponuđač nije u mogućnosti da dostavi ovlašćenje proizvođača, dužan je da dostavi: - Ovlašćenje proizvođača za ovlašćenog distributera, - Ovlašćenje ovlašćenog distributera za ponuđača, po predmetnom tenderu br. 22/XXII-2024(01- 11223).

DOSTAVLJENI TRAŽENI DOKAZI.

2. "U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji posjeduje ovlašćenje (dozvola, licenca, odobrenje ili drugi akt) u skladu sa zakonom što se dokazuje dostavljanjem ovlašćenja za obavljanje djelatnosti koja je predmet nabavke (dozvola, licenca, odobrenje ili drugi akt nadležnog organa za obavljanje djelatnosti koja je predmet nabavke). Naručilac se u skladu sa članom 85 Zakona o javnim nabavkama, obratio Institutu za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore Zahtjevom broj 01-4828 od 03.06.2024. godine, za mišljenje o dozvolama (licencama) koje ponuđač treba da posjeduje. Po podnijetom Zahtjevu Institut za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore je dao mišljenje broj 2070/24/1047/2-4639 dana 05.6.2024. godine, da u predmetnom postupku javne nabavke može da učestvuje samo ponuđač koji posjeduje: -Rjesenje o registraciji veleprodaje (prometa na veliko medicinskih sredstava) -Rjesenje o registraciji proizvođača medicinskih sredstava ili Rjesenje za registraciju proizvođača koji nemaju sjediste/boravak/ prebivaliste u Crnoj Gor i -Rjesenje o registraciji/produzenju/izmjeni registracije medicinskih sredstava iii potvrdu o prijemu zahtjeva za produzenje registracije/obnovu rjesenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz rjesenja kojima je istekla vaznost). Ukoliko neki od proizvoda koji su predmet ove nabavke ne pripadaju grupi medicinskih sredstava potrebno je da ponuđač dostavi mišljenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore da se taj proizvod ne smatra medicinskim sredstvom.

DOSTAVLJENI TRAŽENI DOKAZI.

3. Izuzetno, ako niko od ponuđača ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u

razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko ponuđač dostavi dokaze: -Za neregistrovana medicinska sredstva više klase rizika potreban je dokaz da je izvršeno ocjenjivanje usaglasenosti što se dokazuje posjedovanjem Izjave o usaglasenosti neregistrovanog medicinskog sredstva - Declaration of conformity i EC Certificate koji izdaje tijelo za ocjenjivanje usaglasenosti notifikovano od Evropske komisije, odnosno sertifikat izdat od tijela za ocjenjivanje usaglasenosti zemlje koja nije članica EU imenovanog od nadležnog organa, kojim se potvrđuje da je medicinsko sredstvo ili grupa medicinskih sredstava određenog proizvođača usaglasena sa osnovnim zahtjevima ekvivalentnim sa standardima EU. -Za neregistrovano medicinsko sredstvo nize klase rizika i to klase I (klasifikacija po uredbi EU 2017/745), ostala In vitro dijagnostička medicinska sredstva (klasifikacija po direktivi 93/42 EEC) i In vitro dijagnostička medicinska sredstva klase A (klasifikacija po uredbi EU 2017/746); dostavlja se sljedeća dokumentacija: -Izjava o usaglasenosti neregistrovanog medicinskog sredstva – Declaration of Conformity i -Sertifikat za slobodnu prodaju (Free sale certificate) ili QMS - sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485 Institut može da odobri uvoz neregistrovanog medicinskog sredstva koje se uvozi iz država koje nijesu članice Evropske unije za koje je izvršena ekvivalentna procjena sigurnosti i performansi (npr. ekvivalentnom procjenom sigurnosti i performansi smatra se ocjenjivanje usaglasenosti izvršeno u državi članici Međunarodnog regulatornog foruma za medicinska sredstva International Medical Device Regulators Forum (u daljem tekstu: IMDRF)).”

DOSTAVLJENI TRAŽENI DOKAZI:

4. Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije. Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.

dostavljeni da ukupni rok upotrebe i sterilizacije ponuđenog proizvoda je 12 mjeseci.

5. Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda.

DOSTAVLJENO: U finansijskom dijelu ponude naveli su: zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda.

6. Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.

DOSTAVLJENI TRAŽENI DOKAZI.

7. Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi.

8. Ponuđač mora priložiti Izjavu da će proizvode transportovati na odgovarajući način, u skladu sa temperaturnim režimom čuvanja, od proizvođača do naručioca i o tome priložiti vjerodostojne dokaze, svaki put, pri isporuci robe. Prilikom isporuke, moraju biti dostavljeni sertifikati o kvalitetu proizvoda i prevodi uputstava za upotrebu.

DOSTAVLJENA IZJAVA O ISPUNJAVANJU USLOVA

U dijelu drugih uslova ponuđač je dostavio sve tražene dokaze kroz ponudu u ESJN.

Ponuđač je dužan dostaviti Izjavu privrednog subjekta koja podnosi se u elektronskom obliku putem ESJN-a i ista mora da sadrži elektronski potpis ovlašćenog lica ponuđača u skladu sa Zakonom o javnim nabavkama („Službeni list CG”, br. 074/19, 003/23, 011/23, 084/24).

Izjava sačinjena u skladu sa Pravilnikom o obrascu izjave privrednog subjekta.

Dokazi o provjeri podatka u Izjavi privrednog subjekta ponuđača.

1 NeoMedica Montenegro d.o.o. Podgorica

1. Naručilac se obratio Upravi prihoda i carina dopis br.01- 43 od 10.01.2025. godine za dostavljanje dokaza. Kroz ESJN- a dostavljen odgovor dana 15.01.2025. godine. Broj dokumenta 13/01-2-109/2 od 14.01.2025. godine gde se navodi da na dan 13.01.2025. godine, podnio poreske prijave i prema istim, obračunao obaveze po osnovu:

- poreza i dopronosa iz i na lična primanja zaposlenih po osnovu podnijetih IOPPD obrazaca zaključno sa 12/2024 i po tom osnovu nema neizmirenih poreskih obaveza;
- poreza na dobit pravnih lica, zaključno sa 2023. godinom i po tom osnovu nema neizmirenih poreskih obaveza;
- poreza na dodatu vrijednost zaključno sa 11/2024 i po tom osnovu nema neizmirenih poreskih obaveza.

2. Naručilac se obratio Ministarstvu pravde, Odjeljenje za kaznenu i prekršajnu evidencije br. 01-44 od 10.01.2025. godine za dostavljanje dokaza iz registra kaznene evidencije. Odjeljenje za kaznene i prekršajnu evidencije dostavilo podatke br.0804-189/25 od 13.01.2025. godine.

- dostavljeno Uvjerenje nadležnog organa izdatog na osnovu kaznene evidencije za pravno lice broj 0804-189/25 od 13.01.2025. godine. T.S., original.
- dostavljeno Uvjerenje nadležnog organa izdatog na osnovu kaznene evidencije za za odgovorno lice broj 0804-189/25-1 od 13.01.2025. godine. T.S., original.

3. Naručilac je provjerio kroz pregled CRPS-a da je privredni subjekt upisan u Centralni registar privrednih subjekata, broj 5-0348780/013.

Za ponuđač (**NeoMedica Montenegro d.o.o. Podgorica**) provjerom izjave privrednog subjekta utvrđeno je² da je ponuđaču izjavi naveo vjerodostojne podatke.

Dokazi o provjeri podatka u Izjavi privrednog subjekta ponuđača:

Za ponuđač (**NeoMedica Montenegro d.o.o. Podgorica**), provjerom izjave privrednog subjekta utvrđeno je.

Ponuđač (NeoMedica Montenegro d.o.o. Podgorica) je u Izjavi privrednog subjekta naveo vjerodostojne dokaze.

(DRUŠTVO SA OGRANIČENOM ODGOVORNOŠĆU NeoMedica Montenegro d.o.o. Podgorica za partije 1, 2, 3 i 4.

8. Podaci o vrednovanju i rangiranju ponuda

Primijenjena metodologija načina vrednovanja ponuda:

Naručilac će u postupku javne nabavke izabrati ekonomski najpovoljniju ponudu, primjenom pristupa isplativosti, po osnovu kriterijuma³:

☒ odnos cijene i kvaliteta

² Ako se provjerom izjave privrednog subjekta utvrdi da postoji osnov za isključenje ponuđača iz postupka ili se ponuđač isključi iz postupka u skladu sa članom 135a stav 6 ZJN, naručilac će izvršiti provjeru izjave privrednog subjekta ponuđača čija je ponuda sljedeće rangirana, a ako takve ponude nema poništiće postupak javne nabavke

³Naručilac određuje jedan kriterijum za izbor najpovoljnije ponude, a ostale ponuđene opcije briše

Za partije 1, 2 i 3 - vrednovaće se podkriterijum cijena (C) i podkriterijum kvalitet (K) na sledeći način:

- **Maksimalan broj bodova za cijenu (C) 50**
- **Maksimalan broj bodova za kvalitet (K) 50**

Podkriterijum cijena (C) vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se najniža ukupna ponuđena cijena podijeli sa ponuđenom cijenom i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je određen za ovaj kriterijum prema formuli:

Broj bodova = (najniža ponuđena cijena) / ponuđena cijena * 50

- Ponude po podkriterijumu cijena vrednovaće se na sljedeći način:

Maksimalan broj bodova po ovom podkriterijumu je 50

Broj bodova po podkriterijumu cijena određuje se po formuli:

$$C = (C_{min}/C_p) \times 90$$

gdje je:

C – broj bodova za ponuđenu cijenu,

C_{min} – najniža ponuđena cijena (bez PDV-a),

C_p – ponuđena cijena (bez PDV-a),

90 – maksimalni broj bodova po ovom podkriterijumu.

Ako je ponuđena cijena 0,00 EUR-a, prilikom vrednovanja te cijene po podkriterijumu cijena uzima se da je ponuđena cijena 0,01 EUR.

U okviru podkriterijuma kvalitet (K) vrednovaće se sledeći parametri:

- (K1) Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA = 20 bodova
- (K2) Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača = 20 bodova
- (K3) Uniformnost procedura = 10 bodova

Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli:

Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA) / (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 20

Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli:

Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 20

Broj bodova (K3) = Uniformnost procedura za izvođenje testa vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi proizvode sa uniformnim procedurama biće dodijeljeno 10 bodova. Ponuđaču koji ponudi proizvode čije procedure nijesu uniformne biće dodijeljeno 5 bodova.

Ponuđač sa najvećim brojem bodova: $C+K(K1+K2+K3)$ će biti izabran kao prvorangirani.

Za partiju 4 - vrednovaće se podkriterijum cijena (C) i podkriterijum kvalitet (K) na sledeći način:

- **Maksimalan broj bodova za cijenu (C) 50**
- **Maksimalan broj bodova za kvalitet (K) 50**

Podkriterijum cijena (C) vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se najniža ukupna ponuđena cijena podijeli sa ponuđenom cijenom i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je određen za ovaj kriterijum prema formuli:

Broj bodova = (najniža ponuđena cijena) / ponuđena cijena * 50

- Ponude po podkriterijumu cijena vrednovaće se na sljedeći način:

Maksimalan broj bodova po ovom podkriterijumu je 50

Broj bodova po podkriterijumu cijena određuje se po formuli:

$$C = (C_{min}/C_p) \times 90$$

gdje je:

C – broj bodova za ponuđenu cijenu,

C_{min} – najniža ponuđena cijena (bez PDV-a),

C_p – ponuđena cijena (bez PDV-a),

90 – maksimalni broj bodova po ovom podkriterijumu.

Ako je ponuđena cijena 0,00 EUR-a, prilikom vrednovanja te cijene po podkriterijumu cijena uzima se da je ponuđena cijena 0,01 EUR

U okviru podkriterijuma kvalitet (K) vrednovaće se sledeći parametri:

- (K1) Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA = 15 bodova
- (K2) Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača = 15 bodova
- (K3) Analitička specifičnost i senzitivnost = 20 bodova

Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli:

Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA) / (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 15

Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli:

Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 15

Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednivaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.

Ponuđač sa najvećim brojem bodova: C+K(K1+K2+ K3) će biti izabran kao prvorangirani.

PONUĐENE CIJENE :

PARTIJA 1

Opis: HEPATITISI I ANTI HIV ANTITIJELA

Procijenjena vrijednost bez PDV: 35.180,00 EUR

Šifra ponude	Naziv ponuđača	Ponuđena cijena	Dodijeljen broj bodova
119346	NeoMedica Montenegro	35.041,25 EUR	50,00

PARTIJA 2

Opis: ANTI COXSACKIE B VIRUS ANTITIJELA

Procijenjena vrijednost bez PDV: 15.840,00 EUR

Šifra ponude	Naziv ponuđača	Ponuđena cijena	Dodijeljen broj bodova
119346	NeoMedica Montenegro	15.797,25 EUR	50,00

PARTIJA 3

Opis: ANTIBAKTERIJSKA ANTITIJELA

Procijenjena vrijednost bez PDV: 16.460,00 EUR

Šifra ponude	Naziv ponuđača	Ponuđena cijena	Dodijeljen broj bodova
119346	NeoMedica Montenegro	16.450,00 EUR	50,00

PARTIJA 4

Opis: BRZI IMUNOHROMATOGRAFSKI TESTOVI 2

Procijenjena vrijednost bez PDV: 2.620,00 EUR

Šifra ponude	Naziv ponuđača	Ponuđena cijena	Dodijeljen broj bodova
119346	NeoMedica Montenegro	2.560,00 EUR	50,00

Svaki član komisije je izvršio pojedinačno vrednovanje ponuda po utvrđenoj metodologiji i sačinio o tome izvještaj, koji je prilog ovog zapisnika.

KONAČAN BROJ BODOVA

PARTIJA 1

Opis: HEPATITISI I ANTI HIV ANTITIJELE

Procijenjena vrijednost bez PDV: 35.180,00 EUR

Šifra ponude: 119346 Naziv ponuđača: NeoMedica Montenegro	Dodijeljen broj bodova
Partija 1: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 20	
Prosjeck dodijeljenih bodova za sve članove komisije	20,00
Partija 1: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *20	
Prosjeck dodijeljenih bodova za sve članove komisije	20,00
Partija 1: Broj bodova (K3) = Uniformnost procedura za izvođenje testa vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi proizvode sa uniformnim procedurama biće dodijeljeno 10 bodova. Ponuđaču koji ponudi proizvode čije procedure nijesu uniformne biće dodijeljeno 5 bodova.	
Prosjeck dodijeljenih bodova za sve članove komisije	10,00
UKUPNO ZA SVE KRITERIJUME:	100,00

PARTIJA 2

Opis: ANTI COXSACKIE B VIRUS ANTITIJELE

Procijenjena vrijednost bez PDV: 15.840,00 EUR

Šifra ponude: 119346 Naziv ponuđača: NeoMedica Montenegro	Dodijeljen broj bodova
Partija 2: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj	

ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 20	
Prosjeak dodijeljenih bodova za sve članove komisije	20,00
Partija 2: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 20	
Prosjeak dodijeljenih bodova za sve članove komisije	20,00
Partija 2: Broj bodova (K3) = Uniformnost procedura za izvođenje testa vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi proizvode sa uniformnim procedurama biće dodijeljeno 10 bodova. Ponuđaču koji ponudi proizvode čije procedure nijesu uniformne biće dodijeljeno 5 bodova.	
Prosjeak dodijeljenih bodova za sve članove komisije	10,00
UKUPNO ZA SVE KRITERIJUME:	100,00

PARTIJA 3

Opis: ANTIBAKTERIJSKA ANTITIJELELA

Procijenjena vrijednost bez PDV: 16.460,00 EUR

Šifra ponude: 119346	Dodijeljen broj bodova
Naziv ponuđača: NeoMedica Montenegro	
Partija 3:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 20	
Prosjeak dodijeljenih bodova za sve članove komisije	20,00
Partija 3:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 20	
Prosjeak dodijeljenih bodova za sve članove komisije	20,00

Partija 3: Broj bodova (K3) = Uniformnost procedura za izvođenje testa vrednivaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi proizvode sa uniformnim procedurama biće dodijeljeno 10 bodova. Ponuđaču koji ponudi proizvode čije procedure nijesu uniformne biće dodijeljeno 5 bodova	
Prosjeck dodijeljenih bodova za sve članove komisije	10,00
UKUPNO ZA SVE KRITERIJUME:	100,00

PARTIJA 4

Opis: BRZI IMUNOHROMATOGRAFSKI TESTOVI 2

Procijenjena vrijednost bez PDV: 2.620,00 EUR

Šifra ponude: 119346	Dodijeljen broj bodova
Naziv ponuđača: NeoMedica Montenegro	
Partija 4: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednivaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	
Prosjeck dodijeljenih bodova za sve članove komisije	15,00
Partija 4: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednivaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	
Prosjeck dodijeljenih bodova za sve članove komisije	15,00
Partija 4: Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednivaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	
Prosjeck dodijeljenih bodova za sve članove komisije	20,00
UKUPNO ZA SVE KRITERIJUME:	100,00

Na osnovu izvještaja automatski generisanog u sistemu svih članova komisije je utvrđen prosjeck dodijeljenog broja bodova po svakom kriterijumu i ukupno, kako slijedi:

UTVRĐENA RANG LISTA

PARTIJA 1**Opis:** HEPATITISI I ANTI HIV ANTITIJELA**Procijenjena vrijednost bez PDV:** 35.180,00 EUR

	Šifra ponude	Naziv ponuđača	Ukupan
1.	119346	NeoMedica Montenegro	100,00

PARTIJA 2**Opis:** ANTI COXSACKIE B VIRUS ANTITIJELA**Procijenjena vrijednost bez PDV:** 15.840,00 EUR

	Šifra ponude	Naziv ponuđača	Ukupan
1.	119346	NeoMedica Montenegro	100,00

PARTIJA 3**Opis:** ANTIBAKTERIJSKA ANTITIJELA**Procijenjena vrijednost bez PDV:** 16.460,00 EUR

	Šifra ponude	Naziv ponuđača	Ukupan
1.	119346	NeoMedica Montenegro	100,00

PARTIJA 4**Opis:** BRZI IMUNOHROMATOGRAFSKI TESTOVI 2**Procijenjena vrijednost bez PDV:** 2.620,00 EUR

	Šifra ponude	Naziv ponuđača	Ukupan
1.	119346	NeoMedica Montenegro	100,00

r.b.	Ponuđač (naziv i sjedište)	Parametar 1	Parametar 2	Parametar 3	Parametar 4	Ukupan broj bodova
1.	NeoMedica Montenegro d.o.o.Podgorica za partije 1, 2 i 3	50	20	20	10	100
2.	NeoMedica Montenegro d.o.o.Podgorica za partiju 4	50	15	15	20	100

9. Podaci o najpovoljnijoj ponudi

Ponudjač	
1.	NeoMedica Montenegro d.o.o. Podgorica za partije 1, 2, 3 i 4 Partija 1: HEPATITISI I ANTI HIV ANTITIJELA, ponuđena cijena bez PDV-a 35.041,25 EUR; Partija 2: ANTI COXSACKIE B VIRUS ANTITIJELA, ponuđena cijena bez PDV-a 15.797,25 EUR; Partija 3: ANTIBAKTERIJSKA ANTITIJELA, ponuđena cijena bez PDV-a 16.450,00 EUR; Partija 4: BRZI IMUNOHROMATOGRAFSKI TESTOVI 2, ponuđena cijena bez PDV-a 2.560,00 EUR PIB: 02643014 ; Država: Crna Gora ; Grad: Podgorica E-mail: montenegro@neomedica.rs Ponuda se podnosi kao samostalna

10. Podaci o najpovoljnijoj/im ponudi/ama u slučaju zaključivanja okvirnog sporazuma sa jednim ili više ponudjača⁴

/

11. Uputstvo o pravnoj zaštiti

Kandidat/ponudjač može izjaviti žalbu protiv ove odluke Komisiji za zaštitu prava u roku od 10 dana od dana objavljivanja odluke.

Žalba se podnosi naručiocu preko ESJN. Žalba koja nije podnesena na naprijed predviđeni način biće odbijena kao nedozvoljena.

Podnosilac žalbe je dužan da uz žalbu priloži dokaz o uplati naknade za vođenje postupka u iznosu od 1% od procijenjene vrijednosti javne nabavke, a najviše 20.000,00 eura, na žiro račun Komisije za zaštitu prava broj 530-20240-15 kod NLB Montenegro banke A.D.

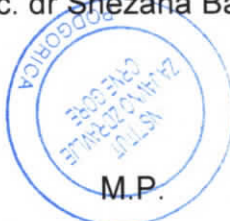
Iznos uplate iz prethodnog stava je iznos koji je prispio na račun Komisije za zaštitu prava.

Ukoliko je predmet nabavke podijeljen po partijama, a žalba se odnosi samo na određenu/e partiju/e, naknada se plaća u iznosu 1% od procijenjene vrijednosti javne nabavke te /tih partije/a.

Instrukcije za plaćanje naknade za vođenje postupka od strane žililaca iz inostranstva nalaze se na internet stranici Komisije za zaštitu prava <http://www.kontrola-nabavki.me/>.

OVLAŠĆENO LICE NARUČIOCA

doc. dr. Snežana Barjaktarović Labović, v.d. direktorka



⁴ Ukoliko je primjenjivo