

Institut za javno zdravlje Crne Gore
 Broj: 01- 3195
 Mjesto i datum: Podgorica, 25.05 2026. godine

Na osnovu člana 144 stav 2 Zakona o javnim nabavkama ("Službeni list CG", br. 74/19, 3/23, 11/23), ovlašteno lice Instituta za javno zdravlje u postupku javne nabavke po tenderskoj dokumentaciji za nabavku Medicinski potrošni materijal i sanitetski materijal broj 14/XIV-2025(01-12006) od 30.12.2025. godine, (šifra postupka #105525), na prijedlog Komisije za sprovođenje postupka javne nabavke, donosi

**ODLUKU
 O PONIŠTENJU POSTUPKA JAVNE NABAVKE**

za partije: 28 – Hemikalije, 30- Laboratorijske hemikalije

Poništava se postupak javne nabavke po tenderskoj dokumentaciji za nabavku Medicinski potrošni materijal i sanitetski materijal broj 14/XIV-2025(01-12006) od 30.12.2025. godine, za **partiju 28 i 30** iz razloga što nije dostavljena nijedna ispravna ponuda.

OBRAZLOŽENJE

Podaci o postupku javne nabavke

Naziv naručioca	Institut za javno zdravlje Crne Gore
Sjedište	Podgorica
Adresa	Džona Džeksona bb
Broj i datum tenderske dokumentacije	14/XIV-2025(01-12006) od 30.12.2025.
Vrsta postupka	Otvoreni postupak
Vrsta predmeta	Robe
Šifra postupka	105525
Opis predmeta nabavke	Medicinski potrošni materijal i sanitetski materijal
CPV šifra	33140000 - Medicinski potrošni materijal 33141115 - Vata za medicinske namjene 33141300 - Naprave za venepunkciju i uzimanje krvi
Predmet javne nabavke se nabavlja	<i>po partijama</i>
Procijenjena vrijednost javne nabavke po partijama	Partija Naziv Procijenjena vrijednost bez PDV-a 1 Real-Time PCR reakcione ploče i tube 1.000,00 2 Laboratorijska plastika I 25.000,00 3 Laboratorijska plastika II 1.600,00 4 Laboratorijska plastika III 200,00 5 Ostali potrošni materijal I 2.000,00 6 Laboratorijska plastika (TUBE) 200,00 7 Potrošni materijal za aparat EUROIMMUN ANALYZER I/I-2P 31.250,00 8 Petri šolje 26.300,00 9 Sistemi za odlaganje infektivnog i hemijskog otpada 2.100,00 10 Sistemi za odlaganje 2.000,00 11 Sredstva za dezinfekciju 1.700,00 12 Kese za medicinski i hemijski otpad 2.500,00 13 Transportni medijum i pribor 7.200,00

14	Mikro ploče	700,00
15	Kompleti za bris	16.000,00
16	Zaštitna sredstva - rukavice	9.200,00
17	Nitrocelulozni filtri	750,00
18	Posude za uzorkovanje	10.000,00
19	Kese za homogenizaciju uzoraka	6.000,00
20	Laboratorijski drveni štapići	2.900,00
21	Posude za feces	1.600,00
22	Pribor za uzorkovanje krvi	10.800,00
23	Tube za čuvanje sojeva	800,00
24	Ostali potrošni materijal III	2.200,00
25	Sterilne igle za rad s hemokulturama	6.300,00
26	Metalni laboratorijski pribor 2	300,00
27	Potrošni materijal za transport uzoraka	200,00
28	Hemikalije	900,00
29	Potrošni materijal za aparat Ravel analyzer	7.000,00
30	Laboratorijske hemikalije	3.800,00
31	Skalpeli za jednokratnu upotrebu	7.500,00
32	Fiziološki rastvor	600,00
33	Lična zaštitna sredstva za visoko infektivne agense	1.300,00
34	Pakovanja za transport opasnih infektivnih supstanci	1.200,00
35	Posude za urin	5.500,00
36	Pribor za čuvanje i transport uzoraka	1.400,00
U K U P N O		200.000,00

Razlozi za poništenje postupka

1. Ponuda ponuđača PDG Professional Development Group d.o.o. Podgorica za partiju 28 i 30 je neispravna.

Ponuđaču je poslat zahtjev br.04-2181 od 6.03.2026. godine kroz CEJN da za partije 28 i 30 dostavi nedostajuću dokumentaciju u vezi registracije ili drugu dokumentaciju koja je u vezi sa ponuđenim.

Ponuđač je kroz CEJN 13.03.2026. godine dostavio Izjavu da neće vršiti dopunu ponude. Obrazloženje:

Naručilac je u drugim uslovima u postupku naveo da ponuđač mora dostaviti:

-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 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 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).

Članom 134 ZJN, između ostalog, je propisano da ako uz ponudu nije dostavljen neki od dokaza iz člana 120 stav 16 tačka 5 ZJN ili je dostavljeni dokaz nepotpun ili nejasan, komisija

će o tome obavijestiti ponuđača putem ESJN i ostaviti mu rok od osam dana da dostavi novi dokaz ili da postojeći dokaz dopuni, što je i učinjeno od strane naručioca. Obzirom da se ponuđač PDG Professional Development Group d.o.o. Podgorica za partiju 28 izjasnio da neće vršiti dopunu ponude u naznačenom dijelu, konstatuje se da nije dostavio tražene dokaze u ostavljenom roku, iz kojih je razloga ponuda ovog ponuđača neispravna u skladu sa članom 133 stav 1 tačka 1 (ZJN 74/19, 3/23, 11/23, 084/24).

2. Ponuda ponuđača DRUŠTVO SA OGRANIČENOM ODGOVORNOŠĆU "FARMALAB" D.O.O. PODGORICA za partiju 28 i 30 je neispravna.

Od ponuđača DRUŠTVO SA OGRANIČENOM ODGOVORNOŠĆU "FARMALAB" D.O.O. PODGORICA je kroz CEJN poslat zahtjev broj: 04-2179 od 06.03.2026. godine da za partiju 28 i 30 dostavi nedostajuću dokumentaciju u vezi registracije ili drugu dokumentaciju koja je u vezi sa ponuđenim.

Ponuđač DRUŠTVO SA OGRANIČENOM ODGOVORNOŠĆU "FARMALAB" D.O.O. PODGORICA je blagovremeno dostavio dopunu ponude za partiju 28 i partiju 30. dana 13.03.2026. godine.

Dostavljeno za partiju 28:

Rješenje broj 2070/17/877/2-3957 od 02.08.2017. godine od Agencije za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore za poziciju 1 da se ponuđeni proizvod ne smatra medicinskim sredstvom. Za pozicije: 2, 3, 4, 6 i 7 dostavljen je dokaz da ponuđeni proizvodi nijesu medicinska

Dostavljeno za partiju 30:

Za pozicije: 1, 3, 4, 5, 8 i 9 dostavljen je dokaz da se ponuđeni proizvodi ne smatraju medicinskim sredstvom, i ne podliježe registraciji.

Obrazloženje:

Naručilac je u drugim uslovima u postupku naveo da ponuđač mora dostaviti:

-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 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 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))."

Članom 134 ZJN, između ostalog, je propisano da ako uz ponudu nije dostavljen neki od dokaza iz člana 120 stav 16 tačka 5 ZJN ili je dostavljen dokaz nepotpun ili nejasan, komisija će o tome obavijestiti ponuđača putem ESJN i ostaviti mu rok od osam dana da dostavi novi dokaz ili da postojeći dokaz dopuni, što je i učinjeno od strane naručioca.

Obzirom da se ponuđač DRUŠTVO SA OGRANIČENOM ODGOVORNOŠĆU "FARMALAB" D.O.O. PODGORICA za partiju 28 nije dostavio dokaz za poziciju 5, a za partiju 30 nije dostavio za pozicije: 2, 6, 7 i 10, konstatuje se da nije dostavio sve tražene dokaze u ostavljenom roku, iz kojih je razloga ponuda ovog ponuđača neispravna u skladu sa članom 133 stav 1 tačka 1 (ZJN 74/19, 3/23, 11/23, 084/24).

Shodno članu 140 stav 1, tačka 4 Zakona o javnim nabavkama („Službeni list CG", br. 74/19, 3/23, 11/23, 084/24) poništava se postupak javne nabavke za **Partije 28 i 30** po tenderskoj dokumentaciji broj 414/XIV-2025(01-12006) od 30.12.2025. godine, iz razloga što nije dostavljena nijedna ispravna ponuda.

Uputstvo o pravnoj zaštiti

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

Žalba se podnosi preko naručioca, i to do uspostavljanja ESJN, neposredno ili putem preporučene pošte u pisanom obliku a nakon uspostavljanja ESJN elektornskim putem na 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

dr Ivan Samardžić, v.d. direktora

