

СЕКТОР ЗА НАБАВКЕ И ЦЕНТРАЛНА СТОВАРИШТА

11000 Београд, Немањина 6

Телефон: +381 11 3618 437

Факс: +381 11 362 00 94

ЖАТ: 423

Број: 17/2017-2895

Датум: 25.09.2017.

ПИТАЊА И ОДГОВОРИ БРОЈ 1

**за јавну набавку мале вредности материјала за хигијену,
јавна набавка број 121/2017**

ПИТАЊЕ БР. 1:

У Вашој Кокурсној документацији стоји да уз сваки производ тражите произвођачку декларацију. Наиме у разговору са носиоцем дозволе за увоз средстава, конкретно за ставку 4 исти одбија да изда произвођачку декларацију јер је сматра пословном тајном. Достављена је надлежном Министарству Агенцији за хемикалије на основу које су добили Решеље о упису у регистар биоцидних средстава. Наше питање је да ли могу да се доставе безбедносни листови уместо тражене произвођачке декларације?

Ткође у Конкурсној документацији стоји да захтевате уверење о здравственој исправности из акредитоване лабораторије не старије од 12 месеци од тренутка расписивања тендера. Наиме колико смо упознати произвођачи и увозници немају обавезу да производе шаљу на тестирање за уверење сваке године. Како су нам рекли док год се састав производа нје мењао уверење би требало да важи без обзира када је издато. Да ли остајете при траженом захтеву?

ОДГОВОР БР. 1:

Етикета биоцидног производа, поред елемената обележавања који су у складу са прописима којим се уређује класификација, паковање, обележавање и рекламирање хемикалија, мора да садржи и: 1) податке о идентитету свих активних супстанци и њихову концентрацију; 2) број акта на основу ког се тај биоцидни производ може ставити у промет и користити; 3) податке о врсти формулације биоцидног производа (течна, гранулат, прах, чврста итд.); 4) дозвољене начине коришћења биоцидног производа (нпр. заштита дрвета, дезинфекција, сузбијање глодара итд.); 5) упутство за употребу за дозвољене начине коришћења и дозу биоцидног производа која се препоручује за примену; 6) податке о могућим посредним или непосредним штетним ефектима по здравље људи и животиња и животну средину и упутство за прву помоћ; 7) натпис: „Прочитати упутство пре употребе“, ако се уз биоцидни производ, поред етикете, прилаже и посебно упутство; 8) упутство за безбедно одлагање биоцидног производа и његове амбалаже, као и забрану поновне употребе амбалаже, када је то потребно; 9) број шарже или ознаку серије, као и рок употребе биоцидног производа при нормалним условима складиштења; 10) податке о начину коришћења биоцидног производа и то: - време потребно за деловање биоцидног производа; - време које мора да прође између две примене биоцидног производа, односно време које мора да прође између примене биоцидног производа и поновног коришћења третиране површине или поновног приступа људи или животиња простору, односно површини која је третирана; - податке о средствима и мерама за деконтаминацију и

времену потребном за проветравање простора у ком се биоцидни производ користио; - упутство за чишћење опреме која је коришћења за примену биоцидног производа; - податке о мерама заштите при коришћењу, складиштењу и транспорту биоцидног производа (нпр. опрема за личну заштиту, мере заштите од пожара; заштита намештаја, хране за људе и хране за животиње, као и упутство за заштиту животиња од изложености биоцидном производу); 11) податке о корисницима којима је ограничено коришћење биоцидног производа; 12) податке о неприхватљивим дејствима биоцидног производа на животну средину, нарочито податке који се односе на заштиту нециљних организама, као и податке који се односе на заштиту површинских, подземних вода и воде за пиће од загађивања.

Дозвољено је стављати у промет само здравствено исправне предмете опште употребе за које се након извршеног испитивања издаје Стручно мишљење, а Према Правилнику о условима у погледу здравствене исправности предмета опште употребе који се могу ставити у промет, Закона о здравственој исправности предмета опште употребе и Правилника о детерџентима.

Предмети опште употребе који се стављају у промет на територији РС морају бити означени на прописан начин ради идентификације и следљивости.

Здравствено неисправним сматра се предмет опште употребе ако му недостаје декларација, ако састав не одговара декларисаном, ако му је истекао рок означен на декларацији и ако нема податке о року употребе који је прописан за ту врсту предмета.

Предмети опште употребе који се увозе у Републику Србију ради стављања у промет, морају да испуњавају услове утврђене прописима о здравственој исправности предмета опште употребе и безбедности производа, односно услове које РС признала као истоветна њима.

Како тражени производ, ставка 4, из спецификације, у свему треба да задовољи претходно наведене захтеве, Наручилац остаје при захтеву из Конкурсне документације.

Комисија за јавну набавку