



### ЗАКЉУЧАК

Агенција за лекове и медицинска средства у 2018. и 2019. године је закључивала уговоре са добављачима чије су понуде неприхватљиве у износу од 54,47 милиона динара и није сачињавала конкурсну документацију у износу од 271,99 милиона динара у складу са Законом о јавним набавкама, а такође, отварању понуда код јавних набавки у износу од 117,30 милиона динара је присуствовао члан комисије који је дипломирани правник уместо службеника за јавне набавке што није у складу са чланом 54 став 6 Закона о јавним набавкама.

Агенција за лекове и медицинска средства није испоштовала законске рокове прописане Законом о лековима и медицинским средствима.



6

<b>П Р Е П О Р У К Е</b>	<p>Препоручили смо Агенцији за лекове и медицинска средства, Београд да:</p>
	<p>1. У складу са чланом 170 Правилника о ближем уређивању поступака јавних набавки директор донесе план контроле јавних набавки посебно у делу који се односи на стручну оцену понуда.</p>
	<p>2. Пре сачињавања конкурсне документације изврши анализу и сачини извештај, ради утврђивања оправданости критеријума за квалитативни избор привредног субјекта имајући у виду предмет јавне набавке, те да захтева само оне који су у логичкој вези и сразмерни са предметом јавне набавке и оног капацитета који обезбеђује да ће привредни субјект бити способан да изврши уговор.</p>
	<p>3. За члана комисије именује лице које има одговарајућа стручна знања из области која је предмет јавне набавке, када је то потребно.</p>
	<p>4. Да изврши анализу да ли постојећи број извршилаца са одговарајућом стручном спремом и утврђеним описима посла одговара обиму посла који Агенција обавља у оквиру својих надлежности и да на основу анализе сачини извештај и достави надлежном органу на разматрање у циљу отклањања утврђене неправилности.</p>
	<p>5. Да предузме контролне активности ради смањења ризика да дође до прекорачења рокова у обављању поверених послова који могу настати услед непоштовања интерних процедура и да о извршеним контролама сачињава писани извештај и доставља руководству на разматрање.</p>
<p>6. Да донесе стратегију и план како би се омогућило несметано одвијање активности и испоштовали законом прописани рокови у делу који се односи на регистрацију медицинског средства у Регистар медицинских средстава, одлучивање о изменама и допунама и продужење регистрације медицинског средства.</p>	



Агенција за лекове и медицинска средства, Београд је у обавези да у року од 90 дана достави одазивни извештај о отклањању утврђених неправилности и доказе о поступању по датим препорукама.