



ГИНЕКОЛОШКО-АКУШЕРСКА КЛИНИКА "НАРОДНИ ФРОНТ"
Београд, Краљице Наталије 62

Дел. Број	18007-2019-13641/1
Датум	20.8.2019.

КОНКУРСНА ДОКУМЕНТАЦИЈА
са изменом III

(измена Обрасца структуре цене-односи се само на партију бр.122 ,измена процењене вредности исте)
Образац структуре цене прилагођен за штампање

ЈАВНА НАБАВКА ДОБАРА: потрошни материјал за медицинску употребу
(медицински, санитарски, лабораторијски, рентгенски, папир за стерилизацију и
медицинске апарате, хемикалије и сл.)

ОТВОРЕНИ ПОСТУПАК

бр. 019-9

август 2019. године

Конкурсна документација садржи:

Поглавље	Назив поглавља
I	Општи подаци о јавној набавци
II	Подаци о предмету јавне набавке
III	Врста, техничке карактеристике, квалитет, количина и опис добара, радова или услуга, начин спровођења контроле и обезбеђења гаранције квалитета, рок извршења, место извршења или испоруке добара, евентуалне додатне услуге и сл.
IV	Услови за учешће у поступку јавне набавке из чл. 75. и 76. Закона и упутство како се доказује испуњеност тих услова
V	Упутство понуђачима како да сачине понуду
VI	Образац понуде
VII	Модел оквирног споразума и Модел уговора
VIII	Образац структуре цене са упутством како да се попуни
IX	Образац трошкова припреме понуде
X	Образац изјаве о независној понуди
XI	Образац изјаве о поштовању обавеза из чл. 75. ст. 2. Закона

I ОПШТИ ПОДАЦИ О ЈАВНОЈ НАБАВЦИ

1. Подаци о наручиоцу

Наручилац:[Гинеколошко-акушерска клиника "Народни фронт"]

Адреса:[Београд, Краљице Наталије 62]

Интернет страница:.....[www.gakfront.org]

2. Врста поступка јавне набавке

Предметна јавна набавка се спроводи у отвореном поступку, у складу са Законом и подзаконским актима којима се уређују јавне набавке.

3. Предмет јавне набавке

Предмет јавне набавке бр. 019-9 су добра: потрошни материјал (медицински, санитарски, лабораторијски, рентгенски, папир за стерилизацију и медицинске апарате, хемикалије и сл.).

4. Циљ поступка

Поступак јавне набавке се спроводи ради закључења оквирног споразума.

5. Напомена уколико је у питању резервисана јавна набавка: /.

6. Напомена уколико се спроводи електронска лицитација: /.

7. Контакт (лице или служба)

Лице (или служба) за контакт: Одсек за јавне набавке

- Радица Александрић, дипл. екон., шеф Одсека ЈН
- Милена Бојичић, реф. за ЈН

Е - mail адреса:

- javnenabavke@gakfront.org

II ПОДАЦИ О ПРЕДМЕТУ ЈАВНЕ НАБАВКЕ

1. Предмет јавне набавке

Предмет јавне набавке бр. бр. 019-9 су добра: потрошни материјал (медицински, санитарски, лабораторијски, рентгенски, папир за стерилизацију и медицинске апарате, хемикалије и сл.).

Ознака из општег речника набавке: 33140000 медицински потрошни материјал

2. Партије

Предмет јавне набавке је обликован у више партија: 175

III ВРСТА, ТЕХНИЧКЕ КАРАКТЕРИСТИКЕ, КВАЛИТЕТ, КОЛИЧИНА И ОПИС ДОБАРА, РАДОВА ИЛИ УСЛУГА, НАЧИН СПРОВОЂЕЊА КОНТРОЛЕ И ОБЕЗБЕЂИВАЊА ГАРАНЦИЈЕ КВАЛИТЕТА, РОК ИЗВРШЕЊА, МЕСТО ИЗВРШЕЊА ИЛИ ИСПОРУКЕ ДОБАРА, ЕВЕНТУАЛНЕ ДОДАТНЕ УСЛУГЕ И СЛ.

Redni broj partije	Redni broj stavke	KPP	Šifra artikla kod RFZO	Naziv artikla	Opis artikla	Dodatni uslovi	Jedinica mere	Okvirna dvogodišnja količina	Proizvođač i zemlja porekla	Zaštićeni naziv (ime)	Broj rešenja za stavljanje u promet
1	1	085	LM000001	Aceton	aceton p.a.	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci	litar	6			

2	085	LM000001	Metanol	metanol p.a.	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci	litar	22			
3	085	LM000001	Glacijalna sirćetna kiselina	glacijalna sirćetna kiselina p.a.	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci	litar	16			

4	085	LM000001	Dinatrijumhidrogenfosfat-12-hidrat p.a.	dinatrijumhidrogenfosfat-12-hidrat p.a.	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci	gram	750			
5	085	LM000001	Kalcijum hlorid anhidrovane granule p.a.	kalcijum hlorid anhidrovane granule p.a.	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci	gram	750			

6	085	LM000001	Amonijum-oksalat 1%	amonijum-oksalat 1% rastvor a 100ml	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci	boca	10			
7	085	LM000001	Mravlja kiselina	mravlja kiselina p.a.	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci	litar	2			

8	085	LM000001	Sulfosalicilna kiselina	sulfosalicilna kiselina p.a.	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci	gram	750			
9	085	LM000001	Hlorovodonična kiselina	hlorovodonična kiselina p.a.	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci	litar	2			

10	085	LM000001	Jod	jod (koji odgovara zahtevima Ph Eur)	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci	gram	4.500			
11	085	LM000001	Kalijum jodid	kalijum jodid (koji odgovara zahtevima Ph Eur)	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci	gram	9.000			

12	085	LM000001	Etanol apsolutni	etanol apsolutni za upotrebu u patohistološkoj laboratoriji	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci	litar	2.100			
13	085	LM000001	Etanol koncentrovani	etanol conc. (96%) za upotrebu u patohistološkoj laboratoriji	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci	litar	2.550			

14	085	LM000001	Aethanol dil. (70%)	aethanol dil. (70%) kvalitet prema Ph Jug IV	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci	litar	4.200			
15	085	LM000001	Benzin medicinski	benzin medicinski	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci	litar	556			

16	085	LM000001	Formaldehid sol. conc. (37%)	formaldehid sol. conc. (37%)	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci	litar	30			
17	085	LM000001	Vodonik - peroksid sol. conc. (30%)	vodonik - peroksid sol. conc. (30%) (odgovara zahtevima Ph Eur)	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci	litar	2			

18	085	LM000001	Vazelin	Vazelin (odgovara zahtevima Ph Eur)	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci	kg	16			
19	085	LM000001	Talk	Talk (odgovara zahtevima Ph Eur)	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci	kg	2			

2	20	085	LM000001	D(+)-Glucose monohydrate	D(+)-Glucose monohydrate (koja odgovara zahtevima Ph Eur,BP,USP) a 25 kg, sa niskim sadržajem endotoksina	pakovanje	6			
3	21	085	LM000001	Drveni štapić za bris	drveni štapić za bris (nesterilan), Ø2,8mm x 180mm	kom.	67.500			
4	22	085	LM000001	Plastične nesterilne epruvete	plastične nesterilne epruvete 12mm/75mm, 4ml, bez zapušača	kom.	112.500			
	23	085	LM000001	Čep za epruvetu	čep za epruvetu 12mm/75mm, 4 ml, nesterilnu	kom.	90.000			
5	24	085	LM000001	Epruveta sa zapušačem	epruveta sa zapušačem, sterilna, plastična 16mm/100mm od 10 ml, zapušač ne sme ispadati iz epruvete	kom.	10.500			

31	085	SM000199	Mikro skalpel nožić	<p>mikro skalpel nožići 165mm sa integrisanom polimer drskom, 61/2, obli, a 5 komada; Radi se o sterilnom jednokratnom mikrohirurškom skalpelu sa ergonomskom, izuzetno laganom ,polymer drškom, fig 64, namenjenom za fine i pecizne manipulacije u blizini nervnih i vaskularnih struktura.</p>						
						pakovanje	2			
31a			Skalpel nožići broj 18	<p>skalpel nožići broj 18 carbon steel (hirurški nožići broj 18), a 100 komada</p>						
						pakovanje	4			

38	085	LM000001	Metalni orman za arhiviranje pločica	metalni orman za arhiviranje 5000 pločica, mikroglas sistem ili odgovarajući			kom.	16			
39	085	LM000001	Osnova za mikroglas sistem za arhiviranje pločica	osnova za mikroglas sistem za arhiviranje pločica			kom.	4			
40	085	LM000001	Poklopac za mikroglas sistem za arhiviranje pločica	poklopac za mikroglas sistem za arhiviranje pločica			kom.	4			
41	085	LM000001	Žilet za microtom	žilet za microtom tip 819 a 50 kom.(microtomski nožići tip 819 a 50 kom.)			pakovanje	34			
42	085	LM000001	Biopsy pads; sunder za sitne biopsije	biopsy pads (500kom) ili ekvivalent; sunder za sitne biopsije			pakovanje	10			
43	085	LM000001	Parafin u granulama Tt 52-54°	parafin u granulama Tt 52-54°;HISTOVAX ili ekvivalent			kg	376			

15	51	085	LM000001	Pokrovna stakla 22x22	pokrovna stakla 22x22 a 100 kom.		pakovanje	60			
	52	085	LM000001	Pokrovna stakla 24x40	pokrovna stakla 24x40 a 100 kom.		pakovanje	526			
	53	085	LM000001	Pokrovna stakla 18x18	pokrovna stakla 18x18 a 100 kom.		pakovanje	30			
	54	085	LM000001	Pokrovna stakla 20x20	pokrovna stakla 20x20 a 100 kom.		pakovanje	76			
	55	085	LM000001	Pokrovna stakla 24x50	pokrovna stakla 24x50 a 100 kom.		pakovanje	526			
	56	085	LM000001	Pokrovna stakla 24x24	pokrovna stakla 24x24 a 100 kom.		pakovanje	8			
	57	085	LM000001	Pokrovna stakla 24x60	pokrovna stakla 24x60 a 100 kom.		pakovanje	46			
16	58	085	LM000001	Predmetna stakla 76mm x 263mm, nebrušena	predmetna stakla 76mm x 263mm, nebrušena, a 50 komada		pakovanje	240			

22	66	085	SM000090	Čašica za urin sterilna	čašica za urin sterilna, pojedinačno pakovana		kom.	51.000			
23	67	085	LM000001	Test traka za urin	test traka za urin za aparat URISCAN PRO, sa 10 parametara, a 100 komada		pakovanje	136			
24	68	085	LM000001	Epruveta sa sterilnim podlogama za bakteriološku analizu urina	epruveta sa sterilnim podlogama za bakteriološku analizu urina (najmanje tri bakteriološke podloge: Cled, MacConkey, cetrimid)		kom.	5.250			
25	69	085	LM000001	Mikroeprovete za kapilarnu krv sa aktivatorom koagulacije i gel separatorom	Mikroeprovete za kapilarnu krv sa aktivatorom koagulacije i gel separatorom	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača	kom.	46.500			

70	085	LM000001	Kontakt aktivirajuće lancete	Kontakt aktivirajuće lancete, dubina uboda 2,0 mm	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača	kom.	27.000				
71	085	LM000001	Vakum epruveta za uzimanje krvi, 9-10 ml	vakum epruveta za uzimanje krvi - za biohemiju, sa aktivatorom koagulacije, 9-10 ml	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača	kom.	22.500				

72	085	LM000001	Vakum epruveta za uzimanje krvi, 5ml	vakum epruveta za uzimanje krvi - za biohemiju, sa aktivatorom kaoagulacije i gel separatorom, 5ml; Napomena: dostaviti studiju i izjavu proizvođača epruveta o stabilnosti gela na zamrzavanje. Izjava/sertifikat proizvođača mora biti prevedena na srpski jezik.	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača	kom.	33.000			
73	085	LM000001	Vakum epruveta za uzimanje krvi, 3ml	vakum epruveta za uzimanje krvi - za hematologiju, sa K2EDTA, 3ml	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača	kom.	43.500			

74	085	LM000001	Vakum epruveta za uzimanje krvi, 2ml	vakum epruveta za uzimanje krvi - za hematologiju, sa K2EDTA, 2ml	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača	kom.	3.000				
75	085	SM000075	Igla za vakum epruvetu za uzimanje krvi, 21G	igla za vakum epruvetu za uzimanje krvi - zelena 21G	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača	kom.	79.500				
76	085	SM000075	Igla za vakum epruvetu za uzimanje krvi, 21G, sa indikatorom protoka	igla za vakum epruvetu za uzimanje krvi - zelena 21G sa indikatorom protoka	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača	kom.	150				
77	085	LM000001	Vakum epruveta za uzimanje krvi, 4,5ml	vakum epruveta za uzimanje krvi - za koagulaciju, 4,5ml	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača	kom.	31.500				
78	085	LM000001	Vakum epruveta za uzimanje krvi - za sedimentaciju	vakum epruveta za uzimanje krvi - za sedimentaciju, očitavanje na 60 minuta	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača	kom.	1.800				

79	085	LM000001	Držač (holder) za vakum epruvetu za uzimanje krvi	držač (holder) za vakum epruvetu za uzimanje krvi	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača	kom.	300			
80	085	LM000001	Držač (holder) za vakum epruvetu za uzimanje krvi sa mehanizmom za odbacivanje igle	držač (holder) za vakum epruvetu za uzimanje krvi sa mehanizmom za odbacivanje igle	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača	kom.	16			
81	085	LM000001	Vakum epruveta sa duplim zidom za uzimanje krvi	vakum epruveta sa duplim zidom za uzimanje krvi -za koagulaciju, 2,7ml (3,2% Na-citrat)	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača	kom.	9.300			
82	085	LM000001	Vakum epruveta za uzimanje urina, 4ml	vakum epruveta za uzimanje urina, 4ml	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača	kom.	150			

83	085	LM000001	Zatamnjeni kontejner za sakupljanje urina u 24h	zatamnjeni kontejner za sakupljanje urina u 24h, a 3000ml, sa čepom kroz koji se može uzorkovati urin vakum epruvetom	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača	kom.	40				
84	085	LM000001	Poveske za vađenje krvi	poveske za vađenje krvi , automatske sa kopčom tj. klikom	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača	kom.	136				
85	085	LM000001	Vakum epruveta sa litijum- heparinom, 4ml	vakum epruveta sa litijum-heparinom, 4ml	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača	kom.	150				
86	085	LM000001	Držač (holder) za vakum epruvetu za prenos krvi	držač (holder) za vakum epruvetu za prenos krvi	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača	kom.	150				

26	87	085	LM000001	NEO-CLEAR a 5l	NEO-CLEAR a 5l ili ekvivalent-(izoalkani C9- C11,umreženi ugljovodonici) a 5l;		pakovanje	136			
	88	085	LM000001	NEO-MOUNT a 500ml	NEO-MOUNT a 500ml ili ekvivalent -(destilat petroleja)		pakovanje	12			
27	89	085	LM000001	Formaldehid 4%, a 10 litara	formaldehid 4%, neutralno puferovan, Ph 7, a 10 litara		pakovanje	450			
28	90	085	LM000001	Kedrovo ulje za mikroskopsku analizu	kedrovo ulje (imerziona ulje za jasniju mikroskopsku analizu) a 100 ml, u skladu sa ISO 8036 standardom		pakovanje	14			

29	91	085	LM000001	Komplet za cito-hormonalnu dijagnostiku po Papanicolaou- rastvor 1	komplet za cito-hormonalnu dijagnostiku po Papanicolaou- rastvor 1 bez metanola (Hematoxilin Harris) ili odgovarajući								
							ml	15.000					
	92	085	LM000001	Komplet za cito-hormonalnu dijagnostiku po Papanicolaou- rastvor 2	komplet za cito-hormonalnu dijagnostiku po Papanicolaou- rastvor 2 bez metanola (Orange G6) ili odgovarajući								
							ml	15.000					

	93	085	LM000001	Komplet za cito-hormonalnu dijagnostiku po Papanicolaou- rastvor 3	komplet za cito-hormonalnu dijagnostiku po Papanicolaou- rastvor 3 bez metanola (Polychromic) ili odgovarajući						
							ml	15.000			
30	94	085	LM000001	Amniomax	Amniomax-a (CatNo 11269-016) Invitrogen-Gibco a 100ml ili odgovarajući						
							pakovanje	158			
	95	085	LM000001	0.05% tripsin- EDTA u HBSS-u bez Ca i Mg	0.05% tripsin- EDTA u HBSS-u bez Ca i Mg (CatNo 25300-054) InvitrogenGibco a 100ml ili odgovarajući						
							pakovanje	60			

96	085	LM000001	Tissue Culture Flask Becton Dickinson Blue Plug Seal Cup CatNo 353018 ili odgovarajući	Tissue Culture Flask Becton Dickinson Blue Plug Seal Cup CatNo 353018 ili odgovarajući			kom.	1.350		
97	085	LM000001	Koktel antibiotik - antimikotik za ćelijsku kulturu	Koktel antibiotik - antimikotik za ćelijsku kulturu, CatNo 15240-062 Invitrogen-Gibco (100 X) a 100ml solution ili odgovarajući			pakovanje	2		
98	085	LM000001	Fetal bovine serum	Fetal bovine serum CatNo 10270/098 100 ml ili odgovarajući			pakovanje	4		
99	085	LM000001	Kolhicin (100 mg)	Kolhicin (100 mg) Sigma Colchicine CatNo C-9754 ili odgovarajući			pakovanje	4		

	100	085	LM000001	PBmax Karyotyping Medijuma Medium	PBmax Karyotyping Medijuma Medium (1X), liquid CatNo 12557-013 Invitrogen-Gibco po 100 ml ili odgovarajući							
							pakovanje	30				
	101	085	LM000001	Advanced DMEM (x 1)	Advanced DMEM (x 1), 500 ml Invitrogen Gibco Cat No 12491015 ili odgovarajući							
							pakovanje	2				
31	102	085	LM000001	Sterilne plastične spruvete sa zatvaračem, od 10ml	Sterilne plastične spruvete sa zatvaračem, od 10ml, pojedinačno sterilno pakovane							
							kom.	2.250				
	103	085	LM000001	Sterilne PVC epruvete sa koničnim dnom, od 10 ml	Sterilne PVC epruvete sa koničnim dnom, graduisane, od 10 ml, sa spoljašnjim navojnim zatvaračem							
							kom.	1.500				

	104	085	LM000001	Sterilne PVC pasterove pipete od 3 ml, pojedinačno sterilno pakovane	Sterilne PVC pasterove pipete od 3 ml, pojedinačno sterilno pakovane		kom.	1.500			
	105	085	LM000001	Predmetna stakla sa šlifovanim delom, 76x26x1 mm	Predmetna stakla sa šlifovanim delom, 76x26x1 mm, brušenih ivica, Menzel-Glaser ili odgovarajuće, a 50 komada		pakovanje	150			
32	106	085	LM000001	Kutija za mikroskopske pločice	Kutija za mikroskopske pločice od 5 mesta		kom.	30			
33	107	085	LM000001	Staklene graduisane epruvete od 12ml	Staklene graduisane epruvete od 12ml		kom.	150			
	108	085	LM000001	Nastavak za automatsku pipetu zapremine od 0.5 do 200 mikrolitara	Nastavak za automatsku pipetu zapremine od 0.5 do 200 mikrolitara, dužine 50.7 mm, nesterilne		kom.	1.500			

	109	085	LM000001	Tube za mikrocentrifugu	Tube za mikrocentrifugu, prozirne, graduisane, sa ravnim poklopcem 2 ml, bez RN-aze, bez DN-aze, bez DNK i pirogena, nesterilne							kom.	1.500					
	110	085	LM000001	Tube za PCR	Tube za PCR tankog zida sa ravnim poklopcem, bez RN-aze, bez DN-aze, bez DNK i pirogena, nesterilne 0.5ML							kom.	1.500					
34	111	085	LM000001	Imerziona ulje za mikroskopiranje	Imerziona ulje za mikroskopiranje a 50 ml, Sigma Aldrich Cat No 56822/50ml ili ekvivalent							pakovanje	16					
	112	085	LM000001	Giemsa boje	Giemsa boje Merck a 500 ml Cat No 1092040500 ili ekvivalent							pakovanje	10					

35	113	085	LM000001	Eukitt R quick hardening mounting media	Eukitt R quick hardening mounting media a 100 ml; kat. Br. 03989 ili ekvivalent									pakovanje		8			
	114	085	LM000001	Thymidine T9250-1G	Thymidine T9250-1G, 1 gram ili ekvivalent									pakovanje		2			
36	115	085	SM000010	Aspiracioni kateter br.6	aspiracioni kateter br.6									kom.		4.200			
	116	085	SM000010	Aspiracioni kateter br.8	aspiracioni kateter br.8									kom.		6.450			
	117	085	SM000010	Aspiracioni kateter br. 14	aspiracioni kateter br. 14									kom.		2.700			
	118	085	SM000010	Aspiracioni kateter br. 16	aspiracioni kateter br. 16									kom.		2.700			
	119	085	SM000007	Nazogastrična sonda br.16	nazogastrična sonda br.16									kom.		300			
	120	085	SM000007	Nazogastrična sonda br.18	nazogastrična sonda br.18									kom.		300			
	121	085	SM000007	Nazogastrična sonda br.20	nazogastrična sonda br.20									kom.		300			
	122	085	SM000007	Nazogastrična sonda br.22	nazogastrična sonda br.22									kom.		300			

123	085	SM000011	Dren abdominalni br. 27,30,33 100% silikonski, sa rtg linijom	dren abdominalni br. 27,30,33 100% silikonski, sa rtg linijom			kom.	30		
124	085	SM000008	Oralni tubus br.7,5 sa balonom	oralni tubus br.7,5 sa balonom			kom.	3.000		
125	085	SM000008	Oralni tubus br.7 sa balonom	oralni tubus br.7 sa balonom			kom.	2.550		
126	085	SM000008	Oralni tubus br.6 sa balonom	oralni tubus br.6 sa balonom			kom.	450		
127	085	SM000008	Oralni tubus br.6,5 sa balonom	oralni tubus br.6,5 sa balonom			kom.	450		
128	085	SM000008	Oralni tubus br.2 bez balona	oralni tubus br.2 bez balona			kom.	600		
129	085	SM000008	Oralni tubus br.2,5 bez balona	oralni tubus br.2,5 bez balona			kom.	600		
130	085	SM000008	Oralni tubus br.3 bez balona	oralni tubus br.3 bez balona			kom.	450		
131	085	SM000008	Oralni tubus br.3,5 bez balona	oralni tubus br.3,5 bez balona			kom.	76		
132	085	SM000008	Oralni tubus br.4 bez balona	oralni tubus br.4 bez balona			kom.	76		
133	085	SM000008	Oralni tubus br.4,5 bez balona	oralni tubus br.4,5 bez balona			kom.	76		
134	085	SM000011	Redon dren br.16	Redon dren br.16			kom.	226		

135	085	SM000009	Jancauer set	Jancauer set CH30 dužine 200cm, sa integrisanom kaniom od 8mm			kom.	6.750			
136	085	SM000010	Kateter po Foly-u br.16	kateter po Foly-u br.16			kom.	10.200			
137	085	SM000010	Kateter po Foly-u br.18	kateter po Foly-u br.18			kom.	76			
138	085	SM000010	Kateter po Foly-u br.20	kateter po Foly-u br.20			kom.	76			
139	085	SM000010	Kateter po Foly-u br.22	kateter po Foly-u br.22			kom.	76			
140	085	SM000010	Kateter po Foly-u br.12	kateter po Foly-u br.12			kom.	76			
141	085	SM000010	Kateter po Foly-u br.14	kateter po Foly-u br.14			kom.	76			
142	085	SM000088	Urin kese za bebe	urin kese za bebe(pedijatrijske) 100ml			kom.	8.400			

	143	085	SM000088	Urin kesa od 2l	urin kesa od 2l (sa nepovratnom valvulom i ispustom; transparentne strane kese, izgravirana merna skala u mililitrima -do 2000ml , linija za podatke o pacijentu, pojačane rupe za priključak na stalku, konusni konektor snap-on poklopac)		kom.	72.000			
	144	085	SM000010	Rektalni kateter br.28	rektalni kateter br.28		kom.	30			
	145	085	SM000010	Rektalni kateter br.30	rektalni kateter br.30		kom.	30			
	146	085	SM000010	Kateter Nelaton br.16	kateter Nelaton br.16 L=40cm		kom.	18.000			
37	147	085	SM000011	Abdominalni dren br. 16	abdominalni dren br. 16		kom.	150			
	148	085	SM000011	Abdominalni dren br. 20	abdominalni dren br. 20		kom.	150			

149	085	SM000011	Abdominalni dren br. 24	abdominalni dren br. 24		kom.	600			
150	085	SM000011	Abdominalni dren br. 26	abdominalni dren br. 26		kom.	1.650			
151	085	SM000011	Abdominalni dren br. 28	abdominalni dren br. 28		kom.	600			
152	085	SM000011	Abdominalni dren br. 30	abdominalni dren br. 30		kom.	150			
153	085	SM000010	Umbilikalni kateter br.8	umbilikalni kateter br.8		kom.	3.000			
154	085	SM000010	Umbilikalni kateter br.6	umbilikalni kateter br.6		kom.	1.500			
155	085	SM000010	Umbilikalni kateter br.4	umbilikalni kateter br.4		kom.	300			
156	085	SM000010	Nazogastrični kateter (sonda) za ishranu br.6, l=50cm	nazogastrični kateter (sonda) za ishranu br.6, L=50cm		kom.	18.750			
157	085	SM000010	Nazogastrični kateter (sonda) za ishranu br.8, l=50cm	nazogastrični kateter (sonda) za ishranu br.8, L=50cm		kom.	12.300			
158	085	SM000130	Sukcioni set br.8 (mukus set br.8)	sukcioni set br.8 (mukus set br.8)		kom.	7.500			
159	085	SM000088	Sterilni ventil za urinarne katetere	sterilni ventil za urinarne katetere		kom.	600			

39	164	085	SM000130	Set za aspiraciju iz traheobronhijalnog stabla, sterilni, zatvoreni, tip ch6, za korišćenje 24h	set za aspiraciju iz traheobronhijalnog stabla, sterilni, zatvoreni, tip CH6, za korišćenje 24h			kom.	52			
	165	085	SM000130	Set za aspiraciju iz traheobronhijalnog stabla, sterilni, zatvoreni, tip ch8, za korišćenje 24h	set za aspiraciju iz traheobronhijalnog stabla, sterilni, zatvoreni, tip CH8, za korišćenje 24h			kom.	52			

40	166	07E	Balon za veštačko disanje (ambu)	balon za veštačko disanje (AMBU), silikonski, za novorođenčad, 280ml, sa dve silikonske maske (0 i 1), rezervoarom za kiseonik 600ml i PEEP valvulom; balon da ima hrapavu površinu za dezbedno i lako hvatanje, da se za dodatno snabdevanje može za balon vezati kesica za kiseonik; kataloški mora biti definisan ceo komplet i za to kao dokaz dostaviti katalog	kom.	22				
----	-----	-----	----------------------------------	--	------	----	--	--	--	--

	172	085	SM000124	Kapice za fiksiranje generatora, veličina S	Kapice za fiksiranje generatora, jednokratne, veličina S (obim glave 21 - 23 cm)		kom.	60			
	173	085	SM000124	Kapice za fiksiranje generatora, veličina M	Kapice za fiksiranje generatora, jednokratne, veličina M (obim glave 23 - 25,5 cm)		kom.	106			
	174	085	SM000124	Kapice za fiksiranje generatora, jednokratne, veličina L	Kapice za fiksiranje generatora, jednokratne, veličina L (obim glave 25,5 - 28 cm)		kom.	30			
42	175	085	SM000124	Set jednokratnih creva za nazalni CPAP	Set od 20 komada jednokratnih creva za nazalni CPAP za nazalne maske i nazalne kanile kompatibilan sa neonatalnim ventilatorom Dräger Babylog 8000 plus	Ovlašćenje proizvođača koje se odnosi na predmetnu javnu nabavku	pakovanje	6			

176	085	SM000124	Set jednokratnih creva aspiratora za reanimacioni sto	Set od 25 komada jednokratnih creva aspiratora za reanimacioni sto Dräger Resuscitaire	Ovlašćenje proizvođača koje se odnosi na predmetnu javnu nabavku	pakovanje	6				
177	085	SM000124	Maske/ maska za disanje M	maske/ maska za disanje M (10 komada) br.8418490	Ovlašćenje proizvođača koje se odnosi na predmetnu javnu nabavku	pakovanje	6				
178	085	SM000124	Maske/ maska za disanje L	maske/ maska za disanje L (10 komada) br.8418619	Ovlašćenje proizvođača koje se odnosi na predmetnu javnu nabavku	pakovanje	4				
179	085	SM000124	Prong/ maska za disanje M	prong/ maska za disanje M (10 komada) br.8418416	Ovlašćenje proizvođača koje se odnosi na predmetnu javnu nabavku	pakovanje	6				
180	085	SM000124	Prong/ maska za disanje L	prong/ maska za disanje L (10 komada) br.8418605	Ovlašćenje proizvođača koje se odnosi na predmetnu javnu nabavku	pakovanje	4				

43	181	085	SM000224	Centralni venski kateter, dvolumenski	centralni venski kateter , dvolumenski 7FR/20cm sa Raulerson špicem, poliuretanski											kom.	90				
44	182	085	SM000030	Trokraka slavina za infuzione sisteme	Trokraka slavina za infuzione sisteme otporna na dejstvo lekova, sa mogućnošću integrisanog beziglenog konektora. Discifix C ili ekvivalent												kom.	3.900			

48	186	085	SM000010	Sistem za irigaciju kapaciteta 1750ml, za jednokratnu upotrebu	sistem za irigaciju kapaciteta 1750ml, za jednokratnu upotrebu, sa posebnim kateterom; sadržaj : kesica za klistiranje, zatvarač-otvarač klemp, kateter, nepromočiva pelena, glicerinski sapun, lubrikant, Pe rukavica							kom.	4.500			
49	187	085	SM000010	Irigator nastavak, rektalni, sa slavinom	irigator nastavak, rektalni, sa slavinom							kom.	18.000			
	188	085	SM000010	Irigator nastavak, vaginalni, sa slavinom	irigator nastavak, vaginalni, sa slavinom							kom.	750			
	189	085	SM000010	Irigator komplet	irigator komplet							kom.	8			
	190	085	SM000126	Štipaljka za pupak plastična	štipaljka za pupak plastična							kom.	13.650			
	191	085	SM000078	Špatule plastične za pregled	špatule plastične (sterilne; pojedinačno pakovane) za pregled							kom.	150			

	192	085	SM000125	Identifikacioni broj za majku i dete	identifikacioni broj za majku i dete						
							kom.	12.000			
	193	085	SM000125	Narukvice za bebe	narukvice za bebe						
							kom.	15.000			
50	194	085	SM000087	Hirurška kaljača	hirurška kaljača od flisa, da se ne klizaju; dimenzije: dužina: 38cm+-1cm; širina: 18cm+-1cm; boja:zelena ; gramaža materijala: 40 gsm+-2gsm						
							kom.	232.500			

	197	085	SM000057	Hirurški mantil za jednokratnu upotrebu	mantil za jednokratnu upotrebu, propustljiv za vazduh, dimenzija 110cm x 140cm +/- 1 cm, boja: zelena, gramaža materijala: 25 gsm+-2gsm							kom.	7.050			
51	198	085	LM000001	Posuda za feces sa navojem	posuda za feces sa navojem							kom.	900			
52	199	085	LM000001	Komplet za bris na plastičnom štapiću sa rajon vrhom, sterilan	komplet za bris na plastičnom štapiću sa rajon vrhom, u tubi sa nalepnicom za podatke o pacijentu; sterilan; pojedinačno sterilno pakovan u zaštitnu foliju; tuba mora biti oblika epruvete							kom.	1.350			

54	203	085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br. 6-8,5, bez talka	sterilne hirurške rukavice br. 6-8,5, od neoprena bez talka, AQL nivo I 0,65, debljina rukavice na prstima 0,185 mm, dužina rukavice 305 mm, sila kidanja min. 13N, manžetna prava presvučena lepljivim slojem, sa unutrašnje strane rukavice presvučene poliuretanom i silikonom	par	300			
55	204	085	SM000072	Rukavice hirurške za ginekološke procedure (netalkirane)	rukavice hirurške za ginekološke procedure (netalkirane, dužine min 480mm, debljina na prstima 0,24mm, debljina na dlanu 0,23mm)	par	450			

56	205	085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br.6, sa talkom	sterilne hirurške rukavice br.6, od latexa, sa talkom, AQL 1.5, potpuno anatomskog oblika, proteini ispod 25µg/g	<p>За све ставке доставити копију решења ALIMS-а , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику). Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара. Од латекса, благо пудерисане, стерилисане зрачењем, потпуно анатомски обликоване са уrolаним рубом, микрохрапаве површине на прстима, без текстуре. Дебљина на длану мин 0,14 mm (једноструко). Сила кидања ≥ 9 N.Ниво квалитета AQL $\leq 1,5$.Ниво протеина < 25 микрограма протеина по граму рукавице (Lowty metod)-за доказивање нивоа протеина доставити тест независне акредитоване лабораторије као и сертификат о акредитацији исте. Ниво ендотоксина $<0,1$ EU/ml-за доказивање нивоа ендотоксина потребно доставити тест независне акредитоване лабораторије. Рукавица декларисана од стране произвођача као медицинско средство према</p>	pag	226
----	-----	-----	----------	--	--	---	-----	-----

						директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686 ЕЕС. Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.					
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

	206	085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br.6,5 , sa talkom	sterilne hirurške rukavice br.6,5, od latexa, sa talkom, AQL 1.5, potpuno anatomskog oblika, proteini ispod 25µg/g	<p>За све ставке доставити копију решења ALIMS-а , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику). Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара. Од латекса, благо пудерисане, стерилисане зрачењем, потпуно анатомски обликоване са уrolаним рубом, микрохрапаве површине на прстима, без текстуре. Дебљина на длану мин 0,14 mm (једноструко). Сила кидања ≥ 9 N.Ниво квалитета $AQL \leq 1,5$.Ниво протеина < 25 микрограма протеина по граму рукавице (Lowty metod)-за доказивање нивоа протеина доставити тест независне акредитоване лабораторије као и сертификат о акредитацији исте. Ниво ендотоксина $<0,1$ EU/ml-за доказивање нивоа ендотоксина потребно доставити тест независне акредитоване лабораторије. Рукавица декларисана од стране произвођача као медицинско средство према</p>	pag	6.300		
--	-----	-----	----------	---	--	---	-----	-------	--	--

						директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686 ЕЕС. Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.					
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

	207	085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br. 7, sa talkom	sterilne hirurške rukavice br.7, od latexa, sa talkom, AQL 1.5, potpuno anatomskog oblika, proteini ispod 25µg/g	<p>За све ставке доставити копију решења ALIMS-a , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику). Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара. Од латекса, благо пудерисане, стерилисане зрачењем, потпуно анатомски обликоване са уrolаним рубом, микрохрапаве површине на прстима, без текстуре. Дебљина на длану мин 0,14 mm (једноструко). Сила кидања ≥ 9 N.Ниво квалитета AQL ≤ 1,5.Ниво протеина < 25 микрограма протеина по граму рукавице (Lowгу method)-за доказивање нивоа протеина доставити тест независне акредитоване лабораторије као и сертификат о акредитацији исте. Ниво ендотоксина <0,1 EU/ml-за доказивање нивоа ендотоксина потребно доставити тест независне акредитоване лабораторије. Рукавица декларисана од стране произвођача као медицинско средство према</p>	pag	61.650				
--	-----	-----	----------	--	---	--	-----	--------	--	--	--	--

						директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686 ЕЕС. Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.					
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

	208	085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br. 7,5 sa talkom	sterilne hirurške rukavice br.7,5, od latexa, sa talkom, AQL 1.5, potpuno anatomskog oblika, proteini ispod 25µg/g	<p>За све ставке доставити копију решења ALIMS-а , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику). Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара. Од латекса, благо пудерисане, стерилисане зрачењем, потпуно анатомски обликоване са уrolаним рубом, микрохрапаве површине на прстима, без текстуре. Дебљина на длану мин 0,14 mm (једноструко). Сила кидања ≥ 9 N. Ниво квалитета $AQL \leq 1,5$. Ниво протеина < 25 микрограма протеина по граму рукавице (Lowty metod)-за доказивање нивоа протеина доставити тест независне акредитоване лабораторије као и сертификат о акредитацији исте. Ниво ендотоксина $< 0,1$ EU/ml-за доказивање нивоа ендотоксина потребно доставити тест независне акредитоване лабораторије. Рукавица декларисана од стране произвођача као медицинско средство према</p>	pag	92.700			
--	-----	-----	----------	---	---	--	-----	--------	--	--	--

						директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686 ЕЕС. Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.					
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

						директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686 ЕЕС. Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.					
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

						директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686 ЕЕС. Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.					
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

						ЕЕС.Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.					
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

						ЕЕС.Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.					
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

						<p>За све ставке доставити копију решења ALIMS-a , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику).Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара.Стерилне хируршке рукавице од латекса, без пудера, потпуно анатомски обликоване, са микрохрапавом површином, без текстуре, са уроланом ивицом.Дебљина рукавице на длану од 0,16mm-0,20mm (једнострука).Дужина рукавице мин 260 mm.Сила кидања ≥ 12 N.AQL $\leq 1,0$.Ниво протеина мањи од 10μg/g (микрограм протеина/грам рукавице – Lowгу метода)-доставити тест независне лабораторије.Ниво ендотоксина мањи од 0,01 EU/ml (LAL тест)-доставити тест независне лабораторије.Рукавица декларисана од стране произвођача као медицинско средство према директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686</p>					par	4.500
213	085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br. 7, bez talka	sterilne hirurške rukavice, od latexa, bez talka, br. 7, potpuno anatomskog oblika, AQL 1.0, specijalna mikrohrapava površina, nivo proteina manji od 10 μ g/g								

						ЕЕС.Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.					
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

	214	085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br. 7,5 bez talka	sterilne hirurške rukavice, od latexa, bez talka, br. 7,5, potpuno anatomskog oblika, AQL 1.0, specijalna mikrohrapava površina, nivo proteina manji od 10µg/g	<p>За све ставке доставити копију решења ALIMS-a , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику).Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара.Стерилне хируршке рукавице од латекса, без пудера, потпуно анатомски обликоване, са микрохрапавом површином, без текстуре, са уроланом ивицом.Дебљина рукавице на длану од 0,16mm-0,20mm (једнострука).Дужина рукавице мин 260 mm.Сила киданја ≥ 12 N.AQL ≤ 1,0.Ниво протеина мањи од 10µg/g (микрограм протеина/грам рукавице – Lowгу метода)-доставити тест независне лабораторије.Ниво ендотоксина мањи од 0,01 EU/ml (LAL тест)-доставити тест независне лабораторије.Рукавица декларисана од стране произвођача као медицинско средство према директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686</p>	par	2.850			
--	-----	-----	----------	---	---	--	-----	-------	--	--	--

						ЕЕС.Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.					
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

	215	085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br. 8, bez talka	sterilne hirurške rukavice, od latexa, bez talka, br. 8, potpuno anatomskog oblika, AQL 1.0, specijalna mikrohrapava površina, nivo proteina manji od 10µg/g	<p>За све ставке доставити копију решења ALIMS-a , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику).Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара.Стерилне хируршке рукавице од латекса, без пудера, потпуно анатомски обликоване, са микрохрапавом површином, без текстуре, са уроланом ивицом.Дебљина рукавице на длану од 0,16mm-0,20mm (једнострука).Дужина рукавице мин 260 mm.Сила киданња ≥ 12 N.AQL $\leq 1,0$.Ниво протеина мањи од 10µg/g (микрограм протеина/грам рукавице – Lowгу метода)-доставити тест независне лабораторије.Ниво ендотоксина мањи од 0,01 EU/ml (LAL тест)-доставити тест независне лабораторије.Рукавица декларисана од стране произвођача као медицинско средство према директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686</p>	par	2.476			
--	-----	-----	----------	---	--	--	-----	-------	--	--	--

						ЕЕС.Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.					
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

						ЕЕС.Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.					
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

	217	085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br. 7, bez talka i lateksa	sterilne hirurške rukavice br.7, bez talka i lateksa, od poliizoprena, potpuno anatomskog oblika, AQL 0.65, bez alergених протеина, zakrivljeni prsti, специјално mikro hrapava površina, debljina zida u području dlana 0.19-0.24mm	<p>За све ставке доставити копију решења ALIMS-a , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику).Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара.Стерилне хируршке рукавице без талка и латекса, од полиизопрена, потпуно анатомског облика, AQL 0.65, без алергених протеина, закривљени прсти, микрохрапава површина, дебљина зида у подручју длана 0.19-0.24 mm.Сила кидања $\geq 15N$ пре старења и $\geq 11N$ након старења. Ниво алергених протеина $\leq 0,050\mu g/g$-доставити тест независне лабораторије.Ниво ендотоксина $<0,01EU/ml$-доставити тест независне лабораторије. Рукавица декларисана од стране произвођача као медицинско средство према директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686 ЕЕС.Доставити копију декларације о усклађености</p>	pag	180		
--	-----	-----	----------	---	--	---	-----	-----	--	--

						производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.					
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

	218	085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br. 7,5 bez talka i lateksa	sterilne hirurške rukavice br.7,5, bez talka i lateksa, od poliizoprena, potpuno anatomskog oblika, AQL 0.65, bez alergених протеина, zakrivljeni prsti, specijalno mikro hrapava površina, debljina zida u području dlana 0.19-0.24mm	За све ставке доставити копију решења ALIMS-а , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику).Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара.Стерилне хируршке рукавице без талка и латекса, од полиизопрена, потпуно анатомског облика, AQL 0.65, без алергених протеина, закривљени прсти, микрохрапава површина, дебљина зида у подручју длана 0.19-0.24 mm.Сила кидања $\geq 15N$ пре старења и $\geq 11N$ након старења. Ниво алергених протеина $\leq 0,050\mu\text{g/g}$ -доставити тест независне лабораторије.Ниво ендотоксина $<0,01\text{EU/ml}$ -доставити тест независне лабораторије. Рукавица декларисана од стране произвођача као медицинско средство према директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686 ЕЕС.Доставити копију декларације о усклађености	pag	180		
--	-----	-----	----------	---	--	---	-----	-----	--	--

						производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.					
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

	219	085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br. 8, bez talka i lateksa	sterilne hirurške rukavice br.8, bez talka i lateksa, od poliizoprena, potpuno anatomskog oblika, AQL 1.0, bez alergених протеина, zakrivljeni prsti, specijalno mikro hrapava površina, debljina zida u području dlana 0.19-0.24mm	<p>За све ставке доставити копију решења ALIMS-a , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику).Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара.Стерилне хируршке рукавице без talka и lateksa, од полиизопрена, потпуно анатомског облика, AQL 0.65, без алергених протеина, закривљени прсти, микрохрапава површина, дебљина зида у подручју длана 0.19-0.24 mm.Сила кидања $\geq 15N$ пре старења и $\geq 11N$ након старења. Ниво алергених протеина $\leq 0,050\mu g/g$-доставити тест независне лабораторије.Ниво ендотоксина $<0,01EU/ml$-доставити тест независне лабораторије. Рукавица декларисана од стране произвођача као медицинско средство према директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686 ЕЕС.Доставити копију декларације о усклађености</p>	par	180			
--	-----	-----	----------	---	---	---	-----	-----	--	--	--

						производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.					
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

	220	085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br. 8,5, bez talka i lateksa	sterilne hirurške rukavice br.8,5, bez talka i lateksa, od poliizoprena, potpuno anatomskog oblika, AQL 0.65, bez alergених протеина, zakrivljeni prsti, specijalno mikro hrapava površina, debljina zida u području dlana 0.19-0.24mm	За све ставке доставити копију решења ALIMS-a , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику).Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара.Стерилне хируршке рукавице без talka и lateksa, од полиизопрена, потпуно анатомског облика, AQL 0.65, без алергених протеина, закривљени прсти, микрохрапава површина, дебљина зида у подручју длана 0.19-0.24 mm.Сила кидања $\geq 15N$ пре старења и $\geq 11N$ након старења. Ниво алергених протеина $\leq 0,050\mu\text{g/g}$ -доставити тест независне лабораторије.Ниво ендотоксина $<0,01\text{EU/ml}$ -доставити тест независне лабораторије. Рукавица декларисана од стране произвођача као медицинско средство према директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686 ЕЕС.Доставити копију декларације о усклађености	pag	180		
--	-----	-----	----------	--	--	---	-----	-----	--	--

						производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.						
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

	221	085	SM000073	Nesterilne, pregledne rukavice od nitrila, bez pudera, u boji , sa teksturom na prstima, duzina min. 240 mm, debljina na prstima 0.14 mm (dvostruko), na dlanu 0.12 mm (dvostruko), na manžetni 0.10 mm (dvostruko), hlorisane iznutra radi lakseg navlacenja, nivo kontrole kvaliteta na perforacije AQL 1.5 prema EN 455-1, otpornost na kidanje 6 N, veličina M	<p>За све ставке доставити копију решења ALIMS-a , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику).Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара.Прегледне рукавице од нитрила без пудера.Нестерилне прегледне рукавице од нитрила без пудера, у боји, са текстуром на прстима.Дужина мин 240 mm.Дебљина на прстима мин 0,14 mm (двоstrуко).Дебљина на длану мин 0,12 mm (двоstrуко).Дебљина на манжетни 0,10 mm (двоstrуко).Хлорисане изнутра ради лакшег навлачења.Ниво контроле квалитета на перфорације AQL 1,5 према EN 455-1.Отпорност на кидање мин 6 N.Рукавица мора да испуњава PPE директиву (заштитна рукавица) и да буде III категорије – комплексне израде, за висок ризик.Да има отпорност на инфективне агенсе према ASTM-F-1671.Доставити копију Декларације о усаглашености производа са директивама 93/42</p>	kom.	825.000			
--	-----	-----	----------	--	---	------	---------	--	--	--

						ЕЕС и 89/686 ЕЕС, као и сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.					
--	--	--	--	--	--	---	--	--	--	--	--

						ЕЕС и 89/686 ЕЕС, као и сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.					
--	--	--	--	--	--	---	--	--	--	--	--

						ЕЕС и 89/686 ЕЕС, као и сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.						
--	--	--	--	--	--	---	--	--	--	--	--	--

57	224	085	SM000075	Igla injekciona 0,8mm x 40mm	igla injekciona 0,8mm x 40mm	<p>Proizvodi moraju imati sertifikate proizvođača : CE, ISO 13485, FREE SALE SERTIFIKAT, DECLARATION OF CONFORMITY.</p> <p>Ovlašćenje proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u postupku javne nabavke sa navedenim nazivom proizvoda i količinama prema tenderskoj specifikaciji. Dostaviti katalog proizvoda. Uzorci se dostavljaju na zahtev Naručioca. Naziv proizvoda u rešenju ALIMS-a, katalogu proizvoda, ovlašćenju proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u javnoj nabavci i unutrašnjem pakovanju mora biti istovetno i jasno označen. Na samom proizvodu mora biti fabrički označen naziv i /ili oznaka proizvođača.</p>	kom.	345.000			
----	-----	-----	----------	------------------------------	------------------------------	---	------	---------	--	--	--

	225	085	SM000075	Igla injekciona 1,2mm x 40mm	igla injekciona 1,2mm x 40mm	<p>Proizvodi moraju imati sertifikate proizvođača : CE, ISO 13485, FREE SALE CERTIFIKAT, DECLARATION OF CONFORMITY.</p> <p>Ovlašćenje proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u postupku javne nabavke sa navedenim nazivom proizvoda i količinama prema tenderskoj specifikaciji. Dostaviti katalog proizvoda.</p> <p>Uzorci se dostavljaju na zahtev Naručioca. Naziv proizvoda u rešenju ALIMS-a, katalogu proizvoda, ovlašćenju proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u javnoj nabavci i unutrašnjem pakovanju mora biti istovetno i jasno označen. Na samom proizvodu mora biti fabrički označen naziv i /ili oznaka proizvođača.</p>	kom.	270.000		
--	-----	-----	----------	------------------------------	------------------------------	--	------	---------	--	--

	226	085	SM000075	Igla injekciona 0,45mm x 12,7-13mm	igla injekciona 0,45mm x 12,7-13mm	Proizvodi moraju imati sertifikate proizvođača : CE, ISO 13485, FREE SALE SERTIFIKAT, DECLARATION OF CONFORMITY. Ovlašćenje proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u postupku javne nabavke sa navedenim nazivom proizvoda i količinama prema tenderskoj specifikaciji. Dostaviti katalog proizvoda. Uzorci se dostavljaju na zahtev Naručioca. Naziv proizvoda u rešenju ALIMS-a, katalogu proizvoda, ovlašćenju proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u javnoj nabavci i unutrašnjem pakovanju mora biti istovetno i jasno označen. Na samom proizvodu mora biti fabrički označen naziv i /ili oznaka proizvođača.	kom.	55.500				
--	-----	-----	----------	------------------------------------	------------------------------------	---	------	--------	--	--	--	--

	227	085	SM000075	Igla injekciona 0.3mm x 12,7-13mm	igla injekciona 0.3mm x 12,7-13mm	<p>Proizvodi moraju imati sertifikate proizvođača : CE, ISO 13485, FREE SALE SERTIFIKAT, DECLARATION OF CONFORMITY.</p> <p>Ovlašćenje proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u postupku javne nabavke sa navedenim nazivom proizvoda i količinama prema tenderskoj specifikaciji. Dostaviti katalog proizvoda. Uzorci se dostavljaju na zahtev Naručioca. Naziv proizvoda u rešenju ALIMS-a, katalogu proizvoda, ovlašćenju proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u javnoj nabavci i unutrašnjem pakovanju mora biti istovetno i jasno označen. Na samom proizvodu mora biti fabrički označen naziv i /ili oznaka proizvođača.</p>	kom.	450		
--	-----	-----	----------	-----------------------------------	-----------------------------------	---	------	-----	--	--

	228	085	SM000075	Igla injekciona 0,5mm x 25mm (25g)	igla injekciona 0,5mm x 25mm (25G)	<p>Proizvodi moraju imati sertifikate proizvođača : CE, ISO 13485, FREE SALE SERTIFIKAT, DECLARATION OF CONFORMITY.</p> <p>Ovlašćenje proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u postupku javne nabavke sa navedenim nazivom proizvoda i količinama prema tenderskoj specifikaciji. Dostaviti katalog proizvoda. Uzorci se dostavljaju na zahtev Naručioca. Naziv proizvoda u rešenju ALIMS-a, katalogu proizvoda, ovlašćenju proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u javnoj nabavci i unutrašnjem pakovanju mora biti istovetno i jasno označen. Na samom proizvodu mora biti fabrički označen naziv i /ili oznaka proizvođača.</p>	kom.	450		
--	-----	-----	----------	------------------------------------	------------------------------------	---	------	-----	--	--

	229	085	SM000075	Igla injekciona 31g (0.25mm x 5-6mm)	NOVOFINE igla 31G (0.25mm x 5-6mm) ili ekvivalent (za davanje insulina)	<p>Proizvodi moraju imati sertifikate proizvođača : CE, ISO 13485, FREE SALE CERTIFIKAT, DECLARATION OF CONFORMITY.</p> <p>Ovlašćenje proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u postupku javne nabavke sa navedenim nazivom proizvoda i količinama prema tenderskoj specifikaciji. Dostaviti katalog proizvoda. Uzorci se dostavljaju na zahtev Naručioca. Naziv proizvoda u rešenju ALIMS-a, katalogu proizvoda, ovlašćenju proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u javnoj nabavci i unutrašnjem pakovanju mora biti istovetno i jasno označen. Na samom proizvodu mora biti fabrički označen naziv i /ili oznaka proizvođača.</p>	kom.	150		
--	-----	-----	----------	---	--	---	------	-----	--	--

	230	085	SM000075	Igla injekciona 30g (0,3mm x 8mm)	NOVOFINE igla 30G (0,3mm x 8mm) ili ekvivalent (za davanje insulina)	<p>Proizvodi moraju imati sertifikate proizvođača : CE, ISO 13485, FREE SALE CERTIFIKAT, DECLARATION OF CONFORMITY.</p> <p>Ovlašćenje proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u postupku javne nabavke sa navedenim nazivom proizvoda i količinama prema tenderskoj specifikaciji. Dostaviti katalog proizvoda. Uzorci se dostavljaju na zahtev Naručioca. Naziv proizvoda u rešenju ALIMS-a, katalogu proizvoda, ovlašćenju proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u javnoj nabavci i unutrašnjem pakovanju mora biti istovetno i jasno označen. Na samom proizvodu mora biti fabrički označen naziv i /ili oznaka proizvođača.</p>	kom.	1.350		
--	-----	-----	----------	--------------------------------------	--	---	------	-------	--	--

	233	085	SM000074	Špric 10 ml, dvodelni, sterilan	<p>ŠPRIC 10ml, dvodelni, sterilan sa easy open otvaranjem,graduisan na 0,5ml, brojčano na svaka 2ml, grafičko obeležavanje na samom špricu u okviru jednog mililitra (podeoci 0,5ml i 1ml) mora biti različito definisano dužinom crte (kako bi se izbegla greska u čitanju podeoka),klip šprica od polietilena, telo (burence) od polipropilena, prilikom upotrebe ne sme biti curenja pored klipa, lagano pokretanje klipa uz smanjenu snagu pritiska,prilikom aplikacije leka neophodno je da klip bude stabilan, kako preostala (minimalna) količina leka ne bi nekontrolisano bila istisnula iz šprica, vrh šprica mora da čvrsto konektira sa svim tipovima igala, uključujući spinalnu i epiduralnu (da ne dolazi do spadanja igle i da ne dolazi do curenja pri aplikaciji leka).</p>	<p>Proizvodi moraju imati sertifikate proizvođača : CE, ISO 13485, FREE SALE CERTIFIKAT, DECLARATION OF CONFORMITY. Ovlašćenje proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u postupku javne nabavke sa navedenim nazivom proizvoda i količinama prema tenderskoj specifikaciji.Dostaviti katalog proizvoda. Uzorci se dostavljaju na zahtev Naručioca. Naziv proizvoda u rešenju ALIMS-a, katalogu proizvoda, ovlašćenju proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u javnoj nabavci i unutrašnjem pakovanju mora biti istovetno i jasno označen. Na samom proizvodu mora biti fabrički označen naziv i /ili oznaka proizvođača.</p>	kom.	126.000		
--	-----	-----	----------	---------------------------------	---	---	------	---------	--	--

	234	085	SM000074	Špric 50 ml, dvodelni, sterilan	<p>ŠPRIC 20ml, dvodelni, sterilan easy open otvaranje, graduisan na 1ml, brojčano na svakih 5 ml, klip šprica od polietilena, telo (burence) od polipropilena, prilikom upotrebe ne sme biti curenja pored klipa, lagano pokretanje klipa uz smanjenu snagu pritiska, prilikom aplikacije leka neophodno je da klip bude stabilan, kako preostala (minimalna) količina leka ne bi nekontrolisano bila istisnula iz šprica, vrh šprica mora da čvrsto konektira sa svim tipovima igala, uključujući spinalnu i epiduralnu (da ne dolazi do spadanja igle i da ne dolazi do curenja pri aplikaciji leka).</p>	<p>Proizvodi moraju imati sertifikate proizvođača : CE, ISO 13485, FREE SALE SERTIFIKAT, DECLARATION OF CONFORMITY. Ovlašćenje proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u postupku javne nabavke sa navedenim nazivom proizvoda i količinama prema tenderskoj specifikaciji. Dostaviti katalog proizvoda. Uzorci se dostavljaju na zahtev Naručioca. Naziv proizvoda u rešenju ALIMS-a, katalogu proizvoda, ovlašćenju proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u javnoj nabavci i unutrašnjem pakovanju mora biti istovetno i jasno označen. Na samom proizvodu mora biti fabrički označen naziv i /ili oznaka proizvođača.</p>	kom.	247.500			
--	-----	-----	----------	---------------------------------	---	--	------	---------	--	--	--

	235	085	SM000074	Špric 50ml, sa dugačkim nastavkom	špric 50ml, sa dugačkim nastavkom - urološki	<p>Proizvodi moraju imati sertifikate proizvođača : CE, ISO 13485, FREE SALE SERTIFIKAT, DECLARATION OF CONFORMITY.</p> <p>Ovlašćenje proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u postupku javne nabavke sa navedenim nazivom proizvoda i količinama prema tenderskoj specifikaciji. Dostaviti katalog proizvoda. Uzorci se dostavljaju na zahtev Naručioca. Naziv proizvoda u rešenju ALIMS-a, katalogu proizvoda, ovlašćenju proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u javnoj nabavci i unutrašnjem pakovanju mora biti istovetno i jasno označen. Na samom proizvodu mora biti fabrički označen naziv i /ili oznaka proizvođača.</p>	kom.	1.950		
--	-----	-----	----------	-----------------------------------	--	---	------	-------	--	--

	236	085	SM000074	Špric 0,5ml, trodelni, insulinski sa iglom od 30G	trodelni insulinski špric sa fiksnom iglom 30G (0,3 x 8 mm), zapremine 0,5ml, 100IJ	<p>Proizvodi moraju imati sertifikate proizvođača : CE, ISO 13485, FREE SALE SERTIFIKAT, DECLARATION OF CONFORMITY.</p> <p>Ovlašćenje proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u postupku javne nabavke sa navedenim nazivom proizvoda i količinama prema tenderskoj specifikaciji. Dostaviti katalog proizvoda. Uzorci se dostavljaju na zahtev Naručioca. Naziv proizvoda u rešenju ALIMS-a, katalogu proizvoda, ovlašćenju proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u javnoj nabavci i unutrašnjem pakovanju mora biti istovetno i jasno označen. Na samom proizvodu mora biti fabrički označen naziv i /ili oznaka proizvođača.</p>	kom.	150			
--	-----	-----	----------	---	---	---	------	-----	--	--	--

						sa postojećom opremom. Dostaviti uputstvo za upotrebu infuzione pumpe (BBraun proizvođača) iz koga se može utvrditi da je ponuđeni špric odobren od strane proizvođača infuzione pumpe.					
--	--	--	--	--	--	---	--	--	--	--	--

64	256	085	SM000100	Sistem za transfuziju	sistem za transfuziju (inf. komora sa 200 mikrometar filterom, šiljak sa ventilom za vazduh, otvor za vazduh sa 15 mikrometara filterom sa kapičom, mekano crevo otporno na savijanje L 150cm, precizan zatvarač, inj.deo od latexa, luer lock sa poklopcem, plastična igla)	kom.	4.800			
----	-----	-----	----------	-----------------------	---	------	-------	--	--	--

285	085	SM000075	Intravenska kanila sa samoaktivirajućim klip mehanizmom od uboda, 18G	intravenska kanila sa samoaktivirajućim klip mehanizmom od uboda, 18G			kom.	150			
286	085	SM000075	Intravenska kanila sa samoaktivirajućim klip mehanizmom od uboda, 24G	intravenska kanila sa samoaktivirajućim klip mehanizmom od uboda, 24G			kom.	150			
287	085	SM000075	Intravenska kanila bez injekcionog porta sa zaštitnim samokativirajućim klip mehanizmom od uboda, 18G, zatvoreni sistem	intravenska kanila bez injekcionog porta sa zaštitnim samokativirajućim klip mehanizmom od uboda, sa dvostrukom vizualizacijom pozicije i katetera i igle, 18G, dužine katetera 32mm i 20G, dužine katetera 25mm (zatvoreni sistem)			kom.	150			

69	289	085	SM000051	Višekratni antimikrobni zatvoreni kružni sistem za disanje	<p>višekratni antimikrobni zatvoreni kružni sistem za disanje duž 1,6m+grana 0,8m, balon 2 lit. i koleno konekcija 22M/15F, sa mogućnošću upotrebe na više pacijenata u periodu od min.7 dana, rezistentan na minimum 6 grupa multi-drog otpornih mikroba , za anestezioloske aparate</p>	<p>Priložiti mikrobiološku analizu tj test nezavisne sertifikovane laboratorije koji potvrđuje osobine ponuđenog sistema</p>	kom.	600		
----	-----	-----	----------	--	---	--	------	-----	--	--

71	291	07E	Apsorber CO2 za anesteziiju	apsorber CO2 kompatibilan sa svim modelima aparata za anesteziiju;boja nezasićenog apsorbera bela;boja zasićenog apsorbera ljubičasta;nepovratna promena boje iz bele u ljubičastu;granule cilindrične; sadrži kalcijum hidroksid 77-88%, kalcijum hlorid 2-3,5%, ne sadrži natrijum hidroksid, sadržaj vlage 10-18%; sadrži indikator promene boje; tokom upotrebe ne formira komponentu A, UGLJEN MONOKSID, FORMALDEHID NITI METANOL.	kg	600				
----	-----	-----	-----------------------------	---	----	-----	--	--	--	--

305	07E		Kesa za sterilizaciju hirurških instrumenata SMS, zelena, 420 x 720 mm	kesa za sterilizaciju hirurških instrumenata SMS, zelena, 420 x 720 mm, integra pak ili ekvivalent		kom.	5.626			
306	07E		Kesa za sterilizaciju hirurških instrumenata SMS, plava, 470 x 750 mm	kesa za sterilizaciju hirurških instrumenata SMS, plava, 470 x 750 mm, integra pak ili ekvivalent		kom.	5.626			
307	07E		Papirni podmetač za kasete, 25 x 30 cm	papirni podmetač za kasete, 25 x 30 cm		kom.	1.500			
308	07E		Papirni podmetač za kasete, 30 x 50 cm	papirni podmetač za kasete, 30 x 50 cm		kom.	4.500			
309	07E		Dupla nalepnica sa indikatorom pare tokom sterilizacije	dupla nalepnica sa indikatorom pare - troredna 32mm x 28mm (1/500 komada)		pakovanje	300			

	312	07E	Spojени SMS-krep 100g/m2 papir za sterilizaciju, 100cm x 100cm	Spojени SMS-krep 100g/m2 papir za sterilizaciju (komplet sadrži plavi SMS 40g/m2 i zeleni krep papir 60g/m2, fabrički spojen) (1 set=dva fabrički spojena papira po ivicama) 100cm x 100cm	Potrebno je dostaviti katalog iz koga se nedvosmisleno može utvrditi verodostojnost ponuđenog dobra. Potrebno je dostaviti Rešenje o upisu proizvoda u registar medicinskih sredstava od agencije za lekove i medicinska sredstva. Uz ponudu dostaviti uzorak predmetnog dobra. Potrebni standardi: ISO 11607-1- proizvođača, ISO 11737-1- proizvođača, EN 868-2- proizvođača, ISO 9001-ponuđača i proizvođača ISO 13485-ponuđača i proizvođača	set	9.000			
--	-----	-----	--	--	---	-----	-------	--	--	--

	313	07E		Spojени SMS- krep 100g/m2 papir za sterilizaciju, 75cm x 75cm	Spojени SMS- krep 100g/m2 papir za sterilizaciju (komplet sadrži plavi SMS 40g/m2 i zeleni krep papir 60g/m2, fabrički spojen) (1 set=dva fabrički spojena papira po ivicama) 75cm x 75cm	Potrebno je dostaviti katalog iz koga se nedvosmisleno može utvrditi verodostojnost ponuđenog dobra. Potrebno je dostaviti Rešenje o upisu proizvoda u registar medicinskih sredstava od agencije za lekove i medicinska sredstva. Uz ponudu dostaviti uzorak predmetnog dobra. Potrebni standardi: ISO 11607-1- proizvođača, ISO 11737-1- proizvođača, EN 868-2- proizvođača, ISO 9001-ponuđača i proizvođača ISO 13485-ponuđača i proizvođača	set	15.000			
77	314	07E		Ravna rolna za pakovanje materijala za sterilizaciju, 15cm x 200m	ravna rolna, pe/pp/60g papir 15cm x 200m		kom.	150			
	315	07E		Ravna rolna za pakovanje materijala za sterilizaciju, 25cm x 200m	ravna rolna, pe/pp/60g papir 25cm x 200m		kom.	60			

320	07E		Kesa za sterilizaciju, 225mm x 420mm	kesa za sterilizaciju, 93 gr/m, polypropilen/pe/pp 225mm x 420mm			kom.	1.500			
321	07E		Kesa za sterilizaciju, 285mm x 450mm	kesa za sterilizaciju, 93 gr/m, polypropilen/pe/pp 285mm x 450mm			kom.	3.750			
322	07E		Kesa za sterilizaciju, 380mm x 450mm	kesa za sterilizaciju, 93 gr/m, polypropilen/pe/pp 380mm x 450mm			kom.	3.000			

80	323	07E	Multiparametarski integrator za kontrolu procesa parne sterilizacije	<p>multiparametarski integrator za kontrolu procesa parne sterilizacije na 121°C i 134°C , mora biti presvučen plastičnom folijom, mora da sadrži dve odvojene migrirajuće trake - prozora (za uspešnu ili neuspešnu sterilizaciju) sa hemijskom tečnošću unutar njih tako da se rezultati sterilizacije ne tumače subjektivno već se to jasno može videti u odvojenim prozorima. Potreban je type 5 integrator.</p>	kom.	48.000				
----	-----	-----	--	--	------	--------	--	--	--	--

	336	07E		Ampule za biološku kontrolu sa hemijskim indikatorom na ampuli za plazma sterilizator	Ampule za biološku kontrolu sa hemijskim indikatorom na ampuli za plazma sterilizator		kom.	106			
	337	07E		Pisač traka za plazma sterilizator	Pisač traka za plazma sterilizator		kom.	10			
86	338	07E		Sprej za negu hirurških instrumenata	Sprej za negu hirurških instrumenata; parafinski uljani sprej bez silikona, propusan za paru, biokompatibilan, sa adapterom za sigurnu i kontrolisanu primenu, 300ml		kom.	106			
87	339	07E		Ribon traka Zebra za stampanje nalepnica za sterilizaciju	Ribon traka Zebra za stampanje nalepnica za sterilizaciju		kom.	22			

88	340	07E		Test kontrole vara uređaja za varenje folija za sterilizaciju	Seal check test - test kontrole vara, uređaja za varenje folija za sterilizaciju rotacionih lepilica, 1/250 lista		pakovanje	6			
89	341	07E		Antitoksični marker za parnu sterilizaciju	Antitoksični marker za parnu sterilizaciju		kom.	30			
90	342	07E		Kertridž za lepilicu pakovanja za sterilizaciju	Kertridž za lepilicu HM 950 DC-V crne boje ili ekvivalent		kom.	22			
91	343	07E		Neabrazivno sredstvo za čišćenje komore parnog sterilizatora	Neabrazivno sredstvo za čišćenje komore parnog sterilizatora a 1litar, potrebno da ima rešenje ALIMSa		litar	30			
92	344	07E		Sredstvo za uklanjanje lepka sa hirurških instrumenata	Sredstvo za uklanjanje lepka sa hirurških instrumenata a 250ml		pakovanje	8			

93	345	07E		Sredstvo za čišćenje i transport vrhova (radnih površina) endoskopskih instrumenata	Sredstvo za čišćenje i transport vrhova (radnih površina) endoskopskih instrumenata; transportna podloga		kom.	450			
94	346	07E		Zaštita za oštre hirurške instrumente, veličina S	zaštita za oštre instrumente, veličina S, a 250 komada		pakovanje	2			
	347	07E		Zaštita za oštre hirurške instrumente, veličina M	zaštita za oštre instrumente, veličina M, a 250 komada		pakovanje	2			
95	348	07E		Silikonske rukavice do lakta, univerzalne veličine	Silikonske rukavice do lakta, dužina 37cm, termootporne (-60 stepeni do +260 stepeni Celzijusa)		kom.	10			

96	349	07E		Silikonska traka, za vezivanje instrumenata	Silikonska traka, termostabilna, za vezivanje instrumenata, zelena, 190mm, a 100 komada		pakovanje	4			
97	350	07E		Identifikaciona nalepnica za instrumente, za mašinsko pranje	Identifikaciona nalepnica za instrumente, za mašinsko pranje, zelena, 160 x 35mm a 250 komada		pakovanje	4			
98	351	085	SM000012	RO film, 35x43cm, sa zelenom folijom	RO film, 35x43cm, sa zelenom folijom		kom.	1.200			
	352	085	SM000012	RO film, 24x30cm, sa zelenom folijom	RO film, 24x30cm, sa zelenom folijom		kom.	3.750			
	353	085	SM000012	RO film, 18x24cm, sa zelenom folijom	RO film, 18x24cm, sa zelenom folijom		kom.	2.250			
	354	07E		Razvijač za mašinsko razvijanje RO filmova	razvijač za mašinsko razvijanje filmova a 10l		pakovanje	10			

100	361	085	SM000068	Gaza pamučna hidrofilna, 17 niti	Gaza pamučna hidrofilna 17 niti, sa fiksnim rubovima, 80cm x 100m	Opis: gaza ima fiskne rubove kroz ivice formirane da spreče osipanje niti osnove i izvlačenje niti potke; gaza je izrađena od 100% pamučne pređe. Gustoća 17 niti po cm ² , težina min. 25g/m ² , bez optičkog belila, apsorcijska moć 13-14g po gramu materijala ,hidrofilnost do 4 sek. Dokazi kvaliteta gaze su testiranje citotoksičnosti prema standardu ISO 10993-5, testiranje biokompatibilnosti prema standardu ISO 10993-1, analiza rizika prema standardu ISO 14971	metar	7.500			
-----	-----	-----	----------	-------------------------------------	---	---	-------	-------	--	--	--

	362	085	SM000068	Gaza pamučna hidrofilna, 20 niti	Gaza pamučna hidrofilna 20 niti, sa fiksnim rubovima, 80cm x 100m	<p>Opis: gaza ima fiskne rubove kroz ivice formirane da spreče osipanje niti osnove i izvlačenje niti potke; gaza je izrađena od 100% pamučne prede. Gustoća 20 niti po cm², težina min 29 g/m², bez optičkog belila, apsorcijska moć 15-16g po gramu materijala, hidrofilnost do 4 sek. Dokazi kvaliteta gaze su testiranje citotoksičnosti prema standardu ISO 10993-5, testiranje biokompatibilnosti prema standardu ISO 10993-1, analiza rizika prema standardu ISO 14971</p>	metar	240.000			
--	-----	-----	----------	-------------------------------------	---	---	-------	---------	--	--	--

363	085	SM000162	Komprese od sterilne gaze	Komprese od gaze sterilne 45x8/12 sl; Dimenzije komprese su 45cm x 8cm, nakon savijanja rubova/12 slojeva.	Opis: izrađene od 17-nitne gaze (10/7), sa presavijenim rubovima unutra i potpuno osigurane od osipanja i ispadanja niti prilikom upotrebe. Minimalna težina gaze 25g/m ² , apsorcijska moć 13-14g/g materijala i hidrofilnost do 4 sek. Kvalitet ispunjava zahteve EUR.PH I ISO 14079	kom.	750			
364	085	SM000162	Tampon okruglog oblika, 40cm x 36cm	Tampon okruglog oblika, dimenzije 40cm x 36cm sa RTG nitima; izradjen od 17-nitne gaze, moć upijanja 13-14g po gramu materijala. Potrebno je da kvalitet ispunjava zahtev EUR PH i EN 14079.		kom.	150			

103	370	085	SM000071	Classic fix flaster 5cm x 5m	Classic fix flaster 5cm x 5m, platneni flaster na kolutu za normalnu kožu, boje kože, za dugotrajno učvršćivanje medicinskog zavoja ili ekvivalent	kom.	226			
	371	085	SM000046	Elastični kohezivni zavoj, 8cm x 4m	Self fix elastični zavoj ili ekvivalent; elastični kohezivni zavoj koji fiksira, jednostavna i brza primena bez potrebnih kopči, lepi se sam za sebe, ne lepi se za kožu i kosu, sastav : 46% viskoza, 27% pamuk, 27% poliamid, latex; 8cm x 4m	kom.	46			

106	379	085	SM000162	Higijenski ulošci od hidrofilnog pamuka	<p>higijenski ulošci od hidrofilnog pamuka obavijeni trikotažnom mrežicom ili hidrofilni pamučni komprimovani ulošci za porodilje i nakon ginekoloških intervencija, 100% pamučni, netkan gornji sloj, ne sadrže lepljivu traku (i jedni i drugi ulošci dolaze u obzir)</p>	kom.	18.000			
-----	-----	-----	----------	---	--	------	--------	--	--	--

107	380	085	SM000070	Vata pamučna, sanitetska	vata sanitetska a 1kg, pamučna, bela, meka i hemijski neutralna, moć zadržavanja vode najmanje 22g u 1g uzorka, najviše 10 mekih čvorića u 1g uzorka, pakovana u polietilensku vrećicu, umotana u svitak koji je prethodno postavljen tankim papirom, da odgovara PH JUG V	Proizvođački atest koji dokazuje tražene karakteristike - deklaracija usaglašenosti	kg	826		
-----	-----	-----	----------	--------------------------	--	---	----	-----	--	--

	381	085	SM000046	Zavoj sanitetski, 8cm x 5m	zavoj kaliko 8cm x 5m, utkani rub obostrano, nesterilan, pamuk 100%, gustina tkanja 14/10 niti po cm2, da odgovara PH JUG IV	Proizvodački atest koji dokazuje tražene karakteristike - deklaracija usaglašenosti	kom.	10.500			
	382	085	SM000046	Zavoj sanitetski, elastični, 10cm x 10m	zavoj elastični sa gumi nitima, min.90% pamuka u sastavu, 10cm x 10m, sa kopčom	Proizvodački atest koji dokazuje tražene karakteristike - deklaracija usaglašenosti	kom.	10.500			
108	383	085	SM000070	Papirna vata	papirna vata, celuloza 100% a 1kg		kg	60			
109	384	085	L000001	Kovac's reagens	Kovac's reagens		ml.	150			
110	385	085	L000001	Staklena Erlenmajer boca sa širokim grlom od 1000ml	staklena Erlenmajer boca sa širokim grlom od 1000ml		kom.	22			
	386	085	L000001	Staklena Erlenmajer boca sa širokim grlom od 500ml	staklena Erlenmajer boca sa širokim grlom od 500ml		kom.	16			

113	402	085	L000001	Testovi za detekciju, kvantifikaciju i osetljivost na antibiotike za kulture Mycoplasma hominis i Ureaplasma urealyticum	Testovi za detekciju, kvantifikaciju i osetljivost na antibiotike (najmanje u dve koncentracije) za kulture Mycoplasma hominis i Ureaplasma urealyticum	<p>Broj prisutnih U.urealyticum mora biti izražen u vrednostima 10^3, 10^4, 10^5 ccu/ml.</p> <p>Kriterijumi za tumačenje rezultata osetljivosti na antibiotike moraju biti jasno definisani kao osetljivo (S) i rezistentno (R).</p> <p>Stabilnost zasejanog transpornog medijuma mora biti očuvana duže 48h na temperaturi 2-8°C. Ponudač je u obavezi da uz test obezbedi test za kontrolu kvaliteta tečne in vitro dijagnostičke metode za urogenitalne mikoplazme</p>	test	1.200			
-----	-----	-----	---------	--	---	--	------	-------	--	--	--

	403	085	L000001	Testovi za detekciju genitalnih mikoplazmi (skrining)	Testovi za detekciju genitalnih mikoplazmi (skrining)	<p>Broj prisutnih U.urealitycum mora biti izražen u vrednostima 10^3, 10^4, 10^5 ccu/ml.</p> <p>Kriterijumi za tumačenje rezultata osetljivosti na antibiotike moraju biti jasno definisani kao osetljivo (S) i rezistentno (R).</p> <p>Stabilnost zasejanog transpornog medijuma mora biti očuvana duže 48h na temperaturi 2-8°C. Ponudač je u obavezi da uz test obezbedi test za kontrolu kvaliteta tečne in vitro dijagnostičke metode za urogenitalne mikoplazme</p>	test	150				
--	-----	-----	---------	---	---	--	------	-----	--	--	--	--

	404	085	L000001	Transportni medijum za izolaciju M. hominis i U. urealyticum	Transportni medijum za izolaciju M. hominis i U. urealyticum	<p>Broj prisutnih U.urealitycum mora biti izražen u vrednostima 10^3, 10^4, 10^5 ccu/ml.</p> <p>Kriterijumi za tumačenje rezultata osetljivosti na antibiotike moraju biti jasno definisani kao osetljivo (S) i rezistentno (R).</p> <p>Stabilnost zasejanog transpornog medijuma mora biti očuvana duže 48h na temperaturi 2-8°C. Ponudač je u obavezi da uz test obezbedi test za kontrolu kvaliteta tečne in vitro dijagnostičke metode za urogenitalne mikoplazme</p>	kom.	150			
--	-----	-----	---------	--	--	--	------	-----	--	--	--

	405	085	L000001	DIF test za dijagnostiku Chlamydia trachomatis	DIF test za dijagnostiku Chlamydia trachomatis, inkubacija na sobnoj temperaturi-komplet (reagens+pozitivna kontrola+predmetna stakla)	Broj prisutnih U.urealitycum mora biti izražen u vrednostima 10^3 , 10^4 , 10^5 ccu/ml. Kriterijumi za tumačenje rezultata osetljivosti na antibiotike moraju biti jasno definisani kao osetljivo (S) i rezistentno (R). Stabilnost zasejanog transpornog medijuma mora biti očuvana duže 48h na temperaturi 2-8°C. Ponudač je u obavezi da uz test obezbedi test za kontrolu kvaliteta tečne in vitro dijagnostičke metode za urogenitalne mikoplazme	test	1.800			
114	406	085	L000001	Defibrinisana ovčja krv	defibrinisana ovčja krv, reoksigenirana a 50 ml, registrovana kao medicinsko sredstvo (rešenje ALIMSa da ima)		pakovanje	480			

434	085	L000001	Azitromicin disk	Azitromicin disk		kom.	450			
435	085	L000001	Klindamicin 2µg disk	Klindamicin 2µg disk		kom.	2.250			
436	085	L000001	Gentamicin 10µg disk	Gentamicin 10µg disk		kom.	4.500			
437	085	L000001	Amikacin 30µg disk	Amikacin 30µg disk		kom.	4.500			
438	085	L000001	Tobramicin 10µg disk	Tobramicin 10µg disk		kom.	150			
439	085	L000001	Neomicin disk	Neomicin disk		kom.	150			
440	085	L000001	Nitrofurantoin 100µg disk	Nitrofurantoin 100µg disk		kom.	4.500			
441	085	L000001	Fosfomicin disk	Fosfomicin disk		kom.	450			
442	085	L000001	Norfloksacin 10µg disk	Norfloksacin 10µg disk		kom.	2.250			
443	085	L000001	Ciprofloksacin 5µg disk	Ciprofloksacin 5µg disk		kom.	4.500			
444	085	L000001	Moksifloksacin 5µg disk	Moksifloksacin 5µg disk		kom.	600			
445	085	L000001	Levofloksacin 5µg disk	Levofloksacin 5µg disk		kom.	600			
446	085	L000001	Vankomicin 5µg disk	Vankomicin 5µg disk		kom.	3.000			
447	085	L000001	Teikoplanin disk	Teikoplanin disk		kom.	600			
448	085	L000001	Hloramfenikol 30µg disk	Hloramfenikol 30µg disk		kom.	4.500			
449	085	L000001	Sulfamet/trimetoprim disk	Sulfamet/trimetoprim disk		kom.	4.500			
450	085	L000001	Fusidinska kiselina disk	Fusidinska kiselina disk		kom.	750			
451	085	L000001	Tetraciklin 30µg disk	Tetraciklin 30µg disk		kom.	3.000			

131	471	085	L000001	Muller Hinton agar	Muller Hinton agar - dehidrovana podloga		gram	7.500			
132	472	085	L000001	Peptone water	Peptone water - dehidrovana hranljiva podloga		gram	750			
133	473	085	L000001	Selenite F broth	Selenite F broth - dehidrovana hranljiva podloga		gram	750			
134	474	085	L000001	Simmons citrate agar	Simmons citrate agar - dehidrovana hranljiva podloga		gram	750			
135	475	085	L000001	Thioglycollate medium bez dekstroze	Thioglycollate medium bez dekstroze - dehidrovana hranljiva podloga		gram	9.000			
136	476	085	L000001	Urea agar base po Christensenu	Urea agar base po Christensenu - dehidrovana hranljiva podloga		gram	750			
	477	085	L000001	Urea 40% supplement	Urea 40% supplement - dodatak za bakteriološku podlogu		ml.	76			

137	478	085	L000001	Schedler agar	Schedler agar - dehidrovana hranljiva podloga	gram	3.000			
	479	085	L000001	Vitamin K 1% suplement	Vitamin K 1% suplement - dodatak za bakteriološku podlogu	ml.	76			
138	480	085	L000001	XLD agar	XLD agar - dehidrovana hranljiva podloga	gram	3.750			
139	481	085	L000001	Too'd - Hewitt broth	Too'd - Hewitt broth - dehidrovana hranljiva podloga	gram	2.250			
	482	085	L000001	CNA suplement ampula (nalidiksinska kiselina 7,5g i kolistin 5g)	CNA suplement ampula (nalidiksinska kiselina 7,5g i kolistin 5g) - dodatak za bakteriološku podlogu	ampula	76			
140	483	085	L000001	Bile eskulin agar	Bile eskulin agar - dehidrovana hranljiva podloga	gram	750			

141	484	085	L000001	Transportni medijum (Amies) bez aktivnog uglja	Transportni medijum (Amies) bez aktivnog uglja - dehidrovana hranljiva podloga		gram	750			
142	485	085	L000001	Test za Clostridium difficile A + B	Test za Clostridium difficile A + B a 25 testova		pakovanje	4			
143	486	085	L000001	Brzi test za detekciju karbapenemaza KPC, OXA, VIM, IMP i NDM u bakterijskim kolonijama iz kulture	Brzi test za detekciju karbapenemaza KPC, OXA, VIM, IMP i NDM u bakterijskim kolonijama iz kulture		kom.	30			
144	487	085	L000001	Crystal violet rastvor 1%-boje za bojenje po Gram	Crystal violet rastvor 1%-boje za bojenje po Gram		litar	10			
	488	085	L000001	Gram Lugol rastvor-boje za bojenje po Gram	Gram Lugol rastvor-boje za bojenje po Gram		litar	12			
	489	085	L000001	Dekolorizator rastvor-boje za bojenje po Gram	Dekolorizator rastvor-boje za bojenje po Gram		litar	18			

	490	085	L000001	Safranin rastvor-boje za bojenje po Gram	Safranin rastvor-boje za bojenje po Gram		litar	8			
145	491	085	L000001	Lonac za anaerobne uslove	Lonac za anaerobne uslove, plastični, valjkastog oblika, zapremine 3-3.5 litara		kom.	4			
146	492	085	L000001	Dispenser 1-10 ml plus boca za dispenser od 500ml	Dispenser 1-10 ml plus boca za dispenser od 500ml		kom.	2			
147	493	085	L000001	Boja za označavanje tkiva - crna	boja za označavanje tkiva - crna		ml.	76			
	494	085	L000001	Boja za označavanje tkiva - crvena	boja za označavanje tkiva - crvena		ml.	150			
	495	085	L000001	Hematoksilin po Maueru	hematoksilin po Maueru		litar	20			
	496	085	L000001	Eozin vodeni rastvor 1%	eozin vodeni rastvor 1%		litar	8			

154	509	07E	Metilensko plavo 1%, hirurška boja	Metilensko plavo 1% a 10ml, hirurška boja; Namenjen za upotrebu u hirurgiji kao način obeležavana tkiva i operativnih nalaza i za proveru zategnutosti šavova urinarnog trakta i kolorektalnih šavova; nije za intravenozno, intratekalno ili intraamnijsko ubrizgavanje. Kvalitativi i kvantitativni sastav: Metiltioninijum hlorid trihidrat (metilensko plavo trihidrat) 0,1g, hlorovodonična kiselina ili natrijum hidroksid za podešavanje pH po potrebi, voda za injekcije q.s. do 10ml.	ampula	30			
-----	-----	-----	---------------------------------------	---	--------	----	--	--	--

	520	085	SM000079	Zaštitna maska za rastvaranje citostatika	Zaštitna maska za rastvaranje citostatika : - Respirator P3, - PPE po direktivi 89/686, kat III, - Da zadovoljava EN 149						
						kom.	150				
	521	07E		Zaštitne naočare sa bočnim štitnicima	Zaštitne naočare sa bočnim štitnicima: - Zaštitne naočare sa bočnim štitnicima za višekratnu upotrebu.						
						kom.	4				

168	541	085	SM000222	Jednokatna prekrivka za OP sto	Jednokratna prekrivka za OP sto, Izrađena od superapsorbirajućih polimera, 229 cm x 10cm, Gornji sloj upijajući, celan OP Microtec ili ekvivalent	kom.	1.500				
-----	-----	-----	----------	--------------------------------	---	------	-------	--	--	--	--

169	542	07E	SM000125	Narukvice za identifikaciju odraslih pacijenata	<p>Narukvice za identifikaciju odraslih pacijenata, Dužina upotrebe 4 do 6 nedelja, bez latexa I DEHP, sa sigurnosnom kopčom koja nije sastavni deo narukvice, kopča ima jednokratnu primenu tj. nakon zatvaranja se više ne može otvoriti. Otporne na vodu, alkohol I sapun. Prilikom štampanja ne zahtevaju upotrebu inka ili ribona. Širina 30mm, dužina 295mm. Otpornost na cepanje najmanje, MD 480 (+/-100), TD minimum 1800 (+/-300). Izjava provajdera BIS da se narukvice mogu štampati automatski i direktno iz postojećeg BIS</p>	kom.	22.500			
-----	-----	-----	----------	---	--	------	--------	--	--	--

549	085	SM000006	Polyglactin 910 ili Lactomer 9-1 0 26 TP 1/2c 75	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	36			
550	085	SM000006	Polyglactin 910 0 30 TP 1/2c 75	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	36			
551	085	SM000006	Polyglactin 910 ili Lactomer 9-1 2 36 TP 1/2c 75	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	3.150			
552	085	SM000006	Polyglactin 910 ili Lactomer 9-1 0 40 TP 1/2c 75	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	5.742			
553	085	SM000006	Polyglactin 910 ili Lactomer 9-1 0 48 TC 1/2c 75	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	36			
554	085	SM000006	Polyglactin 910 ili Lactomer 9-1 1 36 TP 1/2c 75	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	36			
555	085	SM000006	Polyglactin 910 ili Lactomer 9-1 1 40 TP 1/2c 75	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	10.818			

556	085	SM000006	Polyglactin 910 ili Lactomer 9-1 2 26 CC 1/2c 75	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	1.566			
557	085	SM000006	Polyglactin 910 ili Lactomer 9-1 2 40 TP 1/2c 75	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	6.120			
558	085	SM000006	Polyglactin 910 ili Lactomer 9-1 2 48 TP 1/2c 75	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	1.890			
559	085	SM000006	Polyglactin 910 2 50 TP 1/2c 100	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	5.670			
560	085	SM000006	Polyglactin 910 1 50 TP 1/2c 100	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	5.220			
561	085	SM000006	Polyglecaprone 25 4/0 22 TP 1/2c 75	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	90			
562	085	SM000006	Glycomer 631 0 37 TP 1/2c 75	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	270			

563	085	SM000006	Glyconate 3/0 26 TP 1/2c 70	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	540			
564	085	SM000006	Glyconate 1 48 TP 1/2c 90	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	4.752			
565	085	SM000006	Glycomer 631 2/0 26 TP 1/2c 75	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	24			
566	085	SM000006	Glycomer 631 1 48 TP 1/2c 90	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	4.158			
567	085	SM000006	Polygluconate sa jednosmernim fiksirajućim kukicama i omčom na kraju 0 37 TP 1/2c 30	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	396			
568	085	SM000006	Srednje resorptivni monofilamentni Glycomer 631 sa jednosmernim fiksirajućim kukicama i omčom na kraju 2/0 24 TC 3/8c 45	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	144			

569	085	SM000006	Srednje resorptivni monofilamentni Glycomer 631 2/0 22-24 TP 1/2c 75	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	24			
570	085	SM000006	Srednje resorptivni monofilamentni Glycomer 631 0 37 TP 1/2c 90	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	162			
571	085	SM000006	Polydioxanon 4/0 20-22 TP 1/2c 75	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	90			
572	085	SM000006	Polydioxanon ili Polygluconate 3/0 25-26 TP 1/2c 75	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	90			
573	085	SM000006	Polydioxanon ili Polygluconate 2/0 25-26 TP 1/2c 75	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	36			
574	085	SM000006	Polydioxanon 0 40 TP 1/2c 75	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	36			
575	085	SM000006	Polydioxanon 1 40 TP 1/2c 75	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	36			

576	085	SM000006	Silk 0 35 RC 3/8c 75	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%		kom.	2.106			
577	085	SM000006	Silk 0 Ligature 10x45	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%		kom.	720			
578	085	SM000006	Silk 2 40 TP 1/2c 75	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%		kom.	36			
579	085	SM000006	Polyamide (nylon) 2/0 30 RC 3/8c 75	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%		kom.	5.778			
580	085	SM000006	Polyglyconate 1 48 TP 1/2c 150Loop	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%		kom.	270			
581	085	SM000006	Poliglikolna kiselina, zatezna čvrstina konca minimalno 51% 21 dana 3/0 22 TPcrna 1/2c 75	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%		kom.	36			
582	085	SM000006	Polyglactin 910 2 40 TP 1/2c 90 antibakterijski	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%		kom.	6.120			

583	085	SM000006	Polyglactin 910 0 40 TP 1/2c 90	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	5.742			
584		SM000006	Polyglactin 910 ili Lactomer 9-1 1 27 TP 1/2c 75	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	240			
585		SM000006	Polyglactin 910 ili Lactomer 9-1 0 27-30 TP 1/2c 75	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	240			
586		SM000006	Polyglactin 910 ili Lactomer 9-1 2 27-30 TP 1/2c 75	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	240			
587		SM000006	Neresorptivni upredeni polyester 6 2x48 RBTRP 1/2c 75	Odstupanje: dužina igle ±5%, dužina konca ±10%			kom.	80			

171	588		Plavo i zeleno punjenje za Proximate (TX60)	Punjenja za linearni stapler za otvorenu hirurgiju, za jednokratnu upotrebu 60 mm/3,5 mm plavo i 60 mm/4,8 mm zeleno, na 8 punjenja, sleduje jedan gratis stapler (TX60)		kom.	20			
	589		Punjenje za linearni stapler (NTLC75)	Univerzalno punjenje sa nožem za linearni stapler/sekač za jednokratnu upotrebu - 75 mm - crno, za standardno, srednje/debelo i debelo tkivo, na 6 punjenja sleduje jedan gratis stapler (NTLC75)		kom.	20			
172	590		Pipete za denudaciju i prenošenje embriona, 170 um	Pipete za denudaciju i prenošenje embriona, 170 um		kom	380			

			Pipete za denudaciju i prenošenje embriona, 300um	Pipete za denudaciju i prenošenje embriona, 300um		kom	360			
591										
			Hranljivi medijum za kulturu blastociste - bikarbonatno puferovan	Hranljivi medijum za kulturu blastociste -bikarbonatno puferovan, humani serum albumin(HSA), farmaceutskog stepena čistoće (testiran na HIV, hepatitis B, Hepatitis C i sifilis), sa antibiotikom koji nije penicilinski		ml	90			
592										

				Embrio transfer kateter ultrazvučno vidljiv na kraju, dijametra uvodnika 6,6Fr, dužine 17,3cm	Embrio transfer kateter ultrazvučno vidljiv na kraju, dijametra uvodnika 6,6Fr, dužine 17,3cm, dijametra transfer katetera 2,8Fr, dužine 24 cm					
	593					kom	36			
173				Set medijuma za odmrzavanje vitriifikovanih oocita i ranih embriona uključujući i stadijum blastociste 5ml (4x5ml)	Set medijuma za odmrzavanje vitriifikovanih oocita i ranih embriona uključujući i stadijum blastociste, sa gradijentom sukroze; uravnotežen MOPS puferom, niz od četiri rastvora po 5ml (4x5ml) za odmrzavanje embriona					
	594					ml	720			
	595			5-well dish	5-well dish	kom	180			

596			Transfer pipete, jednokratne, 3ml, MEA testirane, PP plastika	Transfer pipete, jednokratne, 3ml, MEA testirane, PP plastika		kom	180			
597			Petri šolja sa centralnim udubljenjem (60x15mm), MEA testirana, 1-well dish za ET	Petri šolja sa centralnim udubljenjem (60x15mm), MEA testirana, 1-well dish za ET		kom	180			
598			Špric netoksičan, IVF odobren, fino graduisan, bez lateksa a1ml	Špric netoksičan, IVF odobren, fino graduisan, bez lateksa a1ml		kom	180			
599			Specifični medijum za embriotransfer sa dodatkom hijaluronana I recHA	Specifični medijum za embriotransfer sa dodatkom hijaluronana I recHA		ml	160			
600			Petri šolja za kulturu sa 12 udubljenja	Petri šolja za kulturu sa 12 udubljenja		kom	180			
601			Ulje za kulturu u procesu IVF	Ulje za kulturu u procesu IVF		ml	800			
602			Nastavak za automatsku pipetu 50-1000ul	Nastavak za automatsku pipetu 50-1000ul		kom	1.200			

			Nastavak za automatsku pipetu 2-200ul	Nastavak za automatsku pipetu 2-200ul		kom	400			
603										
			Embrio transfer kateter ultrazvučno vidljiv na kraju,R sterilisan sa vodičem	Embrio transfer kateter ultrazvučno vidljiv na kraju,R sterilisan (radijacijom), sa vodičem markiranim na svaki cm, korisne dužine vodiča katetera 14.5cm, unutrašnjeg katetera 21.5cm, unutrašnjeg metalnog ojačivača 17.5cm; sa dužinom fleksibilnog vrha unutrašnjeg katetera od 4.5cm; unutrašnji kateter sa unutrašnjim prečnikom od 0.18mm i spoljašnjim od 1.55mm; vodič kateter sa spoljašnjim prečnikom od 2.20mm; unutrašnjim metalnim ojačivačem od 1.55mm; Bez lateksa (odnosno gumenih derivata)		kom	288			
604										

174	605		Tube-Segment-Opener HD-PE=500kom	Plastika za epruvete, tj. Otvarač za krvne linije		pakovanje	12			
175	606		Manualni aparat/ Striper za krvne linije			kom	1			
	607		Test eritrocit ćelije, Papaiziran set 3%, (3x10ml)			pakovanje	12			

Навођење назива произвођача, робног знака или типа добара у појединим деловима excel обрасца праћено је термином "или одговарајуће" у складу са чл. 72 Закона о јавним набавкама ("Сл. гласник РС" 124/12, 68/15).

Делови обрасца за партије у којима се не подноси понуда не морају се штампати. У штампаној форми се подnose прва, последња страна обрасца и стране са партијама за које се подноси понуда.

Датум

М.П.

Понуђач

IV УСЛОВИ ЗА УЧЕШЋЕ У ПОСТУПКУ ЈАВНЕ НАБАВКЕ ИЗ ЧЛ. 75. И 76. ЗАКОНА И УПУТСТВО КАКО СЕ ДОКАЗУЈЕ ИСПУЊЕНОСТ ТИХ УСЛОВА

1. УСЛОВИ ЗА УЧЕШЋЕ У ПОСТУПКУ ЈАВНЕ НАБАВКЕ ИЗ ЧЛ. 75. И 76. ЗАКОНА

- 1.1.** Право на учешће у поступку предметне јавне набавке има понуђач који испуњава **обавезне услове** за учешће у поступку јавне набавке дефинисане чл. 75. Закона, и то:
- 1) Да је регистрован код надлежног органа, односно уписан у одговарајући регистар (чл. 75. ст. 1. тач. 1) Закона);
 - 2) Да он и његов законски заступник није осуђиван за неко од кривичних дела као члан организоване криминалне групе, да није осуђиван за кривична дела против привреде, кривична дела против животне средине, кривично дело примања или давања мита, кривично дело преваре (чл. 75. ст. 1. тач. 2) Закона);
 - 3) /;
 - 4) Да је измирио доспеле порезе, доприносе и друге јавне дажбине у складу са прописима Републике Србије или стране државе када има седиште на њеној територији (чл. 75. ст. 1. тач. 4) Закона);
 - 5) Да има важећу дозволу надлежног органа за обављање делатности која је предмет јавне набавке (чл. 75. ст. 1. тач. 5) Закона> Решење Министарства здравља РС које гласи на име понуђача.
- б) Понуђач је дужан да при састављању понуде изричито наведе да је поштовао обавезе које произлазе из важећих прописа о заштити на раду, запошљавању и условима рада, заштити животне средине, као и да гарантује да му није изречена мера забране делатности која је на снази у време подношења понуде (чл. 75. ст. 2. Закона).
- 1.2.** Понуђач који учествује у поступку предметне јавне набавке, мора испунити **додатне услове** за учешће у поступку јавне набавке:
Да ће обезбедити сигурну испоруку добара који одговарају захтеваним техничким карактеристикама поступка јавне набавке.
- 1.3.** Уколико понуђач подноси понуду са подизвођачем, у складу са чланом 80. Закона, подизвођач мора да испуњава обавезне услове из члана 75. став 1. тач. 1) до 4) Закона и услов из члана 75. став 1. тачка 5) Закона, за део набавке који ће понуђач извршити преко подизвођача.
- 1.4.** Уколико понуду подноси група понуђача, сваки понуђач из групе понуђача, мора да испуни обавезне услове из члана 75. став 1. тач. 1) до 4) Закона, а додатне услове испуњавају заједно.
Услов из члана 75. став 1. тач. 5) Закона, дужан је да испуни понуђач из групе понуђача којем је поверено извршење дела набавке за који је неопходна испуњеност тог услова.

2. УПУТСТВО КАКО СЕ ДОКАЗУЈЕ ИСПУЊЕНОСТ УСЛОВА

Испуњеност **обавезних услова** за учешће у поступку предметне јавне набавке, понуђач доказује достављањем следећих доказа:

- 1) Услов из чл. 75. ст. 1. тач. 1) Закона - **Доказ**: Извод из регистра Агенције за привредне регистре, односно извод из регистра надлежног Привредног суда;
- 2) Услов из чл. 75. ст. 1. тач. 2) Закона - **Доказ**: Правна лица: 1) Извод из казнене евиденције, односно уверење основног суда на чијем подручју се налази седиште домаћег правног лица, односно седиште представништва или огранка страног правног лица, којим се потврђује да правно лице није осуђивано за кривична дела против привреде, кривична дела против животне средине, кривично дело примања или давања мита, кривично дело преваре; 2) Извод из казнене евиденције Посебног одељења за организовани криминал Вишег суда у Београду, којим се потврђује да правно лице није осуђивано за неко од кривичних дела организованог криминала; 3) Извод из казнене евиденције, односно уверење надлежне полицијске управе МУП-а, којим се потврђује да законски заступник понуђача није осуђиван за кривична дела против привреде, кривична дела против животне средине, кривично дело примања или давања мита, кривично дело преваре и неко од кривичних дела организованог криминала (захтев се може поднети према месту рођења или према месту пребивалишта законског заступника). Уколико понуђач има више законских заступника дужан је да достави доказ за сваког од њих. Предузетници и физичка лица: Извод из казнене евиденције, односно уверење надлежне полицијске управе МУП-а, којим се потврђује да није осуђиван за неко од кривичних дела као члан организоване криминалне групе, да није осуђиван за кривична дела против привреде, кривична дела против животне средине, кривично дело примања или давања мита, кривично дело преваре (захтев се може поднети према месту рођења или према месту пребивалишта).

Доказ не може бити старији од два месеца пре отварања понуда;

3) /.

- 4) Услов из чл. 75. ст. 1. тач. 4) Закона - **Доказ**: Уверење Пореске управе Министарства финансија и привреде да је измирио доспеле порезе и доприносе и уверење надлежне управе локалне самоуправе да је измирио обавезе по основу изворних локалних јавних прихода или потврду Агенције за приватизацију да се понуђач налази у поступку приватизације.

Доказ не може бити старији од два месеца пре отварања понуда;

- 5) Услов из чл. 75. ст. 1. тач. 5) Закона - **Доказ**: Решење Министарства здравља Р. Србије.
- 6) Услов из члана чл. 75. ст. 2. - **Доказ**: Потписан о оверен Образац изјаве (Образац изјаве, дат је у поглављу XI). Изјава мора да буде потписана од стране овлашћеног лица понуђача и оверена печатом. Уколико понуду подноси група понуђача, Изјава мора бити потписана од стране овлашћеног лица сваког понуђача из групе понуђача и оверена печатом.

Испуњавање додатних услова доказује се следећим доказима:

Dodatni uslovi za sve ponuđače

Svi proizvodi koji su registrovani u ALIMS-u moraju imati odgovarajući dokument koji to potvrđuje tj. ukoliko su registrovani kao med. sredstva kao takvi moraju biti i ponudeni i ne može se nuditi isto dobro koje nije registrovano pri ALIMS-u. Dostalja se važeće Rešenje ALiMS minimum na dan otvaranja ponuda i izjava nosioca Rešenja ALiMS da će blagovremeno podneti zahtev za obnovu Rešenja u skladu sa Zakonom o lekovima i medicinskim sredstvima. Za hemikalije moraju imati rešenje/dozvolu za stavljanje u promet izdatu od nadležnog ministarstva

Obavezna je dostava uzoraka prema zahtevu komisije za javnu nabavku koji će biti upućen ponuđačima nakon otvaranja ponuda. Uzorci će se dostavljati u roku od 3 dana od prijema zahteva.

Redni broj partije	Redni broj stavke	Šifra artikla kod korisnika	KPP	Šifra artikla kod RFZO	Naziv artikla	Dodatni uslovi
1	1		085	LM000001	Aceton	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci
	2		085	LM000001	Metanol	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci
	3		085	LM000001	Glacijalna sirćetna kiselina	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci
	4		085	LM000001	Dinatrijumhidrogenfosfat-12-hidrat p.a.	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci
	5		085	LM000001	Kalcijum hlorid anhidrovane granule p.a.	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci
	6		085	LM000001	Amonijum-oksalat 1%	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci
	7		085	LM000001	Mravlja kiselina	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci
	8		085	LM000001	Sulfosalicilna kiselina	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci
	9		085	LM000001	Hlorovodonična kiselina	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci

10		085	LM000001	Jod	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci
11		085	LM000001	Kalijum jodid	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci
12		085	LM000001	Etanol apsolutni	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci
13		085	LM000001	Etanol koncentrovani	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci
14		085	LM000001	Aethanol dil. (70%)	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci
15		085	LM000001	Benzin medicinski	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci
16		085	LM000001	Formaldehid sol. conc. (37%)	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci
17		085	LM000001	Vodonik - peroksid sol. conc. (30%)	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci
18		085	LM000001	Vazelin	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci
19		085	LM000001	Talk	Za farmaceutske supstance mora biti dostavljen sertifikat analize od akreditovane laboratorije i analiza proizvođača sa imenom i prezimenom osobe odgovorne za puštanje serije u promet QA/QP, kao i dozvola za promet farmaceutskih supstanci
25	69	085	LM000001	Mikroeprovete za kapilarnu krv sa aktivatorom koagulacije i gel separatorom	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača
	70	085	LM000001	Kontakt aktivirajuće lancete	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača
	71	085	LM000001	Vakum epruveta za uzimanje krvi, 9-10 ml	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača
	72	085	LM000001	Vakum epruveta za uzimanje krvi, 5ml	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača
	73	085	LM000001	Vakum epruveta za uzimanje krvi, 3ml	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača
	74	085	LM000001	Vakum epruveta za uzimanje krvi, 2ml	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača

	75		085	SM000075	Igla za vakum epruvetu za uzimanje krvi, 21G	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača
	76		085	SM000075	Igla za vakum epruvetu za uzimanje krvi, 21G, sa indikatorom protoka	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača
	77		085	LM000001	Vakum epruveta za uzimanje krvi, 4,5ml	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača
	78		085	LM000001	Vakum epruveta za uzimanje krvi - za sedimentaciju	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača
	79		085	LM000001	Držać (holder) za vakum epruvetu za uzimanje krvi	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača
	80		085	LM000001	Držać (holder) za vakum epruvetu za uzimanje krvi sa mehanizmom za odbacivanje igle	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača
	81		085	LM000001	Vakum epruveta sa duplim zidom za uzimanje krvi	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača
	82		085	LM000001	Vakum epruveta za uzimanje urina, 4ml	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača
	83		085	LM000001	Zatamnjeni kontejner za sakupljanje urina u 24h	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača
	84		085	LM000001	Poveske za vađenje krvi	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača
	85		085	LM000001	Vakum epruveta sa litijum- heparinom, 4ml	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača
	86		085	LM000001	Držać (holder) za vakum epruvetu za prenos krvi	Svi proizvodi za uzorkovanje venske krvi (vakum epruvete, igle, holderi, lancete...) moraju da budu od istog proizvođača
42	175		085	SM000124	Set jednokratnih creva za nazalni CPAP	Ovlašćenje proizvođača koje se odnosi na predmetnu javnu nabavku
	176		085	SM000124	Set jednokratnih creva aspiratora za reanimacioni sto	Ovlašćenje proizvođača koje se odnosi na predmetnu javnu nabavku
	177		085	SM000124	Maske/ maska za disanje M	Ovlašćenje proizvođača koje se odnosi na predmetnu javnu nabavku
	178		085	SM000124	Maske/ maska za disanje L	Ovlašćenje proizvođača koje se odnosi na predmetnu javnu nabavku
	179		085	SM000124	Prong/ maska za disanje M	Ovlašćenje proizvođača koje se odnosi na predmetnu javnu nabavku
	180		085	SM000124	Prong/ maska za disanje L	Ovlašćenje proizvođača koje se odnosi na predmetnu javnu nabavku

56	205	085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br.6, sa talkom	<p>За све ставке доставити копију решења ALIMS-a , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику). Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара. Од латекса, благо пудерисане, стерилисане зрачењем, потпуно анатомски обликоване са уrolаним рубом, микрохрапаве површине на прстима, без текстуре. Дебљина на длану мин 0,14 mm (једноструко). Сила кидања ≥ 9 N.Ниво квалитета AQL $\leq 1,5$.Ниво протеина < 25 микрограма протеина по граму рукавице (Lowry metod)-за доказивање нивоа протеина доставити тест независне акредитоване лабораторије као и сертификат о акредитацији исте. Ниво ендотоксина <0,1 EU/ml-за доказивање нивоа ендотоксина потребно доставити тест независне акредитоване лабораторије. Рукавица декларисана од стране произвођача као медицинско средство према директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686 ЕЕС. Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.</p>
	206	085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br.6,5 , sa talkom	<p>За све ставке доставити копију решења ALIMS-a , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику). Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара. Од латекса, благо пудерисане, стерилисане зрачењем, потпуно анатомски обликоване са уrolаним рубом, микрохрапаве површине на прстима, без текстуре. Дебљина на длану мин 0,14 mm (једноструко). Сила кидања ≥ 9 N.Ниво квалитета AQL $\leq 1,5$.Ниво протеина < 25 микрограма протеина по граму рукавице (Lowry metod)-за доказивање нивоа протеина доставити тест независне акредитоване лабораторије као и сертификат о акредитацији исте. Ниво ендотоксина <0,1 EU/ml-за доказивање нивоа ендотоксина потребно доставити тест независне акредитоване лабораторије. Рукавица декларисана од стране произвођача као медицинско средство према директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686 ЕЕС. Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.</p>

207	085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br. 7, sa talkom	<p>За све ставке доставити копију решења ALIMS-a , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику). Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара. Од латекса, благо пудерисане, стерилисане зрачењем, потпуно анатомски обликоване са уrolаним рубом, микрохрапаве површине на прстима, без текстуре. Дебљина на длану мин 0,14 mm (једноструко). Сила кидања ≥ 9 N.Ниво квалитета AQL $\leq 1,5$.Ниво протеина < 25 микрограма протеина по граму рукавице (Lowry metod)-за доказивање нивоа протеина доставити тест независне акредитоване лабораторије као и сертификат о акредитацији исте. Ниво ендотоксина <0,1 EU/ml-за доказивање нивоа ендотоксина потребно доставити тест независне акредитоване лабораторије. Рукавица декларисана од стране произвођача као медицинско средство према директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686 ЕЕС. Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.</p>
208	085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br. 7,5 sa talkom	<p>За све ставке доставити копију решења ALIMS-a , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику). Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара. Од латекса, благо пудерисане, стерилисане зрачењем, потпуно анатомски обликоване са уrolаним рубом, микрохрапаве површине на прстима, без текстуре. Дебљина на длану мин 0,14 mm (једноструко). Сила кидања ≥ 9 N.Ниво квалитета AQL $\leq 1,5$.Ниво протеина < 25 микрограма протеина по граму рукавице (Lowry metod)-за доказивање нивоа протеина доставити тест независне акредитоване лабораторије као и сертификат о акредитацији исте. Ниво ендотоксина <0,1 EU/ml-за доказивање нивоа ендотоксина потребно доставити тест независне акредитоване лабораторије. Рукавица декларисана од стране произвођача као медицинско средство према директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686 ЕЕС. Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.</p>

209		085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br. 8, sa talkom	<p>За све ставке доставити копију решења ALIMS-a , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику). Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара. Од латекса, благо пудерисане, стерилисане зрачењем, потпуно анатомски обликоване са уrolаним рубом, микрохрапаве површине на прстима, без текстуре. Дебљина на длану мин 0,14 mm (једноструко). Сила киданја ≥ 9 N.Ниво квалитета AQL $\leq 1,5$.Ниво протеина < 25 микрограма протеина по граму рукавице (Lowry metod)-за доказивање нивоа протеина доставити тест независне акредитоване лабораторије као и сертификат о акредитацији исте. Ниво ендотоксина <0,1 EU/ml-за доказивање нивоа ендотоксина потребно доставити тест независне акредитоване лабораторије. Рукавица декларисана од стране произвођача као медицинско средство према директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686 ЕЕС. Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.</p>
210		085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br. 8,5, sa talkom	<p>За све ставке доставити копију решења ALIMS-a , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику). Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара. Од латекса, благо пудерисане, стерилисане зрачењем, потпуно анатомски обликоване са уrolаним рубом, микрохрапаве површине на прстима, без текстуре. Дебљина на длану мин 0,14 mm (једноструко). Сила киданја ≥ 9 N.Ниво квалитета AQL $\leq 1,5$.Ниво протеина < 25 микрограма протеина по граму рукавице (Lowry metod)-за доказивање нивоа протеина доставити тест независне акредитоване лабораторије као и сертификат о акредитацији исте. Ниво ендотоксина <0,1 EU/ml-за доказивање нивоа ендотоксина потребно доставити тест независне акредитоване лабораторије. Рукавица декларисана од стране произвођача као медицинско средство према директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686 ЕЕС. Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.</p>

211		085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br.6, bez talka	<p>За све ставке доставити копију решења ALIMS-a , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику).Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара.Стерилне хируршке рукавице од латекса, без пудера, потпуно анатомски обликоване, са микрохрапавом површином, без текстуре, са уроланом ивицом.Дебљина рукавице на длану од 0,16mm-0,20mm (једнострука).Дужина рукавице мин 260 mm.Сила кидања ≥ 12 N.AQL $\leq 1,0$.Ниво протеина мањи од 10μg/g (микрограм протеина/грам рукавице – Lowгу метода)-доставити тест независне лабораторије.Ниво ендотоксина мањи од 0,01 EU/ml (LAL тест)-доставити тест независне лабораторије.Рукавица декларисана од стране произвођача као медицинско средство према директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686 ЕЕС.Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.</p>
212		085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br.6,5 , bez talka	<p>За све ставке доставити копију решења ALIMS-a , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику).Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара.Стерилне хируршке рукавице од латекса, без пудера, потпуно анатомски обликоване, са микрохрапавом површином, без текстуре, са уроланом ивицом.Дебљина рукавице на длану од 0,16mm-0,20mm (једнострука).Дужина рукавице мин 260 mm.Сила кидања ≥ 12 N.AQL $\leq 1,0$.Ниво протеина мањи од 10μg/g (микрограм протеина/грам рукавице – Lowгу метода)-доставити тест независне лабораторије.Ниво ендотоксина мањи од 0,01 EU/ml (LAL тест)-доставити тест независне лабораторије.Рукавица декларисана од стране произвођача као медицинско средство према директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686 ЕЕС.Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.</p>

213		085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br. 7, bez talka	<p>За све ставке доставити копију решења ALIMS-a , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику).Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара.Стерилне хируршке рукавице од латекса, без пудера, потпуно анатомски обликоване, са микрохрапавом површином, без текстуре, са уроланом ивицом.Дебљина рукавице на длану од 0,16mm-0,20mm (једнострука).Дужина рукавице мин 260 mm.Сила кидања ≥ 12 N.AQL $\leq 1,0$.Ниво протеина мањи од 10μg/g (микрограм протеина/грам рукавице – Lowгу метода)-доставити тест независне лабораторије.Ниво ендотоксина мањи од 0,01 EU/ml (LAL тест)-доставити тест независне лабораторије.Рукавица декларисана од стране произвођача као медицинско средство према директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686 ЕЕС.Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.</p>
214		085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br. 7,5 bez talka	<p>За све ставке доставити копију решења ALIMS-a , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику).Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара.Стерилне хируршке рукавице од латекса, без пудера, потпуно анатомски обликоване, са микрохрапавом површином, без текстуре, са уроланом ивицом.Дебљина рукавице на длану од 0,16mm-0,20mm (једнострука).Дужина рукавице мин 260 mm.Сила кидања ≥ 12 N.AQL $\leq 1,0$.Ниво протеина мањи од 10μg/g (микрограм протеина/грам рукавице – Lowгу метода)-доставити тест независне лабораторије.Ниво ендотоксина мањи од 0,01 EU/ml (LAL тест)-доставити тест независне лабораторије.Рукавица декларисана од стране произвођача као медицинско средство према директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686 ЕЕС.Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.</p>

215		085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br. 8, bez talka	<p>За све ставке доставити копију решења ALIMS-a , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику).Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара.Стерилне хируршке рукавице од латекса, без пудера, потпуно анатомски обликоване, са микрохрапавом површином, без текстуре, са уроланом ивицом.Дебљина рукавице на длану од 0,16mm-0,20mm (једнострука).Дужина рукавице мин 260 mm.Сила кидања ≥ 12 N.AQL $\leq 1,0$.Ниво протеина мањи од 10μg/g (микрограм протеина/грам рукавице – Lowгу метода)-доставити тест независне лабораторије.Ниво ендотоксина мањи од 0,01 EU/ml (LAL тест)-доставити тест независне лабораторије.Рукавица декларисана од стране произвођача као медицинско средство према директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686 ЕЕС.Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.</p>
216		085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br. 8,5, bez talka	<p>За све ставке доставити копију решења ALIMS-a , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику).Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара.Стерилне хируршке рукавице од латекса, без пудера, потпуно анатомски обликоване, са микрохрапавом површином, без текстуре, са уроланом ивицом.Дебљина рукавице на длану од 0,16mm-0,20mm (једнострука).Дужина рукавице мин 260 mm.Сила кидања ≥ 12 N.AQL $\leq 1,0$.Ниво протеина мањи од 10μg/g (микрограм протеина/грам рукавице – Lowгу метода)-доставити тест независне лабораторије.Ниво ендотоксина мањи од 0,01 EU/ml (LAL тест)-доставити тест независне лабораторије.Рукавица декларисана од стране произвођача као медицинско средство према директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686 ЕЕС.Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.</p>

217	085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br. 7, bez talka i lateksa	<p>За све ставке доставити копију решења ALIMS-a , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику).Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара.Стерилне хируршке рукавице без талка и латекса, од полиизопрена, потпуно анатомског облика, AQL 0.65, без алергених протеина, закривљени прсти, микрохрапава површина, дебљина зида у подручју длана 0.19-0.24 mm.Сила кидања $\geq 15N$ пре старења и $\geq 11N$ након старења. Ниво алергених протеина $\leq 0,050\mu\text{g/g}$-доставити тест независне лабораторије.Ниво ендотоксина $<0,01\text{EU/ml}$-доставити тест независне лабораторије. Рукавица декларисана од стране произвођача као медицинско средство према директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686 ЕЕС.Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.</p>
218	085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br. 7,5 bez talka i lateksa	<p>За све ставке доставити копију решења ALIMS-a , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику).Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара.Стерилне хируршке рукавице без талка и латекса, од полиизопрена, потпуно анатомског облика, AQL 0.65, без алергених протеина, закривљени прсти, микрохрапава површина, дебљина зида у подручју длана 0.19-0.24 mm.Сила кидања $\geq 15N$ пре старења и $\geq 11N$ након старења. Ниво алергених протеина $\leq 0,050\mu\text{g/g}$-доставити тест независне лабораторије.Ниво ендотоксина $<0,01\text{EU/ml}$-доставити тест независне лабораторије. Рукавица декларисана од стране произвођача као медицинско средство према директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686 ЕЕС.Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.</p>
219	085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br. 8, bez talka i lateksa	<p>За све ставке доставити копију решења ALIMS-a , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику).Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара.Стерилне хируршке рукавице без талка и латекса, од полиизопрена, потпуно анатомског облика, AQL 0.65, без алергених протеина, закривљени прсти, микрохрапава површина, дебљина зида у подручју длана 0.19-0.24 mm.Сила кидања $\geq 15N$ пре старења и $\geq 11N$ након старења. Ниво алергених протеина $\leq 0,050\mu\text{g/g}$-доставити тест независне лабораторије.Ниво ендотоксина $<0,01\text{EU/ml}$-доставити тест независне лабораторије. Рукавица декларисана од стране произвођача као медицинско средство према директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686 ЕЕС.Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом</p>

					89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.
220		085	SM000072	Sterilne hirurške rukavice br. 8,5, bez talka i lateksa	За све ставке доставити копију решења ALIMS-а , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику).Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара.Стерилне хируршке рукавице без талка и латекса, од полиизопрена, потпуно анатомског облика, AQL 0.65, без алергених протеина, закривљени прсти, микрохрапава површина, дебљина зида у подручју длана 0.19-0.24 mm.Сила кидања $\geq 15N$ пре старења и $\geq 11N$ након старења. Ниво алергених протеина $\leq 0,050\mu\text{g/g}$ -доставити тест независне лабораторије.Ниво ендотоксина $<0,01\text{EU/ml}$ -доставити тест независне лабораторије. Рукавица декларисана од стране произвођача као медицинско средство према директиви 93/42 ЕЕС и као лична заштитна опрема (PPE) III категорије за висок ризик према директиви 89/686 ЕЕС.Доставити копију декларације о усклађености производа са директивом 93/42 ЕЕС и директивом 89/686 ЕЕС, сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.
221		085	SM000073	Nesterilne, pregledne rukavice od nitrila, bez pudera, veličina M	За све ставке доставити копију решења ALIMS-а , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику).Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара.Прегледне рукавице од нитрила без пудера.Нестерилне прегледне рукавице од нитрила без пудера, у боји, са текстуром на прстима.Дужина мин 240 mm.Дебљина на прстима мин 0,14 mm (двоструко).Дебљина на длану мин 0,12 mm (двоструко).Дебљина на манжетни 0,10 mm (двоструко).Хлорисане изнутра ради лакшег навлачења.Ниво контроле квалитета на перфорације AQL 1,5 према EN 455-1.Отпорност на кидање мин 6 N.Рукавица мора да испуњава PPE директиву (заштитна рукавица) и да буде III категорије – комплексне израде, за висок ризик.Да има отпорност на инфективне агенсе према ASTM-F-1671.Доставити копију Декларације о усаглашености производа са директивама 93/42 ЕЕС и 89/686 ЕЕС, као и сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.

	222		085	SM000073	Nesterilne, pregledne rukavice od nitrila, bez pudera, veličina L	За све ставке доставити копију решења ALIMS-a , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику).Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара.Прегледне рукавице од нитрила без пудера.Нестерилне прегледне рукавице од нитрила без пудера, у боји, са текстуром на прстима.Дужина мин 240 mm.Дебљина на прстима мин 0,14 mm (двоструко).Дебљина на длану мин 0,12 mm (двоструко).Дебљина на манжетни 0,10 mm (двоструко).Хлорисане изнутра ради лакшег навлачења.Ниво контроле квалитета на перфорације AQL 1,5 према EN 455-1.Отпорност на кидање мин 6 N.Рукавица мора да испуњава PPE директиву (заштитна рукавица) и да буде III категорије – комплексне израде, за висок ризик.Да има отпорност на инфективне агенсе према ASTM-F-1671.Доставити копију Декларације о усаглашености производа са директивама 93/42 ЕЕС и 89/686 ЕЕС, као и сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.
	223		085	SM000073	Nesterilne, pregledne rukavice od nitrila, bez pudera, veličina XL	За све ставке доставити копију решења ALIMS-a , копију каталога или другу документацију произвођача којом се могу доказати тражене карактеристике производа (на српском или енглеском језику).Обавезно доставити ОВЛАШЋЕЊЕ ПРОИЗВОЂАЧА понуђачу за промет предметних добара.Прегледне рукавице од нитрила без пудера.Нестерилне прегледне рукавице од нитрила без пудера, у боји, са текстуром на прстима.Дужина мин 240 mm.Дебљина на прстима мин 0,14 mm (двоструко).Дебљина на длану мин 0,12 mm (двоструко).Дебљина на манжетни 0,10 mm (двоструко).Хлорисане изнутра ради лакшег навлачења.Ниво контроле квалитета на перфорације AQL 1,5 према EN 455-1.Отпорност на кидање мин 6 N.Рукавица мора да испуњава PPE директиву (заштитна рукавица) и да буде III категорије – комплексне израде, за висок ризик.Да има отпорност на инфективне агенсе према ASTM-F-1671.Доставити копију Декларације о усаглашености производа са директивама 93/42 ЕЕС и 89/686 ЕЕС, као и сертификат о прегледу типа и усаглашености личне заштитне опреме.
57	224		085	SM000075	Igla injekciona 0,8mm x 40mm	Proizvodi moraju imati sertifikate proizvođača : CE, ISO 13485, FREE SALE CERTIFIKAT, DECLARATION OF CONFORMITY. Ovlašćenje proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u postupku javne nabavke sa navedenim nazivom proizvoda i količinama prema tenderskoj specifikaciji.Dostaviti katalog proizvoda. Uzorci se dostavljaju na zahtev Naručioca. Naziv proizvoda u rešenju ALIMS-a, katalogu proizvoda, ovlašćenju proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u javnoj nabavci i unutrašnjem pakovanju mora biti istovetno i jasno označen. Na samom proizvodu mora biti fabrički označen naziv i /ili oznaka proizvođača.

225		085	SM000075	Igla injekciona 1,2mm x 40mm	Proizvodi moraju imati sertifikate proizvođača : CE, ISO 13485, FREE SALE SERTIFIKAT, DECLARATION OF CONFORMITY. Ovlašćenje proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u postupku javne nabavke sa navedenim nazivom proizvoda i količinama prema tenderskoj specifikaciji.Dostaviti katalog proizvoda. Uzorci se dostavljaju na zahtev Naručioca. Naziv proizvoda u rešenju ALIMS-a, katalogu proizvoda, ovlašćenju proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u javnoj nabavci i unutrašnjem pakovanju mora biti istovetno i jasno označen. Na samom proizvodu mora biti fabrički označen naziv i /ili oznaka proizvođača.
226		085	SM000075	Igla injekciona 0,45mm x 12,7-13mm	Proizvodi moraju imati sertifikate proizvođača : CE, ISO 13485, FREE SALE SERTIFIKAT, DECLARATION OF CONFORMITY. Ovlašćenje proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u postupku javne nabavke sa navedenim nazivom proizvoda i količinama prema tenderskoj specifikaciji.Dostaviti katalog proizvoda. Uzorci se dostavljaju na zahtev Naručioca. Naziv proizvoda u rešenju ALIMS-a, katalogu proizvoda, ovlašćenju proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u javnoj nabavci i unutrašnjem pakovanju mora biti istovetno i jasno označen. Na samom proizvodu mora biti fabrički označen naziv i /ili oznaka proizvođača.
227		085	SM000075	Igla injekciona 0.3mm x 12,7-13mm	Proizvodi moraju imati sertifikate proizvođača : CE, ISO 13485, FREE SALE SERTIFIKAT, DECLARATION OF CONFORMITY. Ovlašćenje proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u postupku javne nabavke sa navedenim nazivom proizvoda i količinama prema tenderskoj specifikaciji.Dostaviti katalog proizvoda. Uzorci se dostavljaju na zahtev Naručioca. Naziv proizvoda u rešenju ALIMS-a, katalogu proizvoda, ovlašćenju proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u javnoj nabavci i unutrašnjem pakovanju mora biti istovetno i jasno označen. Na samom proizvodu mora biti fabrički označen naziv i /ili oznaka proizvođača.
228		085	SM000075	Igla injekciona 0,5mm x 25mm (25g)	Proizvodi moraju imati sertifikate proizvođača : CE, ISO 13485, FREE SALE SERTIFIKAT, DECLARATION OF CONFORMITY. Ovlašćenje proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u postupku javne nabavke sa navedenim nazivom proizvoda i količinama prema tenderskoj specifikaciji.Dostaviti katalog proizvoda. Uzorci se dostavljaju na zahtev Naručioca. Naziv proizvoda u rešenju ALIMS-a, katalogu proizvoda, ovlašćenju proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u javnoj nabavci i unutrašnjem pakovanju mora biti istovetno i jasno označen. Na samom proizvodu mora biti fabrički označen naziv i /ili oznaka proizvođača.
229		085	SM000075	Igla injekciona 31g (0.25mm x 5-6mm)	Proizvodi moraju imati sertifikate proizvođača : CE, ISO 13485, FREE SALE SERTIFIKAT, DECLARATION OF CONFORMITY. Ovlašćenje proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u postupku javne nabavke sa navedenim nazivom proizvoda i količinama prema tenderskoj specifikaciji.Dostaviti katalog proizvoda. Uzorci se dostavljaju na zahtev Naručioca. Naziv proizvoda u rešenju ALIMS-a, katalogu proizvoda, ovlašćenju proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u javnoj nabavci i unutrašnjem pakovanju mora biti istovetno i jasno označen. Na samom proizvodu mora biti fabrički označen naziv i /ili oznaka proizvođača.

230	085	SM000075	Igla injekciona 30g (0,3mm x 8mm)	Proizvodi moraju imati sertifikate proizvođača : CE, ISO 13485, FREE SALE SERTIFIKAT, DECLARATION OF CONFORMITY. Ovlašćenje proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u postupku javne nabavke sa navedenim nazivom proizvoda i količinama prema tenderskoj specifikaciji. Dostaviti katalog proizvoda. Uzorci se dostavljaju na zahtev Naručioca. Naziv proizvoda u rešenju ALIMS-a, katalogu proizvoda, ovlašćenju proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u javnoj nabavci i unutrašnjem pakovanju mora biti istovetno i jasno označen. Na samom proizvodu mora biti fabrički označen naziv i /ili oznaka proizvođača.
231	085	SM000074	Špric 2 ml, dvodelni, sterilan	Proizvodi moraju imati sertifikate proizvođača : CE, ISO 13485, FREE SALE SERTIFIKAT, DECLARATION OF CONFORMITY. Ovlašćenje proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u postupku javne nabavke sa navedenim nazivom proizvoda i količinama prema tenderskoj specifikaciji. Dostaviti katalog proizvoda. Uzorci se dostavljaju na zahtev Naručioca. Naziv proizvoda u rešenju ALIMS-a, katalogu proizvoda, ovlašćenju proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u javnoj nabavci i unutrašnjem pakovanju mora biti istovetno i jasno označen. Na samom proizvodu mora biti fabrički označen naziv i /ili oznaka proizvođača.
232	085	SM000074	Špric 5 ml, dvodelni, sterilan	Proizvodi moraju imati sertifikate proizvođača : CE, ISO 13485, FREE SALE SERTIFIKAT, DECLARATION OF CONFORMITY. Ovlašćenje proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u postupku javne nabavke sa navedenim nazivom proizvoda i količinama prema tenderskoj specifikaciji. Dostaviti katalog proizvoda. Uzorci se dostavljaju na zahtev Naručioca. Naziv proizvoda u rešenju ALIMS-a, katalogu proizvoda, ovlašćenju proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u javnoj nabavci i unutrašnjem pakovanju mora biti istovetno i jasno označen. Na samom proizvodu mora biti fabrički označen naziv i /ili oznaka proizvođača.
233	085	SM000074	Špric 10 ml, dvodelni, sterilan	Proizvodi moraju imati sertifikate proizvođača : CE, ISO 13485, FREE SALE SERTIFIKAT, DECLARATION OF CONFORMITY. Ovlašćenje proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u postupku javne nabavke sa navedenim nazivom proizvoda i količinama prema tenderskoj specifikaciji. Dostaviti katalog proizvoda. Uzorci se dostavljaju na zahtev Naručioca. Naziv proizvoda u rešenju ALIMS-a, katalogu proizvoda, ovlašćenju proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u javnoj nabavci i unutrašnjem pakovanju mora biti istovetno i jasno označen. Na samom proizvodu mora biti fabrički označen naziv i /ili oznaka proizvođača.
234	085	SM000074	Špric 50 ml, dvodelni, sterilan	Proizvodi moraju imati sertifikate proizvođača : CE, ISO 13485, FREE SALE SERTIFIKAT, DECLARATION OF CONFORMITY. Ovlašćenje proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u postupku javne nabavke sa navedenim nazivom proizvoda i količinama prema tenderskoj specifikaciji. Dostaviti katalog proizvoda. Uzorci se dostavljaju na zahtev Naručioca. Naziv proizvoda u rešenju ALIMS-a, katalogu proizvoda, ovlašćenju proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u javnoj nabavci i unutrašnjem pakovanju mora biti istovetno i jasno označen. Na samom proizvodu mora biti fabrički označen naziv i /ili oznaka proizvođača.

					Proizvodi moraju imati sertifikate proizvođača : CE, ISO 13485, FREE SALE SERTIFIKAT, DECLARATION OF CONFORMITY. Ovlašćenje proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u postupku javne nabavke sa navedenim nazivom proizvoda i količinama prema tenderskoj specifikaciji.Dostaviti katalog proizvoda. Uzorci se dostavljaju na zahtev Naručioca. Naziv proizvoda u rešenju ALIMs-a, katalogu proizvoda, ovlašćenju proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u javnoj nabavci i unutrašnjem pakovanju mora biti istovetno i jasno označen. Na samom proizvodu mora biti fabrički označen naziv i /ili oznaka proizvođača.
235		085	SM000074	Špric 50ml, sa dugačkim nastavkom	
236		085	SM000074	Špric 0,5ml, trodelni, insulinski sa iglom od 30G	Proizvodi moraju imati sertifikate proizvođača : CE, ISO 13485, FREE SALE SERTIFIKAT, DECLARATION OF CONFORMITY. Ovlašćenje proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u postupku javne nabavke sa navedenim nazivom proizvoda i količinama prema tenderskoj specifikaciji.Dostaviti katalog proizvoda. Uzorci se dostavljaju na zahtev Naručioca. Naziv proizvoda u rešenju ALIMs-a, katalogu proizvoda, ovlašćenju proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u javnoj nabavci i unutrašnjem pakovanju mora biti istovetno i jasno označen. Na samom proizvodu mora biti fabrički označen naziv i /ili oznaka proizvođača.
237		085	SM000074	Špric 50 ml, sa navojem	Proizvodi moraju imati sertifikate proizvođača : CE, ISO 13485, FREE SALE SERTIFIKAT, DECLARATION OF CONFORMITY. Ovlašćenje proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u postupku javne nabavke sa navedenim nazivom proizvoda i količinama prema tenderskoj specifikaciji.Dostaviti katalog proizvoda. Uzorci se dostavljaju na zahtev Naručioca. Naziv proizvoda u rešenju ALIMs-a, katalogu proizvoda, ovlašćenju proizvođača ili ovlašćenog zastupnika za učešće u javnoj nabavci i unutrašnjem pakovanju mora biti istovetno i jasno označen. Na samom proizvodu mora biti fabrički označen naziv i /ili oznaka proizvođača. Ponuđeni špricevi moraju biti kompatibilni za rad na infuzionim pumpama proizvođača BBraun. Radi dokazivanja kompatibilnosti uz ponudu dostaviti izjavu proizvođača pumpi, da ponuđeni špricevi mogu da se koriste kao potpuno kompatibilni za korišćenje na infuzionim pumpama navedenog proizvođača.Naručilac zahteva da ponuđeni potrošni materijal mora u potpunosti obezbeđivati redovan, neometan i bezbedan rad i biti kompatibilan sa postojećom opremom. Dostaviti uputstvo za upotrebu infuzione pumpe (BBraun proizvođača) iz koga se može utvrditi da je ponuđeni špric odobren od strane proizvođača infuzione pumpe.
69	289	085	SM000051	Višekratni antimikrobški zatvoreni kružni sistem za disanje	Priložiti mikrobiološku analizu tj test nezavisne sertifikovane laboratorije koji potvrđuje osobine ponuđenog sistema
76	311	07E		Spojani SMS- krep 100g/m2 papir za sterilizaciju, 120cm x 120cm	Potrebno je dostaviti katalog iz koga se nedvosmisleno može utvrditi verodostojnost ponuđenog dobra.Potrebno je dostaviti Rešenje o upisu proizvoda u registar medicinskih sredstava od agencije za lekove i medicinska sredstva.Uz ponudu dostaviti uzorak predmetnog dobra.Potrebni standardi:ISO 11607-1- proizvođača,ISO11737-1- proizvođača,EN 868-2- proizvođača,ISO 9001-ponuđača i proizvođačaISO 13485- ponuđača i proizvođača

	312		07E		Spojeni SMS-krep 100g/m ² papir za sterilizaciju, 100cm x 100cm	Potrebno je dostaviti katalog iz koga se nedvosmisleno može utvrditi verodostojnost ponuđenog dobra.Potrebno je dostaviti Rešenje o upisu proizvoda u registar medicinskih sredstava od agencije za lekove i medicinska sredstva.Uz ponudu dostaviti uzorak predmetnog dobra.Potrebni standardi:ISO 11607-1- proizvođača,ISO11737-1- proizvođača,EN 868-2- proizvođača,ISO 9001-ponuđača i proizvođačaISO 13485- ponuđača i proizvođača
	313		07E		Spojeni SMS- krep 100g/m ² papir za sterilizaciju, 75cm x 75cm	Potrebno je dostaviti katalog iz koga se nedvosmisleno može utvrditi verodostojnost ponuđenog dobra.Potrebno je dostaviti Rešenje o upisu proizvoda u registar medicinskih sredstava od agencije za lekove i medicinska sredstva.Uz ponudu dostaviti uzorak predmetnog dobra.Potrebni standardi:ISO 11607-1- proizvođača,ISO11737-1- proizvođača,EN 868-2- proizvođača,ISO 9001-ponuđača i proizvođačaISO 13485- ponuđača i proizvođača
100	361		085	SM000068	Gaza pamučna hidrofилна, 17 niti	Opis: gaza ima fiskne rubove kroz ivice formirane da spreče osipanje niti osnove i izvlačenje niti potke; gaza je izrađena od 100% pamučne pređe. Gustoća 17 niti po cm ² , težina min. 25g/m ² , bez optičkog belila, apsorcijska moć 13-14g po gramu materijala ,hidrofilnost do 4 sek. Dokazi kvaliteta gaze su testiranje citotoksičnosti prema standardu ISO 10993-5, testiranje biokompatibilnosti prema standardu ISO 10993-1, analiza rizika prema standardu ISO 14971
	362		085	SM000068	Gaza pamučna hidrofилна, 20 niti	Opis: gaza ima fiskne rubove kroz ivice formirane da spreče osipanje niti osnove i izvlačenje niti potke; gaza je izrađena od 100% pamučne pređe.Gustoća 20 niti po cm ² , težina min 29 g/m ² , bez optičkog belila, apsorcijska moć 15-16g po gramu materijala, hidrofilnost do 4 sek. Dokazi kvaliteta gaze su testiranje citotoksičnosti prema standardu ISO 10993-5, testiranje biokompatibilnosti prema standardu ISO 10993-1, analiza rizika prema standardu ISO 14971
	363		085	SM000162	Komprese od sterilne gaze	Opis: izrađene od 17-nitne gaze (10/7), sa presavijenim rubovima unutra i potpuno osigurane od osipanja i ispadanja niti prilikom upotrebe. Minimalna težina gaze 25g/m ² , apsorcijska moć 13-14g/g materijala i hidrofilnost do 4 sek. Kvalitet ispunjava zahteve EUR.PH I ISO 14079
107	380		085	SM000070	Vata pamučna, sanitetska	Proizvođački atest koji dokazuje tražene karakteristike - deklaracija usaglašenosti
	381		085	SM000046	Zavoj sanitetski, 8cm x 5m	Proizvođački atest koji dokazuje tražene karakteristike - deklaracija usaglašenosti
	382		085	SM000046	Zavoj sanitetski, elastični, 10cm x 10m	Proizvođački atest koji dokazuje tražene karakteristike - deklaracija usaglašenosti
113	402		085	L000001	Testovi za detekciju,kvantifikaciju i osetljivost na antibiotike za kulture Mycoplasma hominis i Ureaplasma urealyticum	Broj prisutnih U.urealitycum mora biti izražen u vrednostima 10 ³ , 10 ⁴ , 10 ⁵ ccu/ml. Kriterijumi za tumačenje rezultata osetljivosti na antibiotike moraju biti jasno definisani kao osetljivo (S) i rezistentno (R). Stabilnost zasejanog transpornog medijuma mora biti očuvana duže 48h na temperaturi 2-8°C.Ponuđač je u obavezi da uz test obezbedi test za kontrolu kvaliteta tečne in vitro dijagnostičke metode za urogenitalne mikoplazme
	403		085	L000001	Testovi za detekciju genitalnih mikoplazmi (skrining)	Broj prisutnih U.urealitycum mora biti izražen u vrednostima 10 ³ , 10 ⁴ , 10 ⁵ ccu/ml. Kriterijumi za tumačenje rezultata osetljivosti na antibiotike moraju biti jasno definisani kao osetljivo (S) i rezistentno (R). Stabilnost zasejanog transpornog medijuma mora biti očuvana duže 48h na temperaturi 2-8°C.Ponuđač je u obavezi da uz test obezbedi test za kontrolu kvaliteta tečne in vitro dijagnostičke metode za urogenitalne mikoplazme

404		085	L000001	Transportni medijum za izolaciju <i>M. hominis</i> i <i>U. urealyticum</i>	Broj prisutnih <i>U. urealyticum</i> mora biti izražen u vrednostima 10^3 , 10^4 , 10^5 ccu/ml. Kriterijumi za tumačenje rezultata osetljivosti na antibiotike moraju biti jasno definisani kao osetljivo (S) i rezistentno (R). Stabilnost zasejanog transpornog medijuma mora biti očuvana duže 48h na temperaturi 2-8°C. Ponudač je u obavezi da uz test obezbedi test za kontrolu kvaliteta tečne in vitro dijagnostičke metode za urogenitalne mikoplazme
405		085	L000001	DIF test za dijagnostiku <i>Chlamydia trachomatis</i>	Broj prisutnih <i>U. urealyticum</i> mora biti izražen u vrednostima 10^3 , 10^4 , 10^5 ccu/ml. Kriterijumi za tumačenje rezultata osetljivosti na antibiotike moraju biti jasno definisani kao osetljivo (S) i rezistentno (R). Stabilnost zasejanog transpornog medijuma mora biti očuvana duže 48h na temperaturi 2-8°C. Ponudač je u obavezi da uz test obezbedi test za kontrolu kvaliteta tečne in vitro dijagnostičke metode za urogenitalne mikoplazme

Уколико понуду подноси група понуђача понуђач је дужан да за сваког члана групе достави наведене доказе да испуњава услове из члана 75. став 1. тач. 1) до 4), а доказ из члана 75. став 1. тач. 5) Закона, дужан је да достави понуђач из групе понуђача којем је поверено извршење дела набавке за који је неопходна испуњеност тог услова.

Додатне услове група понуђача испуњава заједно.

Уколико понуђач подноси понуду са подизвођачем, понуђач је дужан да за подизвођача достави доказе да испуњава услове из члана 75. став 1. тач. 1) до 4) Закона, а доказ из члана 75. став 1. тач. 5) Закона, за део набавке који ће понуђач извршити преко подизвођача.

Наведене доказе о испуњености услова понуђач може доставити у виду неовверених копија, а наручилац може пре доношења одлуке о додели уговора да тражи од понуђача, чија је понуда на основу извештаја за јавну набавку оцењена као најповољнија, да достави на увид оригинал или оверену копију свих или појединих доказа.

Ако понуђач у остављеном, примереном року који не може бити краћи од пет дана, не достави на увид оригинал или оверену копију тражених доказа, наручилац ће његову понуду одбити као неприхватљиву.

Понуђачи који су регистровани у регистру који води Агенција за привредне регистре не морају да доставе доказ из чл. 75. ст. 1. тач. 1) Извод из регистра Агенције за привредне регистре, који је јавно доступан на интернет страници Агенције за привредне регистре.

Наручилац неће одбити понуду као неприхватљиву, уколико не садржи доказ одређен конкурсном документацијом, ако понуђач наведе у понуди интернет страницу на којој су подаци који су тражени у оквиру услова јавно доступни.

Уколико је доказ о испуњености услова електронски документ, понуђач доставља копију електронског документа у писаном облику, у складу са законом којим се уређује електронски документ, осим уколико подноси електронску понуду када се доказ доставља у изворном електронском облику.

Ако се у држави у којој понуђач има седиште не издају тражени докази, понуђач може, уместо доказа, приложити своју писану изјаву, дату под кривичном и материјалном одговорношћу оверену пред судским или управним органом, јавним бележником или другим надлежним органом те државе.

Ако понуђач има седиште у другој држави, наручилац може да провери да ли су документи којима понуђач доказује испуњеност тражених услова издати од стране надлежних органа те државе.

Понуђач је дужан да без одлагања писмено обавести наручиоца о било којој промени у вези са испуњеношћу услова из поступка јавне набавке, која наступи до доношења одлуке, односно закључења уговора, односно током важења уговора о јавној набавци и да је документује на прописани начин.

V УПУТСТВО ПОНУЂАЧИМА КАКО ДА САЧИНЕ ПОНУДУ

Упутство понуђачима како да сачине понуду (у даљем тексту: упутство) садржи следеће податке о захтевима наручиоца у погледу садржине понуде, као и услове под којима се спроводи поступак јавне набавке:

1) **Подаци о језику на којем понуда мора бити састављена, а уколико је дозвољена могућност да се понуде, у целини или делимично, дају и на страном језику, јасну назнаку на ком страном језику, као и који део понуде може бити на страном језику:**

Понуђач подноси понуду на српском језику. Каталожка документација (уколико је захтевана у појединим партијама) може бити на енглеском језику. Документација којом се доказује испуњеност додатних услова, такође може бити на енглеском језику, а Наручилац може накнадно захтевати од понуђача, уколико сматра да је потребно, да део достављене документације достави и на српском језику.

2) **начин подношења понуде:**

Понуђач понуду подноси непосредно или путем поште у затвореној коверти или кутији, затворену на начин да се приликом отварања може са сигурношћу утврдити да се понуда отвара први пут. На полеђини коверте или на кутији навести назив и адресу понуђача. У случају да понуду подноси група понуђача, на коверти је потребно назначити да се ради о групи понуђача и навести називе и адресе свих учесника у понуди.

Понуду доставити на адресу: ГИНЕКОЛОШКО-АКУШЕРСКА КЛИНИКА “НАРОДНИ ФРОНТ”, Београд, Краљице Наталије 62, са знаком „НЕ ОТВАРАТИ - Понуда за јавну набавку у отвореном поступку – потрошни материјал, ЈН бр. О19-9, за партије број“ . Рокови у предметном поступку се дефинисани у Позиву за подношење понуда који је објављен на Порталу јавних набавки, односно Обавештењу о продужењу рока за предају понуда.

Наручилац ће по пријему одређене понуде, на коверти, односно кутији у којој се понуда налази, обележити време пријема и евидентирати број и датум понуде према редоследу приспећа. Уколико је понуда достављена непосредно наручилац ће понуђачу предати потврду пријема понуде. У потврди о пријему наручилац ће навести датум и сат пријема понуде.

Понуда која је примљена по истеку дана и сата до којег се могу понуде подносити, сматраће се неблагоприятном. Ако је поднета неблагоприятна понуда, Наручилац ће је по окончању поступка отварања вратити неотворену понуђачу, са знаком да је поднета неблагоприятно.

Наручилац не дозвољава подношење електронске понуде (члан 89. став 3 ЗЈН).

Понуђач подноси понуду у једном примерку, искључиво на обрасцима предметне конкурсне документације, електронски или ручно штампаним словима, читко, јасно и недвосмислено.

Понуђач је дужан да достави понуду која садржи следеће елементе:

Образац понуде, попуњен, оверен и потписан
Образац структуре попуњен, оверен и потписан (образац EXCEL из дела „измене и допуне конкурсне док.“ попуњен, оверен и потписан)
Образац техничких карактеристика, попуњен, оверен и потписан
Образац оквирног споразума, попуњен, оверен и потписан
Образац Модел уговора, попуњен, оверен и потписан
Образац изјаве о независној понуди, попуњен, оверен и потписан
Образац изјаве о испуњавању услова из члана чл. 75. ст. 2., попуњен, оверен и потписан
Копије захтеваних доказа о испуњавању обавезних и додатних услова

3) обавештење о могућности да понуђач може да поднесе понуду за једну или више партија и упутство о начину на који понуда мора да буде поднета, уколико је предмет јавне набавке обликован у више партија:

Предмет јавне набавке број 019-9, обликован је у 175 партије.

Понуђач може да поднесе понуду за једну или за више партија. Понуда мора да обухвати најмање једну целокупну партију.

Понуђач је дужан да у понуди наведе да ли се понуда односи на целокупну набавку или само на одређене партије.

Свака појединачна партија се посебно оцењује, по утврђеном критеријуму за оцењивање понуда.

4) обавештење о могућности подношења понуде са варијантама, уколико је подношење такве понуде дозвољено:

Понуда са варијантама није дозвољена.

5) начин измене, допуне и опозива понуде у смислу члана 87. став 6. ЗЈН:

У року за подношење понуде понуђач може да измени, допуни и опозове своју понуду. Измена/допуна/опозив поднете понуде врши се у писаној форми, мора имати датум и број деловодника понуђача, мора бити печатом оверена и потписана од стране овлашћеног лица понуђача. Измена/допуна/опозив поднете понуде врши се на исти начин на који се подноси понуда, а на лицу омота понуде, понуђач обавезно наводи: "НЕ ОТВАРАТИ-измена/допуна/опозив (**навести одговарајуће**) понуде за јавну набавку у отвореном поступку – потрошни материјал, ЈН бр. 019-9, за партије број.....".

У случају опозива, Наручилац ће по окончању поступка отварања понуда вратити неотворену опозвану понуду понуђачу.

6) обавештење да понуђач који је самостално поднео понуду не може истовремено да учествује у заједничкој понуди или као подизвођач, нити да учествује у више заједничких понуда:

Понуђач може да поднесе само једну понуду.

Понуђач који је самостално поднео понуду не може истовремено да учествује у заједничкој понуди или као подизвођач, нити исто лице може учествовати у више заједничких понуда.

У Обрасцу понуде, понуђач наводи на који начин подноси понуду, односно да ли подноси понуду самостално, или као заједничку понуду, или подноси понуду са подизвођачем.

7) захтев да понуђач, уколико ангажује подизвођача, наведе у својој понуди проценат укупне вредности набавке који ће поверити подизвођачу, део предмета набавке који ће извршити преко подизвођача, као и правила поступања наручиоца у случају да се доспела потраживања преносе директно подизвођачу:

Уколико понуђач подноси понуду са подизвођачем дужан је да у Обрасцу понуде (поглавље VI) наведе да понуду подноси са подизвођачем, проценат укупне вредности набавке који ће поверити подизвођачу, а који не може бити већи од 50%, као и део предмета набавке који ће извршити преко подизвођача.

Понуђач у Обрасцу понуде наводи назив и седиште подизвођача, уколико ће делимично извршење набавке поверити подизвођачу.

Уколико уговор о јавној набавци буде закључен између наручиоца и понуђача који подноси понуду са подизвођачем, тај подизвођач ће бити наведен и у уговору о јавној набавци.

Понуђач је дужан да за подизвођаче достави доказе о испуњености услова који су наведени у поглављу 2 конкурсне документације, у складу са Упутством како се доказује испуњеност услова.

Понуђач у потпуности одговара наручиоцу за извршење обавеза из поступка јавне набавке, односно извршење уговорних обавеза, без обзира на број подизвођача.

Понуђач је дужан да наручиоцу, на његов захтев, омогући приступ код подизвођача, ради утврђивања испуњености тражених услова.

8) обавештење о томе да је саставни део заједничке понуде споразум којим се понуђачи из групе међусобно и према наручиоцу обавезују на извршење јавне набавке:

Понуду може поднети група понуђача.

У случају подношења заједничке понуде, Наручилац је у поглављу 2, навео које услове за учешће у поступку јавне набавке из чл. 75. и 76. сваки понуђач из групе понуђача мора да испуни, које испуњавају заједно, а које само одређени понуђач.

Саставни део заједничке понуде је споразум којим се понуђачи из групе међусобно и према наручиоцу обавезују на извршење јавне набавке, а који обавезно садржи податке о:

1) члану групе који ће бити носилац посла, односно који ће поднети понуду и који ће заступати групу понуђача пред наручиоцем;

2) опис послова сваког од понуђача из групе понуђача у извршењу уговора;

Понуђачи који поднесу заједничку понуду одговарају неограничено солидарно према Наручиоцу.

Чланови групе понуђача дужни су да у понудама наведу имена и одговарајуће професионалне квалификације лица која ће бити одговорна за извршење уговора.

9) захтеве у погледу траженог начина и услова плаћања, гарантног рока, као и евентуалних других околности од којих зависи прихватљивост понуде:

9.1. Плаћање: Наручилац се обавезује да плаћање испоручених добара изврши у року до 60 (шездесет) дана од дана сваке појединачне испоруке, односно квантитативно и квалитативно усаглашеног пријема добара која су предмет ове јавне набавке, а на основу испостављеног рачуна који, поред основних података, садржи податке из чл. 42. Закона о порезу на додату вредност ("Сл. Гласник РС" број 84/2004, 86/2004 (испр.), 61/2005, 61/2007, 93/2012, 108/2013, 68/2014 (др. закон), 142/2014 и 83/2015), и податке захтеване од стране Наручиоца, и то: назив и број предметне јавне набавке, број уговора о јавној набавци, број партије и назив партије, број ставке и назив ставке, комерцијални назив, јединицу мере, цену по јединици мере, назив произвођача.

9.2. Захтев у погледу рока (испоруке добара, извршења услуге, извођења радова)

Испорука предметних добара је сукцесивна. Рок испоруке добара не може бити дужи од 24 сата од пријема требовања. Понуђач се може одредити за краћи рок од 24 сата од пријема требовања.

Место испоруке: франко магацин Купца.

9.3. Захтев у погледу рока важења понуде

Рок важења понуде не може бити краћи од 30 дана од дана отварања понуда.

У случају истека рока важења понуде, наручилац је дужан да у писаном облику затражи од понуђача продужење рока важења понуде.

Понуђач који прихвати захтев за продужење рока важења понуде на може мењати понуду.

9.2. Увид у понуђена добра:

Узорци се не достављају уз понуду. Наручилац има право да у поступку стручне оцене понуда захтева од понуђача да достави на увид узорак понуђеног добра. Захтев за увид у понуђено добро, Наручилац ће понуђачу упутити у писменој форми, а након увида узорак може бити враћен понуђачу.

10) Битни недостаци понуде:

Наручилац ће одбити понуду ако:

1) понуђач не докаже да испуњава обавезне услове за учешће;

2) понуђач не докаже да испуњава додатне услове;

3) је понуђени рок важења понуде краћи од прописаног;

4) понуда садржи друге недостатке због којих није могуће утврдити стварну садржину понуде или није могуће упоредити је са другим понудама.

11) Негативне референце:

Наручилац може одбити понуду уколико поседује доказ да је понуђач у претходне три године пре објављивања позива за подношење понуда у поступку јавне набавке:

- 1) поступао супротно забрани из чл. 23. и 25. ЗЈН;
- 2) учинио повреду конкуренције;
- 3) доставио неистините податке у понуди или без оправданих разлога одбио да закључи уговор о јавној набавци, након што му је уговор додељен;
- 4) одбио да достави доказе и средства обезбеђења на шта се у понуди обавезао.

Наручилац може одбити понуду уколико поседује доказ који потврђује да понуђач није испуњавао своје обавезе по раније закљученим уговорима о јавним набавкама који су се односили на исти предмет набавке, за период од претходне три године преобјављивања позива за подношење понуда.

Доказ из ст. 1. и 2. ове тачке може бити:

- 1) правоснажна судска одлука или коначна одлука другог надлежног органа;
- 2) исправа о реализованом средству обезбеђења испуњења обавеза у поступку јавне набавке или испуњења уговорних обавеза;
- 3) исправа о наплаћеној уговорној казни;
- 4) рекламације потрошача, односно корисника, ако нису отклоњене у уговореном року;
- 5) извештај надзорног органа о изведеним радовима који нису у складу са пројектом, односно уговором;
- 6) изјава о раскиду уговора због неиспуњења битних елемената уговора дата на начин и под условима предвиђеним законом којим се уређују облигациони односи;
- 7) доказ о ангажовању на извршењу уговора о јавној набавци лица која нису означена у понуди као подизвођачи, односно чланови групе понуђача;
- 8) други одговарајући доказ примерен предмету јавне набавке, који се односи на испуњење обавеза у ранијим поступцима јавне набавке или по раније закљученим уговорима о јавним набавкама (неприступање закључењу уговора након донете одлуке односно непоштовања правила озбиљности понуде).

Наручилац може одбити понуду ако поседује доказ из чл.82. ст.3. тачка 1) ЗЈН , који се односи на поступак који је спровео или уговор који је закључио и други наручилац ако је предмет јавне набавке истоврстан.

12) валуту и начин на који мора бити наведена и изражена цена у понуди:

Цена у понуди мора бити исказана у динарима.

Наручилац може да одбије понуду због неуобичајено ниске цене.

Неуобичајено ниска цена у смислу ЗЈН је понуђена цена која значајно одступа у односу на тржишно упоредиву цену и изазива сумњу у могућност извршења јавне набавке у складу са понуђеним условима.

промена цене:

Уколико у току реализације уговора о јавној набавци дође до промене средњег девизног курса Народне банке Србије за валуту ЕУР за $\pm 10\%$ у односу на дан када је спроведен поступак јавног отварања понуда, Наручилац и добављач могу извршити усклађивање уговорене цене применом средњег девизног курса Народне банке Србије који је важећи на дан када је добављач сачинио захтев за закључење анекса уговора.

Уколико у току реализације уговора о јавној набавци дође до промене средњег девизног курса Народне банке Србије за валуту ЕУР за -10%, захтев за закључење анекса уговора може поднети и Наручилац.

13) податке о врсти, садржини, начину подношења, висини и роковима обезбеђења испуњења обавеза понуђача, уколико исто наручилац захтева:

Понуђач којем је додељен оквирни споразум је дужан да приликом потписивања оквирног споразума или у року од три дана од дана када су обе стране потписале оквирни споразум, као обезбеђење испуњења својих уговорних обавеза, преда Наручиоцу бланко меницу наплативу по виђењу. У доњем десном углу, испод наслова трасант, меница мора бити печатом оверена и потписана од стране овлашћеног лица Понуђача. Понуђач је дужан да уз меницу достави и:

а. доказ да је меница евидентирана у Регистру меница и овлашћења који води Народна банка Србије;

б. менично писмо-овлашћење, које је безусловно и неопозиво, без протеста и трошкова, које важи у случају да код добављача дође до промене лица овлашћених за располагање средствима на рачуну, статусних промена и друго, на износ од 10% од вредности оквирног споразума (износ без урачунатог пореза на додату вредност), са роком важења не краћим од шездесет дана од дана истека важења оквирног споразума;

в. картон депонованих потписа.

Наручилац ће уновчити поднету меницу уколико добављач не буде извршавао своје обавезе по оквирном споразуму и појединачно закљученим уговорима, у роковима и на начин предвиђен оквирним споразумом, односно уговором о јавној набавци.

Уз понуду се не доставља средство обезбеђења.

14) дефинисање посебних захтева, уколико исти постоје, у погледу заштите поверљивости података које наручилац ставља понуђачима на располагање, укључујући и њихове подизвођаче:
Конкурсна документација не садржи поверљиве податке.

15) обавештење да понуђач може у писаном облику тражити додатне информације или појашњења у вези са припремањем понуде, уз напомену да се комуникација у поступку јавне набавке врши на начин одређен чланом 20. ЗЈН:

Заинтересовано лице може, у писаном облику тражити од наручиоца додатне информације или појашњења у вези са припремањем понуде, при чему може да укаже наручиоцу и на евентуално уочене недостатке и неправилности у конкурсној документацији, најкасније пет дана пре истека рока за подношење понуде, (ако последњи дан рока пада у недељу, помера се на први радни дан), без обзира на начин достављања.

Комуникација у вези са додатним информацијама, појашњењима и одговорима врши се на начин одређен чланом 20. ЗЈН. Понуђач захтев може доставити на адресу Наручиоца или путем електронске поште: javnenabavke@gakfront.org Тражење додатних информација или појашњења телефоном није дозвољено.

Наручилац ће у року од три дана од дана пријема захтева, одговор објавити на Порталу јавних набавки и на својој интернет страници.

16) обавештење о начину на који се могу захтевати додатна објашњења од понуђача после отварања понуда и вршити контрола код понуђача односно његовог подизвођача:

Наручилац може да захтева од понуђача додатна објашњења која ће му помоћи при прегледу, вредновању и упоређивању понуда, а може да врши и контролу (увид) код понуђача односно његовог подизвођача.

Наручилац не може да захтева, дозволи или понуди промену елемената понуде који су од значаја за примену критеријума за доделу уговора, односно промену којом би се понуда која је неодговарајућа или неприхватљива учинила одговарајућом, односно прихватљивом.

Наручилац може, уз сагласност понуђача, да изврши исправке рачунских грешака уочених приликом разматрања понуде по окончаном поступку отварања понуда.

У случају разлике између јединичне и укупне цене, меродавна је јединична цена.

Ако се понуђач не сагласи са исправком рачунских грешака, Наручилац ће његову понуду одбити као неприхватљиву.

17) обавештење о томе да је понуђач или кандидат дужан да при састављању своје понуде наведе да је поштовао обавезе које произилазе из важећих прописа о заштити на раду, запошљавању и условима рада, заштити животне средине, као и да гарантује да му није изречена правноснажна судска односно управна мера забране обављања делатности, која је на снази у време подношења понуде:

Понуђач је дужан да попуни, потпише и печатом овери образац Изјава на основу члана 75. став 2. ЗЈН, којом потврђује да је при сачињавању своје понуде поштовао обавезе које произилазе из важећих прописа о заштити на раду, запошљавању и условима рада, заштити животне средине, као и да понуђач гарантује да му није изречена правноснажна судска односно управна мера забране обављања делатности, која је на снази у време подношења понуде.

Подаци о пореским обавезама се могу добити у Пореској управи, Министарства финансија и привреде.

Подаци о заштити животне средине се могу добити у Агенцији за заштиту животне средине и у Министарству енергетике, развоја и заштите животне средине.

Подаци о заштити при запошљавању и условима рада се могу добити у Министарству рада, запошљавања и социјалне политике.

18) обавештење да накнаду за коришћење патената, као и одговорност за повреду заштићених права интелектуалне својине трећих лица сноси понуђач:

Накнаду за коришћење патената, као и одговорност за повреду заштићених права интелектуалне својине трећих лица, сноси понуђач.

19) обавештење о роковима и начину подношења захтева за заштиту права са упутством о уплати таксе из члана 156. ЗЈН:

Поступак заштите права у поступцима јавних набавки регулисан је одредбама чл. 138. - 167. ЗЈН.

Захтев за заштиту права може да поднесе понуђач, односно заинтересовано лице, који има интерес за доделу уговора у конкретном поступку јавне набавке и који је претрпео или би могао да претрпи штету због поступања наручиоца противно одредбама ЗЈН.

Захтев за заштиту права подноси се наручиоцу, а копија се истовремено доставља Републичкој комисији.

Захтев за заштиту права се доставља предајом у писарницу (канцеларија у приземљу), или поштом - препорученом пошиљком са повратницом, на адресу: ГИНЕКОЛОШКО-АКУШЕРСКА КЛИНИКА "НАРОДНИ ФРОНТ", Београд, Краљице Наталије 62, или електронском поштом на адресу: javnenabavke@gakfront.org

Захтев за заштиту права може се поднети у току целог поступка јавне набавке, против сваке радње наручиоца, осим уколико Законом није другачије одређено.

Захтев за заштиту права којим се оспорава врста поступка, садржина позива за подношење понуда или конкурсне документације сматраће се благовременим ако је примљен од стране наручиоца најкасније седам дана пре истека рока за подношење понуда, без обзира на начин достављања, и уколико је подносилац захтева у складу са чланом 63. став 2. ЗЈН указао наручиоцу на евентуалне недостатке и неправилности, а наручилац исте није отклонио.

Захтев за заштиту права којим се оспоравају радње које наручилац предузме пре истека рока за подношење понуда, а након истека рока из претходног става, сматраће се благовременим уколико је поднет најкасније до истека рока за подношење понуда.

После доношења одлуке о додели оквирног споразума и одлуке о обустави поступка, рок за подношење захтева за заштиту права је десет дана од дана објављивања одлуке на Порталу јавних набавке.

Захтевом за заштиту права не могу се оспоравати радње наручиоца предузете у поступку јавне набавке ако су подносиоцу захтева били или могли бити познати разлози за његово подношење пре истека рока за подношење захтева из чл. 149 ст. 3. и 4. ЗЈН, а подносилац захтева га није поднео пре истека тог рока.

Ако је у истом поступку јавне набавке поново поднет захтев за заштиту права од стране истог подносиоца захтева, у том захтеву се не могу оспоравати радње наручиоца за које је подносилац захтева знао или могао знати приликом подношења претходног захтева.

Захтев за заштиту права не задржава даље активности наручиоца у поступку јавне набавке у складу са одредбама члана 150. ЗЈН.

Наручилац ће о поднетом захтеву за заштиту права објавити обавештење на Порталу јавних набавки и на својој интернет страници најкасније у року од два дана од дана пријема захтева за заштиту права.

Подносилац захтева за заштиту права је дужан да на одређени рачун буџета Републике Србије уплати таксу од 120.000 динара.

Као доказ о уплати таксе, у смислу члана 151. став 1. тачка б) ЗЈН, прихватиће се:

1) Потврда о извршеној уплати таксе из члана 156. ЗЈН која садржи следеће елементе:

- (1) да буде издата од стране банке и да садржи печат банке;
- (2) да представља доказ о извршеној уплати таксе, што значи да потврда мора да садржи податак да је налог за уплат таксе, односно налог за пренос средстава реализован, као и датум извршења налога;
- (3) износ таксе из члана 156. Закона чија се уплата врши;
- (4) број рачуна: 840-30678845-06;
- (5) шифру плаћања: 153 или 253;
- (6) позив на број: подаци о броју или ознаци јавне набавке поводом које се подноси захтев за заштиту права **(Напомена:** препорука је да се у овом пољу избегава употреба размака и знакова, као што су: () | \ / „ « * и сл);
- (7) сврха: ЗЗП; назив наручиоца; број или ознака јавне набавке поводом које се подноси захтев за заштиту права **(Напомена:** податке обавезно уносити наведеним редоследом);
- (8) корисник: буџет Републике Србије;
- (9) назив уплатиоца, односно назив подносиоца захтева за заштиту права за којег је извршена уплата таксе;
- (10) потпис овлашћеног лица банке;

2) Налог за уплату, први примерак, оверен потписом овлашћеног лица и печатом банке или поште, који садржи и све друге елементе из потврде о извршеној уплати таксе наведене под тачком 1;

3) Потврда издата од стране Републике Србије, Министарства финансија, Управе за трезор, потписана и оверена печатом, која садржи све елементе из потврде о извршеној уплати таксе из тачке 1, осим оних наведених под (1) и (10), за подносиоце захтева за заштиту права који имају отворен рачун у оквиру припадајућег консолидованог рачуна трезора, а који се води у Управи за трезор (корисници буџетских средстава, корисници средстава организација за обавезно социјално осигурање и други корисници јавних средстава);

4) Потврда издата од стране Народне банке Србије, која садржи све елементе из потврде о извршеној уплати таксе из тачке 1, за подносиоце захтева за заштиту права (банке и други субјекти) који имају отворен рачун код Народне банке Србије у складу са законом и другим прописом.

20) **закључење оквирног споразума:**

Наручилац ће закључити оквирни споразум након доношења одлуке о додели оквирног споразума и ако у року предвиђеном ЗЈН није поднет захтев за заштиту права или је захтев за заштиту права одбачен или одбијен.

Наручилац може и пре истека рока за подношење захтева за заштиту права закључити оквирни споразум, ако је поднета само једна понуда.

Наручилац ће оквирни споразум доставити понуђачу којем је исти додељен у року од осам дана од дана протекла рока за подношење захтева за заштиту права.

Ако наручилац не достави потписан оквирни споразум понуђачу у року од осам дана од дана протекла рока за подношење захтева за заштиту права, понуђач није дужан да потпише оквирни споразум што се неће сматрати одустајањем од понуде и не може због тога сносити било какве последице, осим ако је поднет благовремен захтев за заштиту права.

Ако понуђач којем је додељен оквирни споразум одбије да закључи исти, наручилац може да закључи оквирни споразум са првим следећим најповољнијим понуђачем. Уколико је због методологије доделе пондера потребно утврдити првог следећег најповољнијег понуђача, наручилац ће поново извршити стручну оцену понуда и донети одлуку о додели оквирног споразума.

21) **врста критеријума за доделу оквирног споразума, елементи критеријума на основу којих се додељује оквирни споразум и методологија за доделу пондера за сваки елемент критеријума**

У предметном поступку јавне набавке добара, број О19-9, критеријум за доделу оквирног споразума је „најнижа понуђена цена“.

У случају да две или више понуда имају исту понуђену цену, предност ће имати понуда са краћим роком испоруке. Уколико и у том случају не може да се изврши избор, наручилац ће уговор доделити понуђачу који буде извучен путем жреба. Наручилац ће писмено обавестити све понуђаче који су поднели понуде о датуму када ће се одржати извлачење путем жреба. Жребом ће бити обухваћене само оне понуде које имају једнаку најнижу понуђену цену, исти рок плаћања. Извлачење путем жреба наручилац ће извршити јавно, у присуству понуђача, и то тако што ће називе понуђача исписати на одвојеним папирима, који су исте величине и боје, те ће све те папире ставити у провидну кутију одакле ће извући само један папир. Понуђачу чији назив буде на извученом папиру ће бити додељен уговор. Понуђачима који не присуствују овом поступку, наручилац ће доставити записник извлачења путем жреба.

VI ОБРАЗАЦ ПОНУДЕ

Понуда бр _____ од _____ за јавну набавку бр. 019-9 - добара: потрошни материјал, за партије _____

1) ОПШТИ ПОДАЦИ О ПОНУЂАЧУ

Назив понуђача:	
Адреса понуђача:	
Матични број понуђача:	
Порески идентификациони број понуђача (ПИБ):	
Име особе за контакт:	
Електронска адреса понуђача (e-mail):	
Телефон:	
Број рачуна понуђача и назив банке:	
Лице овлашћено за потписивање уговора	

2) ПОНУДУ ПОДНОСИ:

А) САМОСТАЛНО
Б) СА ПОДИЗВОЂАЧЕМ
В) КАО ЗАЈЕДНИЧКУ ПОНУДУ

Напомена: заокружити начин подношења понуде и уписати податке о подизвођачу, уколико се понуда подноси са подизвођачем, односно податке о свим учесницима заједничке понуде, уколико понуду подноси група понуђача

3) ПОДАЦИ О ПОДИЗВОЂАЧУ

1)	Назив подизвођача:	
	Адреса:	
	Матични број:	
	Порески идентификациони број:	
	Име особе за контакт:	
	Процент укупне вредности набавке који ће извршити подизвођач:	
	Део предмета набавке који ће извршити подизвођач:	
2)	Назив подизвођача:	
	Адреса:	
	Матични број:	
	Порески идентификациони број:	
	Име особе за контакт:	
	Процент укупне вредности набавке који ће извршити подизвођач:	
	Део предмета набавке који ће извршити подизвођач:	

Напомена:

Табелу „Подаци о подизвођачу“ попуњавају само они понуђачи који подносе понуду са подизвођачем, а уколико има већи број подизвођача од места предвиђених у табели, потребно је да се наведени образац копира у довољном броју примерака, да се попуни и достави за сваког подизвођача.

4) ПОДАЦИ О УЧЕСНИКУ У ЗАЈЕДНИЧКОЈ ПОНУДИ

1)	Назив учесника у заједничкој понуди:	
	Адреса:	
	Матични број:	
	Порески идентификациони број:	
	Име особе за контакт:	
2)	Назив учесника у заједничкој понуди:	
	Адреса:	
	Матични број:	
	Порески идентификациони број:	
	Име особе за контакт:	
3)	Назив учесника у заједничкој понуди:	
	Адреса:	
	Матични број:	
	Порески идентификациони број:	
	Име особе за контакт:	

Напомена:

Табелу „Подаци о учеснику у заједничкој понуди“ попуњавају само они понуђачи који подносе заједничку понуду, а уколико има већи број учесника у заједничкој понуди од места предвиђених у табели, потребно је да се наведени образац копира у довољном броју примерака, да се попуни и достави за сваког понуђача који је учесник у заједничкој понуди.

5) Понуда се подноси за партије _____

Рб партије	ЦЕНА УКУПНО БЕЗ ПДВ-А	ЦЕНА УКУПНО СА ПДВ-ОМ
1		
2		
3		
4		
5		
6		
7		
8		
9		
10		
11		
12		
13		
14		
15		
16		
17		
18		
19		
20		
21		
22		
23		
24		
25		
26		
27		
28		
29		
30		
31		
32		
33		
34		
35		
36		
37		
38		
39		
40		

41		
42		
43		
44		
45		
46		
47		
48		
49		
50		
51		
52		
53		
54		
55		
56		
57		
58		
59		
60		
61		
62		
63		
64		
65		
66		
67		
68		
69		
70		
71		
72		
73		
74		
75		
76		
77		
78		
79		
80		
81		
82		
83		
84		
85		

86		
87		
88		
89		
90		
91		
92		
93		
94		
95		
96		
97		
98		
99		
100		
101		
102		
103		
104		
105		
106		
107		
108		
109		
110		
111		
112		
113		
114		
115		
116		
117		
118		
119		
120		
121		
122		
123		
124		
125		
126		
127		
128		
129		
130		

131		
132		
133		
134		
135		
136		
137		
138		
139		
140		
141		
142		
143		
144		
145		
146		
147		
148		
149		
150		
151		
152		
153		
154		
155		
156		
157		
158		
159		
160		
161		
162		
163		
164		
165		
166		
167		
168		
169		
170		
171		
172		
173		
174		
175		

Рок испоруке добара (до 24 сата) сата од пријема требовања
Рок важења понуде (мин. 30 дана) дана од дана отварања понуда

Датум

М. П.

Понуђач

VII МОДЕЛ ОКВИРНОГ СПОРАЗУМА И МОДЕЛ УГОВОРА

Напомена: Модел оквирног споразума понуђач мора да: попуни, потпише и печатом овери последњу страну, парафира сваку страну, чиме потврђује да је сагласан са садржином модела оквирног споразума.

Гинеколошко-акушерска клиника
"Народни фронт"
Београд, Краљице Наталије 62
Број:
Датум:

МОДЕЛ ОКВИРНОГ СПОРАЗУМА (збирно за све понуђене партије)

Закључен између:

ГИНЕКОЛОШКО-АКУШЕРСКЕ КЛИНИКЕ "НАРОДНИ ФРОНТ", са седиштем у Београду, улица Краљице Наталије 62, ПИБ:100219891 Матични број: 07035888 Телефон: 011/2068 227.Телефакс:011/3610 863
кога заступа: Проф. др Жељко Миковић
(у даљем тексту: Наручилац)

и

А.ПОНУЂАЧА:

_____ (Назив понуђача, поштански број и место седишта, општина, улица и број, матични број, ПИБ, телефон, е-мејл адреса)

кога заступа _____ (у даљем тексту: Добављач)
(Име, презиме и функција)

Б.У СЛУЧАЈУ ПОДНОШЕЊА ЗАЈЕДНИЧКЕ ПОНУДЕ (ГРУПА ПОНУЂАЧА):

групе понуђача који су се на основу Споразума број од 2019. године, међусобно и према Наручиоцу обавезали на извршење предметне јавне набавке, тј овог оквирног споразума:

1. _____

(Назив понуђача, поштански број и место седишта, општина, улица и број, матични број, ПИБ)

као **члан групе који је носилац посла**, односно који је поднео понуду и који ће заступати групу понуђача пред Наручиоцем и који ће у име групе понуђача потписати оквирни споразум, кога заступа _____ (у даљем тексту: Добављач)

(Име, презиме и функција)

2. _____

(Назив понуђача, поштански број и место седишта, општина, улица и број, матични број, ПИБ)

као члан групе, кога заступа _____ (Име, презиме и функција)

који _____

(опис послова у извршењу уговора)

УВОДНЕ НАПОМЕНЕ

Члан 1.

Стране у оквирном споразуму сагласно констатују:

да је Наручилац у складу са Законом о јавним набавкама („Сл. гласник РС” бр. 124/2012, 14/2015 и 68/2015, у даљем тексту: ЗЈН) спровео отворени поступак јавне набавке добара – Потрошни материјал (медицински, санитарски, лабораторијски, рентгенски, папир за стерилизацију и медицинске апарате, хемикалије и сл.), број јавне набавке О19-9, за коју су позив и конкурсна документација објављени на Порталу јавних набавки и интернет страници Наручиоца, дана

12.7.2019. године, са циљем закључивања оквирног споразума са једним понуђачем по партији и периодом трајања од две године од дана обостраног потписивања;

- да је Добављач, у својству понуђача доставио понуду број од2019. године која чини саставни део Оквирног споразума (прилог 1);
- да је Наручилац донео Одлуку о закључењу оквирног споразума, број _____ од _____2019. године, која је објављена на Порталу јавних набавки дана _____2019. године;
- да овај оквирни споразум не представља обавезу Наручиоца на закључивање уговора о јавној набавци;
- да обавеза Наручиоца настаје закључивањем појединачног уговора о јавној набавци на основу овог оквирног споразума;
- да ће Добављач преко подизвођача _____
(Назив подизвођача, поштански број, место седишта, општина, улица и број, матични број, ПИБ) извршити део јавне набавке: _____, који износи укупно _____ динара без пореза на додатну вредност, тј. _____% од укупне вредности јавне набавке. Добављач ће у потпуности одговорити Наручиоцу за извршење обавеза по овом оквирном споразуму и обавеза по уговорима који ће се закључити на основу овог оквирног споразума. Ако Добављач ангажује као подизвођача лице које није наведено у оквирном споразуму, Наручилац ће реализовати средство обезбеђења и раскинути оквирни споразум, осим ако би раскидом Наручилац претрпео знатну штету. У наведеном случају, Наручилац ће обавестити организацију надлежну за заштиту конкуренције. Добављач може ангажовати као подизвођача лице које није навео у понуди, под условима из чл.80. ст.14 ЗЈН;
- да чланови групе понуђача одговарају неограничено солидарно према Наручиоцу.

ПРЕДМЕТ ОКВИРНОГ СПОРАЗУМА

Члан 2.

Предмет оквирног споразума је утврђивање услова за закључивање појединачних уговора о јавној набавци добара – Потрошни материјал (медицински, санитарски, лабораторијски, рентгенски, папир за стерилизацију и медицинске апарате, хемикалије и сл.), између Наручиоца и Добављача, у складу са условима из конкурсне документације за ЈН бр. 019-9 , Понудом Добављача, одредбама овог оквирног споразума, стварним потребама и расположивим финансијским средствима Наручиоца.

Спецификација са количинама и јединачним ценама добара, те подацима о произвођачима и комерцијалним називима, дата је у понуди Добављача, која чини саставни део оквирног споразума(прилог 1).

Количине у спецификацији су оквирне за све време важења оквирног споразума.

НАЧИН И УСЛОВИ ЗАКЉУЧИВАЊА ПОЈЕДИНАЧНИХ УГОВОРА

Члан 3.

Током периода важења овог оквирног споразума Наручилац и Добављач ће закључити један или више појединачних уговора о јавној набавци, према стварним потребама Наручиоца, а у складу са моделом уговора који чини саставни део оквирног споразума.

Количине предвиђене оквирним споразумом су оквирне и могу се разликовати од количина које ће Наручилац уговорити путем појединачних уговора. Количине у појединачним уговорима утврђиваће се према стварним потребама и расположивим финансијским средствима Наручиоца.

Члан 4.

По настанку потребе Наручиоца за предметом јавне набавке, Наручилац ће упутити Добављачу позив за закључивање појединачног уговора о јавној набавци, а Добављач је дужан да се одазове у року од три дана од дана пријема позива. Позив се упућује путем поште или електронске поште.

При закључивању појединачних уговора не могу се мењати битни услови из овог оквирног споразума. Појединачни уговори важе до реализације уговорених количина, односно најдуже до 6 месеци од истека рока на који је закључен овај оквирни споразум.

Члан 5.

Уколико Наручилац буде имао потребе за количинама већим од количина из овог оквирног споразума, поступиће се у складу са чланом 115. став 1. ЗЈН. Наручилац ће повећати обим предмета набавке, с тим да се вредност оквирног споразума може повећати максимално до 5% од укупне вредности оквирног споразума, тј. за износ оддинара без пдв (попуњава Наручилац). Обим предмета набавке

се може повећати само за уговорена добра, по уговореној цени, и осталим условима из овог оквирног споразума.

ПРАВА И ОБАВЕЗЕ СТРАНА У СПОРАЗУМУ

Члан 6.

Наручилац је дужан да:

- по закључењу појединачног уговора, правовремено доставља требовања Добављачу;
- плаћа испоручена добра у року до 60 (шездесет) дана од дана сваке појединачне испоруке, која је квантитативно и квалитативно усаглашена;
- правовремено обавештава Добављача о чињеницама које су од значаја за реализацију његових обавеза, а посебно да га правовремено обавести о потреби повећања предмета јавне набавке у складу са чланом 115. став 1. ЗЈН.

Добављач је дужан да :

- попуни картицу артикла за свако понуђено добро (прилог 2);
- на писани позив Наручиоца закључи уговор о јавној набавци у складу са овим оквирним споразумом;
- извршава уговорене обавезе у складу са преузетим обавезама и правилима струке, у уговореним роковима;
- уколико током важења оквирног споразума дође до било које промене у вези са испуњеношћу услова из јавне набавке О19-9 , писаним путем обавести Наручиоца и да документује на одговарајући начин;
- одмах по сазнању, писаним путем обавести Наручиоца о чињеницама које би могле да знатно отежају или онемогуће испоруку уговорених добара;
- обезбеди да добра која испоручује немају правне или материјалне недостатке, и да у потпуности одговарају подацима и условима из понуде.

ЦЕНА, ПРОМЕНА ЦЕНЕ И ПЛАЋАЊЕ

Члан 7.

Укупна вредност овог оквирног споразума, без пореза на додату вредност износи _____ динара. Порез на додату вредност износи _____ динара.

Укупна вредност овог оквирног споразума, са порезом на додату вредност износи _____ динара.

У цену су урачунати, поред цене предмета јавне набавке и испоруке, и сви остали трошкови које Добављач има у реализацији предметне јавне набавке.

Члан 8.

Промена цене по јединици мере, дозвољена је у случајевима и на начин дефинисан моделом уговора, односно уговором о јавној набавци који ће се закључити на основу овог оквирног споразума.

Члан 9.

Наручилац ће плаћати испоручена добра, по јединичној цени из овог оквирног споразума, у року до 60 (шездесет) дана од дана сваке појединачне испоруке, која је квантитативно и квалитативно усаглашена.

Рачун Добављача, мора да садржи податке из чл. 42. Закона о порезу на додату вредност ("Сл. Гласник РС" број 84/2004, 86/2004 (испр.), 61/2005, 61/2007, 93/2012, 108/2013, 68/2014 (др. закон), 142/2014 и 83/2015), и податке захтеване од стране Наручиоца, и то: број уговора о јавној набавци, назив предмета набавке, комерцијални назив, јединицу мере, цену по јединици мере, назив произвођача.

Члан 10.

Процењена вредност јавне набавке број О19-9 , усклађена је са финансијским планом Наручиоца за 2019. годину.

Реализација појединачно закључених уговора по овом оквирном споразуму зависиће од обезбеђења средстава предвиђених Законом којим се уређује буџет за 2019. годину и финансијским планом Наручиоца за 2019. годину, те законима којима се уређује буџет и финансијским плановима Наручиоца за наредне године у којима ће се реализовати појединачно закључени уговори.

Плаћање доспелих обавеза насталих у буџетској години, вршиће се до висине одобрених апропријација за ту намену, а у складу са финансијским планом Наручиоца.

Уколико законом којим се уређује буџет и финансијским планом Наручиоца, наступи немогућност преузимања обавеза од стране Наручиоца у периоду важења овог оквирног споразума, исти престаје да важи , без обавезе накнаде штете од стране Наручиоца.

Уколико законом којим се уређује буџет и финансијским планом Наручиоца, наступи немогућност преузимања и плаћања обавеза од стране Наручиоца у периоду важења појединачно закљученог уговора, уговор престаје да важи, без обавезе накнаде штете од стране Наручиоца.

ФИНАНСИЈСКО ОБЕЗБЕЂЕЊЕ

Члан 11.

Добављач је дужан да приликом потписивања оквирног споразума или у року од три дана од дана када су обе стране потписале оквирни споразум, као обезбеђење испуњења својих уговорних обавеза, преда Наручиоцу бланко сопствену меницу наплативу по виђењу.

У доњем десном углу, испод наслова трасант, меница мора бити печатом оверена и потписана од стране овлашћеног лица Добављача. Добављач је дужан да уз меницу достави и:

- а. доказ да је меница евидентирана у Регистру меница и овлашћења који води Народна банка Србије;
- б. менично писмо-овлашћење, које је безусловно и неопозиво, без протеста и трошкова, које важи у случају да код добављача дође до промене лица овлашћених за располагање средствима на рачуну, статусних промена и друго, на износ од 10% од укупне вредности оквирног споразума (износ без урачунатог пореза на додату вредност), са роком важења не краћим од шездесет дана од дана истека важења оквирног споразума;
- в. картон депонованих потписа (копија).

Меница за добро извршење посла биће важећа за сваки појединачно закључени уговор.

Наручилац ће уновчити поднету меницу уколико Добављач не буде извршавао своје обавезе по оквирном споразуму и појединачно закљученим уговорима, у роковима и на начин предвиђен оквирним споразумом, односно уговором о јавној набавци.

У случају да Добављач не испоручује уговорена добра или касни у испоруци, Наручилац ће прво наплатити уговорну казну из члана 14. овог оквирног споразума, а ако Добављач више од три пута не изврши своје уговорене обавезе у роковима и на начин предвиђен уговором о јавној набавци, Наручилац ће уновчити дату меницу.

Активирање средства обезбеђења не искључује право Наручиоца на потпуну накнаду.

ИСПОРУКА

Члан 12.

Добављач ће испоруку добара извршавати сукцесивно, по пријему требовања Наручиоца, у року и количинама наведеним у требовању. Рок испоруке не може бити дужи од часа.

Приликом наручивања месечних потреба, Наручилац може требовање издати седам и више дана пре очекиваног, односно захтеваног рока испоруке.

Уколико Добављач по пријему требовања утврди/сазна за околности које не представљају вишу силу а због којих би Добављач претрпео штету испуњењем своје обавезе у року, дужан је да о томе у писаној форми обавести Наручиоца. Уколико Наручилац утврди да су разлози оправдани, може продужити рок испоруке, под условом да продужењем рока испоруке Наручилац неће претрпети штету. У наведеном случају неће се применити одредба о уговорној казни, нити ће се активирати средство обезбеђења.

Испорука добара ће се вршити у просторијама Апотеке Наручиоца, радним даном од 7,30 до до 12 часова.

Продужење рока испоруке толерисаће се само у случају више силе. О датуму наступања, трајања и престанка више силе, добављач мора обавестити Наручиоца писменим путем, без одлагања.

Добра која на основу произвођачке декларације и упутства имају рок трајања, у моменту испоруке не могу имати краћи рок трајања од девет месеци.

Уколико током трајања појединачног уговора, произвођач уговореног добра изврши измену произвођачког - комерцијалног назива а захтеване техничке карактеристике остану исте, или уместо производње уговореног добра, а у циљу побољшања квалитета, започне производњу новог производа који и даље има исте захтеване техничке карактеристике, Добављач може, уз претходно прибављену писану сагласност Наручиоца, наведена добра испоручивати по истој уговореној јединичној цени, а да се то не сматра изменом уговора.

Ако су уговорена добра уписана у Регистар медицинских средстава АЛИМС, Добављач је дужан да за добра из претходног става достави доказ о упису у Регистар медицинских средстава АЛИМС.

Добављач је дужан да обезбеди кадровске и техничке капацитете за испоруку добара.

Приликом испоруке, добављач је дужан да се према имовини Наручиоца односи са пажњом доброг домаћина.

КВАЛИТЕТ И КОЛИЧИНЕ

Члан 13.

Добављач је дужан да приликом сваке појединачне испоруке у складу са добијеном требовањем, испоручи добра која у потпуности одговарају подацима датим у понуди, важећим домаћим или међународним стандардима, уверењима о квалитету, односно атестима. Испоручена добра морају бити апсолутно безбедна и комфорна како за пацијенте, тако и за медицинско особље које иста користи у медицинским процедурама.

Наручилац има право да врши контролу квалитета испоручене робе у било које време и без претходне најаве на месту пријема, током или после испоруке, са правом да узорке добара из било које испоруке достави независној специјализованој институцији ради анализе, а у случају када независна специјализована институција утврди одступање од уговореног квалитета добара, трошкови анализе падају на терет Добављача.

Квалитативни и квантитативни пријем добара као и пропратне документације (фактура, отпремница са израженим ценама, сертификати и остало) вршиће се у просторијама седишта Наручиоца, у присуству представника Добављача. Уколико Наручилац констатује евентуалну квантитативну или квалитативну неусаглашеност, мора о томе сачинити записник и доставити га Добављачу, без одлагања, а најдуже у року од двадесетчетири часа.

У случају да се приликом квалитативне и квантитативне контроле (у току пријема и након пријема – недостаци који се нису могли уочити у редовном поступку контроле приликом пријема), испоручених добара установи да иста не одговарају подацима датим у понуди, Добављач је дужан да у најкраћем примереном року изврши замену испорученог добра.

Уколико Добављач не изврши испоруку добра по достављеном налогу за испоруку-требовању, или не отклони недостатак односно не изврши замену у случају да се констатује неусаглашеност, Наручилац има право да раскине овај Уговор и да тражи накнаду штете.

Добављач одговара за евентуалне скривене недостатке испорученог добра и дужан је да надокнади директну штету која настане као последица скривеног недостатка.

УГОВОРНА КАЗНА

Члан 14.

Ако Добављач не испуни своју уговорну обавезу, или ако задоцни са њеним испуњењем, дужан је да Наручиоцу плати уговорну казну и то:

- у случају неиспуњења уговорних обавеза, у висини 5% (пет процената) од укупне вредности робе која није испоручена;

- у случају задоцњења у испуњењу уговорних обавеза, за сваки дан задоцњења у висини 0,5% од укупне вредности робе испоручене са закашњењем, с тим што укупан износ уговорне казне не може прећи 5% укупне вредности робе испоручене са закашњењем.

Члан 15.

Ако је штета коју је Наручилац претрпео због неиспуњења уговорних обавеза Добављача или због задоцњења у испуњењу уговорних обавеза Добављача већа од износа уговорне казне, Наручилац има право на разлику до потпуне накнаде штете, и може раскинути уговор.

ВИША СИЛА

Члан 16.

Наступање више силе ослобођа од одговорности уговорне стране за неизвршење/кашњење у извршењу уговорених обавеза. О датуму наступања, трајања и престанка више силе, уговорне стране су обавезне да без одлагања једна другу обавесте писменим путем.

Као случајеви више силе сматрају се природне катастрофе, пожар, поплава, експлозија, одлуке органа власти, штрајк и други случајеви који се у моменту закључења овог Уговора нису могли предвидети.

СПОРОВИ

Члан 17.

Уговорне стране су сагласне да се евентуални спорови по овом оквирном споразуму решавају споразумно, у супротном уговара се надлежност Привредног суда у Београду.

РАСКИД ОКВИРНОГ СПОРАЗУМА

Члан 18.

Страна у споразуму незадовољна испуњењем обавеза друге уговорне стране може захтевати раскид уговора, уколико су испуњени следећи услови: да је претходно, у писменој форми обавестила другу уговорну страну о елементима реализације уговора за које сматра да су неусаглашени и да представљају основ за раскид уговора; да је другој уговорној страни оставила примерени рок за отклањање неусаглашености; да друга уговорна страна није кориговала неусаглашености или их није кориговала на задовољавајући начин, и да је уговорна страна незадовољна испуњењем уговорених обавеза друге уговорне стране своје уговорене обавезе у потпуности и благовремено извршила.

Раскид уговора се захтева писменим путем, са раскидним роком од 10 (десет) дана.

У случају раскида оквирног споразума, примењиваће се одредбе Закона о облигационим односима.

Раскидом оквирног споразума престаје могућност закључења појединачних уговора.

Раскид оквирног споразума нема утицаја на појединачне уговоре, закључене на основу овог оквирног споразума, и исти ће се извршавати у складу са одредбама тих уговора и овог споразума.

Члан 19.

Овај оквирни споразум ће се раскинути у случају да за добра за која је закључен овај оквирни споразум, буде спроведена централизована јавна набавка.

У наведеним случајевима, Наручилац неће сносити одговорност за раскидање оквирног споразума.

СТУПАЊЕ НА СНАГУ, ПЕРИОД ВАЖЕЊА И ИЗМЕНЕ ТОКОМ ТРАЈАЊА ОКВИРНОГ СПОРАЗУМА

Члан 20.

Овај оквирни споразум ступа на снагу даном потписивања и важи 24 месеци.

Појединачно закључени уговори на основу овог оквирног споразума, ступају на снагу даном потписивања и важе до реализације уговорених количина, односно најдуже шест (6) месеци од истека рока на који је закључен овај оквирни споразум.

Члан 21.

Измене и допуне оквирног споразума врше се у писаној форми.

ЗАВРШНЕ ОДРЕДБЕ

Члан 22.

За све што није регулисано овим оквирним споразумом примењиваће се одредбе Закона о облигационим односима, као и други важећи прописи који регулишу ову материју.

Овај оквирни споразум сачињен је у 4 (четири) истоветна примерка, за сваку страну потписника оквирног споразума по 2 (два) примерка.

Саставни део оквирног споразума чине понуда понуђача и попуњене картице артикла.

Обрадио
Шеф Одсека јавних набавки
Радица Александрић, дипл.економиста

Контролисао
Начелник Одељења за
опште и правне послове
Ана Меденица, дипл. правник

Одобрио
Помоћник директора за
Немедицинске послове
Др Радомир Марковић

ДОБАВЉАЧ

НАРУЧИЛАЦ

Проф. Др Жељко Миковић

Прилог 1 Оквирног Споразума

Redni broj partije	Redni broj stavke	Šifra artikla kod korisnika	KPP	Šifra artikla kod RFZO	Naziv artikla	Opis artikla	Jedinica mere	Okvirna dvogodišnja količina	Cena/JM bez PDV	PDV stopa (%)	Cena/JM sa PDV	Ukupna vrednost bez PDV dvogodišnja	Ukupna vrednost sa PDV dvogodišnja	Ukupna vrednost bez PDV po partiji dvogodišnja	Ukupna vrednost sa PDV po partiji dvogodišnja	Proizvođač i zemlja porekla	Zaštićeni naziv (ime)
Ukupna cena bez PDV-a(za period od 2 godine):																	
PDV...%																	
Ukupna cena sa PDV-om(za period od 2 godine):																	

**модел табеле понуђачи не попуњавају у овом обрасцу*

Напомена: Модел уговора понуђач мора да: попуни, потпише и печатом овери последњу страну, парафира сваку страну, чиме потврђује да је сагласан са садржином модела уговора.

Гинеколошко-акушерска клиника
"Народни фронт"

Београд, Краљице Наталије 62

Број:

Датум:

МОДЕЛ УГОВОРА О ЈАВНОЈ НАБАВЦИ (збирно за све понуђене партије)

Закључен између уговорних страна:

ГИНЕКОЛОШКО-АКУШЕРСКЕ КЛИНИКЕ "НАРОДНИ ФРОНТ", са седиштем у Београду, улица Краљице Наталије 62, ПИБ:100219891 Матични број: 07035888 Телефон: 011/2068 227.Телефакс:011/3610 863
кога заступа: Проф. др Жељко Миковић

и

А.ПОНУЂАЧА:

_____ (Назив понуђача, поштански број и место седишта, општина, улица и број, матични број, ПИБ)
кога заступа _____ (у даљем тексту овог Уговора: Добављач)
(Име, презиме и функција)

Б.У СЛУЧАЈУ ПОДНОШЕЊА ЗАЈЕДНИЧКЕ ПОНУДЕ (ГРУПА ПОНУЂАЧА):

групе понуђача који су се на основу Споразума број од 2019. године, међусобно и према Наручиоцу обавезали на извршење предметне јавне набавке, тј овог Уговора:

1. _____

(Назив понуђача, поштански број и место седишта, општина, улица и број, матични број, ПИБ)
као члан групе који је носиоца посла, односно који је поднео понуду и који ће заступати групу понуђача пред Наручиоцем и који ће у име групе понуђача потписати уговор, кога заступа _____ (у даљем тексту овог Уговора: Добављач)

(Име, презиме и функција)

2. _____

(Назив понуђача, поштански број и место седишта, општина, улица и број, матични број, ПИБ)
као члан групе, кога заступа _____

(Име, презиме и функција)

који _____

(опис послова у извршењу уговора)

УВОДНЕ НАПОМЕНЕ

Члан 1.

Уговорне стране сагласно констатују:

- да је Наручилац у складу са Законом о јавним набавкама („Сл. гласник РС” бр. 124/2012, 14/2015 и 68/2015, у даљем тексту: ЗЈН) спровео отворени поступак јавне набавке добара – потрошни материјал, број јавне набавке О19-9, за коју су позив и конкурсна документација објављени на Порталу јавних набавки и интернет страници Наручиоца, дана 12.7.2019. године, са циљем закључивања оквирног споразума са једним понуђачем по партији и периодом трајања од 2 године од дана обостраног потписивања;
- да је Добављач, у својству понуђача доставио понуду број од2019. године;
- да је Наручилац на основу Одлуке о закључењу оквирног споразума, број _____ од _____2019. године, са Добављачем закључио Оквирни споразум број _____ од _____2019. године и да се овај Уговор закључује на основу Оквирног споразума;

- на сва питања која нису регулисана овим Уговором, примењиваће се одредбе закљученог оквирног споразума.

ПРЕДМЕТ УГОВОРА

Члан 2.

Предмет овог Уговора чине добра – потрошни материјал, предвиђена Понудом Додављача, која чини саставни део овог Уговора (прилог 1)

ЦЕНА, ПРОМЕНА ЦЕНЕ И ПЛАЋАЊЕ

Члан 3.

Укупна цена добара из члана 2. овог Уговора, без пореза на додату вредност износи _____ динара
 Порез на додату вредност износи _____ динара
 Укупна цена добара из члана 2. овог Уговора, са порезом на додату вредност износи _____ динара.

Члан 4.

Уколико у току реализације овог Уговора дође до промене средњег девизног курса Народне банке Србије за валуту ЕУР за $\pm 10\%$ у односу на дан када је спроведен поступак јавног отварања понуда2019. године, Наручилац и Додављач могу извршити усклађивање уговорене јединичне цене применом средњег девизног курса Народне банке Србије који је важећи на дан када је Додављач сачинио захтев за закључење анекса уговора. Додављач је дужан да уз захтев достави табеларни преглед који садржи податке о: **а.** цени по јединици мере из понуде; **б.** средњем девизном курсу НБС за валуту ЕУР на дан отварања понуда; **ц.** средњем девизном курсу НБС за валуту ЕУР на дан сачињавања захтева; **д.** проценту промене средњег девизног курса Народне банке Србије за валуту ЕУР у односу на дан када је спроведен поступак јавног отварања понуда и датум сачињавања захтева; **е.** предлогу промене цене по јединици мере, у складу са процентом промене средњег девизног курса ; **ф.** преосталој количини за испоруку.

Цена по јединици мере из понуде број... од....	средњи девизни курс НБС за валуту ЕУР на дан отварања понуда	средњи девизни курс НБС за валуту ЕУР на дан сачињавања захтева.....године	Процент промене средњег девизног курса Народне банке Србије за валуту ЕУР у односу на дан када је спроведен поступак јавног отварања понуда године и датум сачињавања захтева.....године	предлог промене цене по јединици мере, у складу са процентом промене средњег девизног курса	преостала количина за испоруку
--	--	--	--	---	--------------------------------

Свако наредно усклађивање вршиће се по истом принципу, с тим да ће се узимати проценат промене средњег девизног курса Народне банке Србије за валуту ЕУР, који је примењен при закључењу важећег анекса. Додављач је дужан да достави захтев и табеларни преглед који садржи следеће податке:

Цена по јединици мере из понуде број... од....	средњи девизни курс НБС за валуту ЕУР, који је примењен при закључењу важећег анекса број одгодине	Процент промене средњег девизног курса Народне банке Србије за валуту ЕУР у односу на онај које је примењен при закључењу важећег анекса број одгодине и датум сачињавања захтевагодине	предлог промене цене по јединици мере, у складу са процентом промене средњег девизног курса	преостала количина за испоруку
--	---	--	---	--------------------------------

Уколико у току реализације уговора о јавној набавци дође до промене средњег девизног курса Народне банке Србије за валуту ЕУР за -10% , захтев за закључење анекса уговора може поднети и Наручилац.

Члан 5.

Наручилац ће плаћати испоручена добра, по јединичној цени из оквирног споразума, у року до 60 (шездесет) дана од дана сваке појединачне испоруке, која је квантитативно и квалитативно усаглашена.

Рачун Додављача, мора да садржи податке из чл. 42. Закона о порезу на додату вредност ("Сл. Гласник РС" број 84/2004, 86/2004 (испр.), 61/2005, 61/2007, 93/2012, 108/2013, 68/2014 (др. закон), 142/2014 и 83/2015), и податке захтеване од стране Наручиоца, и то: број уговора о јавној набавци, назив предмета, комерцијални назив, јединицу мере, цену по јединици мере, назив произвођача.

ФИНАНСИЈСКО ОБЕЗБЕЂЕЊЕ

Члан 6.

Добављач је приликом потписивања оквирног споразума / у року од три дана од дана када су обе стране потписале оквирни споразум, као обезбеђење испуњења својих уговорних обавеза, доставио Наручиоцу бланко сопствену меницу наплативу по виђењу.

Меница за добро извршење посла биће важећа за сваки појединачно закључени уговор.

ИСПОРУКА

Члан 7.

Добављач ће испоруку добара извршавати сукцесивно, по пријему требовања Наручиоца, у року и количинама наведеним у требовању. Рок испоруке не може бити дужи од часа.

Приликом наручивања месечних потреба, Наручилац може требовање издати седам и више дана пре очекиваног, односно захтеваног рока испоруке.

Уколико Добављач по пријему требовања утврди/сазна за околности које не представљају вишу силу а због којих би Добављач претрпео штету испуњењем своје обавезе у року, дужан је да о томе у писаној форми обавести Наручиоца. Уколико Наручилац утврди да су разлози оправдани, може продужити рок испоруке, под условом да продужењем рока испоруке Наручилац неће претрпети штету. У наведеном случају неће се применити одредба о уговорној казни, нити ће се активирати средство обезбеђења.

Испорука добара ће се вршити у просторијама Апотеке Наручиоца, радним даном од 7,30 до до 12 часова.

Продужење рока испоруке толерисаће се само у случају више силе. О датуму наступања, трајања и престанка више силе, добављач мора обавестити Наручиоца писаним путем, без одлагања.

Добра која на основу произвођачке декларације и упутства имају рок трајања, у моменту испоруке не могу имати краћи рок трајања од девет месеци.

Добављач може, уз писану сагласност Наручиоца, испоручити добра која имају боље техничке карактеристике од уговорених добара, под условом да испуњавају захтеване техничке карактеристике и да су уписана у Регистар медицинских средстава АЛИМС.

Добављач је дужан да обезбеди кадровске и техничке капацитете за испоруку добара.

Приликом испоруке, добављач је дужан да се према имовини Наручиоца односи са пажњом доброг домаћина.

Члан 8.

Добављач је дужан да приликом сваке појединачне испоруке у складу са добијеном требовањем, испоручи добра која у потпуности одговарају подацима датим у понуди, важећим домаћим или међународним стандардима, уверењима о квалитету, односно атестима. Испоручена добра морају бити апсолутно безбедна и комфорна како за пацијенте, тако и за медицинско особље које иста користи у медицинским процедурама.

Уколико Добављач не изврши испоруку добра по достављеном налогу за испоруку-требовању, или не отклони недостатак односно не изврши замену у случају да се констатује неусаглашеност, Наручилац има право да раскине овај Уговор и да тражи накнаду штете.

Добављач одговара за евентуалне скривене недостатке испорученог добра и дужан је да надокнади директну штету која настане као последица скривеног недостатка.

УГОВОРНА КАЗНА

Члан 9.

Ако Добављач не испуни своју уговорну обавезу, или ако задоцни са њеним испуњењем, дужан је да Наручиоцу плати уговорну казну и то:

- у случају неиспуњења уговорних обавеза, у висини 5% (пет процената) од укупне вредности робе која није испоручена;

- у случају задоцњења у испуњењу уговорних обавеза, за сваки дан задоцњења у висини 0,5% од укупне вредности робе испоручене са закашњењем, с тим што укупан износ уговорене казне не може прећи 5% укупне вредности робе испоручене са закашњењем.

Члан 10.

Ако је штета коју је Наручилац претрпео због неиспуњења уговорних обавеза Добављача или због задоцњења у испуњењу уговорних обавеза Добављача већа од износа уговорне казне, Наручилац има право на разлику до потпуне накнаде штете.

ВИША СИЛА

Члан 11.

Наступање више силе ослобођа од одговорности уговорне стране за неизвршење/кашњење у извршењу уговорених обавеза. О датуму наступања, трајања и престанка више силе, уговорне стране су обавезне да без одлагања једна другу обавесте писменим путем.

Као случајеви више силе сматрају се природне катастрофе, пожар, поплава, експлозија, одлуке органа власти, штрајк и други случајеви који се у моменту заклучења овог Уговора нису могли предвидети.

СПОРОВИ

Члан 12.

Уговорне стране су сагласне да се евентуални спорови по овом Уговору решавају споразумно, у супротном уговара се надлежност Привредног суда у Београду.

РАСКИД УГОВОРА

Члан 13.

Уговорна страна незадовољна испуњењем уговорених обавеза друге уговорне стране може захтевати раскид уговора, уколико су испуњени следећи услови: да је претходно, у писменој форми обавестила другу уговорну страну о елементима реализације уговора за које сматра да су неусаглашени и да представљају основ за раскид уговора; да је другој уговорној страни оставила примерени рок за отклањање неусаглашености; да друга уговорна страна није кориговала неусаглашености или их није кориговала на задовољавајући начин, и да је уговорна страна незадовољна испуњењем уговорених обавеза друге уговорне стране своје уговорене обавезе у потпуности и благовремено извршила.

Раскид уговора се захтева писменим путем, са раскидним роком од 10 (десет) дана.

У случају раскида Уговора, примењиваће се одредбе Закона о облигационим односима.

Евентуални раскид оквирног споразума на основу кога је закључен овај уговор, нема утицаја на реализацију овог Уговора.

Члан 14.

Овај Уговор о јавној набавци ће се раскинути у случају да за добра које су предмет Уговора, буде спроведена централизована јавна набавка.

У наведеним случајевима, Наручилац неће сносити одговорност за раскидање уговора.

СТУПАЊЕ НА СНАГУ, ПЕРИОД ВАЖЕЊА И ИЗМЕНЕ ТОКОМ ТРАЈАЊА УГОВОРА

Члан 15.

Овај Уговор ступа на снагу даном потписивања и важи до реализације уговорених количина по овом Уговору, односно најдуже шест (6) месеци од истека рока на који је закључен одговарајући Оквирни споразум.

Члан 16.

Измене и допуне оквирног споразума врше се у писаној форми.

ЗАВРШНЕ ОДРЕДБЕ

Члан 17.

Овај Уговор сачињен је у 4 (четири) истоветна примерка, за сваку уговорну страну по 2 (два) примерка.

Обрадио
Шеф Одсека јавних набавки
Радица Александрић, дипл.економиста

Контролисао
Начелник Одељења за
опште и правне послове
Ана Меденица, дипл. правник

Одобрио
Помоћник директора за
Немедицинске послове
Др Радомир Марковић

ДОБАВЉАЧ

НАРУЧИЛАЦ

Проф. Др Жељко Миковић

НАПОМЕНА: Прихо је да модел оквирног споразума и модел уговора буду

Прилог 1 Уговора

Redni broj partije	Redni broj stavke	Šifra artikla kod korisnika	KPP	Šifra artikla kod RFZO	Naziv artikla	Opis artikla	Jedinica mere	Okvirna godišnja količina	Cena/JM bez PDV	PDV stopa (%)	Cena/JM sa PDV	Ukupna vrednost bez PDV godišnja	Ukupna vrednost sa PDV godišnja	Ukupna vrednost bez PDV po partiji godišnja	Ukupna vrednost sa PDV po partiji godišnja
Ukupna cena bez PDV-a															
PDV...%															
Ukupna cena sa PDV-om															

**модел табеле понуђачи не попуњавају у овом обрасцу*

**III ОБРАЗАЦ СТРУКТУРЕ ЦЕНЕ
СА УПУТСТВОМ КАКО ДА СЕ ПОПУНИ***

УПУТСТВО:

Образац структуре цене понуђач мора да попуни у EXCEL документу конкурсне документације који је објављен на Порталу јавних набавки у делу измена и допуна конкурсне документације. Табела из EXCEL документ-а треба да се одштампа, овери печатом и потпише, чиме понуђач потврђује да су тачни подаци који су наведени. Понуђач уписује цену/јм без пдв-а, стопу пдв-а, цена/јм са пдв-ом, укупну вредност без пдв-а двогодишњу, укупну вредност са пдв-ом двогодишњу, укупну вредност без пдв-а по партији двогодишњу и укупну вредност са пдв-ом по партији двогодишњу.

Цене се исказују у динарима. EXCEL документ се попуњен доставља и на ЦД-у.

Датум:

М.П.

Потпис понуђача

IX ОБРАЗАЦ ТРОШКОВА ПРИПРЕМЕ ПОНУДЕ

У складу са чланом 88. став 1. Закона, понуђач _____ [навести назив понуђача], доставља укупан износ и структуру трошкова припремања понуде, како следи у табели:

ВРСТА ТРОШКА	ИЗНОС ТРОШКА У РСД
УКУПАН ИЗНОС ТРОШКОВА ПРИПРЕМАЊА ПОНУДЕ	

Трошкове припреме и подношења понуде сноси искључиво понуђач и не може тражити од наручиоца накнаду трошкова.

Ако је поступак јавне набавке обустављен из разлога који су на страни наручиоца, наручилац је дужан да понуђачу надокнади трошкове израде узорка или модела, ако су израђени у складу са техничким спецификацијама наручиоца и трошкове прибављања средства обезбеђења, под условом да је понуђач тражио накнаду тих трошкова у својој понуди.

Напомена: достављање овог обрасца није обавезно.

Датум:

М.П.

Потпис понуђача

X ОБРАЗАЦ ИЗЈАВЕ О НЕЗАВИСНОЈ ПОНУДИ

У складу са чланом 26. Закона, _____,
(Назив понуђача)

даје:

ИЗЈАВУ

О НЕЗАВИСНОЈ ПОНУДИ

Под пуном материјалном и кривичном одговорношћу потврђујем да сам понуду у поступку јавне набавке бр. 019-9: потрошни материјал, поднео независно, без договора са другим понуђачима или заинтересованим лицима.

Датум:

М.П.

Потпис понуђача

Напомена: у случају постојања основане сумње у истинитост изјаве о независној понуди, наручилац ће одмах обавестити организацију надлежну за заштиту конкуренције. Организација надлежна за заштиту конкуренције, може понуђачу, односно заинтересованом лицу изрећи меру забране учешћа у поступку јавне набавке ако утврди да је понуђач, односно заинтересовано лице повредило конкуренцију у поступку јавне набавке у смислу закона којим се уређује заштита конкуренције. Мера забране учешћа у поступку јавне набавке може трајати до две године. Повреда конкуренције представља негативну референцу, у смислу члана 82. став 1. тачка 2. Закона.

Уколико понуду подноси група понуђача, Изјава мора бити потписана од стране овлашћеног лица сваког понуђача из групе понуђача и оверена печатом.

XI ОБРАЗАЦ ИЗЈАВЕ О ПОШТОВАЊУ ОБАВЕЗА ИЗ ЧЛ. 75. СТ. 2. ЗАКОНА

У вези члана 75. став 2. Закона о јавним набавкама, као заступник понуђача дајем следећу

ИЗЈАВУ

Понуђач.....[навести назив понуђача] у поступку јавне набавке бр. 019-9: потрошни материјал, поштовао је обавезе које произлазе из важећих прописа о заштити на раду, запошљавању и условима рада, заштити животне средине и гарантујем да нема забрану обављања делатности која је на снази у време подношења понуде.

Датум

Понуђач

М.П.

Напомена: Уколико понуду подноси група понуђача, Изјава мора бити потписана од стране овлашћеног лица сваког понуђача из групе понуђача и оверена печатом.