

Izmjena postupka

OSNOVNI PODACI

Opis predmeta javne nabavke:

124/25 Nabavka medicinskog potrošnog materijala za potrebe Centra za kardiohirurgiju

Vrsta predmeta:

Robe

Vrsta postupka:

Otvoreni postupak

PODACI O NARUČIOCU

Naziv:

KLINIČKI CENTAR CRNE GORE

PIB:

02015366

Uslovi prije izmjena

Opis	Tip uslova	Važi za sve partije
<p>U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji: 1) nije pravosnažno osuđivan i čiji izvršni direktor nije pravosnažno osuđivan za neko od krivičnih djela sa obilježjima: a) kriminalnog udruživanja; b) stvaranja kriminalne organizacije; c) davanje mita; č) primanje mita; ć) davanje mita u privrednom poslovanju; d) primanje mita u privrednom poslovanju; dž) utaja poreza i doprinosa; đ) prevare; e) terorizma; f) finansiranja terorizma; g) terorističkog udruživanja; h) učestovanja u stranim oružanim formacijama; i) pranja novca; j) trgovine ljudima; k) trgovine maloljetnim licima radi usvojenja; l) zasnivanja ropskog odnosa i prevoza lica u ropskom odnosu.</p>	Obavezni uslovi	Da
<p>U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji je izmirio sve dospjele obaveze po osnovu poreza i doprinosa za penzijsko i zdravstveno osiguranje, o kojima evidenciju vodi organ uprave nadležan za naplatu poreskih prihoda, odnosno nadležni organ države u kojoj privredni subjekat ima sjedište;</p>	Obavezni uslovi	Da
<p>U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji je upisan u Centralni registar privrednih subjekata ili drugi odgovarajući registar u državi u kojoj privredni subjekat ima sjedište što se dokazuje dostavljanjem dokaza o registraciji u Centralnom registru privrednih subjekata ili drugom odgovarajućem registru, sa podacima o ovlašćenom licu privrednog subjekta</p>	Uslovi za obavljanje djelatnosti	Da

U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji posjeduje ovlaštenje (dozvola, licenca, odobrenje ili drugi akt) u skladu sa zakonom što se dokazuje dostavljanjem ovlaštenja za obavljanje djelatnosti koja je predmet nabavke (dozvola, licenca, odobrenje ili drugi akt nadležnog organa za obavljanje djelatnosti koja je predmet nabavke): Rješenje o upisu ponuđača u registar za promet na veliko medicinskim sredstvima izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore; Ukoliko ponuđač nema sjedište u Crnoj Gori dužan je da dostavi i Rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore za veledrogeriju koja ima dozvolu za promet medicinskih sredstava u Crnoj Gori i koja će izvršiti uvoz i promet u Crnoj Gori. U tom slučaju je dužan dostaviti ovlaštenje veledrogerije čije rješenje koristi.	Uslovi za obavljanje djelatnosti	Da
Izjava privrednog subjekta.	ESPD	Da
Rok važenja ponude 60 dana od dana otvaranja ponuda.	Rok važenja ponude	Da
Ponuđač je dužan dostaviti безусловnu i na prvi poziv naplativu garanciju ponude u iznosu od 2 % procijenjene vrijednosti javne nabavke, kao garanciju ostajanja u obavezi prema ponudi u periodu važenja ponude i 15 dana nakon isteka važenja ponude.	Garancija ponude	Da
Rok izvršenja ugovora je 12(dvanaest) mjeseci, a rok isporuke je predmet vrednovanja i ne može biti duži od 30 (trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Rok izvršenja ugovora	Da
Mjesto izvršenja ugovora je apoteka Kliničkog centra Crne Gore, ulica Ljubljanska bb, Podgorica za medicinski potrošni materijal, a za aparate koje je dobavljač dužan da isporuči uz potrošni materijal mjesto isporuke je magacin naručioca na istoj adresi.	Mjesto izvršenja ugovora	Da
Rok plaćanja je: 60 dana od dana uredno izvršene isporuke i ispostavljene fakture.	Rok plaćanja	Da
Način plaćanja je virmaski	Način plaćanja	Da
Uslovi plaćanja su: roba mora biti isporučena u skladu sa datom ponudom i zaključenim ugovorom, a faktura mora biti uredna, odnosno u skladu sa isporučenom robom, ponudom i zaključenim ugovorom.	Uslovi plaćanja	Da

<p>za partiju 1: Ponuđač je dužan da dostavi:</p> <p>Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 1: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 1: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 1: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

za partiju 1: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 1: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 1: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 1: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi	Drugi uslovi	Ne
za partiju 2: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –	Drugi uslovi	Ne

<p>Za partiju 2: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 2: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 2: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 2: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 2: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 2: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 2: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 3: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 3: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 3: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 3: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 3: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 3: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 3: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 3: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 4: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 4: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 4: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 4: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 4: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 4: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 4: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 4: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 5: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 5: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 5: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 5: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

za partiju 5: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 5: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 5: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 5: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi	Drugi uslovi	Ne
za partiju 6: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –	Drugi uslovi	Ne

<p>Za partiju 6: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 6: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 6: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 6: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 6: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 6: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 6: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 7: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 7: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 7: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 7: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

za partiju 7: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 7: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 7: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 7: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi	Drugi uslovi	Ne
za partiju 8: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –	Drugi uslovi	Ne

<p>Za partiju 8: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 8: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 8: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 8: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 8: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 8: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 8: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 9: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 9: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 9: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 9: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

za partiju 9: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 9: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 9: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 9: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi	Drugi uslovi	Ne
za partiju 10: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –	Drugi uslovi	Ne

<p>Za partiju 10: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 10: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 10: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 10: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 10: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 10: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 10: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 11: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 11: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 11: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 11: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

za partiju 11: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 11: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 11: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 11: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi	Drugi uslovi	Ne
za partiju 12: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –	Drugi uslovi	Ne

<p>Za partiju 12: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 12: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 12: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 12: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke. Drugi uslovi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 12: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 12: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 12: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 13: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 13: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 13: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 13: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 13: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 13: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 13: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 13: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 14: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 14: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 14: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 14: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 14: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 14: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 14: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 14: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 15: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 15: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 15: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 15: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

za partiju 15: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 15: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 15: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 15: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi	Drugi uslovi	Ne
za partiju 16: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –	Drugi uslovi	Ne

<p>Za partiju 16: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 16: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 16: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 16: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 16: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 16: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 16: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 17: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 17: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 17: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 17: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 17: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 17: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 17: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 17: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 18: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 18: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 18: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 18: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 18: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 18: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 18: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 18: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 19: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 19: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 19: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 19: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 19: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 19: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 19: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 19: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 20: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 20: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsk</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 20: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 20: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 20: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 20: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 20: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 20: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 21: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 21: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 21: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 21: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 21: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 21: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 21: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 21: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 22: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 22: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 22: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 22: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 22: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 22: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 22: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 22: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 23: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 23: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 23: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 23: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 23: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 23: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 23: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 23: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 24: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 24: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 24: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 24: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 24: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 24: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 24: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 24: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 25: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 25: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 25: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 25: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 25: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 25: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 25: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 25: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 26: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 26: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 26: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 26: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 26: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 26: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 26: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 26: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 27: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 27: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 27: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 27: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 27: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 27: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 27: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 27: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 28: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 28: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 28: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 28: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 28: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 28: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 28: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 28: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 29: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 29: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 29: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 29: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 29: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 29: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 29: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 29: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 30: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 30: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 30: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 30: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 30: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 30: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 30: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 30: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 31: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 31: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 31: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 31: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 31: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 31: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 31: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 31: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 32: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 32: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 32: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 32: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 32: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 32: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 32: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 32: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 33: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 33: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 33: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 33: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 33: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 33: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 33: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 33: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 34: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 34: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 34: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 34: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 34: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 34: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 34: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 34: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 35: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 35: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 35: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 35: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 35: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 35: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 35: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 35: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 36: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 36: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 36: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 36: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 36: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 36: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 36: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 36: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 37: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 37: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 37: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 37: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 37: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 37: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 37: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 37: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 38: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 38: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 38: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 38: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 38: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 38: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 38: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 38: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 39: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 39: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 39: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 39: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

za partiju 39: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 39: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 39: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 39: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi	Drugi uslovi	Ne
za partiju 40: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –	Drugi uslovi	Ne

<p>Za partiju 40: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 40: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 40: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 40: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 40: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 40: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 40: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 41: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 41: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 41: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 41: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 41: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 41: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 41: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 41: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 42: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 42: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 42: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 42: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 42: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 42: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 42: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 42: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 43: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 43: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 43: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 43: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 43: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 43: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 43: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 43: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 44: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 44: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 44: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 44: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 44: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 44: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 44: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 44: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 45: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 45: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 45: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 45: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 45: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 45: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 45: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 45: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 46: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 46: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 46: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 46: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 46: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 46: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 46: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 46: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 47: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 47: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 47: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 47: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 47: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 47: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 47: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 47: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 48: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 48: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 48: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 48: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 48: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 48: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 48: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 48: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 49: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 49: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 49: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 49: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 49: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 49: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 49: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 49: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 50: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 50: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 50: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 50: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 50: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 50: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 50: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 50: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Napomena: Medicinska sredstva koja su predmet ovog postupka propisuju se i izdaju na teret Fonda za zdravstveno osiguranje Crne Gore</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Da</p>
<p>za partiju 51: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 51: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 51: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 51: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 51: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 51: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 51: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 51: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 5: Ponuđač je u obavezi da redovno servisira i održava u ispravnom stanju aparat za koji se nabavlja potrošni materijal koji je specificiran.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 52:- Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.)</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 52:- - Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 52: -Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 52: - Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 52: - Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

Za partiju 52: - Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 52: - Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 52: - Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 53:- Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.)	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 53:- - Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;	Drugi uslovi	Ne

<p>Za partiju 53: -Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 53: - Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 53: - Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 53: - Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 53: - Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 53: - Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 54:- Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.)</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 54:- - Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 54: -Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 54: - Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 54: - Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

Za partiju 54: - Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 54: - Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 54: - Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 55:- Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.)	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 55:- - Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;	Drugi uslovi	Ne

<p>Za partiju 55: -Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 55: - Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 55: - Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 55: - Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 55: - Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 55: - Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 56:- Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.)</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 56:- - Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 56: -Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 56: - Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 56: - Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

Za partiju 56: - Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 56: - Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 56: - Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 57:- Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.)	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 57:- - Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;	Drugi uslovi	Ne

<p>Za partiju 57: -Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 57: - Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 57: - Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 57: - Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 57: - Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 57: - Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Ponuđač je dužan uz potpisan Ugovor o javnoj nabavci, putem email-a, dostaviti excel tabelu koja sadrži sve mogućnosti važećih kataloških brojeva ponuđenih proizvoda za ugovorene stavke, odnosno sve kataloške brojeve i njihove nazive pod kojima se mogu isporučivati proizvodi u okviru zaključenog ugovora, do njegove konačne realizacije.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Da</p>

<p>Za partiju 58:- Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.)</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 58: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 58: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 58: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 58: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 58: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 58: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 58: - Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 59:- Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.)</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 59: - Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

Za partiju 59: -Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 59: - Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 59: - Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 59: - Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 59: - Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 59: - Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi.	Drugi uslovi	Ne

<p>Za partiju 60:- Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.)</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 60: - Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 60: -Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 60: - Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 60: - Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

Za partiju 60: - Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 60: - Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 60: - Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 61:- Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.)	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 61: - Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;	Drugi uslovi	Ne

<p>Za partiju 61: -Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 61: - Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 61: - Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 61: - Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 61: - Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 61: - Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 62:- Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.)</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 62: - Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 62: -Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 62: - Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 62: - Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

Za partiju 62: - Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 62: - Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 62: - Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 63:- Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.)	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 63: - Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;	Drugi uslovi	Ne

<p>Za partiju 63: -Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 63: - Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 63: - Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 63: - Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 63: - Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 63: - Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 64:- Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.)</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 64: - Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 64: -Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 64: - Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 64: - Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

Za partiju 64: - Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 64: - Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 64: - Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi.	Drugi uslovi	Ne

Uslovi nakon izmjena

Opis	Tip uslova	Važi za sve partije
U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji: 1) nije pravosnažno osuđivan i čiji izvršni direktor nije pravosnažno osuđivan za neko od krivičnih djela sa obilježjima: a) kriminalnog udruživanja; b) stvaranja kriminalne organizacije; c) davanje mita; č) primanje mita; ć) davanje mita u privrednom poslovanju; d) primanje mita u privrednom poslovanju; dž) utaja poreza i doprinosa; đ) prevare; e) terorizma; f) finansiranja terorizma; g) terorističkog udruživanja; h) učestovanja u stranim oružanim formacijama; i) pranja novca; j) trgovine ljudima; k) trgovine maloljetnim licima radi usvojenja; l) zasnivanja ropskog odnosa i prevoza lica u ropskom odnosu.	Obavezni uslovi	Da
U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji je izmirio sve dospjele obaveze po osnovu poreza i doprinosa za penzijsko i zdravstveno osiguranje, o kojima evidenciju vodi organ uprave nadležan za naplatu poreskih prihoda, odnosno nadležni organ države u kojoj privredni subjekat ima sjedište;	Obavezni uslovi	Da

U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji je upisan u Centralni registar privrednih subjekata ili drugi odgovarajući registar u državi u kojoj privredni subjekat ima sjedište što se dokazuje dostavljanjem dokaza o registraciji u Centralnom registru privrednih subjekata ili drugom odgovarajućem registru, sa podacima o ovlašćenom licu privrednog subjekta	Uslovi za obavljanje djelatnosti	Da
U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji posjeduje ovlašćenje (dozvola, licenca, odobrenje ili drugi akt) u skladu sa zakonom što se dokazuje dostavljanjem ovlašćenja za obavljanje djelatnosti koja je predmet nabavke (dozvola, licenca, odobrenje ili drugi akt nadležnog organa za obavljanje djelatnosti koja je predmet nabavke): Rješenje o upisu ponuđača u registar za promet na veliko medicinskim sredstvima izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore; Ukoliko ponuđač nema sjedište u Crnoj Gori dužan je da dostavi i Rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore za veledrogeriju koja ima dozvolu za promet medicinskih sredstava u Crnoj Gori i koja će izvršiti uvoz i promet u Crnoj Gori. U tom slučaju je dužan dostaviti ovlašćenje veledrogerije čije rješenje koristi.	Uslovi za obavljanje djelatnosti	Da
Izjava privrednog subjekta.	ESPD	Da
Rok važenja ponude 60 dana od dana otvaranja ponuda.	Rok važenja ponude	Da
Ponuđač je dužan dostaviti безусловnu i na prvi poziv naplativu garanciju ponude u iznosu od 2 % procijenjene vrijednosti javne nabavke, kao garanciju ostajanja u obavezi prema ponudi u periodu važenja ponude i 15 dana nakon isteka važenja ponude.	Garancija ponude	Da
Rok izvršenja ugovora je 12(dvanaest) mjeseci, a rok isporuke je predmet vrednovanja i ne može biti duži od 30 (trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Rok izvršenja ugovora	Da
Mjesto izvršenja ugovora je apoteka Kliničkog centra Crne Gore, ulica Ljubljanska bb, Podgorica za medicinski potrošni materijal, a za aparate koje je dobavljač dužan da isporuči uz potrošni materijal mjesto isporuke je magacin naručioca na istoj adresi.	Mjesto izvršenja ugovora	Da
Rok plaćanja je: 60 dana od dana uredno izvršene isporuke i ispostavljene fakture.	Rok plaćanja	Da

Način plaćanja je virmaski	Način plaćanja	Da
Uslovi plaćanja su: roba mora biti isporučena u skladu sa datom ponudom i zaključenim ugovorom, a faktura mora biti uredna, odnosno u skladu sa isporučenom robom, ponudom i zaključenim ugovorom.	Uslovi plaćanja	Da
za partiju 1: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 1: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 1: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 1: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.	Drugi uslovi	Ne

<p>za partiju 1: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 1: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 1: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 1: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 2: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 2: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 2: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 2: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 2: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 2: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 2: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 2: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 3: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 3: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 3: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 3: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 3: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 3: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 3: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 3: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 4: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 4: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 4: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 4: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 4: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 4: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 4: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 4: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 5: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 5: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 5: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 5: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 5: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 5: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 5: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 5: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 6: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 6: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 6: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 6: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 6: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 6: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 6: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 6: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 7: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 7: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 7: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 7: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 7: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 7: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 7: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 7: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 8: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 8: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 8: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 8: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 8: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 8: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 8: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 8: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 9: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 9: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 9: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 9: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 9: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 9: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 9: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 9: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 10: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 10: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 10: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 10: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 10: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 10: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 10: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 10: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 11: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 11: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 11: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 11: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 11: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 11: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 11: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 11: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 12: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 12: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 12: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 12: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 12: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke. Drugi uslovi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 12: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 12: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 12: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 13: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 13: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 13: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 13: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 13: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 13: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 13: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 13: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 14: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 14: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 14: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 14: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 14: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 14: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 14: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 14: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 15: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 15: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 15: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 15: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

za partiju 15: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 15: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 15: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 15: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi	Drugi uslovi	Ne
za partiju 16: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –	Drugi uslovi	Ne

<p>Za partiju 16: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 16: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 16: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 16: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 16: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 16: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 16: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 17: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 17: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 17: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 17: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 17: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 17: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 17: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 17: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 18: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 18: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 18: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 18: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 18: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 18: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 18: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 18: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 19: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 19: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 19: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 19: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 19: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 19: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 19: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 19: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 20: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 20: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsk</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 20: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 20: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 20: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 20: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 20: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 20: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 21: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 21: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 21: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 21: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 21: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 21: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 21: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 21: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 22: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 22: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 22: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 22: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 22: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 22: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 22: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 22: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 23: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 23: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 23: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 23: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 23: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 23: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 23: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 23: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 24: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 24: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 24: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 24: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 24: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 24: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 24: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 24: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 25: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 25: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 25: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 25: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 25: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 25: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 25: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 25: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 26: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 26: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 26: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 26: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 26: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 26: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 26: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 26: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 27: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 27: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 27: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 27: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

za partiju 27: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 27: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 27: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 27: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi	Drugi uslovi	Ne
za partiju 28: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –	Drugi uslovi	Ne

<p>Za partiju 28: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 28: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 28: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 28: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 28: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 28: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 28: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 29: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 29: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 29: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 29: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

za partiju 29: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 29: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 29: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 29: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi	Drugi uslovi	Ne
za partiju 30: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –	Drugi uslovi	Ne

<p>Za partiju 30: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 30: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 30: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 30: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 30: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 30: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 30: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 31: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 31: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 31: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 31: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 31: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 31: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 31: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 31: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 32: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 32: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 32: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 32: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 32: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 32: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 32: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 32: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 33: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 33: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 33: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 33: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 33: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 33: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 33: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 33: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 34: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 34: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 34: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 34: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 34: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 34: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 34: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 34: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 35: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 35: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 35: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 35: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 35: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 35: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 35: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 35: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 36: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 36: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 36: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 36: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 36: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 36: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 36: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 36: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 37: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 37: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 37: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 37: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 37: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 37: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 37: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 37: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 38: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 38: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 38: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 38: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 38: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 38: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 38: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 38: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 39: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 39: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 39: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 39: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 39: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 39: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 39: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 39: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 40: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 40: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 40: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 40: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 40: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 40: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 40: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 40: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 41: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 41: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 41: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 41: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 41: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 41: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 41: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 41: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 42: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 42: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 42: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 42: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 42: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 42: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 42: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 42: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 43: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 43: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 43: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 43: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 43: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 43: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 43: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 43: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 44: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 44: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 44: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 44: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 44: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 44: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 44: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 44: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 45: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 45: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 45: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 45: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 45: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 45: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 45: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 45: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 46: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 46: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 46: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 46: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 46: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 46: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 46: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 46: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 47: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 47: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 47: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 47: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 47: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 47: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 47: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 47: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 48: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 48: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 48: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 48: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 48: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 48: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 48: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 48: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 49: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 49: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 49: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 49: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 49: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 49: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 49: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 49: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 50: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 50: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 50: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 50: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 50: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 50: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 50: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 50: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Napomena: Medicinska sredstva koja su predmet ovog postupka propisuju se i izdaju na teret Fonda za zdravstveno osiguranje Crne Gore</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Da</p>
<p>za partiju 51: Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 51: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 51: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 51: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 51: Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 51: Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 51: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 51: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 5: Ponuđač je u obavezi da redovno servisira i održava u ispravnom stanju aparat za koji se nabavlja potrošni materijal koji je specificiran.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 52:- Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.)</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 52:- - Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 52: -Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 52: - Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 52: - Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

Za partiju 52: - Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 52: - Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 52: - Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 53:- Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.)	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 53:- - Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;	Drugi uslovi	Ne

<p>Za partiju 53: -Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 53: - Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 53: - Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 53: - Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 53: - Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 53: - Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 54:- Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.)</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 54:- - Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 54: -Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 54: - Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 54: - Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

Za partiju 54: - Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 54: - Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 54: - Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 55:- Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.)	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 55:- - Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;	Drugi uslovi	Ne

<p>Za partiju 55: -Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 55: - Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 55: - Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 55: - Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 55: - Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 55: - Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 56:- Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.)</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 56:- - Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 56: -Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 56: - Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 56: - Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

Za partiju 56: - Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 56: - Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 56: - Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 57:- Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.)	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 57:- - Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;	Drugi uslovi	Ne

Za partiju 57: -Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 57: - Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 57: - Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 57: - Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 57: - Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 57: - Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač je dužan uz potpisan Ugovor o javnoj nabavci, putem email-a, dostaviti excel tabelu koja sadrži sve mogućnosti važećih kataloških brojeva ponuđenih proizvoda za ugovorene stavke, odnosno sve kataloške brojeve i njihove nazive pod kojima se mogu isporučivati proizvodi u okviru zaključenog ugovora, do njegove konačne realizacije.	Drugi uslovi	Da

<p>Za partiju 58:- Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.)</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 58: Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 58: Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 58: Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>za partiju 58: Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 58: Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 58: Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 58: - Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 59:- Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.)</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 59: - Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 59: -Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 59: - Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 59: - Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 59: - Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 59: - Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 59: - Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 60:- Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.)</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 60: - Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 60: -Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 60: - Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od $\frac{3}{4}$ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 60: - Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

Za partiju 60: - Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 60: - Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 60: - Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 61:- Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.)	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 61: - Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;	Drugi uslovi	Ne

<p>Za partiju 61: -Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 61: - Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 61: - Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 61: - Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 61: - Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 61: - Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 62:- Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.)</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 62: - Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 62: -Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 62: - Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 62: - Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

Za partiju 62: - Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 62: - Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 62: - Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 63:- Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.)	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 63: - Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;	Drugi uslovi	Ne

<p>Za partiju 63: -Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 63: - Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 63: - Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlaštenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlaštenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlaštenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 63: - Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 63: - Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 63: - Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>Za partiju 64:- Ponuđač je dužan da dostavi: Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdatu od Institua za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.)</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 64: - Izuzetno, ako niko od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: a. CE znak u zavisnosti od klase; b. Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; c. Deklaracija o konformitetu; d. Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 64: -Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda nijesu deklarirani kao medicinsko sredstvo, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili izjavu proizvođača da se taj proizvod ne smatra edicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 64: - Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije (za sterilne proizvode). Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>Za partiju 64: - Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može njegovu robu ponuditi u predmetnom postupku javne nabavke. Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača ponuđenih proizvoda, o čemu je ponuđač dužan da dostavi dokaz- ovlašćenje proizvođača ponuđenih proizvoda za posrednika za potrebe predmetnog postupka javne nabavke.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

Za partiju 64: - Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataloški broj proizvoda;	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 64: - Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili drugi dokument izdat od strane proizvođača) u kojem su jasno označene (navođenjem broja partije i pozicije na koju se odnosi) tehničke karakteristike ponuđenih proizvoda.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 64: - Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da ponuđeno medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava jasno označi proizvod partiju i poziciju na koju se dokument odnosi.	Drugi uslovi	Ne

Kriterijumi prije izmjena

Opis	Očekivani odgovor ponuđača	Metod bodovanja	Važi za sve partije
Cijena	-	-	Da
Za partiju 1: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 2: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 3: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 4: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 5: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 6: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne

Za partiju 7: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 8: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 9: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 10: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 11: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 12: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 13: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 14: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 15: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 16: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 17: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 18: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 19: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne

Za partiju 20: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 21: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 22: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 23: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 24: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 25: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 26: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 27: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 28: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 29: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 30: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 31: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 32: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne

Za partiju 33: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 34: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 35: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 36: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 37: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 38: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 39: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 40: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 41: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 42: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 43: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 44: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 45: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne

Za partiju 46: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 47: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 48: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 49: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 50: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 51: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 52: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 53: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 54: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 55: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 56: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 57: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 58: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne

Za partiju 59: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 60: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 61: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 62: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 63: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 64: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne

Kriterijumi nakon izmjena

Opis	Očekivani odgovor ponuđača	Metod bodovanja	Važi za sve partije
Cijena	-	-	Da
Za partiju 1: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 2: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 3: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 4: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 5: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne

Za partiju 6: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 7: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 8: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 9: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 10: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 11: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 12: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 13: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 14: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 15: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 16: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 17: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 18: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne

Za partiju 19: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplisitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 20: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplisitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 21: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplisitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 22: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplisitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 23: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplisitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 24: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplisitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 25: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplisitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 26: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplisitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 27: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplisitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 28: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplisitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 29: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplisitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 30: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplisitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 31: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplisitna numerička vrijednost	Relativno	Ne

Za partiju 32: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplisitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 33: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplisitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 34: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplisitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 35: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplisitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 36: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplisitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 37: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplisitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 38: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplisitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 39: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplisitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 40: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplisitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 41: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplisitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 42: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplisitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 43: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplisitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 44: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplisitna numerička vrijednost	Relativno	Ne

Za partiju 45: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 46: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 47: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 48: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 49: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 50: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 51: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 52: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 53: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 54: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 55: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 56: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 57: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne

Za partiju 58: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 59: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 60: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 61: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 62: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 63: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 64: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30(trideset) dana od dana prijema narudžbe, prema potrebama naručioca.	Eksplcitna numerička vrijednost	Relativno	Ne

Tehnička specifikacija prije izmjena

Redni broj partije	Opis	Procijenjena vrijednost bez PDV	Redni broj predmeta nabavke	Opis predmeta nabavke	Bitne karakteristike predmeta nabavke	Količina	Jedinica mjere
1	Aortne mehaničke valvule sa graftom	13550.00	1	Aortne valvule sa graftom	Uz protezu obavezna eza	10.00	Komad
2	Mitrealne mehaničke valvule	15000.00	1	Mitralne valvule, mehaničke		15.00	Komad
3	Hirurški konci za zatvaranje	42704.15	1	Polyglactin 910 ili PGA sa triklosanom (2)	40mm, dužina konca 90cm, 1/2 kruga	1200.00	kom
			2	Polyglactin 910 ili PGA sa triklosanom (0),	36mm, dužina konca 90cm, 1/2 kruga	600.00	kom
			3	Polyglactin 910 PGA sa triklosanom (2/0),	30mm, dužina konca 70cm, kožna igla 3/8 kruga	1200.00	kom

3	Hirurški konci za zatvaranje	42704.15	4	Polyglactin 910 PGA sa triklosanom	ljubicasti, 2, 90cm, upredeni, kožna, 48mm, 1/2 kruga,	1000.00	kom
			5	Polyester presvučen polibutilatom	zeleni i bijeli (5+5 šavova), 2/0,26mm igla, 2 igle, 1/2,75cm dužina konca, bez pledžeta	5.00	kutija
			6	Polyester presvučen polibutilatom	zeleni i bijeli (4+4 šavova), 2/0,22mm igla, 2 igle, 1/2,90cm dužina konca, sa pledžeta, vel 3mmx 6mmx 1,5mm	5.00	kutija
			7	Polyester presvučen polibutilatom	zeleni i bijeli (5+5 šavova), 2/0,17mm igla, 2 igle, 1/2,75cm dužina konca sa pledžetom 3mm*6mm*1,5mm	20.00	kutija
			8	Polyester presvučen polibutilatom	Zeleni, 6,48mm, kožna igla, 1/2 kruga, 75cm	600.00	kom
4	Hirurški konci, anastomoza	79342.52	1	Polypropylene	Plavi, 8/0, dužina konca 60cm, monofilamentni, kardiovaskularna CC igla, od legure wolfram-rheniuma. 9,3mm, 3/8 , dvije igle	1200.00	Komad
			2	Polypropylene	Plavi, 7/0, dužina konca 75cm, monofilamentni, igla, 9,3mm, 3/8 zakrivljena, dvije igle, igla od legure wolfram-rhenium	300.00	Komad
			3	Polypropylene	Plavi, 3/0, dužina konca 90cm, monofilamentni, igla, 22mm, jednopolovinska visi black, dvije igle sh-1+	72.00	Komad
			4	Polypropylene	Plavi, 6/0; 75cm; monofilamentni, igla 13 mm, 3/8 kruga, dvije igle, igla od legure wolfram-renium	1000.00	Komad

4	Hirurški konci, anastomoza	79342.52	5	Polypropylene	Plavi, 4/0; dužina konca 90cm; monofilamentni, igla 22 mm, 1/2kruga, dvije igle	144.00	Komad
			6	Polypropylene	Plavi, 5/0, 90cm, monofilamentni , 17mm,1/2 kruga, dvije igle	700.00	Komad
			7	Polypropylene	Plavi, 4/0, 26mm igla, 1/2 , 90cm, dvije igle	800.00	Komad
			8	Polypropylene	Plavi, 4/0, 17mm igla, okrugla, dvije igle, 1/2 kruga, 90cm	800.00	Komad
			9	Polypropylene	Plavi, 3/0,90cm, monofilamentni okrugla,dvije igle 26mm ,1/2 kruga	1200.00	Komad
			10	Polypropylene	Plavi, 5/0; 75cm dužina konca; monofilamentni, igla 26 mm, 1/2 kruga, dvije igle	700.00	Komad
			11	Polypropylene	plavi, 5/0;dužina konca 90cm; monofilamentni igla 22 mm, 1/2 dvije igle	100.00	Komad
5	Sterilno zapakovan set za By-pass	39387.00	1	Sterilno zapakovan set za By-pass	Mušema za sto, minimum 150 x 190 cm (3 kom) Prekrivka za etažerke 150x180cm (2 kom) Operacioni mantil pojačani SMMS (XL ili 150cm) (3 kom) Operacioni mantil SMMS (L ili 130cm), pojačan (2 kom) Kesa za etažerku, 80cm x 145cm (2 kom) Samoljepljiva traka, minimum 9 x 50cm (2 kom) Prekrivka sa samolepljivim rubom, dvoslojna, 75cmx90cm (10 kom) Prekrivka za ispod noge, minimum 150 x	500.00	set

150cm) (1 kom)
 Prekrivka sa samoljepljivim rubom, minimum 175 x 180cm (1 kom)
 "Prekrivka sa otvorom i zaštitom za polne organe, minimum dvoslojna sa dodatnim pojačanjem oko mjesta incizije. (175cm x 260cm)" (1 kom)
 Kardiohirurška prekrivka, minimum 2 sloja, sa dodatnim pojačanjem oko mjesta incizije i zaštitom od refleksije OP sjevitla, torakalni otvor 38x40cm. Sa integrisanom incizijskom folijom, pregibnim djelom i vrećicama sa strane. Čvrstina materijala i na suvom i na mokrom 180N, brzina absorpcije (run off) 46% u zoni incizije i kapacitet upijanja min 405ml/m2 u zoni incizije" (1 kom)
 Kesa za otpad (jednocomorna), minimum (38 x 40) (3 kom)
 Papir za brisanje ruku, minimum 30 x 40cm (10 kom)
 Naznačene dimenzije mogu odstupati za +/- 5%.
 Svi artikli po traženim pozicijama moraju biti zapakovani po navedenom redosljedu u jednom sterilnom pakovanju, to znaci jedno pakovanje jedna operacija/intervencija.

2 Komplet za opštehirurške

Komplet za opštehirurške

200.00 Set

procedure,sa
samoljepljivim ivicama,
višeslojni, nepromočiv

procedure,sa
samoljepljivim ivicama,
višeslojni, nepromočiv

Sastavni djelovi su:

1. kesa stola za instrumente (ojačana) 80x145 cm
 2. čaršav za sto (ojačan) 150x190
 3. četiri ubrusa za brisanje 30x40
 4. čaršav 150x250-ojačani dio 70 cm i ljepljivi 100cm
 5. čaršav175x180-ojačani i ljepljivi dio 80cm
 6. dvije komprese 90x75 sa ljepljivim i ojačanim dijelom 90cm
 7. ljepljiva traka 9x50
- Materijal: polietilen +polipropilen/ 3 sloja/ nepropusan
- Absorpcioni kapacitet tecnosti materijala od kojeg su sastavljeni setovi treba da bude minimum 400 ml/m².
Rezultati testova treba da budu u skladu sa standardom ISO 9073-6.
- Permeabilna barijera tecnosti treba da iznosi minimum 140cm vodenog stuba.
Rezultati testova treba da su u skladu sa standardom EN20811.
(Isporučivanje će se vršiti mjesečno prema zahtjevima naručioca)

6	Setovi za ECC, za roler i CF pumpu, setovi za rekuperaciju i level senzori	208000.00	1	E.K.C. Komplet po nacrtu Centra za KCCG, kompatibilan sa postojećim monitoringom	sa membranom oksigenatora presvučenom Phosphorylcholinom, za odrasle osobe, izmjenjivač toplote poliuretanski, minimalni operativni nivo 150ml, sa minimalnom vrednošću maksimalnog protoka 8 litara i vise sa integrisanim arterijskim filterom	250.00	Komad
			2	Setovi za rekuperaciju krvi	Kapacitet zvona 225 ml sa mogućnošću prilagođavanja brzine pranja krvi zavisno od hitnosti	150.00	Komad
			3	Level senzor za oksigenatore kompatibilni sa Shtokertovim aparatom 23-27-41 ili ekvivalentno		500.00	Komad
			4	Hemofilteri	Hemokoncentrator/He mofilter – Površina membrane od 0,6 m2 - 0,65 m2. Priming ≤ 45 ml, oncer protoka od 100 - 500 ml/min.	20.00	kom
			5	Set za davanje krvne kardioplegije	Set za krvnu kardioplegiju sa izmjenjivačem toplote i ostalim neophodnim elementima za preciznu i bezbjednu isporuku kardioplegijskog rastvora, filter 100 mikrona, protok/izmjenjivač toplote 1500ml - 2500ml, površine od 550-650cm2, priming od 50-60ml	100.00	Komada

7	Hemoperfuzioni kertridz za adsorpciju citokina, manji	31600.00	1	Hemoperfuzioni ketridži za adsorpciju citokina	Hemoperfuzioni ketridži za jednokratnu upotrebu, koristi se za adsorpciju prekomjerno nakupljenih medijatora inflamacije (citokin) i molekula molekulske mase od 10-60 kDa, iz krvi pacijenta tokom ekstrakorporalne terapije. Hemoperfuzioni ketridž, sa pripadajućim konektorima , kompatibilan je sa mašinama za ECC, i ECMO. Zapremina ketridža preko 360ml, efektivnog volumena krvi 150 ml, apsorptivne površine preko 54 000 m2	20.00	Komad
8	Hemoperfuzioni kertridz za adsorpciju citokina, veći	7000.00	1	Hemoperfuzioni ketridž za adsorpciju citokina	Hemoperfuzioni ketridži za jednokratnu upotrebu, koristi se za adsorpciju prekomjerno nakupljenih medijatora inflamacije (citokin) i molekula molekulske mase od 500 Da do 65 kDa, iz krvi pacijenta tokom ekstrakorporalne terapije. Hemoperfuzioni ketridž, sa pripadajućim konektorima , kompatibilan je sa mašinama za ECC, i ECMO. Zapremina ketridža preko 350ml, efektivnog volumena krvi 150 ml- 200 ml, apsorptivne površine 86 000 m2	10.00	Komad
9	Hirurska oksidisana celuloza	28627.00	1	Oksidisana regenerisana celuloza	10x20cm sa baktericidnim svojstvima	400.00	Komad

9	Hirurska oksidisana celuloza	28627.00	2	Jednokratni set za pravljenje i aplikaciju autolognog fibrinskog lijepka	koji sadrži sterilni kit za pravljenje fibrinskog lijepka kojim se uzima krv,antikoagulans i PH4, acetatni pufer i sterilna olovka za aplikaciju sa tasterom za start aplikaciju; uz setove gratis aparat	20.00	Komad
			3	Hemostatska matrica želatinozna masa	sa fleksibilnim aplikatorom 8-11cm	25.00	Komad
			4	Sterilni hirurški vosak	2,5gr	800.00	Komad
10	Cover i troakari	7400.00	1	Cover za ultrazvučnu sondu	minimalna dimenzija 15 x 120cm, sterilno pakovanje koje se sastoji od jednog gel pakovanja, dvije gumene trake i 1.1 pakovanje od 20 komada	300.00	Komad
			2	Cover za transezofagealnu sondu	Set koji se sastojiod ultracovera minimalnih dimenzija 30/11/1000mm, biteguard-a, twistlock-a, hel šprica, sterilno pakovanje, paket od 12 komada	100.00	Komad
11	Potrošni materijal za infuzione išpric pumpe B Braun	19180.00	1	Perfuzioni špric	vol. 50ml+originalna igla(kompatibilan sa Braunovom špric pumpom,)	7000.00	Komad
			2	Perfuziona linija,	ID 0,9mm, 150cm, transparentna	3000.00	Komad
			3	Sistemi za infuzomat,	kompatibilan sa B Braunovim infuzomatima	2000.00	Komad
			4	Dodatak boci za višekratno izvlačenje sadržaja iz boce sa vazdušnim antibakterijskim filterom		4000.00	Komad

12	Arterijski kateter set	7500.00	1	Arterijski kateter set	Arterijski kateter set 20Ga duzine 8cm od radiopropusnog poliuretana sa zicom vodiljom .0.21" (0,46 - 0.53mm) x 13-3/4 (20 - 35cm) sa pravim mekim vrhom na oba kraja i uvodnom iglom 20Ga x 1/2" (4cm)	300.00	Komad
13	Torakalna drenaža	34970.00	1	Plastični sterilni kanisteri za postojeći drenažni sistem	kapaciteta 800ml sa opcijom za sprečavanje stvaranja pjene uz setove gratis aparat	400.00	Komad
			2	Duplo drenažno sterilno crijevo sa velikim konektorom za postojeći drenažni sistem		300.00	Komad
			3	"y"nastavci za drenažu		200.00	Komad
			4	Četvorokomorni sistem za torakalnu drenažu, koja se može po potrebi koristiti za sakupljanje drenažnog sadržaja iz jednog ili dva drena	ukupne zapremine najmanje 2.100 ml, kompaktna, stabilna boca sa držačem za krevet. Sabirna komora sa dva odjeljka zapremine najmanje od po 1.000 ml. Automatska valvula koje reguliše pozitivan pritisak i valvula za regulaciju negativnog pritiska. Mogućnost dekonektovanja dovodnih creva radi brze zamene sistema. Dovodno crevo je otporno na presavijanje. Sigurnosni port za punjenje sistema štiti pacijenta od spoljašnjeg pritiska. Beziglieni port za uzimanje uzoraka eksudata. Boca treba da je bezbedna za MRI.	500.00	Komad

13	Torakalna drenaža	34970.00	5	Ravna konekcija za drenažu		200.00	Komad
			6	Četvorokanalni spiralni silikonski dren	Četvorokanalni silikonski spiralni dren CH 24	100.00	Komad
14	Sanitetski i operacioni materijal	31931.00	1	Hirurški mantil	SMMS veličina L ili 130cm sa sterilnim omotom i sterilnim krpama za brisanje ruku, ojačani	500.00	Komad
			2	Hirurški mantil	SMMS veličina XL ili 150cm sa sterilnim omotom i sterilnim krpama za brisanje ruku 2 komada, ojačani	500.00	Komad
			3	Sterilne komprese	dvoslojne 75x90cm, prekrivka sa samoljepljivim rubom	20000.00	Komad
			4	Hirurška maska za lice	na vezivanje	5000.00	Komad
			5	Hirurška maska za lice sa zaštitom protiv zamagljivanja naočara	na vezivanje	5000.00	Komad
			6	Uniforme za jednokratnu upotrebu	SMMS, 100% polipropilen ,bez latexa, težina materijala od 35gr/m2-50gr/m2 od S do XXL	200.00	Komad
			7	Hirurska kapa	na vezivanje	10000.00	Komad
			8	Samolepljivi, viseslojni dezinfekcioni otirači	60cm*115cm	1000.00	list
			9	Elastični zavoj	15cm x 5m	400.00	Komad
			10	Kecele za jednokratnu upotrebu	Bijele, 75x130cm	100.00	Komada
15	Hirurške rukavice bez talka	2800.00	1	Hirurške rukavice	bez pudera 6.5 i 7	3000.00	Par
			2	Hirurške rukavice	bez pudera, latexa, polyisopren, accelerator free, 7.5 i 8	500.00	Par
16	Višekratne šegice za sternotom	2897.50	1	Silikonske trakice za okluziju krvnog suda u razlicitim bojama	dužina trake 75cm, dijametar trake 2,5 mm	5.00	Kutija
			2	PTFE PLEDGETS	PTFE pledgets - soft 16x7x1,5	10.00	Kutija

17	Dezinfekciona sredstva	4022.00	1	Antiseptik za dezinfekciju osjetljive kože	Aktivni sastojci u 100 ml: 45gr etanola (100%) i 18 gr propan - 1-ola	15.00	kanister od 5l
			2	Antiseptik za dezinfekciju osjetljive kože	Aktivni sastojci u 100 ml: 45gr etanola (100%) i 18 gr propan - 1-ola	20.00	bočica od 500ml
			3	Alkoholno sredstvo sa hlorheksidino u boji (obojeni)	Sastav: 70% izopropyl alcohol, 2% chlorhexidine 2%. Bočica sa raspršivačem	300.00	bočica od 250ml
			4	Rastvor povoidon joda na bazi alkohola za dezinfekciju operativnog polja	Sastav: 50,0gr izopropanola, 1 gr povidon joda / 100ml rastvora.	50.00	boca 1l
			5	Rastvor za dekolonizaciju kože za pacijente	sredstvo na bazi tenzida i poliheksanida (poliaminopropil bigvanid)	20.00	bočica od 500ml
			6	Dezinfekciono sredstvo za ruke 5l	Aktivni sastojci u 100 gr: propan-2-ol 45.0g, propan -1-ol 30.0g. Mecetronium etilsulfat 2.2g. Ostali sastojci: Glicerol 85%, tetradekan -ol, mirisni, patent plava V 85%, prečišćena voda	10.00	kanister od 5l
18	Sterilne četke za hirurško pranje ruku	3000.00	1	Sterilne četke za hirurško pranje ruku	sa hlorheksidinom	5000.00	kom
19	Setovi za vakuum terapiju rana	13241.00	1	Sterilni set za liječenje rana vakuumom, kompatibilan sa postojećim vakuum aparatom na odeljenju kardiohirurgije.	Dimenzije sunđera moraju biti razlicitiv velicina od S - XL	200.00	Komad

19	Setovi za vakuum terapiju rana	13241.00	2	Kanister plastični	800ml za bezbijedno odlaganje sekrecije iz rane.Mora biti kompatibilan sa postojećim vakuum aparatom na Odjeljenju kardiohirurgije. Uz potrošni materijal isporučiti aparat za vakuum terapiju rana čija cijena je uračunata u ponuđenu cijenu.	50.00	Komad
20	Dušeci za aktivno grijanje i hlađenje pacijenata	1950.00	1	Obloga za glavu i vrat pacijenata koji se podvrgavaju kardiohirurškim procedurama (u ECC-cirkulatorni arest)	Ispunjena gelom koji se koristi za hlađenje i zagrijavanje glave, pakovanje od 10 komada	1.00	Pak
21	Swan-Ganz kateteri	47300.00	1	Swan-Ganz kateter* 4 kraka, 7fr, 110cm Hands off termodilutacion catheter with twistlock cat., integral flushing ballon test chamber		150.00	Komad
			2	Uvodnik za Swan Ganz kateter 8,5 Fr Uvodnik za katetere za uvođenje kardiovaskularnih katetera kao što su Swan Ganz ili privremeni kateter za pejsing		500.00	Komad
			3	Centralni venski kateter, CVK trolumenski 7 Fr 20 cm	Izradjen od specijalno formulisanog biokompatibilnog poliuretanskog materija, koji obezbjedjuje čvrstoću tokom uvođenja, a omekšava unutar tijela.	300.00	Komad

21	Swan-Ganz kateteri	47300.00	4	Centralni venski kateter, CVK četvorolumenski 7 Fr 20 cm	Izradjen od specijalno formulisanog biokompatibilnog poliuretanskog materija, koji obezbjedjuje čvrstoću tokom uvođenja, a omekšava unutar tijela.	100.00	Komad
22	Potrošni materijal za postojeći video laringoskopom ProVu	4100.00	1	Endotrahealni tubusi	Endotrahealni tubusi, sterilni za jednokratnu upotrebu, sa High volume, low-pressure suff-om, raznih veličina	1500.00	Komada
			2	Jednokratne špatule	Kompatibilne sa postojećim video laringoskopom ProVu, veličina od 1-4	20.00	Komada
			3	Drzac ET tubusa	Drzac ET tubusa koji zadržava i održava položaj ET tubusa svih velicina, nakon plasiranja	500.00	Komada
			4	Airway	Orofaringealni airway za disajne puteve koji sprečavaju da jezik opstruiše disajni put, dok integrisani ugrizni blok štiti of njegovog zatvaranja (okluzije). Sve veličine od 3-12 cm.	200.00	Komada
23	Hirurški konci i ligature	8100.00	1	Poliester presvučen polibutilatom	Zeleni, 1, 180cm, upredeni, ligature	1200.00	Komad
			2	Poliester presvučen polibutilatom	Zeleni, 0, 180cm, upredeni ligature	600.00	Komad
			3	Poliester presvučen polibutilatom	Zeleni, 4/0cm, upredeni Ligature	500.00	Komad
			4	Poliester presvučen polibutilatom	Zeleni, 2/0, 75cm, upredeni, okrugla, 30mm, ½ kruga	1500.00	Komad
			5	Poliester presvučen polibutilatom	Zeleni, 3/0, 75cm, upredeni, okrugla, 25mm, ½ kruga igla	100.00	Komad
			6	Poliester presvučen polibutilatom	Zeleni, 3/0, 90cm, upredeni 2 igle, 25mm, ½ kruga	100.00	Komad

24	Žice za sternum, šavni materijal	7125.00	1	Žice za sternum	veličine 5 -7, igla kožna, trobrida, veličine igle 48mm, 45cmx4, izrađena od čelika, serije 300, u skladu sa AIS, dužina žice 4x45 titanijumska	300.00	Komad
25	Resting elektrode	4200.00	1	Perkutane elektrode za defibrilaciju kompatibilne sa defibrilatorom "Philips"		150.00	Komad
26	Potrošni anesteziološki materijal	15400.00	1	Elektrode za EKG	Blue Sensor R	4000.00	Komad
			2	Dijalizni kateter	12 Fr (4.0mm), lenght 600mm	70.00	Komad
			3	Perfuzione arterijske kanile	20G sa Switch off zatvaračem	2000.00	Komad
27	Potrošni anestezioloski materijal	8920.00	1	Slavinice trokrake		8000.00	Komad
			2	Estenzione tube	sa trokrakom slavnicom 2,5mm, 25cm	1000.00	Komad
			3	Estenzione tube	sa trokrakom slavnicom 2,5mm, 50cm	1000.00	Komad
			4	Sterilni špric	Špric unaprijed napunjen 0,9%NaCL-om, za ispiran je vaskularnih pristupa, Luer-lock vrh	2000.00	Komada
28	Potrošni material za Datascope	33450.00	1	Fiberoptički balon kateter,	seasation, (IABP Datascope ili ekvivalentno), raznih veličina	30.00	Komad
29	Vaskularne proteze za interpoziciju grafta	8370.00	1	Vaskularne proteze za interpoziciju grafta	veličine 28, 30, 32, 34, 36, 38	30.00	Komad
30	Poštošni materijal za defibrilator Shiller	2740.00	1	Samolepljive elektrode za defibrilaciju i eksterni pejsing kompatibilne sa aparatom Shiller		20.00	Komad
			2	Senzori za SpO2 sa kablom za transportni defibrilator		2.00	Komad

30	Poštrošni materijal za defibrilator Shiller	2740.00	3	Kablovi za EKG kompatibilnin sa transportnim defibrilatorom-Shiller		2.00	Komad
			4	Kablovi za IBP kompatibilnin sa transportnim defibrilatorom-Shiller		2.00	Komad
31	Potrosni materijal za Del Nido	54000.00	1	Sistem za davanje Del Nido kardioplegije sa izmjenjivačem toplote - po nacrtu Centra za kardiohirurgiju	Custom Pack Cardioplegia Del Nido 1:1 Sistem za davanje Del Nido kardioplegije sa izmjenjivačem toplote - po nacrtu Centra za kardiohirurgiju	400.00	Komad
32	Rastvor za infuziju	19240.00	1	Plasma lite	Rastvor 1000 ml, (PH 7,4) rastvora za infuziju sadrzi 5,26 gr natrijum hlorida, 0,37gr kalijum hlorida, 0,30gr magnezijum hlorid heksa hidrata, 3,68 gr natrijum acetat trihidrata, 5,02 gr natrijum glukonata.	1300.00	Komad
33	Kardiohirurški potrošni materijal	340137.02	1	E.K.C. komplet sa roler pumpom, po nacrtu Centra za kardiohirurgiju KCCG, kompatibilan sa postojećim monitoringom	Oxigenator sa Balance Biosurface oblogom, površina membrane 2,5 metara kvadratna. Minimalni operativni nivo volumena 200ml. Izmjenivač toplote od nerđajućeg čelika.	280.00	kom
			2	Produzena aortna kanila za davanje kardioplegije sa vodičem 14Ga (7F)		40.00	kom
			3	Sistemi za rekuperaciju krvi za autolog, kompatibilan sa aparatom		250.00	kom
			4	Arterijska kanula za ECC sa plastičnim vrhom raznih veličina		250.00	kom

33	Kardiohirurški potrošni materijal	340137.02	5	Venska dvostepena kanula za ECC armirana raznih veličina		400.00	kom
			6	Venska jednostepena kanila za ECC armirana	(sa pravim silikonskim vrhom) raznih veličina	80.00	kom
			7	Venska jednostepena kanila za ECC armirana	(sa krivim silikonskim vrhom ugao 90 stepeni) raznih veličina	80.00	kom
			8	Lijevo komorni vent	Raznih veličina	150.00	kom
			9	Igle za kardioplegiju	9Fr	300.00	kom
			10	Ostijalne kanule silikonske	17Fr	20.00	kom
			11	Ostijalne kanule silikonske	20Fr	20.00	kom
			12	Fixator srca		2.00	kom
			13	Luxator (pozicioner) srca		2.00	kom
			14	Kertridži za ACT		4000.00	kom
			15	Šant za off pump kardiohirurške procedure	1,0 1,25 1,5 1,75 2,0 2,25 2,5 2,75 3,0	5.00	kom
			16	Venska kanila za perkutanu femoralnu kanulaciju - sa više otvora	Raznih veličina	50.00	kom
			17	Arterijska kanila za femoralnu kanulaciju	Raznih veličina	40.00	kom
			18	Produžena kanila za luk aorte -	Raznih veličina	250.00	kom
			19	Elektroda za epikardni pacemaker bipolarna		300.00	kom
			20	Vent za perikardnu sukciju sa metalnim vrhom		40.00	kom
			21	Vent za perikardnu sukciju sa plastičnim vrhom		20.00	kom
			22	Pančer	4,0 mm - detaljan opis	12.00	kom

33	Kardiohirurški potrošni materijal	340137.02	23	Venska trostepena kanila	29/29/29 dužina 38cm (+ - 2cm), konektor 3/8, pakovanje 10 komada	2.00	Pakovanja
34	Biološke mitralne valvule	15500.00	1	Mitralne valvule biološke	od goveđeg tkiva veličine od 25 do 31, žica napravljena od legure kobalt-hrom-niki-molibden, koja valvuli omogućava odličnu vidljivost pod rendgenom. Trostrukokompozitna, biomehanički dizajnirana valvula. Biološki listići valvule su tretirani odgovarajućim antikalifikacionim procesom kako bi valvula što dugotrajnija	10.00	Komad
35	Uložak za hirurški kliper i sterilna transparentna samolepljiva inciziona folija za operativno polje	12000.00	1	Uložak za hirurški kliper sa rotirajućom glavom;	Na svakih 150 jednokratnih nastavaka, jedan aparat gratis. Aparat mora imati mogućnost pranja i potapanja u dezinfekciono sredstvo	350.00	Komad
			2	Uložak za hirurški kliper sa fiksnom glavom;	Na svakih 150 jednokratnih nastavaka, jedan aparat gratis. Aparat mora imati mogućnost pranja i potapanja u dezinfekciono sredstvo	400.00	Komad
			3	Antimikrobna sterilna samolepljiva inciziona folija sa jodoformom za operativno polje, sterilisana gama zracima, ukupna dimenzija 85 x 66cm, inciziona dimenzija 85 cm x 56 cm		250.00	Komad

36	Aortne biološke valvule od goveđeg tkiva	134250.00	1	Aortne biološke valvule	19mm-27mm 4; Goveđa perikardna valvula sastavljena od tri laserski siječena kuspisa koji su smješteni u dvodijelni PEEK polimerni ram. Antimineralizacioni tretman AOA. Supraanularna valvulka dizajnirana za buduće Vi implantacije. Podobna za MISC procedure. PEEK presvučen barijum-sulfatom za bolju RTG vidljivosti. Mekan i fleksibilan šiveći prsten koji omogućava lako šivenje i postavljanje na mjesto implantacije. MRI kompatibilan bez ograničenja. Veličine od 19-27 mm	50.00	Komad
37	Potrošni materijal za Philips monitore	37210.00	1	kablovi za IABP kompatibilni sa postojećim monitoringom		20.00	Komad
			2	moduli za IABP kompatibilni sa postojećim monitoringom		5.00	Komad
			3	moduli za SPO2 kompatibilni sa postojećim monitoringom		1.00	Komad
			4	moduli za EKG monitoring, kompatibilni sa postojećim monitoringom		6.00	Komad

37	Potrošni materijal za Philips monitore	37210.00	5	kablovi petožilni sa međukablom za EKG za operacionu salu, neosjetljivi na tarmokauter, kompatibilni sa postojećim monitoringom		10.00	Komad
			6	međukablovi za EKG monitoring, kompatibilni sa postojećim monitoringom		10.00	Komad
			7	temperaturni kablovi za nazofaringealnu temperaturu, kompatibilni sa postojećim monitoringom		10.00	Komad
			8	SpO2 senzori za prst kompatibilni sa postojećim monitoringom		1.00	Komad
			9	petožilni kablovi za EKG, kompatibilni sa postojećim monitoringom		5.00	Komad
			10	Kabal za CO komplet sa temperatirnom sondom, kompatibilni sa postojećim monitoringom		2.00	Komad
38	Transdjuseri	10150.00	1	Disposable transducers set	3*152cm sa adapterima, blood pressure Transduser set za propiranje invazivnih linija kompatibilan sa postojećim monitoring kablovima,	200.00	Komad

38	Transdjuseri	10150.00	2	Disposable transducers set	2*152cm sa adapterima, blood pressure Transduser set za propiranje invazivnih linija kompatibilan sa postojećim monitoring kablovima,	300.00	Komad
			3	Disposable transducers set	1*152cm sa adapterima, blood pressure Transduser set za propiranje invazivnih linija kompatibilan sa postojećim monitoring kablovima,	50.00	Komad
39	POTROSNI MATERIJAL ZA TERMOKAUTER	4909.50	1	Aktivna elektroda za odrasle za višekratnu upotrebu	Aktivna elektroda (olovka), silikonska za višekratnu upotrebu, sa integrisanim kablom minimalne dužine 4 metra, tropinskim utikačem, sa ručnim prekidačem sječenja i monoplarne koagulacije (rocker switch), autoklavabilna (minimum 50 sterilizacija) i podržava tehnologiju trenutnog odgovora, kompatibilna sa postojećim aparatom Valeylab i sa aparatom iz pozicije 5 ove partije	10.00	Komad

39	POTROSNI MATERIJAL ZA TERMOKAUTER	4909.50	2	Neutralna elektroda za odrasle za jednokratnu upotrebu	(Neutralna elektroda za jednokratnu upotrebu sa integrisanim kablom minimalne dužine 2 metra, kontaktna površina preko 120 cm ² ,prekrivena neiritirajućim gelom, lateks free, od kvalitetnog kompaktnog materijala. Podržava REM tehnologiju.) kompatibilna sa postojećim aparatom Valeylab i sa aparatom iz pozicije 5 ove partije	400.00	Komad
			3	Čičak za čišćenje aktivna elektrode termokautera		600.00	Komad
			4	Zaštita za kožu	Wound protector, dimenzije 2.5cm x 6cm	20.00	Komada
40	Automatski klipsevi	20295.00	1	Titaniumski klipsevi-	SMALL sa aplikatorom (na 6 kutija jedan aplikator gratis)	40.00	Kutija
			2	Titaniumski klipsevi-	Medium sa aplikatorom (na 6 kutija jedan aplikator gratis)	50.00	Kutija
41	RING ZA REKONSTRUKCIJU MITRALNE VALVULE	9700.00	1	Ring za rekonstrukciju mitralne valvule	Semirigidni prsten	20.00	Komad

42	RING ZA REKONSTRUKCIJU MITRALNE VALVULE	23400.00	1	RING ZA REKONSTRUKCIJU MITRALNE VALVULE	<p>Mitralni prsten za određivanje dužine hordi. Semirigidni prsten izradjen od nitinola za optimalnu akomodaciju, ovalnog silikonskog kafa za bolju anularnu prilagodljivost i obložen karbofilmom za redukciju inflamatorne reakcije i optimalnu endotelizaciju, sa kompletno fleksibilnim posteriornim segmentom za bolju dijastolnu ekspanziju. Mogućnost intraoperativnog prilagođavanja veličine pomoću podešavajućeg mehanizma-ključa. Saddle-shape dizajn za optimalnu koaptaciju listića i dugoročniju trajnost rekonstrukcije. Posjedovanje loops-a na posteriornom segmentu ringa za preciznije određivanje visine neo-hordi. Veličine od 28 do 38 sa prilagođenom visinom oblika ringa (saddle-shape) dizajnirana u cilju optimalne fiziološke geometrije i progresivno povećanje antero-posteriornog dijametra što pomaže akomodaciji ekcesivnog tkiva atrijsa i redukcija rizika od SAM-a.</p>	30.00	Komad
43	Perikardni patch	1260.00	1	perikardni patch	od perikardnog govedjeg tkiva ,9*14 cm	3.00	Komad

44	Aortna mehanička valvula	37800.00	1	aortna mehanička valvula	mehanička niskoprofilna valvula, veličine od 19-27, sa dva listića, izrađena od pirolitik-karbona, odvod otvora valvule I nativnog anulusa do 78%, implantira se kompletno supraanularno	30.00	Komad
45	Konci crna svila	1300.00	1	Crna svila	2/0, igla 3/8 kruga veličine 26-30mm kožna, dužina konca 70cm	1000.00	Komad
46	Grijač pacijenta i grijač krvi i rastvora	6340.00	1	Grejači jednokratni sterilni i nesterilni za pacijente u operacionoj sali I intenzivnoj jedinici, prilagođeni kardiohirurškim potrebama;	na 400 prekrivača aparat gratis.	400.00	Komad
			2	Sistemi za zagrijavanje krvi I IV rastvora.	Na 350 setova aparat gratis	10.00	Komad
47	Biološke aortne valvule	298400.00	1	Biološke aortne valvule	Bezšavne valvule za hiruršku implantaciju Veličine S, M,L, XL	40.00	Komad
48	Poluprsten (bend za rekonstrukciju mitralne valvule)	16800.00	1	Poluprsten (bend za rekonstrukciju mitralne valvule)		40.00	Komad
49	Hirurški incizioni nož	783.00	1	Hirurški incizioni nož	1,52 mm, 15 stepeni, zakrivljena oštrica; kutija min 6 kom	25.00	Kutija

50	Sterilne hirurske rukavice od prirodnog latexa	1800.00	1	Sterilne hirurske rukavice od prirodnog latexa	bez pudera,sa sinteticikom unutrasnjom oblogom. Mikrohrapave površine, potpuno anatomske oblikovane, sa urolanom ivicom. Debljina (jednostruka) u području dlana 0.16mm-0.20 mm. Dužina rukavice min 260 mm Sila kidanja ≥ 12 N, Nivo kvaliteta $AQL \leq 0,65$ Nivo proteina manji od 10 $\mu\text{g/g}$ (Lowry metod) Nivoi 4 najcesca alergena prirodnog latexa (Hev b 1, Hev b 3, Hev b 5 i Hev b 6.02) manji od 0,050 $\mu\text{g/g}$ (FITkit); Za dokazivanje nivoa proteina i nivoa 4 najčešća alergena prirodnog latexa potrebno dostaviti test nezavisne laboratorije. Nivo endotoksina manji od 0,01 EU/ml (LAL test). Dostaviti test nezavisne laboratorije akreditovane od tijela za akreditaciju prema ISO/IEC 17025. Definisane kao licna zastitna oprema prema regulativi 2016/425, a kao medicinska oprema prema deklaraciji 93/42/EEC. Veličine 6,5 i 7;	3000.00	Par
51	Dezinfekcioni čepici za zatvaranje i zastitu arterijskih i venskih portova	16200.00	1	Dezinfekcioni čepici za zatvaranje i zastitu arterijskih i venskih portova	tamno zeleni dezinfekcioni čepici, 5 čepica na traci, 70% izopropil alkohola	30000.00	Komad

52	Torakalni kateteri i silikonski dren	6116.00	1	Torakalni kateter, ravni sa atraumatskim vrhom	Torakalni kateter stepovan u koracacima od 1cm, sa kontrasnom trakom prepoznatljivom za RKG zrake, sa najmanje 4 lateralna otvora 28F, minimalne dužine 50 cm	300.00	Komad
			2	Torakalni kateter, ravni sa atraumatskim vrhom	Torakalni kateter stepovan u koracacima od 1cm, sa kontrasnom trakom prepoznatljivom za RKG zrake, sa najmanje 4 lateralna otvora 32F, minimalne dužine 50 cm	600.00	Komad
			3	Torakalni kateter, angulirani sa atraumatskim vrhom	Torakalni kateter stepovan u koracacima od 1cm, sa kontrasnom trakom prepoznatljivom za RKG zrake, sa najmanje 4 lateralna otvora 28F, minimalne dužine 50 cm	100.00	Komad
			4	Torakalni kateter sa kopljem	Velicina 24	30.00	Komad
			5	Torakalni kateter sa kopljem	Velicina 28	30.00	Komad
			53	Potrošni materijal za respirator Hamilton	3470.00	1	CO2 senzor
2	Višekratni adapter za senzor CO2	bez lateksa, sa oznakama za dužinu, sa najmanje četiri lateralna otvora 28 Fr dužine min 50cm				1.00	Komad
3	Koaxialno crijevo	180cm sa flov sensorom, set od 20 komada				10.00	Komad
54	Set za torakalnu punkciju sa vodičem i mekanim kateterom	9600.00	1	Silikonska tuba	Silikonska tuba nesterilna sa mogućnošću sterilizacije na 134 stepena C, dijametra 4mm, unutrašnjeg promjera 4mm, dužine 25 metara	200.00	Set

55	Silikonska tuba	740.00	1	Silikonska tuba	Silikonska tuba nesterilna sa mogućnošću sterilizacije na 134 stepena C, dijametra 4mm, unutrašnjeg promjera 4mm, dužine 25 metara	200.00	m
56	CPAP maske	3450.00	1	Flow-Safe II® CPAP sa Delux Full Face Maska sa ravnim konektorom -	Flow-Safe II® CPAP sa Delux Full Face Maska sa ravnim konektorom - CPAP sistem za jednokratnu upotrebu sa integrisanim manometrom za proveru pritiska. Unutrašnji ventil za smanjivanje pritiska ograničava maksimalni CPAP pritisak na 25 cm H2O@25 Lit/min. Preciznost manometra je +/-3 cm H2O do 15 cm H2O i +/- 5 cm H2O iznad 15 cm H2O. Deluxe maska zadovoljava zahteve standarda ISO 5356-1. Veličina porta : 22 mm I.D. Jastučići za čelo za dodatnu udobnost koji smanjuju pritisak na nos i podešavaju prijanjanje. Kopče za brzo skidanje maske i lak pristup licu. 3 veličine Small /Child, Medium/Small adult, Large.	10.00	Komad

56	CPAP maske	3450.00	2	Flow-Safe II® CPAP sa Delux Full Face Maska sa ravnim konektorom -	Flow-Safe II® CPAP sistem sa integrisanim nebulizatorom - CPAP sistem sa ugrađenim nebulizatorom za jednokratnu upotrebu. Unutrašnjostni ventil za smanjivanje pritiska ograničava maksimalni CPAP pritisak na 25cm H2O @ 25 Lit/min. Preciznost manometra je +/-3 cm H2O do 15 cm H2O i +/- 5cm H2O iznad 15 cm H2O. Samo jedno crevo za kiseonik.inkorporiran prekidač za uključivanje i isključivanje nebulizatora. Ugrađen manometar za verifikovanje pritiska.Maska sa elastičnim pojasem za glavu se lako postavlja pomoću čičak trake.3 veličine Small /child, Medium/Small adult, Large	10.00	Komad
57	Set za ECMO	22146.00	1	Set za ECMO	Set za podršku srce-pluća u kontinuiranom trajanju do 30 dana, tj. Set za ekstrakorporalnu membransku oksigenaciju, kompatibilan sa poistojećim aparatom	3.00	Komada
			2	Venske perkutane kanile za ECMO	Obložene heparinom, sa konektorom 3/8, raznih veličina sa insercionim kitom, duzine 55cm	3.00	Komada
			3	Arterijska perkutana kanila za ECMO	Arterijske HLS kanile za perkutanu kanulaciju, konektor 3/8 luer - lock, raznih veličina	3.00	Komada

57	Set za ECMO	22146.00	4	Insercioni set	Set mora sadržati žicu, vodič 0,97ml, dužine 150cm, skalpel, ššpric 10 ml, dilatatori odgovarajućih veličina	6.00	Komada
58	Trake za zatvaranje sternuma	9000.00	1	Trake za zatvaranje sternuma	traka 100% nemetalna i radioluscentna za zatvaranje sternuma. Napravljena od uhmwpe i tkanja od poliestera. Napravljena sa unaprijed vezanim čvorom i iglom za sječenje. Kompatibilna sa postojećim tenziometrom.	50.00	Komada
59	Monitoring dubine anestezije	48750.00	1	Elektrode za dubinu sedacije i anestezije	Dvostrani senzor za jednokratnu upotrebu za kontinuirano praćenje dubine sedacije i anestezije. Elektrode moraju sadržati meku pjenu	500.00	Komada
			2	Elektrode za cerebralnu oksimetriju	Senzori za jednokratnu upotrebu, za praćenje cerebralne oksimetrije za odrasle. Moraju imati četiri talasne dužine, vrijednost trenda i apsolutnu vrijednost	400.00	Komada
60	Antibakterijski filteri	1680.00	1	Antibakterijski filteri	Antibakterijski filter, sterilan sa ovlaživačem 32,2 mg H2O/L rezistencije 1,6cm H2O PRI 30I/MIN, 2,7cm H2O pri 60L/min, sa luer lock priključko. TV>180ml	1000.00	Komada
61	Tubusi	4650.00	1	Dvolumenski tubusi	Tubusi-dvolumenski, PVC, bez kućice, sest sa dva konektora, Y nastavkom, stiletom i aspiracionim kateterom, providni, left, latex free, oba balončića sa "low pressure" , veličine 35 do 41	120.00	Komada

61	Tubusi	4650.00	2	Dvolumenski tubusi	Dvolumenski, pvc bez kučice, sest sa dva konektora Y nastavkom, stiletom i aspiracionim kateterom, providni RIGHT, latex Free, oba balončića sa "Low pressure", veličine 35 do 41	30.00	Komada
62	Balon za ventilaciju	110.00	1	Balon za ventilaciju	Balon za ventilaciju sa ugrađenim API, ventilom za ograničenje maksimalnog inspiratornog pritiska, podešen sigurnosni pritisak, približno 60cm H2O, mogućnost ventilacije sa i bez dodatnog izvora O2, mogućnost privremenog isključivanja api ventila. Jednosmjerni ventilni sistem koji sprečava reudisanje izdahnutog vazduha	5.00	Komada
63	Cor-knot aplikator	10012.80	1	Cor-knot aplikator	set od 2 aplikatora i 12 kopči	5.00	Komada
			2	Kopče za Cor-knot aplikator	pakovanje od 12 kopči	5.00	Komada
64	Prsten za rekonstrukciju trikuspidalne valvule	4100.00	1	Prsten za rekonstrukciju trikuspidalne valvule		10.00	Komada

Tehnička specifikacija nakon izmjena

Redni broj partije	Opis	Procijenjena vrijednost bez PDV	Redni broj predmeta nabavke	Opis predmeta nabavke	Bitne karakteristike predmeta nabavke	Količina	Jedinica mjere
1	Aortne mehaničke valvule sa graftom	13550.00	1	Aortne valvule sa graftom	Uz protezu obavezna eza	10.00	Komad

2	Mitrealne mehaničke valvule	15000.00	1	Mitralne valvule, mehaničke		15.00	Komad
3	Hirurški konci za zatvaranje	42704.15	1	Polyglactin 910 ili PGA sa triklosanom (2)	40mm, dužina konca 90cm, 1/2 kruga	1200.00	kom
			2	Polyglactin 910 ili PGA sa triklosanom (0),	36mm, dužina konca 90cm, 1/2 kruga	600.00	kom
			3	Polyglactin 910 PGA sa triklosanom (2/0),	30mm, dužina konca 70cm, kožna igla 3/8 kruga	1200.00	kom
			4	Polyglactin 910 PGA sa triklosanom	ljubicasti, 2, 90cm, upredeni, kožna, 48mm, 1/2 kruga,	1000.00	kom
			5	Polyester presvučen polibutilatom	zeleni i bijeli (5+5 šavova), 2/0, 26mm igla, 2 igle, 1/2, 75cm dužina konca, bez pledžeta	5.00	kutija
			6	Polyester presvučen polibutilatom	zeleni i bijeli (4+4 šavova), 2/0, 22mm igla, 2 igle, 1/2, 90cm dužina konca, sa pledžeta, vel 3mmx 6mmx 1,5mm	5.00	kutija
			7	Polyester presvučen polibutilatom	zeleni i bijeli (5+5 šavova), 2/0, 17mm igla, 2 igle, 1/2, 75cm dužina konca sa pledžetom 3mm*6mm*1,5mm	20.00	kutija
			8	Polyester presvučen polibutilatom	Zeleni, 6,48mm, kožna igla, 1/2 kruga, 75cm	600.00	kom
4	Hirurški konci, anastomoza	79342.52	1	Polypropylene	Plavi, 8/0, dužina konca 60cm, monofilamentni, kardiovaskularna CC igla, od legure wolfram-rheniuma. 9,3mm, 3/8, dvije igle	1200.00	Komad
			2	Polypropylene	Plavi, 7/0, dužina konca 75cm, monofilamentni, igla, 9,3mm, 3/8 zakrivljena, dvije igle, igla od legure wolfram-rhenium	300.00	Komad

4	Hirurški konci, anastomoza	79342.52	3	Polypropylene	Plavi, 3/0, dužina konca 90cm, monofilamentni, igla, 22mm, jednopolovinska visi black, dvije igle sh-1+	72.00	Komad
			4	Polypropylene	Plavi, 6/0; 75cm; monofilamentni, igla 13 mm, 3/8 kruga, dvije igle, igla od legure wolfram-renium	1000.00	Komad
			5	Polypropylene	Plavi, 4/0; dužina konca 90cm; monofilamentni, igla 22 mm, 1/2kruga, dvije igle	144.00	Komad
			6	Polypropylene	Plavi, 5/0, 90cm, monofilamentni , 17mm, 1/2 kruga, dvije igle	700.00	Komad
			7	Polypropylene	Plavi, 4/0, 26mm igla, 1/2 , 90cm, dvije igle	800.00	Komad
			8	Polypropylene	Plavi, 4/0, 17mm igla, okrugla, dvije igle, 1/2 kruga, 90cm	800.00	Komad
			9	Polypropylene	Plavi, 3/0, 90cm, monofilamentni okrugla, dvije igle 26mm , 1/2 kruga	1200.00	Komad
			10	Polypropylene	Plavi, 5/0; 75cm dužina konca; monofilamentni, igla 26 mm, 1/2 kruga, dvije igle	700.00	Komad
			11	Polypropylene	plavi, 5/0; dužina konca 90cm; monofilamentni igla 22 mm, 1/2 dvije igle	100.00	Komad
5	Sterilno zapakovan set za By-pass	39387.00	1	Sterilno zapakovan set za By-pass	Mušema za sto, minimum 150 x 190 cm (3 kom) Prekrivka za etažerke 150x180cm (2 kom) Operacioni mantil pojačani SMMS (XL ili 150cm) (3 kom) Operacioni mantil SMMS (L ili 130cm), pojačan (2 kom)	500.00	set

Kesa za etažerku,
80cm x 145cm (2
kom)
Samoljepljiva traka,
minimum 9 x 50cm (2
kom)
Prekrivka sa
samolepljivim rubom,
dvoslojna, 75cmx90cm
(10 kom)
Prekrivka za ispod
noge, minimum 150 x
150cm (1 kom)
Prekrivka sa
samoljepljivim rubom,
minimum 175 x 180cm
(1 kom)
"Prekrivka sa otvorom i
zaštitom za polne
organe, minimum
dvoslojna sa dodatnim
pojačanjem oko mjesta
incizije. (175cm x
260cm)" (1 kom)
Kardiohirurška
prekrivka, minimum 2
sloja, sa dodatnim
pojačanjem oko mjesta
incizije i zaštitom od
refleksije OP
svejtla, torakalni otvor
38x40cm. Sa
integrisanom
incizijskom folijom,
pregibnim djelom i
vrećicama sa strane.
Čvrstina materijala i na
suvom i na mokrom
180N, brzina
apsorpcije (run off)
46% u zoni incizije i
kapacitet upijanja min
405ml/m2 u zoni
incizije" (1 kom)
Kesa za otpad
(jednocomorna),
minimum (38 x 40) (3
kom)
Papir za brisanje ruku,
minimum 30 x 40cm
(10 kom)
Naznačene dimenzije
mogu odstupati za +/-

		5%. Svi artikli po traženim pozicijama moraju biti zapakovani po navedenom redosljedu u jednom sterilnom pakovanju, to znaci jedno pakovanje jedna operacija/intervencija.		
2	Komplet za opštehirurške procedure,sa samoljepljivim ivicama, višeslojni, nepromočiv	<p>Komplet za opštehirurške procedure,sa samoljepljivim ivicama, višeslojni, nepromočiv</p> <p>Sastavni djelovi su:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. kesa stola za instrumente (ojačana) 80x145 cm 2. čaršav za sto (ojačan) 150x190 3. četiri ubrusa za brisanje 30x40 4. čaršav 150x250- ojačani dio 70 cm i ljepljivi 100cm 5. čaršav175x180- ojačani i ljepljivi dio 80cm 6. dvije komprese 90x75 sa ljepljivim i ojačanim dijelom 90cm 7. ljepljiva traka 9x50 <p>Materijal: polietilen +polipropilen/ 3 sloja/ nepropusan</p> <p>Absorpcioni kapacitet tecnosti materijala od kojeg su sastavljeni setovi treba da bude minimum 400 ml/m2.</p> <p>Rezultati testova treba da budu u skladu sa standardom ISO 9073-6.</p> <p>Permeabilna barijera tecnosti treba da iznosi minimum 140cm vodenog stuba.</p> <p>Rezultati testova treba da su u skladu sa standardom EN20811.</p>	200.00	Set

				(Isporučivanje će se vršiti mjesečno prema zahtjevima naručioca)			
6	Setovi za ECC, za roler i CF pumpu, setovi za rekuperaciju i level senzori	208000.00	1	E.K.C. Komplet po nacrtu Centra za KCCG, kompatibilan sa postojećim monitoringom	sa membranom oksigenatora presvučenom Phosphorylcholinom, za odrasle osobe, izmjenjivač toplote poliuretanski, minimalni operativni nivo 150ml, sa minimalnom vrednošću maksimalnog protoka 8 litara i vise sa integrisanim arterijskim filterom	250.00	Komad
			2	Setovi za rekuperaciju krvi	Kapacitet zvona 225 ml sa mogućnošću prilagođavanja brzine pranja krvi zavisno od hitnosti	150.00	Komad
			3	Level senzor za oksigenatore kompatibilni sa Shtokertovim aparatom 23-27-41 ili ekvivalentno		500.00	Komad
			4	Hemofilteri	Hemokoncentrator/He mofilter – Površina membrane od 0,6 m2 - 0,65 m2. Priming ≤ 45 ml, oncer protoka od 100 - 500 ml/min.	20.00	kom
			5	Set za davanje krvne kardioplegije	Set za krvnu kardioplegiju sa izmjenjivačem toplote i ostalim neophodnim elementima za preciznu i bezbjednu isporuku kardioplegijskog rastvora, filter 100 mikrona, protok/izmjenjivač toplote 1500ml - 2500ml, površine od 550-650cm2, priming od 50-60ml	100.00	Komada

7	Hemoperfuzioni kertridz za adsorpciju citokina, manji	31600.00	1	Hemoperfuzioni ketridži za adsorpciju citokina	Hemoperfuzioni ketridži za jednokratnu upotrebu, koristi se za adsorpciju prekomjerno nakupljenih medijatora inflamacije (citokin) i molekula molekulske mase od 10-60 kDa, iz krvi pacijenta tokom ekstrakorporalne terapije. Hemoperfuzioni ketridž, sa pripadajućim konektorima , kompatibilan je sa mašinama za ECC, i ECMO. Zapremina ketridža preko 360ml, efektivnog volumena krvi 150 ml, apsorptivne površine preko 54 000 m2	20.00	Komad
8	Hemoperfuzioni kertridz za adsorpciju citokina, veći	7000.00	1	Hemoperfuzioni ketridz za adsorpciju citokina	Hemoperfuzioni ketridži za jednokratnu upotrebu, koristi se za adsorpciju prekomjerno nakupljenih medijatora inflamacije (citokin) i molekula molekulske mase od 500 Da do 65 kDa, iz krvi pacijenta tokom ekstrakorporalne terapije. Hemoperfuzioni ketridž, sa pripadajućim konektorima , kompatibilan je sa mašinama za ECC, i ECMO. Zapremina ketridža preko 350ml, efektivnog volumena krvi 150 ml- 200 ml, apsorptivne površine 86 000 m2	10.00	Komad
9	Hirurska oksidisana celuloza	28627.00	1	Oksidisana regenerisana celuloza	10x20cm sa baktericidnim svojstvima	400.00	Komad

9	Hirurska oksidisana celuloza	28627.00	2	Jednokratni set za pravljenje i aplikaciju autolognog fibrinskog lijepka	koji sadrži sterilni kit za pravljenje fibrinskog lijepka kojim se uzima krv,antikoagulans i PH4, acetatni pufer i sterilna olovka za aplikaciju sa tasterom za start aplikaciju; uz setove gratis aparat	20.00	Komad
			3	Hemostatska matrica želatinozna masa	sa fleksibilnim aplikatorom 8-11cm	25.00	Komad
			4	Sterilni hirurški vosak	2,5gr	800.00	Komad
10	Cover i troakari	7400.00	1	Cover za ultrazvučnu sondu	minimalna dimenzija 15 x 120cm, sterilno pakovanje koje se sastoji od jednog gel pakovanja, dvije gumene trake i 1.1 pakovanje od 20 komada	300.00	Komad
			2	Cover za transezofagealnu sondu	Set koji se sastojiod ultracovera minimalnih dimenzija 30/11/1000mm, biteguard-a, twistlock-a, hel šprica, sterilno pakovanje, paket od 12 komada	100.00	Komad
11	Potrošni materijal za infuzione išpric pumpe B Braun	19180.00	1	Perfuzioni špric	vol. 50ml+originalna igla(kompatibilan sa Braunovom špric pumpom,)	7000.00	Komad
			2	Perfuziona linija,	ID 0,9mm, 150cm, transparentna	3000.00	Komad
			3	Sistemi za infuzomat,	kompatibilan sa B Braunovim infuzomatima	2000.00	Komad
			4	Dodatak boci za višekratno izvlačenje sadržaja iz boce sa vazdušnim antibakterijskim filterom		4000.00	Komad

12	Arterijski kateter set	7500.00	1	Arterijski kateter set	Arterijski kateter set 20Ga duzine 8cm od radiopropusnog poliuretana sa zicom vodiljom .0.21" (0,46 - 0.53mm) x 13-3/4 (20 - 35cm) sa pravim mekim vrhom na oba kraja i uvodnom iglom 20Ga x 1/2" (4cm)	300.00	Komad
13	Torakalna drenaža	34970.00	1	Plastični sterilni kanisteri za postojeći drenažni sistem	kapaciteta 800ml sa opcijom za sprečavanje stvaranja pjene uz setove gratis aparat	400.00	Komad
			2	Duplo drenažno sterilno crijevo sa velikim konektorom za postojeći drenažni sistem		300.00	Komad
			3	"y" nastavci za drenažu		200.00	Komad
			4	Četvorokomorni sistem za torakalnu drenažu, koja se može po potrebi koristiti za sakupljanje drenažnog sadržaja iz jednog ili dva drena	ukupne zapremine najmanje 2.100 ml, kompaktna, stabilna boca sa držačem za krevet. Sabirna komora sa dva odjeljka zapremine najmanje od po 1.000 ml. Automatska valvula koje reguliše pozitivan pritisak i valvula za regulaciju negativnog pritiska. Mogućnost dekonektovanja dovodnih creva radi brze zamene sistema. Dovodno crevo je otporno na presavijanje. Sigurnosni port za punjenje sistema štiti pacijenta od spoljašnjeg pritiska. Beziglieni port za uzimanje uzoraka eksudata. Boca treba da je bezbedna za MRI.	500.00	Komad

13	Torakalna drenaža	34970.00	5	Ravna konekcija za drenažu		200.00	Komad
			6	Četvorokanalni spiralni silikonski dren	Četvorokanalni silikonski spiralni dren CH 24	100.00	Komad
14	Sanitetski i operacioni materijal	31931.00	1	Hirurški mantil	SMMS veličina L ili 130cm sa sterilnim omotom i sterilnim krpama za brisanje ruku, ojačani	500.00	Komad
			2	Hirurški mantil	SMMS veličina XL ili 150cm sa sterilnim omotom i sterilnim krpama za brisanje ruku 2 komada, ojačani	500.00	Komad
			3	Sterilne komprese	dvoslojne 75x90cm, prekrivka sa samoljepljivim rubom	20000.00	Komad
			4	Hirurška maska za lice	na vezivanje	5000.00	Komad
			5	Hirurška maska za lice sa zaštitom protiv zamagljivanja naočara	na vezivanje	5000.00	Komad
			6	Uniforme za jednokratnu upotrebu	SMMS, 100% polipropilen ,bez latexa, težina materijala od 35gr/m2-50gr/m2 od S do XXL	200.00	Komad
			7	Hirurska kapa	na vezivanje	10000.00	Komad
			8	Samolepljivi, viseslojni dezinfekcioni otirači	60cm*115cm	1000.00	list
			9	Elastični zavoj	15cm x 5m	400.00	Komad
			10	Kecelje za jednokratnu upotrebu	Bijele, 75x130cm	100.00	Komada
15	Hirurške rukavice bez talka	2800.00	1	Hirurške rukavice	bez pudera 6.5 i 7	3000.00	Par
			2	Hirurške rukavice	bez pudera, latexa, polyisopren, accelerator free, 7.5 i 8	500.00	Par
16	Višekratne šegice za sternotom	2897.50	1	Silikonske trakice za okluziju krvnog suda u različitim bojama	dužina trake 75cm, dijametar trake 2,5 mm	5.00	Kutija
			2	PTFE PLEDGETS	PTFE pledgets - soft 16x7x1,5	10.00	Kutija

17	Dezinfekciona sredstva	4022.00	1	Antiseptik za dezinfekciju osjetljive kože	Aktivni sastojci u 100 ml: 45gr etanola (100%) i 18 gr propan - 1-ola	15.00	kanister od 5l
			2	Antiseptik za dezinfekciju osjetljive kože	Aktivni sastojci u 100 ml: 45gr etanola (100%) i 18 gr propan - 1-ola	20.00	bočica od 500ml
			3	Alkoholno sredstvo sa hlorheksidino u boji (obojeni)	Sastav: 70% izopropyl alcohol, 2% chlorhexidine 2%. Bočica sa raspršivačem	300.00	bočica od 250ml
			4	Rastvor povidon joda na bazi alkohola za dezinfekciju operativnog polja	Sastav: 50,0gr izopropanola, 1 gr povidon joda / 100ml rastvora.	50.00	boca 1l
			5	Rastvor za dekolonizaciju kože za pacijente	sredstvo na bazi tenzida i poliheksanida (poliaminopropil bigvanid)	20.00	bočica od 500ml
			6	Dezinfekciono sredstvo za ruke 5l	Aktivni sastojci u 100 gr: propan-2-ol 45.0g, propan -1-ol 30.0g. Mecetronium etilsulfat 2.2g. Ostali sastojci: Glicerol 85%, tetradekan -ol, mirisni, patent plava V 85%, prečišćena voda	10.00	kanister od 5l
18	Sterilne četke za hirurško pranje ruku	3000.00	1	Sterilne četke za hirurško pranje ruku	sa hlorheksidinom	5000.00	kom
19	Setovi za vakuum terapiju rana	13241.00	1	Sterilni set za liječenje rana vakuumom, kompatibilan sa postojećim vakuum aparatom na odeljenju kardiohirurgije.	Dimenzije sunđera moraju biti razlicitiv velicina od S - XL	200.00	Komad

19	Setovi za vakuum terapiju rana	13241.00	2	Kanister plastični	800ml za bezbjedno odlaganje sekrecije iz rane.Mora biti kompatibilan sa postojećim vakuum aparatom na Odjeljenju kardiohirurgije. Uz potrošni materijal isporučiti aparat za vakuum terapiju rana čija cijena je uračunata u ponuđenuc cijenu.	50.00	Komad
20	Dušeci za aktivno grijanje i hlađenje pacijenata	1950.00	1	Obloga za glavu i vrat pacijenata koji se podvrgavaju kardiohirurskim procedurama (u ECC-cirkulatorni arest)	Ispunjena gelom koji se koristi za hlađenje i zagrijavanje glave, pakovanje od 10 komada	1.00	Pak
21	Swan-Ganz kateteri	47300.00	1	Swan-Ganz kateter* 4 kraka, 7fr, 110cm Hands off termodilutation catheter with twistlock cat., integral flushing ballon test chamber		150.00	Komad
			2	Uvodnik za Swan Ganz kateter 8,5 Fr Uvodnik za katetere za uvođenje kardiovaskularnih katetera kao što su Swan Ganz ili privremeni kateter za pejsing		500.00	Komad
			3	Centralni venski kateter, CVK trolumenski 7 Fr 20 cm	Izradjen od specijalno formulisanog biokompatibilnog poliuretanskog materija, koji obezbjedjuje čvrstoću tokom uvođenja, a omekšava unutar tijela.	300.00	Komad

21	Swan-Ganz kateteri	47300.00	4	Centralni venski kateter, CVK četvorolumenski 7 Fr 20 cm	Izradjen od specijalno formulisanog biokompatibilnog poliuretanskog materija, koji obezbjedjuje čvrstoću tokom uvođenja, a omekšava unutar tijela.	100.00	Komad
22	Potrošni materijal za postojeći video laringoskopom ProVu	4100.00	1	Endotrahealni tubusi	Endotrahealni tubusi, sterilni za jednokratnu upotrebu, sa High volume, low-pressure suff-om, raznih veličina	1500.00	Komada
			2	Jednokratne špatule	Kompatibilne sa postojećim video laringoskopom ProVu, veličina od 1-4	20.00	Komada
			3	Drzac ET tubusa	Drzac ET tubusa koji zadržava i održava položaj ET tubusa svih velicina, nakon plasiranja	500.00	Komada
			4	Airway	Orofaringealni airway za disajne puteve koji sprečavaju da jezik opstruiše disajni put, dok integrisani ugrizni blok štiti of njegovog zatvaranja (okluzije). Sve veličine od 3-12 cm.	200.00	Komada
23	Hirurški konci i ligature	8100.00	1	Poliester presvučen polibutilatom	Zeleni, 1, 180cm, upredeni, ligature	1200.00	Komad
			2	Poliester presvučen polibutilatom	Zeleni, 0, 180cm, upredeni ligature	600.00	Komad
			3	Poliester presvučen polibutilatom	Zeleni, 4/0cm, upredeni Ligature	500.00	Komad
			4	Poliester presvučen polibutilatom	Zeleni, 2/0, 75cm, upredeni, okrugla, 30mm, ½ kruga	1500.00	Komad
			5	Poliester presvučen polibutilatom	Zeleni, 3/0, 75cm, upredeni, okrugla, 25mm, ½ kruga igla	100.00	Komad
			6	Poliester presvučen polibutilatom	Zeleni, 3/0, 90cm, upredeni 2 igle, 25mm, ½ kruga	100.00	Komad

24	Žice za sternum, šavni materijal	7125.00	1	Žice za sternum	veličine 5 -7, igla kožna, trobrida, veličine igle 48mm, 45cmx4, izrađena od čelika, serije 300, u skladu sa AIS, dužina žice 4x45 titanijumska	300.00	Komad
25	Resting elektrode	4200.00	1	Perkutane elektrode za defibrilaciju kompatibilne sa defibrilatorom "Philips"		150.00	Komad
26	Potrošni anesteziološki materijal	15400.00	1	Elektrode za EKG	Blue Sensor R	4000.00	Komad
			2	Dijalizni kateter	12 Fr (4.0mm), lenght 600mm	70.00	Komad
			3	Perfuzione arterijske kanile	20G sa Switch off zatvaračem	2000.00	Komad
27	Potrošni anestezioloski materijal	8920.00	1	Slavinice trokrake		8000.00	Komad
			2	Estensione tube	sa trokrakom slavnicom 2,5mm, 25cm	1000.00	Komad
			3	Estensione tube	sa trokrakom slavnicom 2,5mm, 50cm	1000.00	Komad
			4	Sterilni špic	Špic unaprijed napunjen 0,9%NaCL-om, za ispiran je vaskularnih pristupa, Luer-lock vrh	2000.00	Komada
28	Potrošni material za Datascope	33450.00	1	Fiberoptički balon kateter,	seasation, (IABP Datascope ili ekvivalentno), raznih veličina	30.00	Komad
29	Vaskularne proteze za interpoziciju grafta	8370.00	1	Vaskularne proteze za interpoziciju grafta	veličine 28, 30, 32, 34, 36, 38	30.00	Komad
30	Poštošni materijal za defibrilator Shiller	2740.00	1	Samolepljive elektrode za defibrilaciju i eksterni pejsing kompatibilne sa aparatom Shiller		20.00	Komad
			2	Senzori za SpO2 sa kablom za transportni defibrilator		2.00	Komad
			3	Kablovi za EKG kompatibilnin sa transportnim defibrilatorom-Shiller		2.00	Komad

30	Poštrošni materijal za defibrilator Shiller	2740.00	4	Kablovi za IBP kompatibilnin sa transportnim defibrilatorom-Shiller		2.00	Komad
31	Potrosni materijal za Del Nido	54000.00	1	Sistem za davanje Del Nido kardioplegije sa izmenjivačem toplote - po nacrtu Centra za kardiohirurgiju	Custom Pack Cardioplegia Del Nido 1:1 Sistem za davanje Del Nido kardioplegije sa izmenjivačem toplote - po nacrtu Centra za kardiohirurgiju	400.00	Komad
32	Rastvor za infuziju	19240.00	1	Plasma lite	Rastvor 1000 ml, (PH 7,4) rastvora za infuziju sadrzi 5,26 gr natrijum hlorida, 0,37gr kalijum hlorida, 0,30gr magnezijum hlorid heksa hidrata, 3,68 gr natrijum acetat trihidrata, 5,02 gr natrijum glukonata.	1300.00	Komad
33	Kardiohirurški potrošni materijal	340137.02	1	E.K.C. komplet sa roler pumpom, po nacrtu Centra za kardiohirurgiju KCCG, kompatibilan sa postojećim monitoringom	Oxygenator sa Balance Biosurface oblogom, površina membrane 2,5 metara kvadratna. Minimalni operativni nivo volumena 200ml. Izmjenivač toplote od nerđajućeg čelika.	280.00	kom
			2	Produzena aortna kanila za davanje kardioplegije sa vodičem 14Ga (7F)		40.00	kom
			3	Sistemi za rekuperaciju krvi za autolog, kompatibilan sa aparatom		250.00	kom
			4	Arterijska kanula za ECC sa plastičnim vrhom raznih veličina		250.00	kom
			5	Venska dvostepena kanula za ECC armirana raznih veličina		400.00	kom
			6	Venska jednostepena kanila za ECC armirana	(sa pravim silikonskim vrhom) raznih veličina	80.00	kom

33	Kardiohirurški potrošni materijal	340137.02	7	Venska jednostepena kanila za ECC armirana	(sa krivim silikonskim vrhom ugao 90 stepeni) raznih veličina	80.00	kom
			8	Lijevo komorni vent	Raznih veličina	150.00	kom
			9	Igle za kardioplegiju	9Fr	300.00	kom
			10	Ostijalne kanule silikonske	17Fr	20.00	kom
			11	Ostijalne kanule silikonske	20Fr	20.00	kom
			12	Fixator srca		2.00	kom
			13	Luxator (pozicioner) srca		2.00	kom
			14	Kertridži za ACT		4000.00	kom
			15	Šant za off pump kardiohirurške procedure	1,0 1,25 1,5 1,75 2,0 2,25 2,5 2,75 3,0	5.00	kom
			16	Venska kanila za perkutanu femoralnu kanulaciju - sa više otvora	Raznih veličina	50.00	kom
			17	Arterijska kanila za femoralnu kanulaciju	Raznih veličina	40.00	kom
			18	Produžena kanila za luk aorte -	Raznih veličina	250.00	kom
			19	Elektroda za epikardni pacemaker bipolarna		300.00	kom
			20	Vent za perikardnu sukciju sa metalnim vrhom		40.00	kom
			21	Vent za perikardnu sukciju sa plastičnim vrhom		20.00	kom
			22	Pančer	4,0 mm - detaljan opis	12.00	kom
			23	Venska trostepena kanila	29/29/29 dužina 38cm (+ - 2cm), konektor 3/8, pakovanje 10 komada	2.00	Pakovanja

34	Biološke mitralne valvule	15500.00	1	Mitralne valvule biološke	od goveđeg tkiva veličine od 25 do 31, žica napravljena od legure cobalt-hrom-nikl-molidben, koja valvuli omogućava odličnu vidljivost pod rendgenom. Trostrukokompozitna, biomehanički dizajnirana valvula. Biološki listići valvule su tretirani odgovarajućim antikalifikacionim procesom kako bi valvula što dugotrajnija	10.00	Komad
35	Uložak za hirurški kliper i sterilna transparentna samolepljiva inciziona folija za operativno polje	12000.00	1	Uložak za hirurški kliper sa rotirajućom glavom;	Na svakih 350 jednokratnih nastavaka, jedan aparat gratis. Aparat mora imati mogućnost pranja i potapanja u dezinfekciono sredstvo	350.00	Komad
			2	Uložak za hirurški kliper sa fiksnom glavom;	Na svakih 400 jednokratnih nastavaka, jedan aparat gratis. Aparat mora imati mogućnost pranja i potapanja u dezinfekciono sredstvo	400.00	Komad
			3	Antimikrobna sterilna samolepljiva inciziona folija sa jodoformom za operativno polje, sterilisana gama zracima, ukupna dimenzija 85 x 66cm, inciziona dimenzija 85 cm x 56 cm		250.00	Komad

36	Aortne biološke valvule od goveđeg tkiva	134250.00	1	Aortne biološke valvule	19mm-27mm 4; Goveđa perikardna valvula sastavljena od tri laserski siječena kuspisa koji su smješteni u dvodijelni PEEK polimerni ram. Antimineralizacioni tretman AOA. Supraanularna valvulka dizajnirana za buduće Vi implantacije. Podobna za MISC procedure. PEEK presvučen barijum-sulfatom za bolju RTG vidljivosti. Mekan i fleksibilan šiveći prsten koji omogućava lako šivenje i postavljanje na mjesto implantacije. MRI kompatibilan bez ograničenja. Veličine od 19-27 mm	50.00	Komad
37	Potrošni materijal za Philips monitore	37210.00	1	kablovi za IABP kompatibilni sa postojećim monitoringom		20.00	Komad
			2	moduli za IABP kompatibilni sa postojećim monitoringom		5.00	Komad
			3	moduli za SPO2 kompatibilni sa postojećim monitoringom		1.00	Komad
			4	moduli za EKG monitoring, kompatibilni sa postojećim monitoringom		6.00	Komad
			5	kablovi petožilni sa međukablom za EKG za operacionu salu, neosjetljivi na tarmokauter, kompatibilni sa postojećim monitoringom		10.00	Komad

37	Potrošni materijal za Philips monitore	37210.00	6	međukablovi za EKG monitoring, kompatibilni sa postojećim monitoringom		10.00	Komad
			7	temperaturni kablovi za nazofaringealnu temperaturu, kompatibilni sa postojećim monitoringom		10.00	Komad
			8	SpO2 senzori za prst kompatibilni sa postojećim monitoringom		1.00	Komad
			9	petožilni kablovi za EKG, kompatibilni sa postojećim monitoringom		5.00	Komad
			10	Kabal za CO komplet sa temperatirnom sondom, kompatibilni sa postojećim monitoringom		2.00	Komad
38	Transdjuseri	10150.00	1	Disposable transducers set	3*152cm sa adapterima, blood pressure Transduser set za propiranje invazivnih linija kompatibilan sa postojecim monitoring kablovima,	200.00	Komad
			2	Disposable transducers set	2*152cm sa adapterima, blood pressure Transduser set za propiranje invazivnih linija kompatibilan sa postojecim monitoring kablovima,	300.00	Komad
			3	Disposable transducers set	1*152cm sa adapterima, blood pressure Transduser set za propiranje invazivnih linija kompatibilan sa postojecim monitoring kablovima,	50.00	Komad

39	POTROSNI MATERIJAL ZA TERMOKAUTER	4909.50	1	Aktivna elektroda za odrasle za višekratnu upotrebu	Aktivna elektroda (olovka), silikonska za višekratnu upotrebu, sa integrisanim kablom minimalne dužine 4 metra, tropinskim utikačem, sa ručnim prekidačem sječenja i monoplarne koagulacije (rocker switch), autoklavabilna (minimum 50 sterilizacija) i podržava tehnologiju trenutnog odgovora, kompatibilna sa postojećim aparatom Valeylab i sa aparatom iz pozicije 5 ove partije	10.00	Komad
			2	Neutralna elektroda za odrasle za jednokratnu upotrebu	(Neutralna elektroda za jednokratnu upotrebu sa integrisanim kablom minimalne dužine 2 metra, kontaktna površina preko 120 cm ² , prekrivena neiritirajućim gelom, lateks free, od kvalitetnog kompaktnog materijala. Podržava REM tehnologiju.) kompatibilna sa postojećim aparatom Valeylab i sa aparatom iz pozicije 5 ove partije	400.00	Komad
			3	Čičak za čišćenje aktivna elektrode termokautera		600.00	Komad
			4	Zaštita za kožu	Wound protector, dimenzije 2.5cm x 6cm	20.00	Komada
40	Automatski klipsevi	20295.00	1	Titaniumski klipsevi-	SMALL sa aplikatorom (na 6 kutija jedan aplikator gratis)	40.00	Kutija
			2	Titaniumski klipsevi-	Medium sa aplikatorom (na 6 kutija jedan aplikator gratis)	50.00	Kutija

41	RING ZA REKONSTRUKCIJU MITRALNE VALVULE	9700.00	1	Ring za rekonstrukciju mitralne valvule	Semirigidni prsten	20.00	Komad
42	RING ZA REKONSTRUKCIJU MITRALNE VALVULE	23400.00	1	RING ZA REKONSTRUKCIJU MITRALNE VALVULE	Mitralni prsten za određivanje dužine hordi. Semirigidni prsten izradjen od nitinola za optimalnu akomodaciju, ovalnog silikonskog kafa za bolju anularnu prilagodljivost i obložen karbofilmom za redukciju inflamatorne reakcije i optimalnu endotelizaciju, sa kompletno fleksibilnim posteriornim segmentom za bolju dijastolnu ekspanziju. Mogućnost intraoperativnog prilagođavanja veličine pomoću podešavajućeg mehanizma-ključa. Saddle-shape dizajn za optimalnu koaptaciju listića i dugoročniju trajnost rekonstrukcije. Posjedovanje loops-a na posteriornom segmentu ringa za preciznije određivanje visine neo-hordi. Veličine od 28 do 38 sa prilagođenom visinom oblika ringa (saddle-shape) dizajnirana u cilju optimalne fiziološke geometrije i progresivno povećanje antero-posteriornog dijametra što pomaže akomodaciji ekcesivnog tkiva listića i redukcija rizika od SAM-a.	30.00	Komad

43	Perikardni patch	1260.00	1	perikardni patch	od perikardnog govedjeg tkiva ,9*14 cm	3.00	Komad
44	Aortna mehanička valvula	37800.00	1	aortna mehanička valvula	mehanička niskoprofilna valvula, veličine od 19-27, sa dva listića, izrađena od pirolitik-karbona, odvod otvora valvule I nativnog anulusa do 78%, implantira se kompletno supraanularno	30.00	Komad
45	Konci crna svila	1300.00	1	Crna svila	2/0, igla 3/8 kruga veličine 26-30mm kožna, dužina konca 70cm	1000.00	Komad
46	Grijač pacijenta i grijač krvi i rastvora	6340.00	1	Grejači jednokratni sterilni i nesterilni za pacijente u operacionoj sali I intezivnoj jedinici, prilagođeni kardiohirurškim potrebama;	na 400 prekrivača aparat gratis.	400.00	Komad
			2	Sistemi za zagrijavanje krvi I IV rastvora.	Na 350 setova aparat gratis	10.00	Komad
47	Biološke aortne valvule	298400.00	1	Biološke aortne valvule	Bezšavne valvule za hiruršku implantaciju Veličine S, M,L, XL	40.00	Komad
48	Poluprsten (bend za rekonstrukciju mitralne valvule)	16800.00	1	Poluprsten (bend za rekonstrukciju mitralne valvule)		40.00	Komad
49	Hirurški incizioni nož	783.00	1	Hirurški incizioni nož	1,52 mm, 15 stepeni, zakrivljena oštrica; kutija min 6 kom	25.00	Kutija

50	Sterilne hirurske rukavice od prirodnog latexa	1800.00	1	Sterilne hirurske rukavice od prirodnog latexa	bez pudera,sa sinteticom unutrasnjom oblogom. Mikrohrapave površine, potpuno anatomske oblikovane, sa urolanom ivicom. Debljina (jednostruka) u podrucju dlana 0.16mm-0.20 mm. Duzina rukavice min 260 mm Sila kidanja ≥ 12 N, Nivo kvaliteta $AQL \leq 0,65$ Nivo proteina manji od 10 $\mu\text{g/g}$ (Lowry metod) Nivoi 4 najcesca alergena prirodnog latexa (Hev b 1, Hev b 3, Hev b 5 i Hev b 6.02) manji od 0,050 $\mu\text{g/g}$ (FITkit); Za dokazivanje nivoa proteina i nivoa 4 najčešća alergena prirodnog latexa potrebno dostaviti test nezavisne laboratorije. Nivo endotoksina manji od 0,01 EU/ml (LAL test). Dostaviti test nezavisne laboratorije akreditovane od tijela za akreditaciju prema ISO/IEC 17025. Definisane kao licna zastitna oprema prema regulativi 2016/425, a kao medicinska oprema prema deklaraciji 93/42/EEC. Veličine 6,5 i 7;	3000.00	Par
51	Dezinfekcioni čepici za zatvaranje i zastitu arterijskih i venskih portova	16200.00	1	Dezinfekcioni čepici za zatvaranje i zastitu arterijskih i venskih portova	tamno zeleni dezinfekcioni čepici, 5 čepica na traci, 70% izopropil alkohola	30000.00	Komad

52	Torakalni kateteri i silikonski dren	6116.00	1	Torakalni kateter, ravni sa atraumatskim vrhom	Torakalni kateter stepovan u koracacima od 1cm, sa kontrastnom trakom prepoznatljivom za RKG zrake, sa najmanje 4 lateralna otvora 28F, minimalne dužine 50 cm	300.00	Komad
			2	Torakalni kateter, ravni sa atraumatskim vrhom	Torakalni kateter stepovan u koracacima od 1cm, sa kontrastnom trakom prepoznatljivom za RKG zrake, sa najmanje 4 lateralna otvora 32F, minimalne dužine 50 cm	600.00	Komad
			3	Torakalni kateter, angulirani sa atraumatskim vrhom	Torakalni kateter stepovan u koracacima od 1cm, sa kontrastnom trakom prepoznatljivom za RKG zrake, sa najmanje 4 lateralna otvora 28F, minimalne dužine 50 cm	100.00	Komad
			4	Torakalni kateter sa kopljem	Velicina 24	30.00	Komad
			5	Torakalni kateter sa kopljem	Velicina 28	30.00	Komad
			53	Potrošni materijal za respirator Hamilton	3470.00	1	CO2 senzor
			2	Višekratni adapter za senzor CO2	bez lateksa, sa oznakama za dužinu, sa najmanje četiri lateralna otvora 28 Fr dužine min 50cm	1.00	Komad
			3	Koaxialno crijevo	180cm sa flovv senzorom, set od 20 komada	10.00	Komad
54	Set za torakalnu punkciju sa vodičem i mekanim kateterom	9600.00	1	Silikonska tuba	Silikonska tuba nesterilna sa mogućnošću sterilizacije na 134 stepena C, dijametra 4mm, unutrašnjeg promjera 4mm, dužine 25 metara	200.00	Set

55	Silikonska tuba	740.00		1	Silikonska tuba	Silikonska tuba nesterilna sa mogućnošću sterilizacije na 134 stepena C, dijametra 4mm, unutrašnjeg promjera 4mm, dužine 25 metara	200.00	m
56	CPAP maske	3450.00		1	Flow-Safe II® CPAP sa Delux Full Face Maska sa ravnim konektorom -	Flow-Safe II® CPAP sa Delux Full Face Maska sa ravnim konektorom - CPAP sistem za jednokratnu upotrebu sa integrisanim manometrom za proveru pritiska. Unutrašnji ventil za smanjivanje pritiska ograničava maksimalni CPAP pritisak na 25 cm H2O@25 Lit/min. Preciznost manometra je +/-3 cm H2O do 15 cm H2O i +/- 5 cm H2O iznad 15 cm H2O. Deluxe maska zadovoljava zahteve standarda ISO 5356-1. Veličina porta : 22 mm I.D. Jastučići za čelo za dodatnu udobnost koji smanjuju pritisak na nos i podešavaju prijanjanje. Kopče za brzo skidanje maske i lak pristup licu. 3 veličine Small /Child, Medium/Small adult, Large.	10.00	Komad

56	CPAP maske	3450.00	2	Flow-Safe II® CPAP sa Delux Full Face Maska sa ravnim konektorom -	Flow-Safe II® CPAP sistem sa integrisanim nebulizatorom - CPAP sistem sa ugrađenim nebulizatorom za jednokratnu upotrebu. Unutrašnjostni ventil za smanjivanje pritiska ograničava maksimalni CPAP pritisak na 25cm H2O @ 25 Lit/min. Preciznost manometra je +/-3 cm H2O do 15 cm H2O i +/- 5cm H20 iznad 15 cm H20. Samo jedno crevo za kiseonik.inkorporiran prekidač za uključivanje i isključivanje nebulizatora. Ugrađen manometar za verifikovanje pritiska.Maska sa elastičnim pojasem za glavu se lako postavlja pomoću čičak trake.3 veličine Small /child, Medium/Small adult, Large	10.00	Komad
57	Set za ECMO	22146.00	1	Set za ECMO	Set za podršku srce-pluća u kontinuiranom trajanju do 30 dana, tj. Sest za ekstrakorporalnu membransku oksigenaciju, kompatibilan sa poistojećim aparatom	3.00	Komada
			2	Venske perkutane kanile za ECMO	Obložene heparinom, sa konektorom 3/8, raznih veličina sa insercionim kitom, duzine 55cm	3.00	Komada
			3	Arterijska perkutana kanila za ECMO	Arterijske HLS kanile za perkutanu kanulaciju, konektor 3/8 luer - lock, raznih veličina	3.00	Komada

	57 Set za ECMO	22146.00	4	Insercioni set	Set mora sadržati žicu, vodič 0,97ml, dužine 150cm, skalpel, ššpric 10 ml, dilatatori odgovarajućih veličina	6.00	Komada
	58 Trake za zatvaranje sternuma	9000.00	1	Trake za zatvaranje sternuma	traka 100% nemetalna i radioluscentna za zatvaranje sternuma. Napravljena od uhmwpe i tkanja od poliestera. Napravljena sa unaprijed vezanim čvorom i iglom za sječenje. Kompatibilna sa postojećim tenziometrom.	50.00	Komada
	59 Monitoring dubine anestezije	48750.00	1	Elektrode za dubinu sedacije i anestezije	Dvostrani senzor za jednokratnu upotrebu za kontinuirano praćenje dubine sedacije i anestezije. Elektrode moraju sadržati meku pjenu	500.00	Komada
			2	Elektrode za cerebralnu oksimetriju	Senzori za jednokratnu upotrebu, za praćenje cerebralne oksimetrije za odrasle. Moraju imati četiri talasne dužine, vrijednost trenda i apsolutnu vrijednost	400.00	Komada
	60 Antibakterijski filteri	1680.00	1	Antibakterijski filteri	Antibakterijski filter, sterilan sa ovlaživačem 32,2 mg H2O/L rezistencije 1,6cm H2O PRI 30I/MIN, 2,7cm H2O pri 60L/min, sa luer lock priključko. TV>180ml	1000.00	Komada
	61 Tubusi	4650.00	1	Dvolumenski tubusi	Tubusi-dvolumenski, PVC, bez kućice, sest sa dva konektora, Y nastavkom, stiletom i aspiracionim kateterom, providni, left, latex free, oba balončića sa "low pressure" , veličine 35 do 41	120.00	Komada

61	Tubusi	4650.00	2	Dvolumenski tubusi	Dvolumenski, pvc bez kučice, sest sa dva konektora Y nastavkom, stiletom i aspiracionim kateterom, providni RIGHT, latex Free, oba balončića sa "Low pressure", veličine 35 do 41	30.00	Komada
62	Balon za ventilaciju	110.00	1	Balon za ventilaciju	Balon za ventilaciju sa ugrađenim APi, ventilom za ograničenje maksimalnog inspiratornog pritiska, podešen sigurnosni pritisak, približno 60cm H2O, mogućnost ventilacije sa i bez dodatnog izvora O2, mogućnost privremenog isključivanja api ventila. Jednosmjerni ventilni sistem koji sprečava reudisanje izdahnutog vazduha	5.00	Komada
63	Cor-knot aplikator	10012.80	1	Cor-knot aplikator	set od 2 aplikatora i 12 kopči	5.00	Komada
			2	Kopče za Cor-knot aplikator	pakovanje od 12 kopči	5.00	Komada
64	Prsten za rekonstrukciju trikuspidalne valvule	4100.00	1	Prsten za rekonstrukciju trikuspidalne valvule		10.00	Komada

Izveštaj generisan 19.01.2026 14:12