

Izmjena postupka

OSNOVNI PODACI

Opis predmeta javne nabavke:

5/22 Nabavka medicinskog potrošnog materijala za potrebe angio sale

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 što se dokazuje na osnovu uvjerenja ili potvrde nadležnog organa izdatog na osnovu kaznene evidencije, u skladu sa propisima države u kojoj privredni subjekat ima sjedište, odnosno u kojoj ovlašćeno lice tog privrednog subjekta ima prebivalište</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 što se dokazuje na osnovu uvjerenja ili potvrde organa uprave nadležnog za poslove naplate poreza, odnosno nadležnog organa 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): Dozvola za promet na veliko medicinskim sredstvima izdata od nadležnog organa zemlje u kojoj privredni subjekat ima sjedište;	Uslovi za obavljanje djelatnosti	Da
Ukoliko ponuđač nema sjedište u Crnoj Gori dužan je da dostavi i Rješenje Instituta za ljekove 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.		
Izjava privrednog subjekta	ESPD	Da
Rok važenja ponude je 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 3 dana nakon isteka važenja ponude.	Garancija ponude	Da
Rok izvršenja ugovora je godinu dana od dana zaključivanja ugovora	Rok izvršenja ugovora	Da
Mjesto izvršenja ugovora je apoteka Kliničkog centra Crne Gore, ulica Ljubljanska bb, Podgorica.	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 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 2: 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 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 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 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 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 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>

<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 $\frac{3}{4}$ 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 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 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 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 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 $\frac{3}{4}$ 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 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 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 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 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 $\frac{3}{4}$ 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>

<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.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>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;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>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.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>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</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>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.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<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 $\frac{3}{4}$ 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 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>

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.	Drugi uslovi	Ne
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;	Drugi uslovi	Ne
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.	Drugi uslovi	Ne
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	Drugi uslovi	Ne
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.) –	Drugi uslovi	Ne

<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 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 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>

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.	Drugi uslovi	Ne
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;	Drugi uslovi	Ne
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	Drugi uslovi	Ne
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	Drugi uslovi	Ne
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.) –	Drugi uslovi	Ne

<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 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 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 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.	Drugi uslovi	Ne
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;	Drugi uslovi	Ne
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.	Drugi uslovi	Ne
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	Drugi uslovi	Ne
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.) –	Drugi uslovi	Ne

<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 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 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 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 $\frac{3}{4}$ 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 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>

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.	Drugi uslovi	Ne
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;	Drugi uslovi	Ne
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.	Drugi uslovi	Ne
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	Drugi uslovi	Ne
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.) –	Drugi uslovi	Ne

<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 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 44: 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 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 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 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 46: 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 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 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 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 48: 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 48: 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 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 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 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 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 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;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>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.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>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;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<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 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 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;	Drugi uslovi	Ne
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.	Drugi uslovi	Ne
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.) –	Drugi uslovi	Ne
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;	Drugi uslovi	Ne
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.	Drugi uslovi	Ne

<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>
<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;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>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.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>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 ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>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 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 55: 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 55: 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 55: 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 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 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 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 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 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 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

<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 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 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 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 58: 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 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 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 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 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 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 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 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.) –	Drugi uslovi	Ne
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;	Drugi uslovi	Ne
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.	Drugi uslovi	Ne

<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>
<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</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>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.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>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 ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>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;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<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 $\frac{3}{4}$ 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 61: 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 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 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 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 nisu 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 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 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 $\frac{3}{4}$ 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 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>
<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;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>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.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 65: 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 65: 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 65: 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 65: 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 65: 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 65: 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 65: 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 66: 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 66: 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 66: 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

<p>Za partiju 66: 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 66: 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 66: 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 66: 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 67: 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 67: 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 67: 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 67: 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 67: 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 67: 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 67: 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>

za partiju 29: Ponuđač je dužan da dostavi najmanje tri kliničke randomizirane studije kojima je dokazana klinička efikasnost i odsustvo problema kasnih tromboza.	Drugi uslovi	Ne
za partiju 29: Ponuđač je dužan da dostavi serifikat za korišćenje u akutnom koronarnom sindromu (STEMI, NSTEMI, NAP).	Drugi uslovi	Ne
za partiju 30: Ponuđač je dužan da dostavi najmanje tri kliničke randomizirane studije kojima je dokazana klinička efikasnost i odsustvo problema kasnih tromboza.	Drugi uslovi	Ne
za partiju 30: Ponuđač je dužan da dostavi serifikat za korišćenje u akutnom koronarnom sindromu (STEMI, NSTEMI, NAP).	Drugi uslovi	Ne
za partiju 31: Ponuđač je dužan da dostavi sertifikat za STEMI, NSTEMI, NAP za indikacijoma za kratkim korišćenjem dvojne antitrombocitne terapije- DAPT do 1 mjesec.	Drugi uslovi	Ne
za partiju 32: Ponuđač je dužan da dostavi najmanje tri kliničke randomizirane studije kojima je dokazana klinička efikasnost i odsustvo problema kasnih tromboza.	Drugi uslovi	Ne
za partiju 32: Ponuđač je dužan da dostavi sertifikat za korišćenje u akutnom koronarnom sindromu-AKS (STEMI, NSTEMI, NAP) .	Drugi uslovi	Ne
za partiju 33: Ponuđač je dužan da dostavi najmanje tri kliničke randomizirane studije kojima je dokazana klinička efikasnost i odsustvo problema kasnih tromboza.	Drugi uslovi	Ne
za partiju 33: Ponuđač je dužan da dostavi serifikat za korišćenje u akutnom koronarnom sindromu (STEMI, NSTEMI, NAP).	Drugi uslovi	Ne
za partiju 34: Ponuđač je dužan da dostavi najmanje tri kliničke randomizirane studije kojima je dokazana klinička efikasnost i odsustvo problema kasnih tromboza dokazano u kliničkim studijama.	Drugi uslovi	Ne
za partiju 34: Ponuđač je dužan da dostavi Serifikat za korišćenje kod pacijenata sa akutnim koronarnim sindromom (NAP, NSTEMI, STEMI).	Drugi uslovi	Ne
za partiju 35: Ponuđač je dužan da dostavi najmanje tri kliničke randomizirane studije kojima je dokazana klinička efikasnost i odsustvo problema kasnih tromboza dokazani kliničkim studijama .	Drugi uslovi	Ne

za partiju 35: Ponuđač je dužan da dostavi Sertifikat za korišćenje u akutnom koronarnom sindromu (STEMI,NSTEMI,NAP).	Drugi uslovi	Ne
NAPOMENA: Ponuđači su dužni da u okviru vrednovanja navedu realni rok za isporuku materijala, kako bi naručilac mogao da planira proces rada. Za svaki dan zakašnjenja nakon isteka ugovorenog roka isporuke, aktiviraće se činidbena garancija u skladu sa uslovima navedenim u Tenderskoj dokumentaciji.	Drugi uslovi	Da
Za partiju 67: 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 66: 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 65: 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 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
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	Drugi uslovi	Ne

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	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 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
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	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
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 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	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 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	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 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 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	Drugi uslovi	Ne

Uslovi nakon 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 što se dokazuje na osnovu uvjerenja ili potvrde nadležnog organa izdatog na osnovu kaznene evidencije, u skladu sa propisima države u kojoj privredni subjekat ima sjedište, odnosno u kojoj ovlašćeno lice tog privrednog subjekta ima prebivalište</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 što se dokazuje na osnovu uvjerenja ili potvrde organa uprave nadležnog za poslove naplate poreza, odnosno nadležnog organa 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 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): Dozvola za promet na veliko medicinskim sredstvima izdata od nadležnog organa zemlje u kojoj privredni subjekat ima sjedište;	Uslovi za obavljanje djelatnosti	Da
Ukoliko ponuđač nema sjedište u Crnoj Gori dužan je da dostavi i Rješenje Instituta za ljekove 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.		
Izjava privrednog subjekta	ESPD	Da
Rok važenja ponude je 60 dana od dana otvaranja ponuda	Rok važenja ponude	Da
Ponuđač je dužan dostaviti bezuslovnu 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 3 dana nakon isteka važenja ponude.	Garancija ponude	Da
Rok izvršenja ugovora je godinu dana od dana zaključivanja ugovora	Rok izvršenja ugovora	Da
Mjesto izvršenja ugovora je apoteka Kliničkog centra Crne Gore, ulica Ljubljanska bb, Podgorica.	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>

<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 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 2: 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 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 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 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>

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 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 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>

<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 $\frac{3}{4}$ 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 ovlaštenje 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 $\frac{3}{4}$ 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 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 ovlaštenje 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 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 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.	Drugi uslovi	Ne
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;	Drugi uslovi	Ne
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.	Drugi uslovi	Ne
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	Drugi uslovi	Ne
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.) –	Drugi uslovi	Ne

<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>

<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 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 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 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 $\frac{3}{4}$ 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 $\frac{3}{4}$ 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>

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.	Drugi uslovi	Ne
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;	Drugi uslovi	Ne
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.	Drugi uslovi	Ne
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	Drugi uslovi	Ne
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.) –	Drugi uslovi	Ne

<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>

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 $\frac{3}{4}$ 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 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.	Drugi uslovi	Ne
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;	Drugi uslovi	Ne
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.	Drugi uslovi	Ne
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	Drugi uslovi	Ne
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.) –	Drugi uslovi	Ne

<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 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>

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.	Drugi uslovi	Ne
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;	Drugi uslovi	Ne
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.	Drugi uslovi	Ne
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	Drugi uslovi	Ne
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.) –	Drugi uslovi	Ne

<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 $\frac{3}{4}$ 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 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.	Drugi uslovi	Ne
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;	Drugi uslovi	Ne
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.	Drugi uslovi	Ne
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	Drugi uslovi	Ne
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.) –	Drugi uslovi	Ne

<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 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: Ponuđači 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 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 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 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 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;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>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.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>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;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<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 $\frac{3}{4}$ 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 53: 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 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;	Drugi uslovi	Ne
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.	Drugi uslovi	Ne
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.) –	Drugi uslovi	Ne
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;	Drugi uslovi	Ne
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.	Drugi uslovi	Ne

<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>
<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;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>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.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>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 ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>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;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<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 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 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 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 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

<p>Za partiju 57: Ponuđač je dužan da dostavi proizvode 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 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 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 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 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 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 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 $\frac{3}{4}$ 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 59: 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 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 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.) –	Drugi uslovi	Ne
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;	Drugi uslovi	Ne
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.	Drugi uslovi	Ne

<p>Za partiju 60: Ponuđači 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>
<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</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>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.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>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 ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.) –</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>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;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<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 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 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 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 nisu 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 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 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 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 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;</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>
<p>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.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Ne</p>

<p>za partiju 65: 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 65: 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 65: 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 65: 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 65: 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 65: 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 65: 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 66: 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 66: 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 66: 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

<p>Za partiju 66: 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 66: 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 66: 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 66: 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 67: 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 67: 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 67: 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 67: 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 67: 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 67: 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 67: 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>

za partiju 29: Ponuđač je dužan da dostavi najmanje tri kliničke randomizirane studije kojima je dokazana klinička efikasnost i odsustvo problema kasnih tromboza.	Drugi uslovi	Ne
za partiju 29: Ponuđač je dužan da dostavi serifikat za korišćenje u akutnom koronarnom sindromu (STEMI, NSTEMI, NAP).	Drugi uslovi	Ne
za partiju 30: Ponuđač je dužan da dostavi najmanje tri kliničke randomizirane studije kojima je dokazana klinička efikasnost i odsustvo problema kasnih tromboza.	Drugi uslovi	Ne
za partiju 30: Ponuđač je dužan da dostavi serifikat za korišćenje u akutnom koronarnom sindromu (STEMI, NSTEMI, NAP).	Drugi uslovi	Ne
za partiju 31: Ponuđač je dužan da dostavi sertifikat za STEMI, NSTEMI, NAP za indikacijama za kratkim korišćenjem dvojne antitrombocitne terapije- DAPT do 1 mjesec.	Drugi uslovi	Ne
za partiju 32: Ponuđač je dužan da dostavi najmanje tri kliničke randomizirane studije kojima je dokazana klinička efikasnost i odsustvo problema kasnih tromboza.	Drugi uslovi	Ne
za partiju 32: Ponuđač je dužan da dostavi sertifikat za korišćenje u akutnom koronarnom sindromu-AKS (STEMI, NSTEMI, NAP) .	Drugi uslovi	Ne
za partiju 33: Ponuđač je dužan da dostavi najmanje tri kliničke randomizirane studije kojima je dokazana klinička efikasnost i odsustvo problema kasnih tromboza.	Drugi uslovi	Ne
za partiju 33: Ponuđač je dužan da dostavi serifikat za korišćenje u akutnom koronarnom sindromu (STEMI, NSTEMI, NAP).	Drugi uslovi	Ne
za partiju 34: Ponuđač je dužan da dostavi najmanje tri kliničke randomizirane studije kojima je dokazana klinička efikasnost i odsustvo problema kasnih tromboza dokazano u kliničkim studijama.	Drugi uslovi	Ne
za partiju 34: Ponuđač je dužan da dostavi Serifikat za korišćenje kod pacijenata sa akutnim koronarnim sindromom (NAP, NSTEMI, STEMI).	Drugi uslovi	Ne
za partiju 35: Ponuđač je dužan da dostavi najmanje tri kliničke randomizirane studije kojima je dokazana klinička efikasnost i odsustvo problema kasnih tromboza dokazani kliničkim studijama .	Drugi uslovi	Ne

za partiju 35: Ponuđač je dužan da dostavi Sertifikat za korišćenje u akutnom koronarnom sindromu (STEMI,NSTEMI,NAP).	Drugi uslovi	Ne
NAPOMENA: Ponuđači su dužni da u okviru vrednovanja navedu realni rok za isporuku materijala, kako bi naručilac mogao da planira proces rada. Za svaki dan zakašnjenja nakon isteka ugovorenog roka isporuke, aktiviraće se činidbena garancija u skladu sa uslovima navedenim u Tenderskoj dokumentaciji.	Drugi uslovi	Da
Za partiju 67: 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 66: 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 65: 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 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
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	Drugi uslovi	Ne

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	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 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
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	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
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 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	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 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	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 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 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	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 dana od dana narudžbe.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 2: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30 dana od dana narudžbe.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne

Za partiju 60: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30 dana od dana narudžbe.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 61: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30 dana od dana narudžbe.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 62: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30 dana od dana narudžbe.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 63: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30 dana od dana narudžbe.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 64: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30 dana od dana narudžbe.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 65: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30 dana od dana narudžbe.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 66: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30 dana od dana narudžbe.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 67: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30 dana od dana narudžbe.	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 dana od dana narudžbe.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 2: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30 dana od dana narudžbe.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 3: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30 dana od dana narudžbe.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 4: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30 dana od dana narudžbe.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 5: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30 dana od dana narudžbe.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 6: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30 dana od dana narudžbe.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 7: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30 dana od dana narudžbe.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 8: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30 dana od dana narudžbe.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne

Za partiju 66: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30 dana od dana narudžbe.	Eksplicitna numerička vrijednost	Relativno	Ne
Za partiju 67: Rok isporuke ponuđenih proizvoda koji ne može biti duži od 30 dana od dana narudžbe.	Eksplicitna 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	Prekrivači za angiografske preglede	36000.00	1	Prekrivači za angiografske preglede	Sa 4otvora u femoralnim i radijalnim regijama obostrano dimenzije prekrivača sa dodacima za olovnu staklenu zaštitu i za pojačivač slike 180x300cm	4000.00	Kom
2	Set za radijalni i brahijalni pristup	24480.00	1	Set za radijalni i brahijalni pristup	Set : punkciona igla, žica i uvodnik, debljine 4-7F, dužine 7-16 cm, sa dilatatorom i hemostatkom valulom, sa side portom sa slavnicom, za debljinu žice 0.035"	3000.00	Kom
3	Hiridofilni transradijalni uvodnik sa M omotačem	7500.00	1	Hiridofilni transradijalni uvodnik sa M omotačem	5F i 6F , dužine 10,16 i 25cm, kompatibilan sa žicom 0,021in i 0,025in i set od 4-7F, dužine 7-10cm kompatibilan sa žicom 0,018cm od ETFE sa cross cut silikonskom valvulom, 3-way -stop -coctk sistemom, snap-on dilatatorom od polipropilena metalnom vodič zicom od 45cm i 80cm i metalnom punkcionom iglom 20 i 21G	500.00	Kom

4	Transradijalni uvodnik sa M omotačem	8000.00	1	Transradijalni uvodnik sa M omotačem,	dužine 10 i 16cm, 5,6 i 7 F sa ultra tankim zidom koji omogućava smanjenje spoljašnjeg dijametra uvodnika za 1 F i time dozvoljava povećanje unutrašnjeg lumena uvodnika i upotrebu materijala koji je za 1 F veći u odnosu na spoljašnji dijametar. Set može biti sa metalnom iglom ili plastičnom kanilom.	250.00	Kom
5	Set za femoralni pristup	3800.00	1	Set za femoralni pristup	Punkciona igla, žica i uvodnik debljine 5-12 F, dužine 11 i 23 cm, sa dilatatorom i silikonskom hemostatskom valvulom, sa side portom sa slavinicom izbor između PEBAXC I TEFLON materijala za žicu 0.035	500.00	Kom
6	Standardne angiografske žice	21000.00	1	Standardne angiografske žice	0,35 i 0,38" dužine 175 i 260 cm i 320cm, sa ravnim i zakrivljenim fleksibilnim vrhom i krivinom (1,5 i 3mm) sa fiksnim vrhom i muvabilnim korom PTFE - coated	3000.00	Kom
7	Hidrofilne žice	1125.00	1	Hidrofilne guide wire	dijagnostičke 0,035 sa ravnim i zakrivljenim vrhom dužine od 180cm do 260cm, standard I stiff	50.00	Kom

8	Dijagnostički koronarni kateteri višeslojni	24000.00	1	Dijagnostički koronarni kateteri	Višeslojni, za koronarnu angiokardiografiju i kateterizaciju desnog srca, za toruozne i kalcifikovane pristupne krvne sudove, obložene lumbrikantom cijelom dužinom, Seldingerovom metodom, raznih konfiguracija, veličine 5-6F, minimalnog unutrašnjeg lumena 0.056" (6F) kompatibilni s 0.035" žicom.	3000.00	Kom
9	Dijagnostički koronarni kateteri	15360.00	1	Dijagnostički koronarni kateteri	Poliuretanski ili polivinilski za koronarnu i angiokardiografiju, i kateterizaciju desnog srca, za Seldingerovu femoralnu tehniku, raznih konfiguracija, veličine 4-6F, minimalnog unutrašnjeg lumena 0.056" (6F) kompatibilni s 0.035" žicom.	2000.00	Kom
10	Dijagnostički koronarni kateteri	15500.00	1	Dijagnostički koronarni kateteri	Za transradijalni pristup, 5 i 6F, univerzalne krivine za obje arterije dostupnih krivina 3.5 ,4.00,4.5, atraumatskog vrha obložen polimernim aditivom cijelom dužinom katetera, sa i bez bocnih rupica, dužine 100cm i 110cm, krivine ultra curve, TRApease, TRAnformer, TRActive i sl.	1000.00	Kom

11	Guiding koronarni kateteri za radijalni pristup - veličine 5 i 6 F	68000.00	1	Guiding koronarni kateteri za radijalni pristup	Veličine 5 i 6 F, mekog atraumatskog vrha, dobar back-up, otporan na knikovanje, raznih konfiguracija uključujući 3D, EBU, RBU, MAC, CHAMP, ALR1,2, Hockey Stick i El Gamal, dužine 100 cm, sve varijante sa i bez otvora sa strane (sideholes).	2000.00	Kom
12	Guiding koronarni kateteri za femoralni pristup- veličine 6-8F	62000.00	1	Guiding koronarni kateteri za femoralni pristup	Veličine 6-8F, sa atraumatskim vrhom, raznih konfiguracija uključujući 3D, EBU, RBU, MAC, CHAMP, ALR1,2, Hockey Stick i El Gamal, obavezno da u katetera veličine 6F unutrašnji promjer bude minimalno 0.071" – za bifurkacijske lezije, dužine 100 cm, sve varijante sa i bez otvora sa strane (sideholes).	2000.00	Kom
13	Koronarne žice- radna "Work horse"	48000.00	1	Koronarne žice- radna "Work horse"	Prečnika 0.014 dužine 180/300cm, floppy ,light support, hidrofilna i hidrofobna, ravne i J krivine, izbor materijala nitinolske i čelične žice	1200.00	Kom
14	Koronarne žice	32500.00	1	Koronarne žice	Sa duo core jezgom od nitinola i čelika, dijametra 0,014 in dužine 180cm sa mogućnošću ekstenzije od 150cm za PTCA -flopy meki vrh/mek distalno, niki titanijum sa PTFE omotačem 0,6gr,1gr,3,6gr.flopy/	500.00	Kom

15	Koronarne žice 0,014 izrađena od četiri kompozitna jezgra	26800.00	1	Koronarne žice 0,014 izrađena od četiri kompozitna jezgra	WH 0,014" sa odgovorom vrha 1:1 za upotrebu u tortuoznim anatomijama i subtotalnim okluzijama izrađena od četiri kompozitna jezgra ojačana iz dva dijela: sa silikonskim omotačem od 1,5cm i hidrofilnom oblogom 18,5cm sa izuzetno atraumatskim vrhom, dužine 180 i 300cm vidljivost vrha 3cm.	400.00	Kom
16	Koronarne žice za tortuozne krvne sudove	16750.00	1	Koronarne žice za tortuozne krvne sudove	0,014 sa odgovorom vrha 1:1 za upotrebu u tortuoznim anatomijama i subtotalnim okluzijama izgrađena od dva jezgra sa izuzetno atraumatskim vrhom, 180 i 300cm, hidrofilne obloge , vrha 28cm tip load 0.7gr vidljivost vrha 3cm.	250.00	Kom
17	Set za retrogradni pristup hronično okludiranih arterija CTO	27600.00	1	Set za retrogradni pristup hronično okludiranih arterija CTO	sastav seta: mikrokater + 2 koronarne žice	40.00	Kom
18	Koronarne žice za hronične kalcifikovane CTO	11600.00	1	Koronarne žice za hronične kalcifikovane CTO	Vodič 0,010/0,014" od nerđajućeg čelika sa taper vrhom od platine izrađena iz jednog dijela bez prelaza, presvučena polimer oblogom preko jezgra 40cm, hidrofilna, sa koničnim vrhom 0,10", za tretman kompleksnih lezija i subtotalnih okluzija dužine 190cm, vrh 1,7gr:3,5gr 4,5gr vidljivost vrha pre-shape 15cm	80.00	Kom

19	Koronarne žice	13400.00	1	Koronarne žice	Vodič 0.014in od nerđajućeg čelika sa vrhom od platine izrađenog iz jednog dijela bez prelaza, presvućena polimer oblogom preko jezgra, hidrofilna, sa konicnim vrhom 0.09 in, za tretman kompleksnih lezija i subtotalnih okluzija, dužine 190cm, vrh 0,8 gr vidljivost vrha 16cm	200.00	Kom
20	Koronarna žice	26400.00	1	Koronarna žice	0,014in tvrdoće vrha 0,7gr turbocoat, hidrofilni omotač dužine 35cm sa tungstenom nitinolsko jezgro, proksimalno hidrofobna, smoothglide polimer, zlatni markeri coilovi na distalnom kraju u dužini do 3cm, bez premaza shaping ribbon izrađen od DURASTEEL-a	400.00	Kom
21	Koronarne žice-ekstra podrška	7500.00	1	Koronarne žice-ekstra podrška	Koronarna žica 0,014 " od nerđajućeg čelika sa vrhom od platine, izrađena iz jednog dijela bez prelaza, za ekstra podršku za plasiranje u ekstremnim uslovima, dužine 180 cm, vrh 0.7 gr, vidljivost vrha 4 cm	100.00	Kom

22	Koronarni balon kateter -Over the wire-OTW	18500.00	1	Koronarni balon kateter - Over the wire- OTW	Koronarni, za predilataciju, zašiljenog vrha, ulazni profil maskimalno do 0,017", crossing profil maksimalno do 021", hidrofilnog omotača, na sistemu .014", od dijametra 1.2-2 mm, dužine od 8-25mm, radne dužine katetera do 145cm, RBP do 18atm, OTW sistem. Kompatibilan sa 5F guiding kateterom.	250.00	Kom
23	Koronarni balon kateter, semi-komplijantni	64800.00	1	Koronarni balon kateter, semi-komplijantni	Za dilataciju na sistemu .014", radne dužine katetera do 145cm, nominalnog pritiska do 8atm i RBP do 24atm, ulazni profil do 0,017", crossing profile ≤.021", balon dužina od 10-30mm, dijametra 2 do 5mm, monirail sistem. Kompatibilan sa 5F guiding kateterom, SEMI-KOMPLIJANTNI.	1800.00	Kom
24	Koronarni postdilatacijski balon kateter, nekomplijantni	51675.00	1	Koronarni postdilatacijski balon kateter, nekomplijantni	Za dilataciju ulazni profil 0,017", crossing profile ≤.021", hidrofilni omotač ,radne dužine katetera do 145 cm, nominalnog pritiska do 8 atm i RBP do 18 atm, balon dužina od 6 -25mm, dijametra 2.25 do 5mm, monorail sistem, kompatibilan sa 5F guiding kateterom. NEKOMPLIJANTNI-NC	1500.00	Kom
25	Intravaskularni balon kateter za modifikaciju dubokih kalcifikovanih lezija	45000.00	1	Intravaskularni balon kateter za modifikaciju dubokih kalcifikovanih lezija	Kompatibilnih na 0.014in koronarnu zicu. U sklopu tražene količine balona podrazumijeva se isporuka generatora.	15.00	Kom

26	Cutting balon za kalcifikovane krvne sudove	9400.00	1	Cutting balon za kalcifikovane krvne sudove	Cutting balon ZA KALCIFIKOVANE KRVNE SUDOVE, dimenzija od 2mm-4mm radne duzine od 6, 10 I 15mm,nominalnog pritiska 6atm,rbp 12atm.	20.00	Kom
27	Konorarni balon katetar za postdilataciju nekomplijantni troslojni	3750.00	1	Konorarni balon katetar za postdilataciju nekomplijantni troslojni	Konorarni balon katetar za postdilataciju nekomplijantni troslojni za teške kalcifikovane lezije otporni na veliki pritisak preko 22rbp dijametra od 2-5mm	50.00	Kom
28	Konorarni balon katetar prekriven lijekom, (drug eluting balloon- DEB)	3590.00	1	Konorarni balon katetar prekriven lijekom, (drug eluting balloon- DEB)	Konorarni balon katetar prekriven lijekom (drug eluting balloon- DEB); sa aktivnom komponentom Paclitaxel, dijametra balona od 2 mm do 4mm, dužina balona 12 mm do 30 mm kompatibilni za 0,35 žicu	10.00	Kom

29	Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (drug-eluting stents DES) izrađeni od platina-hroma ili kobalt- hroma sa KONTINUIRANIM polimerom	150000.00	1	Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (drug-eluting stents DES) izrađeni od platina-hroma ili kobalt- hroma sa KONTINUIRANIM polimerom	Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (drug-eluting stents DES), izgrađeni od platina-hroma ili kobalt-hroma dužine 8/9-38mm, prečnika 2.25-4.0mm, sa KONTINUIRANIM polimerom, open-cell tehnologija, s aktivnom komponentom – s antiinflamatornim i antiproliferativnim djelovanjem, klinička efikasnost i odsustvo problema kasnih tromboza dokazani kliničkim randomiziranim studijama (najmanje 3). Serifikat za korišćenje u akutnom koronarnom sindromu (STEMI, NSTEMI, NAP).	750.00	Kom
30	Koronarni stentovi obloženi aktivnom supstancom (drug eluting stents-DES) izrađeni od kobalt-hroma sa KONTINUIRANIM polimerom	165000.00	1	Koronarni stentovi obloženi aktivnom supstancom (drug eluting stents-DES) izrađeni od kobalt-hroma sa KONTINUIRANIM polimerom	Koronarni stentovi obloženi aktivnom supstancom (drug eluting stents DES) izrađeni kobalt-hroma, veličina 2-5 mm i dužina 12 do 30 mm, sa KONTINUIRANIM polimerom, open-cell tehnologija, s aktivnom komponentom – sa antiinflamatornim i/ili antiproliferativnim djelovanjem, klinička efikasnost i odsustvo problema kasnih tromboza dokazani kliničkim randomiziranim studijama (najmanje 3). Serifikat za korišćenje u akutnom koronarnom sindromu (STEMI, NSTEMI, NAP)	500.00	Kom

31	Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (drug eluting stents-DES) izrađeni od kobalt-hroma sa KONTINUIRANIM polimerom sa preporukom za kratkim korišćenjem dvojne antitrombocitne terapije	62000.00	1	Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (drug eluting stents-DES) izrađeni od kobalt-hroma sa KONTINUIRANIM polimerom sa preporukom za kratkim korišćenjem dvojne antitrombocitne terapije	Koronarni stent izrađen od cobalt-chroma dužine 8-38mm prečnika 2-4mm sa KONTINUIRANIM polimerom, open cell tehnologija sa aktivnom komponentom-antiinflamatornim i antiproliferativnim djelovanjem, sertifikat za STEMI,NSTEMI,NAP za indikacijoma za kratkim korišćenjem dvojne antitrombocitne terapije- DAPT do 1 mjesec.	200.00	Kom
32	Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (DES) izrađeni od platine-hroma sa BIORESORPTIVNIM polimerom	99000.00	1	Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (DES) izrađeni od platine-hroma sa BIORESORPTIVNIM polimerom	Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (DES) izrađeni od platina-hroma, sa aktivnom antiinflamatornom i/ili antiproliferativnim djelovanjem, sa BIORESORPTIVNIM polimerom , dužine 8/9-38mm, prečnika 2,25-5,0,open cell tehnologija, dokazana klinička efikasnost i odsustvo problema kasnih tromboza dokazani kliničkim randomiziranim studijama (najmanje 3). Sertifikat za korišćenje u akutnom koronarnom sindromu-AKS (STEMI,NSTEMI,NAP)	300.00	Kom

33	Koronarni stentovi koji otpustaju lijek-DES izradjeni od kobalt -hroma, sa BIORESORPTIVNIM abluminalnim polimerom	64000.00	1	Koronarni stentovi koji otpustaju lijek-DES izradjeni od kobalt -hroma, sa BIORESORPTIVNIM abluminalnim polimerom	Koronarni stentovi koji otpustaju lijek DES izrađeni od kobalt -hroma,sa BIORESORPTIVNIM abluminalno-gradijentim polimerom, dužine od 8-9/38mm, prečnika 2.25-4 mm sa aktivnom antiinflamatornom i /ili antiproliferativnim djelovanjem, klinička efikasnost i odsustvo problema kasnih tromboza dokazani kliničkim randomiziranim studijama (najmanje 3). Serifikat za korišćenje u akutnom koronarnom sindromu (STEMI, NSTEMI, NAP).	200.00	Kom
----	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------	---	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------	-----

	<p>34 Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (drug eluting stent- DES) sa BIORESORPTIVNIM polimerom, konusnog oblika za dugačke lezije</p>	<p>40000.00</p>	<p>1</p>	<p>Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (drug eluting stent- DES) sa BIORESORPTIVNIM polimerom, konusnog oblika za dugačke lezije</p>	<p>Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (drug eluting stent- DES)-dugački stentovi, konusnog oblika (tapered) za veoma dugačke lezije , izrađeni od platina-hroma ili kobalt-hroma, sa proksimalnim prečnikom 2.75-3.5 mm, velikih dužina 40-60 mm, hibridni dizajn, sa aktivnom komponentom sa antiproliferativnim i /ili anti-inflamatornim dejstvom sa bioresporptivnim polimerom, klinička efikasnost i odsustvo problema kasnih tromboza dokazano u kliničkim randomiziranim studijama (najmanje 3). Serifikat za korišćenje kod pacijenata sa akutnim koronarnim sindromom (NAP, NSTEMI, STEMI).</p>	<p>100.00</p>	<p>Kom</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------	----------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------	------------

35	Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (drug eluting stents-DES) izrađeni od kobalt-hroma sa BIORESORPTIVNIM polimerom	62000.00	1	Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (drug eluting stents-DES) izrađeni od kobalt-hroma sa BIORESORPTIVNIM polimerom	Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (drug eluting stents-DES) izrađeni od kobalt-hroma, dužine 8/9-32/33 mm, prečnika 2,25-4,0 mm, sa BIORESORPTIVNIM polimerom, sa strutom < 80 um, open cell tehnologija, sa aktivnom anti-inflamatornom i anti-proliferativnim djelovanjem, klinička efikasnost i odsustvo problema kasnih tromboza dokazani kliničkim randomiziranim studijama (najmanje 3). Sertifikat za korišćenje u akutnom koronarnom sindromu (STEMI,NSTEMI,NAP)	200.00	Kom
36	Koronarna žica za rotablator	9000.00	1	Koronarna žica za rotablator	Koronarna žica za rotablator-rotawire (5 komada/box) Floppy i Extra support, dužine 330 cm	30.00	Kom
37	MIKROKATETER sa dvostrukim lumenom	7200.00	1	MIKROKATETER sa dvostrukim lumenom	MIKROKATETER sa dvostrukim lumenom, 2,5 F i 3,3F, dijametar vrha 1,5F, na dužini 145cm	15.00	Kom
38	Ekstenzioni guinding kateter	50600.00	1	Ekstenzioni guinding kateter	Ekstenzioni guinding kateter za pristup udaljenim regijama konorarnih arterija kao dodatna podrška Mother-in-child tip 6F i 7F . Dužine ekstenzije 25cm, hipotube od nerđajućeg čelika, platina iridium, hidrofilni coating distalno 21cm.	200.00	Kom

39	IVUS kateteri	24000.00	1	IVUS kateteri	IVUS kateteri za postojeći aparat Boston Scientific Opti Cross	20.00	Kom
40	Rota bur sa advancerom	34000.00	1	Rota bur sa advancerom	Rota bur sa advancerom Rotalink (Advancer & Burr)	20.00	Kom
41	FFR žice	50000.00	1	FFR žice	FFR žice za postojeći aparat Boston Scientific, žica vodilja za mjerenje gradijenta krvnog pritiska preko koronarnih lezija tokom endovaskularnih procedura da optičkim senzorom, optičkim prenosom signala, vrhom koji se lako oblikuje, nitinolskim tijelom sa laserskim sječenim mikroprorezima radne dužine 185cm.	50.00	Kom
42	Set za inflaciju s manometrom	52500.00	1	Set za inflaciju s manometrom	Set za inflaciju s manometrom – ergonomskog oblika (forma 'pištolja') kapaciteta do 20cc i radnog pritiska do 30atm, dolazi u setu s Y-konektorom na pusch--upp. Iglom za uvođenje i torokerom.	2500.00	Kom
43	Okluderi	26880.00	1	Okluderi	Okluderi za zatvaranje ASD, VSD, PDA	6.00	Kom
44	Mikrokateter za koronarne hronacne totalne okluzije	3000.00	1	Mikrokateter za koronarne hronacne totalne okluzije	Mikrokateter za koronarne hronacne totalne okluzije fleksibilnog distalnog segmenta od 13cm duzine 130cc i 150cc, sa zlatnim markerom, spoljni dijametar 3F	10.00	Kom

45	Set za endovaskularno šivenje perifernih arterija	9000.00	1	Set za endovaskularno šivenje perifernih arterija	Set za Endovaskularno sivenje perifernih arterija, set za zatvaranje otvora na femoralnoj arteriji za uvodnike od 5f-21f sa jednostrukim polipropilenskim koncem i odgovarajucim trimerom .Automatizovano vezivanje vec pripremlje nog cvora sa mogucnoscu ponovnog preistupa na mjestu zatvaranja Perclose Proglide	40.00	Kom
46	Introducer hemostasis set	450.00	1	Introducer hemostasis set	Intraducer hemostasis set L11-24cm, ,dijametra od 10-20Fkompatibilan sa zicom 035	10.00	Kom
47	Periferni balon semi-komplijantni	4400.00	1	Periferni balon semi-komplijantni	Periferni balon semi-komplijantni kompatibilni sa 035 vodič žicom sitom 7F, dijametra od 12-18mm, dužine od 20-60mm	50.00	Kom
48	Dijagnosti kateteri poliuretanski ili polivinilski za perifernu angiografiju za femoralnu i radijalnu tehniku	6400.00	1	Dijagnosti kateteri poliuretanski ili polivinilski za perifernu angiografiju za femoralnu i radijalnu tehniku	Dijagnosti kateteri poliuretanski ili polivinilski za perifernu angiografiju za femoralnu i radijalnu tehniku, raznih konfiguracija, veličine 4-7F, minimalnog unutrašnjeg lumena 0.055" (6F) i 0.061" (7F), kompatibilni s 0.035" žicom.	200.00	Kom
49	Specijalne angiografske žice	540.00	1	Specijalne angiografske žice	Specijalne angiografske žice „super krutog tjela“, dužine 175 do 300cm, sa (J) vrhom, fixed core PTFE – coated za CAS, torakalne i abdominalne stentove i TAVI	10.00	Kom

50	Karotidni stent izradjen od staines steel	16000.00	1	Karotidni stent izradjen od staines steel	Karotidni stent izradjen od staines steel, monorail – rapid exchange, sa ćelijama zatvorenog i otvorenog dizajna, konusnog i cilindricnog oblika.	20.00	Kom
51	Periferni samošireći stentovi	14550.00	1	Periferni samošireći stentovi	Periferni samošireći stentovi (self expandible); izradjeni od nitinola, kompatibilni za 0,035 žicu; svih dužina i veličina sa saftom do 155cm	30.00	Kom
52	Guiding za periferne procedure kateteri	3570.00	1	Guiding za periferne procedure kateteri	Guiding za periferne procedure kateteri - veličine 6-8F, sa hidrofilnim premazom atraumatskim vrhom, raznih konfiguracija sve varijante sa i bez otvora sa stane (sideholes).	30.00	Kom
			1	Guiding za periferne procedure kateteri	Guiding za periferne procedure kateteri - veličine 5-7F, sa hidrofilnim premazom atraumatskim vrhom, raznih konfiguracija sve varijante sa i bez otvora sa stane (sideholes).	30.00	Kom
53	DAB baloni za periferne arterije	8200.00	1	DAB baloni za periferne arterije	DAB baloni za periferne arterije sa paklitakselom antiproliferativnim lijekom kompatibilni sa 018 I 014 radnom zicom svih dužina I velicina ,OTW tehnologija sa saftom dužine 150cm	20.00	Kom

54	Uvodnici za karotidni stenting	3600.00	1	Uvodnici za karotidni stenting	Uvodnici za karotidni stenting iminmalno invazivni PTCA guiding vodič za femoralni i radijalni pristup , armiran, hidrofilno presvučen sa malim spoljašnjim i velikim unutrašnjim lumenom u tri dimenzije od6-8F za plasman bez upotrebe uvodnika	30.00	Kom
55	Periferni semikompilijantni baloni	4950.00	1	Periferni semikompilijantni baloni	Periferni baloni semikomplijantni svih dužina i veličina monoreil i OTW tehnologija kompatibilni za 0,35 inča, kompatibilan sa 4f i 5f introducerom, dijametar od 2-7mm, dužine 40-120mm, na nosačima od 90,130 i 150cm	50.00	Kom
56	Periferni balon kateter	22050.00	1	Periferni balon kateter	Periferni balon kateter obložen nitinolom kateter obložen nitinolom za kalcifikovane arterije kompatibilan sa 014-018 vodić žicom svih dužina i veličina za periferne intervencije	35.00	Kom
57	Set za perifernu aterektomiju	35000.00	1	Set za perifernu aterektomiju	Set za perifernu aterektomiju- set se sastoji od: Komponente za jednokratnu upotrebu integrisane i pakovane zajedno. Oni koriste niz veličina katetera pomoću Rotational tehnologije za unapređenje aterektomija i uklanjanje tromba za liečenje iznad (ATK) i ispod koljena (BTK) periferna arterijska bolest. Set atektomije katetera:	10.00	Kom

					<ul style="list-style-type: none"> - Veličine vrhova (1.6, 1.85, 2.1, 2.4 mm) i dužina (120-145 cm) - Može da tretira krvne sudove proksimalnog referentnog prečnika 2,5 mm - Posjeduje trostruki lumen - OTW delivery system - Lako se učitavaju, - Integrisana podloga, kateter i kesa za sakupljanje u jednu jedinicu - GARD funkcija na POD, omogućava sigurno držanje vodiča. - Ručica za aktiviranje sa jednostavnim kontrolama i dvije moguće opcije postavljanja - Kontinuirana aktivna aspiracija uključivanjem više udaljenih otvora smještenih na vrh katetera, koji su dizajnirani da omoguće nezavisnu infuziju i aspiracione funkcije za aktivno uklanjanje tečnosti, izrezanog tkiva i tromba sa perifernog mjesta liječenja. 		
58	Periferni baloni OTW	3960.00	1	Periferni baloni OTW	Periferni balon kompatibilan sa 018 i 014in žicom, sa OTW sistem dijametar od2-7mm dužine 40-12mm na nosačima 90,130 i 150cm	40.00	Kom
59	Aortni stentovi	130000.00	1	Aortni stentovi	Torakalni aortni stentovi bez kukica	1.00	Kom
			2	Aortni stentovi	Ekstenzija kod torakalnog stenta bez kukica	1.00	Kom
			3	Aortni stentovi	Abdominalni aortni stentovi sa kukicama	1.00	Kom

59	Aortni stentovi	130000.00	4	Aortni stentovi	Ekstenzija kod abdominalnih aortnih stentovi sa kukicama	1.00	Kom
			5	Aortni stentovi	Zatvoreni aortni stent za rupturu aorte	1.00	Kom
			6	Aortni stentovi	Postilatacioni baloni za torakalne i abdominalne stentove	1.00	Kom
60	Venski stentovi	20000.00	1	Venski stentovi	Vaskularni samosireci nitinolški stent, za stenozu i disekcije aorte, Vena Cava sindrom sa aplikativnim uređajem 10F na 035 žici, dijametra 16-36mm dužine 30 do 100mm. Uz stent dolazi I PTA balon kateter sa saftom 8-9F, dijametra 22-28mm, dužine 20 i 40mm i introducer sheat 10F.	10.00	Kom
61	VASKULARNI SE DRUG ELUTING STENT	60000.00	1	VASKULARNI SE DRUG ELUTING STENT	VASKULARNI SE DRUG ELUTING STENT, dijametra 6 I 7mm dužina stenta od 40-150mm, sa delivery sistemom dužine 75cm I 130mm	30.00	Kom
63	Sistem za distalnu protekciju sa postdilatacijskim balonom	12000.00	1	Sistem za distalnu protekciju sa postdilatacijskim balonom	Sistem za distalnu protekciju sa postdilatacijskim balonom kompatibilnim na 0.14 in žicu	30.00	Kom

64	Embolizacijske čestice	15150.00	1	Embolizacijske čestice	2 Fr mikrokater za selektivne distalne embolizacije u zahtjevnim anatomijama, unutarnjeg promjera 0.021", kompatibilan sa 0.018" embolizacijskim coilovima, sferičnim embolizacijskim česticama do 700 µm, PVA do 500 µm, DMSO i Y-90. Ravni (straight) i Bern oblik te dostupan u dužinama 105, 130, 155 i 175cm. Max.tlak protoka do 800 PSI.	10.00	Kom
			2	Embolizacijske čestice	Embolizacijske čestice polivinil alkohol u šprici s 2 ml čestica + fiziološka otopina, koje su raznih boja prema veličini čestica, precizno kalibrirane za ciljane embolizacije, kompresibilne, čestice su obojene u plavo radi maksimalne vidljivosti, promjera: 100-300, 300-500, 500-700, 700-900, 900-1200 µm.	5.00	Kom
			3	Embolizacijske čestice	Embolizacijske čestice polivinil alkohol koje otpuštaju lijek, 2 ml čestica + fiziološka otopina, biokompatibilne, precizno kalibrirane, neresorptivne, s mogućnošću punjenja doksorubicinom ili irinotekanom, promjera: 100-300, 300-500 µm.	5.00	Kom

64	Embolizacijske čestice	15150.00	4	Embolizacijske čestice	Embolizacijske čestice polivinil alkohol koje otpuštaju lijek, 2 ml čestica + fiziološka otopina, biokompatibilne, precizno kalibrirane, neresorptivne, s mogućnošću punjenja doksorubicinom ili irinotekanom, promjera: 70-150 µm.	5.00	Kom
65	Hirurški veš	6580.00	1	Hirurški veš	Hirurški mantili	200.00	Kom
			2	Hirurški veš	Hirurški komprese	400.00	Kom
			3	Hirurški veš	Hirurški čaršafi bez proreza	150.00	Kom
			4	Hirurški veš	Hirurške uniforme	50.00	Kom
66	Dilatacijski balon sa lijekom Sirolimus	13600.00	1	Dilatacijski balon sa lijekom Sirolimus	Dilatacijski balon sa lijekom Sirolimus Balon-kateter za dilataciju arterija koji otpušta lijek Sirolimus, sa nano tehnologijom nanošenja lijeka na balon, nosač lijeka je na bazi fosfolipida, doza lijeka 1,27µg/mm ² , na kateteru duljine 90, 120 i 150 cm, promjera balona: 2.00, 2.50, 3.00, 3.50, 4.00, 5.00, 6.00 mm, duljine: 40, 60, 80, 100, 120, 150, 200 mm, 0.014" i 0.018" žica vodilica	20.00	Kom
67	Jednokratni sterilni hirurški mantili	2740.00	1	Jednokratni sterilni hirurški mantili	Jednokratni sterilni hirurški mantili	2000.00	Kom

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	Prekrivači za angiografske preglede	36000.00	1	Prekrivači za angiografske preglede	Sa 4otvora u femoralnim i radijalnim regijama obostrano dimenzije prekrivača sa dodacima za olovnu staklenu zaštitu i za pojačivač slike 180x300cm	4000.00	Kom
2	Set za radijalni i brahijalni pristup	24480.00	1	Set za radijalni i brahijalni pristup	Set : punkciona igla, žica i uvodnik, debljine 4-7F, dužine 7-16 cm, sa dilatatorom i hemostatkom valulom, sa side portom sa slavinicom, za debljinu žice 0.035"	3000.00	Kom
3	Hirdofilni transradijalni uvodnik sa M omotačem	7500.00	1	Hirdofilni transradijalni uvodnik sa M omotačem	5F i 6F , dužine 10,16 i 25cm, kompatibilan sa žicom 0,021in i 0,025in i set od 4-7F, dužine 7-10cm kompatibilan sa žicom 0,018cm od ETFE sa cross cut silikonskom valvulom, 3-way -stop -coctk sistemom, snap-on dilatatorom od polipropilena metalnom vodici žicom od 45cm i 80cm i metalnom punkcionom iglom 20 i 21G	500.00	Kom
4	Transradijalni uvodnik sa M omotačem	8000.00	1	Transradijalni uvodnik sa M omotačem,	dužine 10 i 16cm, 5,6 i 7 F sa ultra tankim zidom koji omogućava smanjenje spoljašnjeg dijametra uvodnika za 1 F i time dozvoljava povećanje unutrašnjeg lumena uvodnika i upotrebu materijala koji je za 1 F veći u odnosu na spoljašnji dijametar. Set može biti sa metalnom iglom ili plastičnom kanilom.	250.00	Kom

5	Set za femoralni pristup	3800.00	1	Set za femoralni pristup	Punkciona igla, žica i uvodnik debljine 5-12 F, dužine 11 i 23 cm, sa dilatatorom i silikonskom hemostatskom valvulom, sa side portom sa slavinicom izbor između PEBAXC I TEFLON materijala za žicu 0.035	500.00	Kom
6	Standardne angiografske žice	21000.00	1	Standardne angiografske žice	0,35 i 0,38" dužine 175 i 260 cm i 320cm, sa ravnim i zakrivljenim fleksibilnim vrhom i krivinom (1,5 i 3mm) sa fiksnim vrhom i movabilnim korom PTFE - coated	3000.00	Kom
7	Hidrofilne žice	1125.00	1	Hidrofilne guide wire	dijagnostičke 0,035 sa ravnim i zakrivljenim vrhom dužine od 180cm do 260cm, standard I stiff	50.00	Kom
8	Dijagnostički koronarni kateteri višeslojni	24000.00	1	Dijagnostički koronarni kateteri	Višeslojni, za koronarnu angiokardiografiju i kateterizaciju desnog srca, za toruozne i kalcifikovane pristupne krvne sudove, obložene lumbrikantom cijelom dužinom, Seldingerovom metodom, raznih konfiguracija, veličine 5-6F, minimalnog unutrašnjeg lumena 0.056" (6F) kompatibilni s 0.035" žicom.	3000.00	Kom

9	Dijagnostički koronarni kateteri	15360.00	1	Dijagnostički koronarni kateteri	Poliuretanski ili polivinilski za koronarnu i angiokardiografiju, i kateterizaciju desnog srca, za Seldingerovu femoralnu tehniku, raznih konfiguracija, veličine 4-6F, minimalnog unutrašnjeg lumena 0.056" (6F) kompatibilni s 0.035" žicom.	2000.00	Kom
10	Dijagnostički koronarni kateteri	15500.00	1	Dijagnostički koronarni kateteri	Za transradijalni pristup, 5 i 6F, univerzalne krivine za obje arterije dostupnih krivina 3.5, 4.00, 4.5, atraumatskog vrha obložen polimernim aditivom cijelom dužinom katetera, sa i bez bocnih rupica, dužine 100cm i 110cm, krivine ultra curve, TRApause, TRAnformer, TRActive i sl.	1000.00	Kom
11	Guiding koronarni kateteri za radijalni pristup - veličine 5 i 6 F	68000.00	1	Guiding koronarni kateteri za radijalni pristup	Veličine 5 i 6 F, mekog atraumatskog vrha, dobar back-up, otporan na knikovanje, raznih konfiguracija uključujući 3D, EBU, RBU, MAC, CHAMP, ALR1,2, Hockey Stick i El Gamal, dužine 100 cm, sve varijante sa i bez otvora sa strane (sideholes).	2000.00	Kom

12	Guiding koronarni kateteri za femoralni pristup- veličine 6-8F	62000.00	1	Guiding koronarni kateteri za femoralni pristup	Veličine 6-8F, sa atraumatskim vrhom, raznih konfiguracija uključujući 3D, EBU, RBU, MAC, CHAMP, ALR1,2, Hockey Stick i El Gamal, obavezno da u katetera veličine 6F unutrašnji promjer bude minimalno 0.071" – za bifurkacijske lezije, dužine 100 cm, sve varijante sa i bez otvora sa stane (sideholes).	2000.00	Kom
13	Koronarne žice- radna "Work horse"	48000.00	1	Koronarne žice- radna "Work horse"	Prečnika 0.014 dužine 180/300cm, floppy, light support, intermediate i extra support, hidrofilna i hidrofobna, ravne i J krivine, izbor materijala nitinolske i čelične žice	1200.00	Kom
14	Koronarne žice	32500.00	1	Koronarne žice	Sa duo core jezgom od nitinola i čelika, dijametra 0,014 in dužine 180cm sa mogućnošću ekstenzije od 150cm za PTCA -flopy meki vrh/mek distalno, nikl titanijum sa PTFE omotačem 0,6gr,1gr,3,6gr.flopy/	500.00	Kom
15	Koronarne žice 0,014 izrađena od četiri kompozitna jezgra	26800.00	1	Koronarne žice 0,014 izrađena od četiri kompozitna jezgra	WH 0,014" sa odgovorom vrha 1:1 za upotrebu u tortuoznim anatomijama i subtotalnim okluzijama izrađena od četiri kompozitna jezgra ojačana iz dva dijela: sa silikonskim omotačem od 1,5cm i hidrofilnom oblogom 18,5cm sa izuzetno atraumatskim vrhom, dužine 180 i 300cm vidljivost vrha 3cm.	400.00	Kom

16	Koronarne žice za tortuozne krvne sudove	16750.00	1	Koronarne žice za tortuozne krvne sudove	0,014 sa odgovorom vrha 1:1 za upotrebu u tortuoznim anatomijama i subtotalnim okluzijama izgrađena od dva jezgra sa izuzetno atraumatskim vrhom, 180 i 300cm, hidrofilne obloge , vrha 28cm tip load 0.7gr vidljivost vrha 3cm.	250.00	Kom
17	Set za retrogradni pristup hronično okludiranih arterija CTO	27600.00	1	Set za retrogradni pristup hronično okludiranih arterija CTO	sastav seta: mikrokater + 2 koronarne žice	40.00	Kom
18	Koronarne žice za hronične kalcifikovane CTO	11600.00	1	Koronarne žice za hronične kalcifikovane CTO	Vodič 0,010/0,014" od nerđajućeg čelika sa taper vrhom od platine izrađena iz jednog dijela bez prelaza, presvučena polimer oblogom preko jezgra 40cm, hidrofilna, sa koničnim vrhom 0,10", za tretman kompleksnih lezija i subtotalnih okluzija dužine 190cm, vrh 1,7gr:3,5gr 4,5gr vidljivost vrha pre-shape 15cm	80.00	Kom
19	Koronarne žice	13400.00	1	Koronarne žice	Vodič 0.014in od nerđajućeg čelika sa vrhom od platine izrađenog iz jednog dijela bez prelaza, presvučena polimer oblogom preko jezgra, hidrofilna, sa koničnim vrhom 0.09 in, za tretman kompleksnih lezija i subtotalnih okluzija, dužine 190cm, vrh 0,8 gr vidljivost vrha 16cm	200.00	Kom

20	Koronarna žice	26400.00	1	Koronarna žice	0,014in tvrdoće vrha 0,7gr turbocoat, hidrofilni omotač dužine 35cm sa tungstenom nitinolsko jezgro, proksimalno hidrofobna, smoothglide polimer, zlatni markeri coilovi na distalnom kraju u dužini do 3cm, bez premaza shaping ribbon izrađen od DURASTTEL-a	400.00	Kom
21	Koronarne žice-ekstra podrška	7500.00	1	Koronarne žice-ekstra podrška	Koronarna žica 0,014 " od nerđajućeg čelika sa vrhom od platine, izrađena iz jednog dijela bez prelaza, za ekstra podršku za plasiranje u ekstremnim uslovima, dužine 180 cm, vrh 0.7 gr, vidljivost vrha 4 cm	100.00	Kom
22	Koronarni balon kateter -Over the wire- OTW	18500.00	1	Koronarni balon kateter - Over the wire- OTW	Koronarni, za predilataciju, zašiljenog vrha, ulazni profil maskimalno do 0,017", crossing profil maksimalno do 021", hidrofilnog omotača, na sistemu .014", od dijametra 1.2-2 mm, dužine od 8-25mm, radne dužine katetera do 145cm, RBP do 18atm, OTW sistem. Kompatibilan sa 5F guiding kateterom.	250.00	Kom

23	Koronarni balon kateter, semi-komplijantni	64800.00	1	Koronarni balon kateter, semi-komplijantni	Za dilataciju na sistemu .014", radne dužine katetera do 145cm, nominalnog pritiska do 8atm i RBP do 24atm, ulazni profil do 0,017", crossing profile ≤.021", balon dužina od 10-30mm, dijametra 2 do 5mm, monirail sistem. Kompatibilan sa 5F guiding kateterom, SEMI-KOMPLIJANTNI.	1800.00	Kom
24	Koronarni postdilatacijski balon kateter, nekomplijantni	51675.00	1	Koronarni postdilatacijski balon kateter, nekomplijantni	Za dilataciju ulazni profil 0,017", crossing profile ≤.021", hidrofili omotač ,radne dužine katetera do 145 cm, nominalnog pritiska do 8 atm i RBP do 18 atm, balon dužina od 6 -25mm, dijametra 2.25 do 5mm, monorail sistem, kompatibilan sa 5F guiding kateterom. NEKOMPLIJANTNI-NC	1500.00	Kom
25	Intravaskularni balon kateter za modifikaciju dubokih kalcifikovanih lezija	45000.00	1	Intravaskularni balon kateter za modifikaciju dubokih kalcifikovanih lezija	Kompatibilnih na 0.014in koronarnu zicu. U sklopu tražene količine balona podrazumijeva se isporuka generatora.	15.00	Kom
26	Cutting balon za kalcifikovane krvne sudove	9400.00	1	Cutting balon za kalcifikovane krvne sudove	Cutting balon ZA KALCIFIKOVANE KRVNE SUDOVE, dimenzija od 2mm-4mm radne duzine od 6, 10 I 15mm,nominalnog pritiska 6atm,rbp 12atm.	20.00	Kom

27	Koronarni balon katetar za postdilataciju nekomplijantni troslojni	3750.00	1	Koronarni balon katetar za postdilataciju nekomplijantni troslojni	Koronarni balon katetar za postdilataciju nekomplijantni troslojni za teške kalcifikovane lezije otporni na veliki pritisak preko 22rbp dijametra od 2-5mm	50.00	Kom
28	Koronarni balon katetar prekriven lijekom, (drug eluting balloon- DEB)	3590.00	1	Koronarni balon katetar prekriven lijekom, (drug eluting balloon- DEB)	Koronarni balon katetar prekriven lijekom (drug eluting balloon- DEB); sa aktivnom komponentom Paclitaxel, dijametra balona od 2 mm do 4mm, dužina balona 12 mm do 30 mm kompatibilni za 0,35 žicu	10.00	Kom
29	Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (drug-eluting stents DES) izrađeni od platina-hroma ili kobalt- hroma sa KONTINUIRANIM polimerom	150000.00	1	Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (drug-eluting stents DES) izrađeni od platina-hroma ili kobalt- hroma sa KONTINUIRANIM polimerom	Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (drug-eluting stents DES), izgrađeni od platina-hroma ili kobalt-hroma dužine 8/9-38mm, prečnika 2.25-4.0mm, sa KONTINUIRANIM polimerom, open-cell tehnologija, s aktivnom komponentom – s antiinflamatornim i antiproliferativnim djelovanjem, klinička efikasnost i odsustvo problema kasnih tromboza dokazani kliničkim randomiziranim studijama (najmanje 3). Serifikat za korišćenje u akutnom koronarnom sindromu (STEMI, NSTEMI, NAP).	750.00	Kom

30	Koronarni stentovi obloženi aktivnom supstancom (drug eluting stents-DES) izrađeni od kobalt-hroma sa KONTINUIRANIM polimerom	165000.00	1	Koronarni stentovi obloženi aktivnom supstancom (drug eluting stents-DES) izrađeni od kobalt-hroma sa KONTINUIRANIM polimerom	Koronarni stentovi obloženi aktivnom supstancom (drug eluting stents DES) izrađeni kobalt-hroma, veličina 2-5 mm i dužina 12 do 30 mm, sa KONTINUIRANIM polimerom, open-cell tehnologija, s aktivnom komponentom – sa antiinflamatornim i/ili antiproliferativnim djelovanjem, klinička efikasnost i odsustvo problema kasnih tromboza dokazani kliničkim randomiziranim studijama (najmanje 3). Serifikat za korišćenje u akutnom koronarnom sindromu (STEMI, NSTEMI, NAP)	500.00	Kom
31	Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (drug eluting stents-DES) izrađeni od kobalt-hroma sa KONTINUIRANIM polimerom sa preporukom za kratkim korišćenjem dvojne antitrombocitne terapije	62000.00	1	Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (drug eluting stents-DES) izrađeni od kobalt-hroma sa KONTINUIRANIM polimerom sa preporukom za kratkim korišćenjem dvojne antitrombocitne terapije	Koronarni stent izrađen od cobalt-chroma dužine 8-38mm prečnika 2-4mm sa KONTINUIRANIM polimerom, open cell tehnologija sa aktivnom komponentom- antiinflamatornim i antiproliferativnim djelovanjem, sertifikat za STEMI,NSTEMI,NAP za indikacijoma za kratkim korišćenjem dvojne antitrombocitne terapije- DAPT do 1 mjesec.	200.00	Kom

32	Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (DES) izrađeni od platine-hroma sa BIORESORPTIVNIM polimerom	99000.00	1	Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (DES) izrađeni od platine-hroma sa BIORESORPTIVNIM polimerom	Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (DES) izrađeni od platina-hroma, sa aktivnom antiinflamatornom i/ili antiproliferativnim djelovanjem, sa BIORESORPTIVNIM polimerom , dužine 8/9-38mm, prečnika 2,25-5,0,open cell tehnologija, dokazana klinička efikasnost i odsustvo problema kasnih tromboza dokazani kliničkim randomiziranim studijama (najmanje 3). Sertifikat za korišćenje u akutnom koronarnom sindromu-AKS (STEMI,NSTEMI,NAP)	300.00	Kom
33	Koronarni stentovi koji otpustaju lijek-DES izradjeni od kobalt -hroma, sa BIORESORPTIVNIM abluminalnim polimerom	64000.00	1	Koronarni stentovi koji otpustaju lijek-DES izradjeni od kobalt -hroma, sa BIORESORPTIVNIM abluminalnim polimerom	Koronarni stentovi koji otpustaju lijek DES izrađeni od kobalt -hroma,sa BIORESORPTIVNIM abluminalno-gradijentim polimerom, dužine od 8-9/38mm, prečnika 2.25-4 mm sa aktivnom antiinflamatornom i /ili antiproliferativnim djelovanjem, klinička efikasnost i odsustvo problema kasnih tromboza dokazani kliničkim randomiziranim studijama (najmanje 3). Serifikat za korišćenje u akutnom koronarnom sindromu (STEMI, NSTEMI, NAP).	200.00	Kom

34	Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (drug eluting stent- DES) sa BIORESORPTIVNIM polimerom, konusnog oblika za dugačke lezije	40000.00	1	Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (drug eluting stent- DES) sa BIORESORPTIVNIM polimerom, konusnog oblika za dugačke lezije	Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (drug eluting stent- DES)-dugački stentovi, konusnog oblika (tapered) za veoma dugačke lezije , izrađeni od platina-hroma ili kobalt-hroma, sa proksimalnim prečnikom 2.75-3.5 mm, velikih dužina 40-60 mm, hibridni dizajn, sa aktivnom komponentom sa antiproliferativnim i /ili anti-inflamatornim dejstvom sa bioresporptivnim polimerom, klinička efikasnost i odsustvo problema kasnih tromboza dokazano u kliničkim randomiziranim studijama (najmanje 3). Serifikat za korišćenje kod pacijenata sa akutnim koronarnim sindromom (NAP, NSTEMI, STEMI).	100.00	Kom
----	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------	---	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------	-----

35	Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (drug eluting stents-DES) izrađeni od kobalt-hroma sa BIORESORPTIVNIM polimerom	62000.00	1	Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (drug eluting stents-DES) izrađeni od kobalt-hroma sa BIORESORPTIVNIM polimerom	Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (drug eluting stents-DES) izrađeni od kobalt-hroma, dužine 8/9-32/33 mm, prečnika 2,25-4,0 mm, sa BIORESORPTIVNIM polimerom, sa strutom < 80 um, open cell tehnologija, sa aktivnom anti-inflamatornom i anti-proliferativnim djelovanjem, klinička efikasnost i odsustvo problema kasnih tromboza dokazani kliničkim randomiziranim studijama (najmanje 3). Sertifikat za korišćenje u akutnom koronarnom sindromu (STEMI,NSTEMI,NAP)	200.00	Kom
36	Koronarna žica za rotablator	9000.00	1	Koronarna žica za rotablator	Koronarna žica za rotablator-rotawire (5 komada/box) Floppy i Extra support, dužine 330 cm	30.00	Kom
37	MIKROKATETER sa dvostrukim lumenom	7200.00	1	MIKROKATETER sa dvostrukim lumenom	MIKROKATETER sa dvostrukim lumenom, 2,5 F I 3,3F, dijametar vrha 1,5F, na dužini 145cm	15.00	Kom
38	Ekstenzioni guinding kateter	50600.00	1	Ekstenzioni guinding kateter	Ekstenzioni guinding kateter za pristup udaljenim regijama konorarnih arterija kao dodatna podrška Mother-in-child tip 6F i 7F . Dužine ekstenzije 25cm, hipotube od nerđajućeg čelika, platina iridium, 1 distalni radiopakni marker i Ptlr helikalni kolar	200.00	Kom

39	IVUS kateteri	24000.00	1	IVUS kateteri	IVUS kateteri za postojeći aparat Boston Scientific Opti Cross	20.00	Kom
40	Rota bur sa advancerom	34000.00	1	Rota bur sa advancerom	Rota bur sa advancerom Rotalink (Advancer & Burr)	20.00	Kom
41	FFR žice	50000.00	1	FFR žice	FFR žice za postojeći aparat Boston Scientific, žica vodilja za mjerenje gradijenta krvnog pritiska preko koronarnih lezija tokom endovaskularnih procedura da optičkim senzorom, optičkim prenosom signala, vrhom koji se lako oblikuje, nitinolskim tijelom sa laserskim sječenim mikroprorezima radne dužine 185cm.	50.00	Kom
42	Set za inflaciju s manometrom	52500.00	1	Set za inflaciju s manometrom	Set za inflaciju s manometrom – ergonomskog oblika (forma 'pištolja') kapaciteta do 20cc i radnog pritiska do 30atm, dolazi u setu s Y-konektorom na pusch--upp. Iglom za uvođenje i torokerom.	2500.00	Kom
43	Okluderi	26880.00	1	Okluderi	Okluderi za zatvaranje ASD, VSD, PDA	6.00	Kom
44	Mikrokateter za koronarne hronacne totalne okluzije	3000.00	1	Mikrokateter za koronarne hronacne totalne okluzije	Mikrokateter za koronarne hronacne totalne okluzije fleksibilnog distalnog segmenta od 13cm dužine 130cc i 150cc, sa zlatnim markerom, spoljni dijametar 3F	10.00	Kom

45	Set za endovaskularno šivenje perifernih arterija	9000.00	1	Set za endovaskularno šivenje perifernih arterija	Set za Endovaskularno sivenje perifernih arterija, set za zatvaranje otvora na femoralnoj arteriji za uvodnike od 5f-21f sa jednostrukim polipropilenskim koncem i odgovarajucim trimerom .Automatizovano vezivanje vec pripremlje nog cvora sa mogucnoscu ponovnog preistupa na mjestu zatvaranja Perclose Proglide	40.00	Kom
46	Introducer hemostasis set	450.00	1	Introducer hemostasis set	Intraducer hemostasis set L11-24cm, ,dijametra od 10-20Fkompatibilan sa zicom 035	10.00	Kom
47	Periferni balon semi-komplijantni	4400.00	1	Periferni balon semi-komplijantni	Periferni balon semi-komplijantni kompatibilni sa 035 vodič žicom sitom 7F, dijametra od 12-18mm, dužine od 20-60mm	50.00	Kom
48	Dijagnosti kateteri poliuretanski ili polivinilski za perifernu angiografiju za femoralnu i radijalnu tehniku	6400.00	1	Dijagnosti kateteri poliuretanski ili polivinilski za perifernu angiografiju za femoralnu i radijalnu tehniku	Dijagnosti kateteri poliuretanski ili polivinilski za perifernu angiografiju za femoralnu i radijalnu tehniku, raznih konfiguracija, veličine 4-7F, minimalnog unutrašnjeg lumena 0.055" (6F) i 0.061" (7F), kompatibilni s 0.035" žicom.	200.00	Kom
49	Specijalne angiografske žice	540.00	1	Specijalne angiografske žice	Specijalne angiografske žice „super krutog tjela“, dužine 175 do 300cm, sa (J) vrhom, fixed core PTFE – coated za CAS, torakalne i abdominalne stentove i TAVI	10.00	Kom

	50	Karotidni stent izradjen od staines steel	16000.00	1	Karotidni stent izradjen od staines steel	Karotidni stent izraden od staines steel, monorail – rapid exchange, sa ćelijama zatvorenog i otvorenog dizajna, konusnog i cilindricnog oblika.	20.00	Kom
	51	Periferni samošireći stentovi	14550.00	1	Periferni samošireći stentovi	Periferni samošireći stentovi (self expandible); izradeni od nitinola, kompatibilni za 0,035 žicu; svih dužina i veličina sa saftom do 155cm	30.00	Kom
	52	Guiding za periferne procedure kateteri	3570.00	1	Guiding za periferne procedure kateteri	Guiding za periferne procedure kateteri - veličine 6-8F, sa hidrofilnim premazom atraumatskim vrhom, raznih konfiguracija sve varijante sa i bez otvora sa stane (sideholes).	30.00	Kom
				1	Guiding za periferne procedure kateteri	Guiding za periferne procedure kateteri - veličine 5-7F, sa hidrofilnim premazom atraumatskim vrhom, raznih konfiguracija sve varijante sa i bez otvora sa stane (sideholes).	30.00	Kom
	53	DAB baloni za periferne arterije	8200.00	1	DAB baloni za periferne arterije	DAB baloni za periferne arterije sa paklitakselom antiproliferativnim lijekom kompatibilni sa 018 I 014 radnom zicom svih dužina I velicina ,OTW tehnologija sa saftom duzine 150cm	20.00	Kom

54	Uvodnici za karotidni stenting	3600.00	1	Uvodnici za karotidni stenting	Uvodnici za karotidni stenting iminmalno invazivni PTCA guiding vodič za femoralni i radijalni pristup , armiran, hidrofilno presvučen sa malim spoljašnjim i velikim unutrašnjim lumenom u tri dimenzije od6-8F za plasman bez upotrebe uvodnika	30.00	Kom
55	Periferni semikompilijantni baloni	4950.00	1	Periferni semikompilijantni baloni	Periferni baloni semikomplijantni svih dužina i veličina monoreil i OTW tehnologija kompatibilni za 0,35 inča, kompatibilan sa 4f i 5f introducerom, dijametar od 2-7mm, dužine 40-120mm, na nosačima od 90,130 i 150cm	50.00	Kom
56	Periferni balon kateter	22050.00	1	Periferni balon kateter	Periferni balon kateter obložen nitinolom kateter obložen nitinolom za kalcifikovane arterije kompatibilan sa 014-018 vodic žicom svih dužina i veličina za periferne intervencije	35.00	Kom
57	Set za perifernu aterektomiju	35000.00	1	Set za perifernu aterektomiju	Set za perifernu aterektomiju- set se sastoji od: Komponente za jednokratnu upotrebu integrisane i pakovane zajedno. Oni koriste niz veličina katetera pomoću Rotational tehnologije za unapređenje aterektomija i uklanjanje tromba za liečenje iznad (ATK) i ispod koljena (BTK) periferna arterijska bolest. Set atektomije katetera:	10.00	Kom

				<ul style="list-style-type: none"> - Veličine vrhova (1.6, 1.85, 2.1, 2.4 mm) i dužina (120-145 cm) - Može da tretira krvne sudove proksimalnog referentnog prečnika 2,5 mm - Posjeduje trostruki lumen - OTW delivery system - Lako se učitavaju, - Integrisana podloga, kateter i kesa za sakupljanje u jednu jedinicu - GARD funkcija na POD, omogućava sigurno držanje vodiča. - Ručica za aktiviranje sa jednostavnim kontrolama i dvije moguće opcije postavljanja - Kontinuirana aktivna aspiracija uključivanjem više udaljenih otvora smještenih na vrh katetera, koji su dizajnirani da omoguće nezavisnu infuziju i aspiracione funkcije za aktivno uklanjanje tečnosti, izrezanog tkiva i tromba sa perifernog mjesta liječenja. 			
58	Periferni baloni OTW	3960.00	1	Periferni baloni OTW	Periferni balon kompatibilan sa 018 i 014in žicom, sa OTW sistem dijametar od2-7mm dužine 40-12mm na nosačima 90,130 i 150cm	40.00	Kom
59	Aortni stentovi	130000.00	1	Aortni stentovi	Torakalni aortni stentovi bez kukica	1.00	Kom
			2	Aortni stentovi	Ekstenzija kod torakalnog stenta bez kukica	1.00	Kom
			3	Aortni stentovi	Abdominalni aortni stentovi sa kukicama	1.00	Kom

59	Aortni stentovi	130000.00	4	Aortni stentovi	Ekstenzija kod abdominalnih aortnih stentovi sa kukicama	1.00	Kom
			5	Aortni stentovi	Zatvoreni aortni stent za rupturu aorte	1.00	Kom
			6	Aortni stentovi	Postilatacioni baloni za torakalne i abdominalne stentove	1.00	Kom
60	Venski stentovi	20000.00	1	Venski stentovi	Vaskularni samosireci nitinolski stent, za stenoze i disekcije aorte, Vena Cava sindrom sa aplikativnim uređajem 10F na 035 žici, dijametra 16-36mm dužine 30 do 100mm. Uz stent dolazi I PTA balon kateter sa saftom 8-9F, dijametra 22-28mm, dužine 20 i 40mm i introducer sheat 10F.	10.00	Kom
61	VASKULARNI SE DRUG ELUTING STENT	60000.00	1	VASKULARNI SE DRUG ELUTING STENT	VASKULARNI SE DRUG ELUTING STENT, dijametra 6 I 7mm dužina stenta od 40-150mm, sa delivery sistemom dužine 75cm I 130mm	30.00	Kom
63	Sistem za distalnu protekciju sa postdilatacijskim balonom	12000.00	1	Sistem za distalnu protekciju sa postdilatacijskim balonom	Sistem za distalnu protekciju sa postdilatacijskim balonom kompatibilnim na 0.14 in žicu	30.00	Kom

64	Embolizacijske čestice	15150.00	1	Embolizacijske čestice	2 Fr mikrokater za selektivne distalne embolizacije u zahtjevnim anatomijama, unutarnjeg promjera 0.021", kompatibilan sa 0.018" embolizacijskim coilovima, sferičnim embolizacijskim česticama do 700 µm, PVA do 500 µm, DMSO i Y-90. Ravni (straight) i Bern oblik te dostupan u dužinama 105, 130, 155 i 175cm. Max.tlak protoka do 800 PSI.	10.00	Kom
			2	Embolizacijske čestice	Embolizacijske čestice polivinil alkohol u šprici s 2 ml čestica + fiziološka otopina, koje su raznih boja prema veličini čestica, precizno kalibrirane za ciljane embolizacije, kompresibilne, čestice su obojene u plavo radi maksimalne vidljivosti, promjera: 100-300, 300-500, 500-700, 700-900, 900-1200 µm.	5.00	Kom
			3	Embolizacijske čestice	Embolizacijske čestice polivinil alkohol koje otpuštaju lijek, 2 ml čestica + fiziološka otopina, biokompatibilne, precizno kalibrirane, neresorptivne, s mogućnošću punjenja doksorubicinom ili irinotekanom, promjera: 100-300, 300-500 µm.	5.00	Kom

64	Embolizacijske čestice	15150.00	4	Embolizacijske čestice	Embolizacijske čestice polivinil alkohol koje otpuštaju lijek, 2 ml čestica + fiziološka otopina, biokompatibilne, precizno kalibrirane, neresorptivne, s mogućnošću punjenja doksorubicinom ili irinotekanom, promjera: 70-150 µm.	5.00	Kom
65	Hirurški veš	6580.00	1	Hirurški veš	Hirurški mantili	200.00	Kom
			2	Hirurški veš	Hirurški komprese	400.00	Kom
			3	Hirurški veš	Hirurški čaršafi bez proreza	150.00	Kom
			4	Hirurški veš	Hirurške uniforme	50.00	Kom
66	Dilatacijski balon sa lijekom Sirolimus	13600.00	1	Dilatacijski balon sa lijekom Sirolimus	Dilatacijski balon sa lijekom Sirolimus Balon-kateter za dilataciju arterija koji otpušta lijek Sirolimus, sa nano tehnologijom nanošenja lijeka na balon, nosač lijeka je na bazi fosfolipida, doza lijeka 1,27µg/mm ² , na kateteru duljine 90, 120 i 150 cm, promjera balona: 2.00, 2.50, 3.00, 3.50, 4.00, 5.00, 6.00 mm, duljine: 40, 60, 80, 100, 120, 150, 200 mm, 0.014" i 0.018" žica vodilica	20.00	Kom
67	Jednokratni sterilni hirurški mantili	2740.00	1	Jednokratni sterilni hirurški mantili	Jednokratni sterilni hirurški mantili	2000.00	Kom