

## Izmjena postupka

### OSNOVNI PODACI

Opis predmeta javne nabavke:

Testovi i reagensi za medicinsku mikrobiologiju-  
ponovljeni postupak

Vrsta predmeta:

Robe

Vrsta postupka:

Otvoreni postupak

### PODACI O NARUČIOCU

Naziv:

INSTITUT ZA JAVNO ZDRAVLJE

PIB:

02015340

### 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; č) 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): Rješenje o upisu ponuđača u registar za promet na veliko medicinskim sredstvima izdato od Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore;	Uslovi za obavljanje djelatnosti	Da
Ponuđač je dužan dostaviti Izjavu privrednog subjekta koja podnosi se u elektronskom obliku putem ESJN-a i ista mora da sadrži elektronski potpis ovlašćenog lica ponuđača u skladu sa Zakonom o javnim nabavkama („Službeni list CG”, br. 074/19, 003/23 i 011/23)	ESPD	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 5 dana nakon isteka važenja ponude.	Garancija ponude	Da
Rok važenja ponude je 90 dana od dana javnog otvaranja ponuda	Rok važenja ponude	Da
Rok izvršenja ugovora je period od devet mjeseci od dana zaključivanja ugovora. Isporuka će se vršiti sukcesivno u tri isporuke, osim za gotove podloge (Partija 6, 7 i 8 ) gdje će u ugovoru biti definisana dinamika isporuke.	Rok izvršenja ugovora	Da
Mjesto izvršenja ugovora je magacin Instituta za javno zdravlje Crne Gore, u ulici Džona Džeksona bb, Podgorica.	Mjesto izvršenja ugovora	Da
Rok plaćanja je do 60 dana od dana svake uredno izvršene isporuke i ispostavljene fakture.	Rok plaćanja	Da
Način plaćanja je virmanski	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>Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može ponuditi njegovu robu po predmetnom tenderu br. 10/X-2024(01-5788) , samo za proizvode koji se nude a nijesu upisani u registar medicinskih sredstava kod Agencije za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore.</p> <p>Ukoliko ponuđač nije u mogućnosti da dostavi ovlašćenje proizvođača, dužan je da dostavi:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ovlašćenje proizvođača za ovlašćenog distributera,;</li> <li>- Ovlašćenje ovlašćenog distributera za ponuđača, po predmetnom tenderu br. 10/X-2024(01-5788)</li> </ul>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Da</p>
<p>"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) .</p> <p>Naručilac se u skladu sa članom 85 Zakona o javnim nabavkama, obratio Institutu za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore Zahtjevom broj 01-4828 od 03.06.2024. godine, za mišljenje o dozvolama (licencama) koje ponuđač treba da posjeduje. Po podnijetom Zahtjevu Institut za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore je dao mišljenje broj 2070/24/1047/2-4639 dana 05.6.2024. godine, da u predmetnom postupku javne nabavke može da učestvuje samo ponuđač koji posjeduje:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Rjesenje o registraciji veleprodaje (prometa na veliko medicinskih sredstava) -Rjesenje o registraciji proizvođača medicinskih sredstava ili Rješenje za registraciju proizvodaca koji nemaju sjediste/boravak/ prebivaliste u Crnoj Gor</li> <li>i -Rjesenje o registraciji/produzenju/izmjeni registracije medicinskih sredstava iii potvrdu o prijemu zahtjeva za produzenje registracije/obnovu rjesenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz rjesenja kojima je istekla vaznost).</li> </ul> <p>Ukoliko neki od proizvoda koji su predmet ove nabavke ne pripadaju grupi medicinskih sredstava potrebno je da ponuđač dostavi mišljenje Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore da se taj proizvod ne smatra medicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Da</p>

<p>-Izuzetno, ako niko od ponuđača 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 ponuđač dostavi dokaze: -Za neregistrovana medicinska sredstava vise klase rizika potreban je dokaz da je izvršeno ocjenjivanje usaglasenosti sto se dokazuje posjedovanjem Izjave o usaglasenosti neregistrovanog medicinskog sredstva - Declaration of conformity i EC Certificate koji izdaje tijelo za ocjenjivanje usaglasenosti notifikovano od Evropske komisije, odnosno sertifikat izdat od tijela za ocjenjivanje usaglasenosti zemlje koja nije članica EU imenovanog od nadleznog organa, kojim se potvrđuje da je medicinsko sredstvo iii grupa medicinskih sredstava određenog proizvodaca usaglasena sa osnovnim zahtjevima ekvivalentnim sa standardima EU. -Za neregistrovano medicinsko sredstvo nize klase rizika i to klase I (klasifikacija po uredbi EU 2017/745), ostala In vitro dijagnosticka medicinska sredstva (klasifikacija po direktivi 93/42 EEC) i In vitro dijagnosticka medicinska sredstva klase A (klasifikacija po uredbi EU 2017/746); dostavlja se sljedeca dokumentacija: -Izjava o usaglasenosti neregistrovanog medicinskog sredstva – Declaration of Conformity i -Sertifikat za slobodnu prodaju (Free sale certificate) ili QMS - sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485 Institut može da odobri uvoz neregistrovanog medicinskog sredstva koje se uvozi iz država koje nisu članice Evropske unije za koje je izvršena ekvivalentna procjena sigurnosti i performansi (npr. ekvivalentnom procjenom sigurnosti i performansi smatra se ocjenjivanje usaglasenosti izvršeno u državi članici Medunarodnog regulatornog foruma za medicinska sredstva International Medical Device Regulators Forum (u daljem tekstu: IMDRF)).""</p>	Drugi uslovi	Da
<p>Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije (za sterilne proizvode) koji ne smije biti kraći od <math>\frac{3}{4}</math> ukupnog roka trajanja i sterilizacije. Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	Drugi uslovi	Da

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	Da
Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili 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	Da
Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju 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	Da
Ponuđač mora priložiti Izjavu da će proizvode transportovati na odgovarajući način, u skladu sa temperaturnim režimom čuvanja, od proizvođača do naručioca i o tome priložiti vjerodostojne dokaze, svaki put, pri isporuci robe.Prilikom isporuke, moraju biti dostavljeni sertifikati o kvalitetu proizvoda i prevodi uputstava za upotrebu.	Drugi uslovi	Da
Za partiju 25: Ponuđač je dužan da uključi u ponudu RF adsorbent ili drugi reagens koji je potreban za izvođenje testa ili kontrolu validnosti rezultata (pozitivne, negativne ili druge kontrole), ukoliko se ne nalaze u sastavu dijagnostičkog kita, a preporučeni su od strane proizvođača.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 27: Ponuđač je dužan da uključi u ponudu RF adsorbent ili drugi reagens koji je potreban za izvođenje testa ili kontrolu validnosti rezultata (pozitivne, negativne ili druge kontrole), ukoliko se ne nalaze u sastavu dijagnostičkog kita, a preporučeni su od strane proizvođača.	Drugi uslovi	Ne

Za partiju 28: Ponuđač je dužan da uključi u ponudu RF adsorbent ili drugi reagens koji je potreban za izvođenje testa ili kontrolu validnosti rezultata (pozitivne, negativne ili druge kontrole), ukoliko se ne nalaze u sastavu dijagnostičkog kita, a preporučeni su od strane proizvođača.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 29: Ponuđač je dužan da uključi u ponudu RF adsorbent ili drugi reagens koji je potreban za izvođenje testa ili kontrolu validnosti rezultata (pozitivne, negativne ili druge kontrole), ukoliko se ne nalaze u sastavu dijagnostičkog kita, a preporučeni su od strane proizvođača.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 13 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 35 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 36 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 37 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 38 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 48 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 49 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 50 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 51 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 54 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 58 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 59 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 60 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne

Ponuđač za partiju 61 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 62 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač mora dostaviti za partiju 23 podatke o karakteristikama ponuđenih proizvoda vezane za uniformnost test procedura.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač mora dostaviti za partiju 24 podatke o karakteristikama ponuđenih proizvoda vezane za uniformnost test procedura.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač mora dostaviti za partiju 25 podatke o karakteristikama ponuđenih proizvoda vezane za uniformnost test procedura.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač mora dostaviti za partiju 26 podatke o karakteristikama ponuđenih proizvoda vezane za uniformnost test procedura.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač mora dostaviti za partiju 27 podatke o karakteristikama ponuđenih proizvoda vezane za uniformnost test procedura.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač mora dostaviti za partiju 28 podatke o karakteristikama ponuđenih proizvoda vezane za uniformnost test procedura.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač mora dostaviti za partiju 29 podatke o karakteristikama ponuđenih proizvoda vezane za uniformnost test procedura.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač mora dostaviti za partiju 30 podatke o karakteristikama ponuđenih proizvoda vezane za uniformnost test procedura.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač mora dostaviti za partiju 31 podatke o karakteristikama ponuđenih proizvoda vezane za uniformnost test procedura.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 63 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 65 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 66 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 67 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne

Ponuđač za partiju 68 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 69 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 34: Ponuđač je dužan da uključi u ponudu RF adsorbent ili drugi reagens koji je potreban za izvođenje testa ili kontrolu validnosti rezultata (pozitivne, negativne ili druge kontrole), ukoliko se ne nalaze u sastavu dijagnostičkog kita, a preporučeni su od strane proizvođača.	Drugi uslovi	Ne

### Uslovi nakon izmjena

Opis	Tip uslova	Važi za sve partije
U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji: 1) nije pravosnažno osuđivan i čiji izvršni direktor nije pravosnažno osuđivan za neko od krivičnih djela sa obilježjima: a) kriminalnog udruživanja; b) stvaranja kriminalne organizacije; c) davanje mita; č) primanje mita; č) 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	Obavezni uslovi	Da
U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji je izmirio sve dospjele obaveze po osnovu poreza i doprinosa za penzijsko i zdravstveno osiguranje 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.	Obavezni uslovi	Da

U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji je upisan u Centralni registar privrednih subjekata ili drugi odgovarajući registar u državi u kojoj privredni subjekat ima sjedište što se dokazuje dostavljanjem dokaza o registraciji u Centralnom registru privrednih subjekata ili drugom odgovarajućem registru, sa podacima o ovlašćenom licu privrednog subjekta	Uslovi za obavljanje djelatnosti	Da
U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji posjeduje ovlašćenje (dozvola, licenca, odobrenje ili drugi akt) u skladu sa zakonom što se dokazuje dostavljanjem ovlašćenja za obavljanje djelatnosti koja je predmet nabavke (dozvola, licenca, odobrenje ili drugi akt nadležnog organa za obavljanje djelatnosti koja je predmet nabavke): Rješenje o upisu ponuđača u register za promet na veliko medicinskim sredstvima izdato od Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore;	Uslovi za obavljanje djelatnosti	Da
Ponudjač je dužan dostaviti Izjavu privrednog subjekta koja podnosi se u elektronskom obliku putem ESJN-a i ista mora da sadrži elektronski potpis ovlašćenog lica ponuđača u skladu sa Zakonom o javnim nabavkama („Službeni list CG”, br. 074/19, 003/23 i 011/23)	ESPD	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 5 dana nakon isteka važenja ponude.	Garancija ponude	Da
Rok važenja ponude je 90 dana od dana javnog otvaranja ponuda	Rok važenja ponude	Da
Rok izvršenja ugovora je period od devet mjeseci od dana zaključivanja ugovora. Isporuka će se vršiti sukcesivno u tri isporuke, osim za gotove podloge (Partija 6, 7 i 8 ) gdje će u ugovoru biti definisana dinamika isporuke.	Rok izvršenja ugovora	Da
Mjesto izvršenja ugovora je magacin Instituta za javno zdravlje Crne Gore, u ulici Džona Džeksona bb, Podgorica.	Mjesto izvršenja ugovora	Da
Rok plaćanja je do 60 dana od dana svake uredno izvršene isporuke i ispostavljene fakture.	Rok plaćanja	Da

Način plaćanja je virmanski	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
Ponuđač je dužan da dostavi ovlašćenje proizvođača da može ponuditi njegovu robu po predmetnom tenderu br. 11/XI-2024(01-6779) , samo za proizvode koji se nude a nijesu upisani u registar medicinskih sredstava kod Agencije za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore. Ukoliko ponuđač nije u mogućnosti da dostavi ovlašćenje proizvođača, dužan je da dostavi: - Ovlašćenje proizvođača za ovlašćenog distributera,: - Ovlašćenje ovlašćenog distributera za ponuđača, po predmetnom tenderu br. 11/XI-2024(01-6779)	Drugi uslovi	Da

<p>"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) .</p> <p>Naručilac se u skladu sa članom 85 Zakona o javnim nabavkama, obratio Institutu za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore Zahtjevom broj 01-4828 od 03.06.2024. godine, za mišljenje o dozvolama (licencama) koje ponuđač treba da posjeduje. Po podnijetom Zahtjevu Institut za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore je dao mišljenje broj 2070/24/1047/2-4639 dana 05.6.2024. godine, da u predmetnom postupku javne nabavke može da učestvuje samo ponuđač koji posjeduje:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Rjesenje o registraciji veleprodaje (prometa na veliko medicinskih sredstava)</li> <li>-Rjesenje o registraciji proizvođača medicinskih sredstava ili Rješenje za registraciju proizvodaca koji nemaju sjediste/boravak/ prebivaliste u Crnoj Gori</li> <li>i -Rjesenje o registraciji/produzenju/izmjeni registracije medicinskih sredstava iii potvrdu o prijemu zahtjeva za produzenje registracije/obnovu rjesenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz rjesenja kojima je istekla vrijednost).</li> </ul> <p>Ukoliko neki od proizvoda koji su predmet ove nabavke ne pripadaju grupi medicinskih sredstava potrebno je da ponuđač dostavi mišljenje Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore da se taj proizvod ne smatra medicinskim sredstvom.</p>	<p>Drugi uslovi</p>	<p>Da</p>
--	---------------------	-----------

<p>-Izuzetno, ako niko od ponuđača 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 ponuđač dostavi dokaze: -Za neregistrovana medicinska sredstava vise klase rizika potreban je dokaz da je izvršeno ocjenjivanje usaglasenosti sto se dokazuje posjedovanjem Izjave o usaglasenosti neregistrovanog medicinskog sredstva - Declaration of conformity i EC Certificate koji izdaje tijelo za ocjenjivanje usaglasenosti notifikovano od Evropske komisije, odnosno sertifikat izdat od tijela za ocjenjivanje usaglasenosti zemlje koja nije članica EU imenovanog od nadleznog organa, kojim se potvrđuje da je medicinsko sredstvo iii grupa medicinskih sredstava određenog proizvodaca usaglasena sa osnovnim zahtjevima ekvivalentnim sa standardima EU. -Za neregistrovano medicinsko sredstvo nize klase rizika i to klase I (klasifikacija po uredbi EU 2017/745), ostala In vitro dijagnosticka medicinska sredstva (klasifikacija po direktivi 93/42 EEC) i In vitro dijagnosticka medicinska sredstva klase A (klasifikacija po uredbi EU 2017/746); dostavlja se sljedeca dokumentacija: -Izjava o usaglasenosti neregistrovanog medicinskog sredstva – Declaration of Conformity i -Sertifikat za slobodnu prodaju (Free sale certificate) ili QMS - sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485 Institut može da odobri uvoz neregistrovanog medicinskog sredstva koje se uvozi iz država koje nisu članice Evropske unije za koje je izvršena ekvivalentna procjena sigurnosti i performansi (npr. ekvivalentnom procjenom sigurnosti i performansi smatra se ocjenjivanje usaglasenosti izvršeno u državi članici Međunarodnog regulatornog foruma za medicinska sredstva International Medical Device Regulators Forum (u daljem tekstu: IMDRF)).""</p>	Drugi uslovi	Da
<p>Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije (za sterilne proizvode) koji ne smije biti kraći od <math>\frac{3}{4}</math> ukupnog roka trajanja i sterilizacije. Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>	Drugi uslovi	Da

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	Da
Ponuđač je dužan da dostavi dokaz o tehničkim karakteristikama ponuđenih proizvoda (uputstvo, katalog ili 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	Da
Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju 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	Da
Ponuđač mora priložiti Izjavu da će proizvode transportovati na odgovarajući način, u skladu sa temperaturnim režimom čuvanja, od proizvođača do naručioca i o tome priložiti vjerodostojne dokaze, svaki put, pri isporuci robe.Prilikom isporuke, moraju biti dostavljeni sertifikati o kvalitetu proizvoda i prevodi uputstava za upotrebu.	Drugi uslovi	Da
Za partiju 25: Ponuđač je dužan da uključi u ponudu RF adsorbent ili drugi reagens koji je potreban za izvođenje testa ili kontrolu validnosti rezultata (pozitivne, negativne ili druge kontrole), ukoliko se ne nalaze u sastavu dijagnostičkog kita, a preporučeni su od strane proizvođača.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 27: Ponuđač je dužan da uključi u ponudu RF adsorbent ili drugi reagens koji je potreban za izvođenje testa ili kontrolu validnosti rezultata (pozitivne, negativne ili druge kontrole), ukoliko se ne nalaze u sastavu dijagnostičkog kita, a preporučeni su od strane proizvođača.	Drugi uslovi	Ne

Za partiju 28: Ponuđač je dužan da uključi u ponudu RF adsorbent ili drugi reagens koji je potreban za izvođenje testa ili kontrolu validnosti rezultata (pozitivne, negativne ili druge kontrole), ukoliko se ne nalaze u sastavu dijagnostičkog kita, a preporučeni su od strane proizvođača.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 29: Ponuđač je dužan da uključi u ponudu RF adsorbent ili drugi reagens koji je potreban za izvođenje testa ili kontrolu validnosti rezultata (pozitivne, negativne ili druge kontrole), ukoliko se ne nalaze u sastavu dijagnostičkog kita, a preporučeni su od strane proizvođača.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 13 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 35 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 36 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 37 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 38 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 48 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 49 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 50 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 51 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 54 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 58 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 59 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 60 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne

Ponuđač za partiju 61 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 62 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač mora dostaviti za partiju 23 podatke o karakteristikama ponuđenih proizvoda vezane za uniformnost test procedura.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač mora dostaviti za partiju 24 podatke o karakteristikama ponuđenih proizvoda vezane za uniformnost test procedura.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač mora dostaviti za partiju 25 podatke o karakteristikama ponuđenih proizvoda vezane za uniformnost test procedura.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač mora dostaviti za partiju 26 podatke o karakteristikama ponuđenih proizvoda vezane za uniformnost test procedura.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač mora dostaviti za partiju 27 podatke o karakteristikama ponuđenih proizvoda vezane za uniformnost test procedura.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač mora dostaviti za partiju 28 podatke o karakteristikama ponuđenih proizvoda vezane za uniformnost test procedura.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač mora dostaviti za partiju 29 podatke o karakteristikama ponuđenih proizvoda vezane za uniformnost test procedura.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač mora dostaviti za partiju 30 podatke o karakteristikama ponuđenih proizvoda vezane za uniformnost test procedura.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač mora dostaviti za partiju 31 podatke o karakteristikama ponuđenih proizvoda vezane za uniformnost test procedura.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 63 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 65 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 66 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 67 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne

Ponuđač za partiju 68 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Ponuđač za partiju 69 mora dostaviti podatke o karakteristikama testa: specifičnost, senzitivnost.	Drugi uslovi	Ne
Za partiju 34: Ponuđač je dužan da uključi u ponudu RF adsorbent ili drugi reagens koji je potreban za izvođenje testa ili kontrolu validnosti rezultata (pozitivne, negativne ili druge kontrole), ukoliko se ne nalaze u sastavu dijagnostičkog kita, a preporučeni su od strane proizvođača.	Drugi uslovi	Ne

### Kriterijumi prije izmjena

Opis	Očekivani odgovor ponuđača	Metod bodovanja	Važi za sve partie
Cijena	-	-	Da
Partija 1: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partie i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 1: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 2 : Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 2: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 3 : Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 3: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 4: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 4: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 5:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 5: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 6 : Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 6: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 7 : Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 7: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 8 : Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 8: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 9 : Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 9: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat)/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 10: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 10: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija11: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 11: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 12: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 12: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat)/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 13:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 13:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 13:Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po absolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 14:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 14:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 15: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 15: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 16: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 16: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat)/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 17: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 17: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat)/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 18: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se 10 bodova.	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 19: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se 10 bodova.	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 20: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 20: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 21: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 21: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 22: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 22: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 23: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 20	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 23: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *20	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 23: Broj bodova (K3) = Uniformnost procedura za izvođenje testa vrednovaće se po absolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi proizvode sa uniformnim procedurama biće dodijeljeno 10 bodova. Ponuđaču koji ponudi proizvode čije procedure nijesu uniformne biće dodijeljeno 5 bodova.	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 24: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 20	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 24: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovače se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *20	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 24: Broj bodova (K3) = Uniformnost procedura za izvođenje testa vrednovače se po absolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi proizvode sa uniformnim procedurama biće dodijeljeno 10 bodova. Ponuđaču koji ponudi proizvode čije procedure nijesu uniformne biće dodijeljeno 5 bodova.	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 25: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovače se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 20	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 25: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovače se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *20	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 25: Broj bodova (K3) = Uniformnost procedura za izvođenje testa vrednovače se po absolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi proizvode sa uniformnim procedurama biće dodijeljeno 10 bodova. Ponuđaču koji ponudi proizvode čije procedure nijesu uniformne biće dodijeljeno 5 bodova.	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 26:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovače se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 20	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 26:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovače se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *20	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 26: Broj bodova (K3) = Uniformnost procedura za izvođenje testa vrednovače se po absolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi proizvode sa uniformnim procedurama biće dodijeljeno 10 bodova. Ponuđaču koji ponudi proizvode čije procedure nijesu uniformne biće dodijeljeno 5 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 27:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovače se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 20	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 27:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *20	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 27: Broj bodova (K3) = Uniformnost procedura za izvođenje testa vrednovaće se po absolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi proizvode sa uniformnim procedurama biće dodijeljeno 10 bodova. Ponuđaču koji ponudi proizvode čije procedure nijesu uniformne biće dodijeljeno 5 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 28:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 20	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 28:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *20	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 28:Broj bodova (K3) = Uniformnost procedura za izvođenje testa vrednovaće se po absolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi proizvode sa uniformnim procedurama biće dodijeljeno 10 bodova. Ponuđaču koji ponudi proizvode čije procedure nijesu uniformne biće dodijeljeno 5 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 29:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 20	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 29:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovače se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *20	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 29: Broj bodova (K3) = Uniformnost procedura za izvođenje testa vrednovače se po absolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi proizvode sa uniformnim procedurama biće dodijeljeno 10 bodova. Ponuđaču koji ponudi proizvode čije procedure nijesu uniformne biće dodijeljeno 5 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 30:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovače se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 20	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 30:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *20	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 30:Broj bodova (K3) = Uniformnost procedura za izvođenje testa vrednovaće se po absolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi proizvode sa uniformnim procedurama biće dodijeljeno 10 bodova. Ponuđaču koji ponudi proizvode čije procedure nijesu uniformne biće dodijeljeno 5 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 31: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 20	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 31: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovače se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *20	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 31: Broj bodova (K3) = Uniformnost procedura za izvođenje testa vrednovače se po absolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi proizvode sa uniformnim procedurama biće dodijeljeno 10 bodova. Ponuđaču koji ponudi proizvode čije procedure nijesu uniformne biće dodijeljeno 5 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 32: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovače se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 32: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 33: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 33: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 34: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 20	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 34:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *20	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 34:Broj bodova (K3) = Uniformnost procedura za izvođenje testa vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi proizvode sa uniformnim procedurama biće dodijeljeno 10 bodova. Ponuđaču koji ponudi proizvode čije procedure nijesu uniformne biće dodijeljeno 5 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 35: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 35:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 35: Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 36: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 36:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 36: Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 37: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 37:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 37: Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 38: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 38: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 38: Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 39: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 39: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat)/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 40:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 40:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 41: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 41: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 42:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 42: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat)/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 43:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se 10 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 44:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se 10 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 45:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se 10 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 46:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se 10 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 47: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se 10 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 48:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 48:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 48:Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 49:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 49:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 49:Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 50:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 50:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 50:Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 51:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 51:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 51:Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 52:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 52:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat)/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 53:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se 10 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 54:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 54:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 54:Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po absolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 55:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se 10 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 56:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se 10 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 57:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se 10 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 58: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 58: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 58: Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 59: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 59: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 59: Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po absolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 60: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 60:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 60: Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 61:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 61:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 61:Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 62:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 62:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 62: Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 63:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 63:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 63: Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 64:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 64:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat)/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 65:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 65:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 65:Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po absolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 66:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 66:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 66:Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po absolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 67:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 67:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 67:Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po absolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 68:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 68:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 68:Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po absolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 69:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 69:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 69:Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po absolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 70:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se 10 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 71:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se 10 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 72: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 72: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU direktiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat)/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
---	-------	-----------	----

### Kriterijumi nakon izmjena

Opis	Očekivani odgovor ponuđača	Metod bodovanja	Važi za sve partije
Cijena	-	-	Da
Partija 1: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/(ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne

<p>Partija 1: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli:</p> <p>Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat)/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25</p>	Dokaz	Relativno	Ne
<p>Partija 2 : Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli:</p> <p>Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/(ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25</p>	Dokaz	Relativno	Ne
<p>Partija 2: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli:</p> <p>Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat)/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25</p>	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 3 : Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 3: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat)/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 4: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 4: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 5:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 5: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 6 : Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 6: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat)/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 7 : Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 7: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 8 : Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 8: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 9 : Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 9: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat)/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 10: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 10: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija11: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 11: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 12: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 12: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat)/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 13:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 13:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 13:Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 14:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 14:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 15: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 15: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 16: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 16: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat)/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 17: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 17: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat)/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 18: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se 10 bodova.	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 19: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se 10 bodova.	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 20: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 20: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 21: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 21: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 22: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 22: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat)/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 23: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 20	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 23: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *20	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 23: Broj bodova (K3) = Uniformnost procedura za izvođenje testa vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi proizvode sa uniformnim procedurama biće dodijeljeno 10 bodova. Ponuđaču koji ponudi proizvode čije procedure nijesu uniformne biće dodijeljeno 5 bodova.	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 24: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 20	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 24: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *20	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 24: Broj bodova (K3) = Uniformnost procedura za izvođenje testa vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi proizvode sa uniformnim procedurama biće dodijeljeno 10 bodova. Ponuđaču koji ponudi proizvode čije procedure nijesu uniformne biće dodijeljeno 5 bodova.	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 25: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 20	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 25: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *20	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 25: Broj bodova (K3) = Uniformnost procedura za izvođenje testa vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi proizvode sa uniformnim procedurama biće dodijeljeno 10 bodova. Ponuđaču koji ponudi proizvode čije procedure nijesu uniformne biće dodijeljeno 5 bodova.	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 26:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 20	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 26:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *20	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 26: Broj bodova (K3) = Uniformnost procedura za izvođenje testa vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi proizvode sa uniformnim procedurama biće dodijeljeno 10 bodova. Ponuđaču koji ponudi proizvode čije procedure nijesu uniformne biće dodijeljeno 5 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 27:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 20	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 27:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *20	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 27: Broj bodova (K3) = Uniformnost procedura za izvođenje testa vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi proizvode sa uniformnim procedurama biće dodijeljeno 10 bodova. Ponuđaču koji ponudi proizvode čije procedure nijesu uniformne biće dodijeljeno 5 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 28:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 20	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 28:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *20	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 28:Broj bodova (K3) = Uniformnost procedura za izvođenje testa vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi proizvode sa uniformnim procedurama biće dodijeljeno 10 bodova. Ponuđaču koji ponudi proizvode čije procedure nijesu uniformne biće dodijeljeno 5 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 29:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 20	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 29:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *20	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 29: Broj bodova (K3) = Uniformnost procedura za izvođenje testa vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi proizvode sa uniformnim procedurama biće dodijeljeno 10 bodova. Ponuđaču koji ponudi proizvode čije procedure nijesu uniformne biće dodijeljeno 5 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 30:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 20	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 30:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *20	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 30:Broj bodova (K3) = Uniformnost procedura za izvođenje testa vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi proizvode sa uniformnim procedurama biće dodijeljeno 10 bodova. Ponuđaču koji ponudi proizvode čije procedure nijesu uniformne biće dodijeljeno 5 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 31: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 20	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 31: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *20	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 31: Broj bodova (K3) = Uniformnost procedura za izvođenje testa vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi proizvode sa uniformnim procedurama biće dodijeljeno 10 bodova. Ponuđaču koji ponudi proizvode čije procedure nijesu uniformne biće dodijeljeno 5 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 32: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 32: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 33: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 33: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 34: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) * 20	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 34:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 20 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *20	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 34:Broj bodova (K3) = Uniformnost procedura za izvođenje testa vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi proizvode sa uniformnim procedurama biće dodijeljeno 10 bodova. Ponuđaču koji ponudi proizvode čije procedure nijesu uniformne biće dodijeljeno 5 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 35: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 35:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 35: Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 36: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 36:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 36: Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 37: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 37:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 37: Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 38: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 38: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 38: Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 39: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 39: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 40:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 40:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 41: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 41: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat)/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 42:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 42: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat)/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 43:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se 10 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 44:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se 10 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 45:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se 10 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 46:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se 10 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 47: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se 10 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 48:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 48:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 48:Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 49:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 49:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 49:Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 50:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 50:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 50:Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 51:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 51:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 51:Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 52:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 52:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat)/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 53:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se 10 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 54:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 54:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 54:Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 55:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se 10 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 56:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se 10 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 57:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se 10 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 58: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 58: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 58: Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 59: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 59: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 59: Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 60: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 60:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 60: Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 61:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 61:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 61:Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 62:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 62:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 62: Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 63:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 63:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 63: Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne

Partija 64:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 64:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat)/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 65:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 65:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 65:Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 66:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 66:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 66:Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 67:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 67:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 67:Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 68:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 68:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 68:Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 69:Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 69:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 15 prema formuli: Broj bodova (K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU direktivom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/ (ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju) *15	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 69:Broj bodova (K3) = Analitička specifičnost i senzitivnost vrednovaće se po apsolutnoj metodi na način: Ponuđaču koji ponudi dijagnostičke testove najviše specifičnosti i senzitivnosti biće dodijeljeno 20 bodova. Ponuđači koji ponude dijagnostičke testove niže specifičnosti i senzitivnosti biće didijeljeno 10 bodova. Ponuđač je dužan da dostavi podatke vezane za specifičnost i senzitivnost testa.	Dokaz	Relativno	Ne
Partija 70:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se 10 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 71:Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se 10 bodova	Dokaz	Apsolutno	Ne
Partija 72: Dostavljanje CE sertifikata ili dokaz da je proizvod odobren od strane FDA vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA, podijeli sa ukupnim brojem ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova (K1) = (broj proizvoda za koje je ponuđač dostavio CE sertifikat ili dokaz da je odobren od strane FDA)/ (ukupan broj ponuđenih proizvoda za datu partiju) *25	Dokaz	Relativno	Ne

Partija 72: Dostavljanje sertifikata ISO 13485/ ili EC sertifikata u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP (Good manufacturing practice) sertifikata za proizvođača vrednovaće se po proporcionalnoj metodi na način što se ukupni broj proizvođača ponuđenih proizvoda za koje je Ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat, podijeli sa ukupnim brojem proizvođača ponuđenih proizvoda u okviru jedne partije i dobijeni količnik pomnoži sa brojem bodova koji je definisan za ovaj podkriterijum, odnosno sa brojem 25 prema formuli: Broj bodova(K2) = (broj proizvođača za koje je ponuđač dostavio ISO 13485/ ili EC sertifikat u skladu sa EU directiom za IVDs (98/79/EC) ili GMP sertifikat/(ukupan broj proizvođača ponuđenih proizvoda za datu partiju)*25	Dokaz	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	ANTIBIOGRAM DISKOVI I	6950.00		1 Amikacin 30mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	4000.00	disk
				2 Amoksicilin+klavulanska kisjelina 20/10mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	5000.00	disk

1	ANTIBIOGRAM DISKOVI I	6950.00	3 Ampicilin 10mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	5000.00	disk
			4 Cefotaxim 30 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	3000.00	disk
			5 Cefoxitin 30mcg screen	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	2000.00	disk
			6 Ceftazidim 30 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	3000.00	disk
			7 Ceftriaxon 30mgr	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	2000.00	disk

1	ANTIBIOGRAM DISKOVI I	6950.00	8 Cefepime 30 mcr	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	2000.00	disk
			9 Cefuroxim 30 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	2000.00	disk
			10 Chloramphenikol 30mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk
			11 Ciprofloxacin 5mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	5000.00	disk
			12 Eritromicin 15mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	3500.00	disk

1	ANTIBIOGRAM DISKOVI I	6950.00	13	Fusidinska kiselina	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1500.00	disk
			14	Gentamicin 10 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk
			15	Imipenem 10mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	2000.00	disk
			16	Klindamicin 2mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	3500.00	disk
			17	Metronidazol 5 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk

1	ANTIBIOGRAM DISKOVI I	6950.00	18	Meropenem 10mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	2000.00	disk
			19	Norfloxacin 10mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk
			20	Ofloxacin 5mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	2000.00	disk
			21	Oxacilin 1 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	100.00	disk
			22	Piperacilin-Tazobactam 30/6mg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk

1	ANTIBIOGRAM DISKOVI I	6950.00	23	Tobramicin 10mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk
			24	Tetraciklin 30mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk
			25	Trimetoprim-sulfametoxyzol 1.25/23,75mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	4000.00	disk
			26	Vankomicin 5 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk
			27	Amoksicilin+klavulanska kiselina 2/1mcg EU	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	50.00	disk

1	ANTIBIOGRAM DISKOVI I	6950.00	28	Ampicillin 2 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	500.00	disk
			29	Ampicilin-sulbactam 10/10 (EU)	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk
			30	Aztreonam 30 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk
			31	Benzylpenicillin 1 unit (EU)	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	2000.00	disk
			32	Cefalexin 30 mgr (EU)	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk

1	ANTIBIOGRAM DISKOVI I	6950.00	33	Cefotaxim 5 mcg (EU)	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk
			34	Ceftazidim 10 mcg (EU)	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk
			35	Gentamicin 30 mcg (EU)	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk
			36	Linezolid 10 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	2000.00	disk
			37	Levofloxacin 5mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	5000.00	disk

1	ANTIBIOGRAM DISKOVI I	6950.00	38	Nitrofurantoin 100 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	3000.00	disk
			39	Ertapenem 10 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	2000.00	disk
			40	Temocillin 30 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	3000.00	disk
			41	Cefixime 5 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	3000.00	disk
			42	Tigecycline 15 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	3000.00	disk

1	ANTIBIOGRAM DISKOVI I	6950.00	43	Ceftarolin 5 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	3000.00	disk
2	ANTIBIOGRAM DISKOVI II	200.00	1	Cefotaxim - klavulanska kisjelina(30/10mcg)	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk
			2	Ceftazidim-klavulanska kisjelina (30/10mcg)	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk
			3	Fosfomycin 200 mcg*Disk mora da sadrži 50 mcg glukoza-6-fosfata, u skladu sa EUCAST preporukama	Disk mora da sadrži 50 mcg glukoza-6-fosfata, u skladu sa EUCAST preporukama.	1000.00	disk
3	ANTIBIOGRAM DISKOVI III	130.00	1	Quinupristin/Dalfopristin 15 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1500.00	dosk
4	HRANJIVE PODLOGE 1	5150.00	1	Endo agar a 500g		30000.00	g
			2	Thioglycollate Broth a 500g		500.00	g

4 HRANJIVE PODLOGE 1	5150.00	3 SS agar a 500g		35000.00	g
		4 Selenit broth a 500g		500.00	g
		5 Vitamin K a 10ml		20.00	ampule
		6 Dextrose broth a 500g		500.00	g
		7 Bacitracin supplement 50,000 jedinica po ampuli (min. 60 Units/mg),		20.00	ampule
5 HRANJIVE PODLOGE 2	6880.00	1 MRVP MEDIUM a 500g		500.00	g
		2 Mueller-Hinton agar a 500g		35000.00	g
		3 Haemoglobin Powder Soluble a 400g		400.00	g
		4 Sorbitol MacConkey Agar a 500g		5000.00	g
		5 Urea Agar Base (Christensen Agar Base) a 500g sa odgovarajućim suplementima		500.00	g
		6 Yersinia Selective Medium (CIN) Agar 500g sa odgovarajućim suplementima		500.00	g
		7 Columbia Blood Agar Base (CNA) a 500g sa odgovarajućim suplementima		500.00	g
		8 DERMASEL agar sa odgovarajućim suplementima		500.00	g
		9 Potassium Tellurite 3.5% a 10 viala		10.00	ampula
		10 Sabouraud-Dextrose Broth a 500g		500.00	g
		11 Sabouraud Dextrose Agar a 500g		5000.00	g
		12 Brain Heart Infusion Broth a 500g		500.00	g

5 HRANJIVE PODLOGE 2	6880.00	13	Brain Heart Infusion Agar a 500g		2500.00	g
		14	GC Agar Base a 500g		2500.00	g
		15	Nutrient Agar a 500g		500.00	g
		16	Buffered Peptone Water a 500g		500.00	g
		17	Cholera Medium TCBS a 500g		500.00	g
		18	Vancomycin Supplement a 5mg/10 viala		20.00	ampula
		19	VCN Selective Supplement a 10 viala		20.00	ampula
		20	Hemophilus Growth Supplement (HTM) a 10 viala		50.00	ampula
		21	Vitox plus diluent (supplement) a 10 viala		20.00	ampula
		22	Mannitol Salt Agar (Chapman Medium) a 500g		500.00	g
		23	Campylobacter Blood- Free Selective Agar Base a 500g sa odgovarajućim suplementima		1000.00	g
		24	Schaedler Anaerobe Broth a 500g		500.00	g
		25	Columbia Blood Agar Base a 500g		1000.00	g
6 GOTOVE HRANJIVE PODLOGE 1	47600.00	26	Sheep Blood Defibrinated a 25ml		2000.00	ml
		27	Horse Blood, Defibrinated a 100ml		1000.00	ml
		1	Hromogena podloga za primoizolaciju urinarnih patogena		18000.00	kom
		2	Campylobacter selektivna podloga		4000.00	kom
		3	Columbia agar + 5% sheep blood		75000.00	kom

6	GOTOVE HRANJIVE PODLOGE 1	47600.00	4	Medijum za selektivnu izolaciju Neisseria gonorrhoeae sa VCNT ili VCN ili VCAT3 dodatkom		2000.00 kom
			5	Chocolate agar PolyVitex +Bacitracin( za izolaciju hemofilusa )		3000.00 kom
			6	Chocolate agar PolyVitex		600.00 kom
			7	Candida albicans ID		15000.00 kom
			8	MH sa konjskom krvi i beta-NAD (MH-F agar) za izradu antibiograma		1500.00 kom
7	GOTOVE HRANJIVE PODLOGE 2	2550.00	1	B. C. S. A ploče za kultivaciju Burkholderia cepaciae		500.00 kom
8	GOTOVE HRANJIVE PODLOGE 3	1440.00	1	Hromogena MRSA podloga		1000.00 kom
			2	Hromogena VRE podloga		200.00 kom
			3	Hromogena CRE podloga		200.00 kom
9	TRANSPORTNI MEDIJUM ZA ANAEROBE	150.00	1	Transportni medium za anaerobe (ATM)		500.00 tube
10	SERUMI ZA AGLUTINACIJU	1800.00	1	Salmonella poly A-E + VI		3.00 ml
			2	Salmonella poly H		3.00 ml
			3	Salmonella H:a		3.00 ml
			4	Salmonella H:b		3.00 ml
			5	Salmonella H:c		3.00 ml
			6	Salmonella H:y		3.00 ml
			7	Salmonella H:G		3.00 ml
			8	Salmonella H:m		3.00 ml
			9	Salmonella H:2		3.00 ml
			10	E. coli O:157		3.00 ml
11	TESTOVI I STANDARDI	3160.00	1	Oxidaza test		50.00 ampula
			2	Kesice za stvaranje anaerobne sredine		100.00 kesica

11	TESTOVI I STANDARDI	3160.00	3	Kesice za stvaranje mikroaerofilne sredine		500.00	kesica
			4	Indikatori za anaerobno zasijavanje		500.00	trakice
12	TESTOVI ZA DOKAZIVANJE ANTIGENA	760.00	1	Pneumo kit za dokazivanje Streptococcus pneumoniae iz ploca sa kulturama ili pozitivnih hemokultura a 60 test		1.00	pak
			2	Testovi za dokazivanje antigena - Staph kit a 150 test		3.00	pak
13	Brzi imunohromatografski test za Helicobacter pilory Ag iz stolice	5200.00	1	Brzi imunohromatografski test za detekciju Helicobacter pilory Ag u stolici		2500.00	komad
14	Sistem za brzu biohemijuksku identifikaciju karbapenmaza	330.00	1	Sistem za brzu biohemijuksku identifikaciju karbapenmaza a 10 teatova (Carba NP)		2.00	kutija
15	TEST SOJEVI BAKTERIJA	7050.00	1	E. coli ATCC 25922		12.00	amp.
			2	E. coli ATCC 35218		2.00	amp.
			3	E. coli ATCC 8739		6.00	amp.
			4	Geobacillus stearothermophilus ATCC 953		6.00	amp.
			5	Candida albicans ATCC 10231		6.00	amp.
			6	Bacillus subtilis ATCC 6633		6.00	amp.
			7	Proteus mirabilis ATCC 25933		6.00	amp.
			8	Enterococcus faecium ATCC 6057		2.00	amp.
			9	Enterococcus faecalis ATCC 19433		6.00	amp.

15 TEST SOJEVI BAKTERIJA	7050.00	10	Staphylococcus aureusATCC 25293		6.00	amp.
		11	Staphylococcus aureusATCC 6538P		6.00	amp.
		12	Staphylococcus epidermidis ATCC 12228		2.00	amp.
		13	Proteus hauseriATCC 13315		4.00	amp.
		14	Pseudomonas aeruginosaATCC27853		12.00	amp.
		15	Klebsiella pneumoniaeATCC13883		8.00	amp.
		16	N. gonorrhoeaeATCC49226		2.00	amp.
		17	Haemophilus influenzae ATCC 49247		2.00	amp.
		18	Clostridium perfringensATCC13124		6.00	amp.
		19	Candida glabrata ATCC MYA-2950		2.00	amp.
		20	Kocuria rhisophila ATCC9341		2.00	amp.
		21	Legionella pneumophilaATCC 33152		2.00	amp.
		22	Legionella anisa ATCC 35292		2.00	amp.
		23	Listeria monocytogenes ATCC19111		8.00	amp.
		24	Listeria monocytogenes tip 4 b ATCC13932		6.00	amp.
		25	Listeria innocua ATCC 33090		6.00	amp.
		26	Listeria ivanovii ATCC19119		6.00	amp.
		27	Yersinia enterocolitica / ATCC 9610		2.00	amp.

15	TEST SOJEVI BAKTERIJA	7050.00	28	Salmonella Typhimurium ATCC 14028		2.00	amp.
			29	Salmonela enteritidis ATCC13076		6.00	amp.
			30	Enterobaceter aerogenes ATCC13048		2.00	amp.
			31	Citrobacter freundii ATCC 43864		6.00	amp.
			32	Bacillus cereus ATCC 1178		2.00	amp.
			33	Rhodococcus equi ATCC6939		4.00	amp.
			34	Campylobacter fetus ATCC 27374		2.00	amp.
			35	Campylobacter jejuni ATCC 29428		2.00	amp.
			36	Campylobacter jejuni ATCC 33560		2.00	amp.
			37	Staphilococcus aureus ATCC 29213		6.00	amp.
			38	Enterococcus faecalis ATCC 29212		2.00	amp.
			39	E.coli NCTC 13846 (za colistin)		1.00	amp.
			40	Streptococcus pneumoniae ATCC 49619		1.00	amp.
			41	Haemophylus influenzae ATCC49766		1.00	amp.
			42	Klebsiella pneumoniaeATCC 700603		2.00	amp.
16	Testovi za detekciju mehanizama rezistencije	8800.00	1	Komercijalni kit za detekciju mehanizama rezistencije karbapenemaza KPC, MBL i OXA-48 (Confirm kit) a 50 test *	* dostaviti sa odgovarajućim reagensima	4.00	set pakovanje

16	Testovi za detekciju mehanizama rezistencije	8800.00	2	Komercijalni test za brzu dijagnostiku OXA-48, KPC, NDM, VIM karbapenemaze. Detekcioni limit za OXA-48 0,250 ng/ml (250pg/ml); KPC 0,500ng/ml (500pg/ml); NDM 0,0625 ng/ml (62,5 pg/ml); * a 20 test	* dostaviti sa odgovarajućim reagensima	10.00	set pakovanje
17	TESTOVI ZA KONTROLU STERILIZACIJE	350.00	1	Prospore 2 ampule za biološku kontrolu parne sterilizacije		50.00	amp
			2	Test sistem za biološku kontrolu suve sterilizacije		50.00	komad
			3	Indikator trake za hemijsku kontrolu parne sterilizacije 1/1		2.00	komad
			4	Indikator trake za hemijsku kontrolu suve sterilizacije 1000/1		2.00	komad
18	Kartice i pribor za uređaj VITEK 2	9960.00	1	Vitek kartice za identifikaciju Gram pozitivnih bakterija: VITEK2 GP, 1/20		8.00	pakovanje
			2	VITEK kartice za identifikaciju Gram negativnih bakterija: VITEK2 GN, 1/20		8.00	pakovanje
			3	VITEK kartice za identifikaciju anaerobnih bakterija i coryne: VITEK2 ANC , 1/20		1.00	pakovanje
			4	VITEK kartice za rezistenciju stafilokoka AST P580, 1/20		1.00	pakovanje
			5	VITEK kartice za rezistenciju enterokoka AST P586,1/20		1.00	pakovanje

18	Kartice i pribor za uređaj VITEK 2	9960.00	6	Vitek kartice za rezistenciju pneumokoka AST-GP74 ili AST-GP68,1/20		2.00	pakovanje
			7	Vitek kartice za rezistenciju MDRO AST-N43,1/20		2.00	pakovanje
			8	Vitek kartice za rezistenciju MDRO AST-XN26, 1/20		12.00	pakovanje
			9	Vitek kartice za rezistenciju afermentativnih bakterija AST N440, 1/20		10.00	pakovanje
			10	Vitek kartice za rezistenciju gljivica a 20 test,		4.00	pakovanje
			11	Vitek kartice za identifikaciju gljivica a 20 test		4.00	pakovanje
			12	Nastavci za VITEK kartice za Gram pozitivne (i za rezistenciju gljivica), 1/96		3.00	pakovanje
			13	Nastavci za VITEK karticu Gram " - " (žuti), 1/96		7.00	pakovanja
			14	Plasticne epruvete za VITEK, 1/2000		2.00	pakovanje
			15	Vitek vodeni rastvor, 3x500 ml		4.00	pakovanje
19	Mikrobiološki reagensi za aparat za hemokulturu BIOMERIEUX BACTALERT	43550.00	1	Boćice za hemokulture BactAlert aerobic *	*proizvode isporučivati istovremeno	3000.00	fl
			2	Boćice za hemokulture BactAlert anaerobic *	*proizvode isporučivati istovremeno	3000.00	fl
			3	Boćice za hemokulture BactAlert Pediatric	*proizvode isporučivati istovremeno	700.00	fl
20	E TESTOVI	1050.00	1	Etest ceftiaxon		30.00	test
			2	E test ampicillin		30.00	trake
			3	E test penicillin		30.00	trake
			4	E test spectinomycin		30.00	trake

20	E TESTOVI	1050.00	5	E test azithromycin		30.00	trake
			6	E test clarithromycin		30.00	trake
			7	E test cefixime		30.00	trake
21	MIKRODILUCIONI BUJON	785.00	1	Komercijalni bujon mikrodilucioni (BMD) colistin test za određivanje osjetljivosti enterobakterija i afermentora		32.00	test
			2	Komercijalni bujon mikrodilucioni (BMD) penicilin test za određivanje osjetljivosti pneumokoka*	Testovi moraju biti visoke specifičnosti i senzitivnosti i u skladu sa EUCAST 2024	36.00	test
			3	Mueller Hinton Fastidious Broth (Horse blood 5% + 20 mg/L beta-NAD) 20 tuba x3,6ml		4.00	pak
			4	Komercijalni bujon mikrodilucioni (BMD) piperacillin-tazobactam test za određivanje osjetljivosti		32.00	test
			1	Sistem za kultivaciju i antibiogram za mikoplazme a 25 test		150.00	kutija
23	ANTIVIRUSNA I ANTITOXO ANTIITJELA	57640.00	1	Anti EBV (VCA) IgG antitijela (ELISA ) a 96 test		40.00	pak
			2	Anti EBV (VCA) IgM antitijela (ELISA) a 96 test		40.00	pak
			3	Anti Parvovirus B19 IgG antitijela (ELISA) a 96 test		20.00	pak
			4	Anti Parvovirus B19 IgM antitijela (ELISA) a 96 test		20.00	pak
			5	Anti Varicella zoster virus IgG antitijela (ELISA) a 96 test		26.00	pak

23	ANTIVIRUSNA I ANTITOXO ANTIITJELA	57640.00	6 Anti Varicella zoster virus IgM antitijela (ELISA) a 96 test		26.00	pak
			7 Anti Varicella zoster virus IgG antitijela aviditet		5.00	pak
			8 Anti Toxoplasma gondii IgG antitijela (ELISA) a 96 test		15.00	pak
			9 Anti Toxoplasma gondii IgM antitijela (ELISA) a 96 test		15.00	pak
			10 Anti Toxoplasma gondii IgG aviditet		7.00	pak
			11 Anti Rubella virus IgG antitijela (ELISA) a 96 test		26.00	pak
			12 Anti Rubella virus glikoprotein IgM antitijela (ELISA) a 96 test		26.00	pak
			13 Anti Rubella IgG antitijela aviditet		7.00	pak
			14 Anti Citomegalovirus IgG antitijela (ELISA) a 96 test		25.00	pak
			15 Anti Citomegalovirus IgM antitijela (ELISA) a 96 test		25.00	pak
			16 Anti Morbillivirus IgG antitijela (ELISA) a 96 test		12.00	pak
			17 Anti Morbillivirus IgM antitijela (ELISA)a 96 test		10.00	pak
			18 Anti Mumpsvirus IgG antitijela (ELISA) a 96 test		5.00	pak
			19 Anti Mumpsvirus IgM antitijela (ELISA) a 96 test		5.00	pak
			20 Anti West Nile virus IgG antitijela (ELISA) a 96test		2.00	pak
			21 Anti West Nile virus IgM antitijela(ELISA) a 96 test		3.00	pak
			22 Anti Hanta virus IgG antitijela (ELISA) a 96 test		5.00	pak

23	ANTIVIRUSNA I ANTITOXO ANTIITJELA	57640.00	23	Anti Hanta virus IgM antitijela (ELISA) a 96 test		5.00	pak
			24	Anti TBE(Tick borne encephalitis) virus IgM antitijela a 96 test*		1.00	pak
			25	Anti TBE(Tick borne encephalitis) virus IgG antitijela a 96 test*		1.00	pak
			26	Anti Dengue virus IgM antitijela a 96 test		2.00	pak
			27	Anti Dengue virus IgG antitijela a 96 test		2.00	pak
24	HEPATITISI I ANTI HIV ANTITIJELA	35180.00	1	Anti Hepatitis A virus ukupna antitijela (ELISA) a 96 test		13.00	pak
			2	Anti Hepatitis A virus IgM antitijela (ELISA) a 96 test		13.00	pak
			3	HBsAg (ELISA) a 96 test		40.00	pak
			4	Hepatitis D virus antigen (ELISA) a 96 test		4.00	pak
			5	Anti Hepatitis D virus antitijela (ELISA) a 96 test		4.00	pak
			6	Anti HCV antitijela (ELISA) a 96 test		72.00	pak
			7	Anti Hepatitis E virus IgG antitijela (ELISA) a 96 test		12.00	pak
			8	Anti Hepatitis E virus IgM antitijela (ELISA) a 96 test		12.00	pak
			9	HIV duo (Ag+At) (ELISA) a 96 test		38.00	pak
25	ANTI COXSACKIE B VIRUS ANTITIJELA	15840.00	1	Anti Coxsackie B virus IgG antitijela (ELISA) a 96 test		18.00	pak
			2	Anti Coxsackie B virus IgM antitijela (ELISA) a 96 test		15.00	pak

25	ANTI COXSACKIE B VIRUS ANTITIJELA	15840.00	3	Anti Coxsackie B virus IgA antitijela (ELISA ) a 96 test		18.00	pak
26	ANTIBAKTERIJSKA ANTITIJELA 1	40100.00	1	Anti Borrelia burgdorferi IgG antitijela (ELISA ) a 96 test		14.00	pak
			2	Anti Borrelia burgdorferi IgM antitijela (ELISA) a 96 test		14.00	pak
			3	Anti Treponema pallidum IgM antitijela (ELISA) a 96 test		18.00	pak
			4	Anti Treponema pallidum IgG antitijela (ELISA) a 96 test		18.00	pak
			5	Anti Bordetella pertussis toxin IgG antitijela (ELISA) a 96 test		10.00	pak
			6	Anti Mycoplasma pneumoniae IgM at (ELISA) a 96 test		22.00	pak
			7	Anti Mycoplasma pneumoniae IgG at (ELISA) a 96 test		22.00	pak
			8	Anti Mycoplasma pneumoniae IgA at (ELISA) a 96 test		22.00	pak
			9	Anti Chlamydia pneumoniae IgM at (ELISA) a 96 test		20.00	pak
			10	Anti Chlamydia pneumoniae IgG at (ELISA) a 96 test		20.00	pak
			11	Anti Chlamydia pneumoniae IgA at (ELISA) a 96 test		20.00	pak
			12	Anti Legionella pneumophila IgM antitijela, serotip 1-7 (ELISA) a 96 test		18.00	pak

26	ANTIBAKTERIJSKA ANTITIJELA 1	40100.00	13	Anti Legionella pneumophila IgG antitijela, serotip 1-7 (ELISA) a 96 test		18.00	pak
			14	Anti Chlamydia trachomatis IgG at (ELISA) a 96 test		1.00	pak
			15	Anti Chlamydia trachomatis IgM at (ELISA) a 96 test		1.00	pak
27	ANTIBAKTERIJSKA ANTITIJELA 2	16460.00	1	Anti Coxiella burnetii IgM faza 2 antitijela (ELISA) a 96 test		7.00	pak
			2	Anti Coxiella burnetii IgG faza 2 antitijela (ELISA) a 96 test		7.00	pak
			3	Anti Coxiella burnetii IgG faza 1 antitijela (ELISA) a 96 test		2.00	pak
			4	Anti Coxiella burnetii IgA faza 1 antitijela (ELISA) a 96 test		4.00	pak
			5	Anti Leptospira IgM antitijela (ELISA) a 96 test		6.00	pak
			6	Anti Leptospira IgG antitijela (ELISA) a 96 test		4.00	pak
			7	Anti Brucella IgM antitijela ELISA a 96 test		7.00	pak
			8	Anti Brucella IgG antitijela ELISA a 96 test		7.00	pak
			9	Anti Brucella IgA antitijela ELISA a 96 test		9.00	pak
28	ANTI HSV ANTIITJELA	40000.00	1	Anti Herpes simplex virus tip 2 IgG at (ELISA) a 96 test		64.00	pak
			2	Anti Herpes simplex virus tip 2 IgM at (ELISA) a 96 test		64.00	pak

28	ANTI HSV ANTIITJELA	40000.00	3	Anti Herpes simplex virus tip1 IgG at (ELISA) a 96 test		64.00 pak
			4	Anti Herpes simplex virus tip1 IgM at (ELISA) a 96 test		64.00 pak
29	ANTI ADENOVIRUS ANTIITJELA	13770.00	1	Anti Adenovirus IgG antitijela (ELISA) a 96 test		25.00 pak
			2	Anti Adenovirus IgM antitijela (ELISA ) a 96 test		25.00 pak
			3	Anti Adenovirus IgA antitijela (ELISA) a 96 test		25.00 pak
30	ANTITOKSINSKA ANTITIJELA	1420.00	1	Anti Corynebacterium diphtheriae toxin IgG antitijela (ELISA) a 96 test*	*Mogućnost praćenja efikasnosti imunizacije (titra antitijela prema antigenima toksina), detekcija antitijela na patogene za koje se danas vrši obavezna imunizacija u zemljama EU, na način da, ponuđeni testovi sadrže antigene koji se koriste kao imunogeni u vakcinama	2.00 pak
			2	Antitetanus toxin IgG antitijela (ELISA) a 96 test*	*Mogućnost praćenja efikasnosti imunizacije (titra antitijela prema antigenima toksina), detekcija antitijela na patogene za koje se danas vrši obavezna imunizacija u zemljama EU, na način da, ponuđeni testovi sadrže antigene koji se koriste kao imunogeni u vakcinama	3.00 pak
31	ANTIPARAZITSKA ANTITIJELA	3670.00	1	Anti Toxocara canis IgG antitijela (ELISA) a 96 test		5.00 pak
			2	Anti Trichinella spiralis IgG antitijela (ELISA) a 96 test		2.00 pak

31	ANTIPARAZITSKA ANTITIJELA	3670.00	3 Anti Tenia solium IgG antitijela (ELISA) a 96		3.00	pak
			4 Anti Echinococcus granulosus antitijela (ELISA)a 96 test		5.00	pak
			5 Anti Leischmania donovani antitijela (ELISA) a 96 test		6.00	pak
32	POTVRDINI ANTI RUBELLA IGG WB	720.00	1 Anti Rubella virus IgG antitijela -Western blot**	**Za poziciju anti Rubella virus IgG antitijela -Western blot - test mora da sadrži antigene dobijene rekombinantnom tehnikom i to najmanje strukturne proteine E1, E2 i nukleokapsidni protein C	48.00	test
33	POTVRDNI ANTI BORRELIA AT WB	13090.00	1 Anti Borrelia IgM at (Westernblot)*	*Za poziciju anti Borelia burgdorferi IgM antitijela -Western blot - test mora da sadrži antigene dobijene rekombinantnom tehnikom i to najmanje strukturne proteine Osp C, p83, p39,p31, p30, p21,p19 i p17	240.00	test
			2 Anti Borrelia IgG at – (Westernblot) **	**Za poziciju anti Borelia burgdorferi IgG antitijela -Western blot - test mora da sadrži antigene dobijene rekombinantnom tehnikom i to najmanje strukturne proteine VlsE, p83, p39,p31, p30, OspC, p21,p19 i p17	240.00	test
			3 Anti Borrelia IgM at – potvrdni test Euroline-RN-AT***		160.00	test
			4 Anti Borrelia IgGat – potvrdni test Euroline-RN-AT****		160.00	test
			5 Kadice za inkubaciju (bijele boje) sa 8 kanala		20.00	kom

33	POTVRDNI ANTI BORRELIA AT WB	13090.00		6 Adhezivna folija (samoljepljiva)		80.00	kom
34	ELISA TESTOVI ZA DETEKCIJU ANTITIJELA U LIKVORU	1860.00		1 Anti Borrelia burgdorferi IgG antitijela (ELISA ) za detekciju antitijela u CSF a 96 test		6.00	pak
				2 Anti Borrelia burgdorferi IgM antitijela (ELISA) za detekciju antitijela u CSF a 96 test		6.00	pak
35	BRZI IMUNOHROMATOGRAFSKI TESTOVI 1	9000.00		1 Respiratori sincicijalni virus Ag (brzi imunohromatografski test)		50.00	test
				2 Legionella antigen u urinu (brzi imunohromatografski test)		50.00	test
				3 Rotavirus i Adenovirus antigen u stolici (brzi imunohromatografski test)		1800.00	test
				4 Norovirus antigen u stolici (brzi imunohromatografski test)		75.00	test
				1 HIV 1/2 antitijela (brzi imunohromatografski test)*	*Za kvalitativnu detekciju HIV 1&2 antitijela u serumu, plazmi i punoj krvi	900.00	test
36	BRZI IMUNOHROMATOGRAFSKI TESTOVI 2	8080.00		2 Brzi imunohromatografski test za detekciju HBs antiga**	**Za kvalitativnu detekciju HBs antigena u serumu, plazmi i punoj krvi	900.00	test
				3 Brzi imunohromatografski test za detekciju anti HCV antitijela***	***Za kvalitativnu detekciju anti HCV antitijela u serumu, plazmi i punoj krvi	900.00	test

36	BRZI IMUNOHROMATOGRAFSKI TESTOVI 2	8080.00		4	Brzi imunohromatografski test za detekciju anti Treponema pallidum antitijela****	****Za kvalitativnu detekciju anti Treponema pallidum antitijela u serumu, plazmi i punoj krvi	600.00	test
37	BRZI IMUNOHROMATOGRAFSKI TESTOVI 3	2620.00		1	Brzi imunohromatografski test za detekciju HIV 1/2 antitijela*	*Za kvalitativnu detekciju HIV 1&2 antitijela u punoj krvi i salivi	200.00	test
38	INDIREKTNA IMUNOFLUORESCENCIJA	6190.00		1	Anti Bartonela haenselae /quintana IgM antitijela (IFA), format 10x5*, sa pozitivnom kontrolom	* 4 biochipa po polju	400.00	test
				2	Anti Bartonela haenselae/quintana IgG antitijela (IFA), format 10x5**, sa pozitivnom kontrolom	** 2 biochipa po polju	400.00	test
				3	Anti Bartonela haenselae /quintana IgM antitijela (IFA), format 10x10*, sa pozitivnom kontrolom	* 4 biochipa po polju	200.00	test
				4	Anti Bartonela haenselae/quintana IgG antitijela (IFA), format10x10**, sa pozitivnom kontrolom	** 2 biochipa po polju	200.00	test
				5	Tečni RF absorbent za imunofluorescencu		20.00	bočica
				6	Reagent tray za inkubaciju slajdova sa 10 polja***	***potrebno je ponuditi reagent tray odgovarajući za inkubaciju traženih proizvoda	2.00	kom
39	AGLUTINACIONI TESTOVI 1	1220.00		1	IHA test za detekciju Anti Echinococcus granulosus antitijela*	*za kvantitativnu detekciju antitijela prisutnih kod infekcije Echinococcus granulosus, tehnikom indirektne hemaglutinacije	400.00	test

39	AGLUTINACIONI TESTOVI 1	1220.00		2	Latex aglutinacioni test za detekciju heterofilnih antitijela kod infektivne mononukleoze		150.00	test
40	AGLUTINACIONI TESTOVI 2	1490.00		1	VDRL Carbon antigen kit sa kontrolama ili ekvivalent*	*kvalitativni i semikvantitativni test za detekciju nespecifičnih (non-Treponema) antitijela za dijagnozu Sifilisa ; uključiti u ponudu odgovarajuće kartice za aliguntinaciju	10.00	pak
				2	TPHA- aglutinacioni test za detekciju anti Treponema pallidum antitijela** (100 test)	**za kvalitativnu i semikvantitativnu detekciju specifičnih IgM i IgG antitijela na Treponema pallidum	400.00	test
				3	VIDAL Salmonella kit (komplet set sa pozitivnom i negativnom kontrolom)		3.00	pak
41	AGLUTINACIONI TESTOVI 3	630.00		1	Aglutinacioni test (semikvantitativni) za detekciju ukupnih anti Brucella antitijela (24 testa)		2.00	pak
				2	Brzi test za detekciju aglutinirajućih Anti Brucella antitijela (Rose Bengal)		375.00	test
42	ASTO TEST	450.00		1	Anti Streptolysin (ASO) test, latex aglutinacioni test*	*za kvalitativnu i kvantitativnu detekciju anti Streptolysin O antitijela u humanom serumu u cilju utvrđivanja prisustva streptokokne infekcije	900.00	test
43	TESTOVI ZA VIDAS PC	341250.00		1	Anti Toxoplasma gondii IgG antitijela (ELISA) a 60 test		72.00	pakov
				2	Anti Toxoplasma gondii IgM antitijela (ELISA) a 60 test		72.00	pakov

43	TESTOVI ZA VIDAS PC	341250.00	3	Anti Rubella virus IgG antitijela (ELISA) a 60 test		60.00	pakov
			4	Anti Rubella virus IgM antitijela (ELISA)a 30 test		120.00	pakov
			5	Anti Citomegalovirus IgG antitijela (ELISA) a 60 test		106.00	pakov
			6	Anti Citomegalovirus IgM antitijela (ELISA) a 30 test		208.00	pakov
			7	Anti EBV VCA IgM antitijela (ELISA) a 30 test		12.00	pakov
			8	Anti EBV VCA /EA IgG antitijela (ELISA) a 30 test		12.00	pakov
			9	Anti EBNA IgG antitijela (ELISA) a 30 test		4.00	pakov
			10	HBsAg a 60 test		78.00	pakov
			11	HBeAg /Anti Hbe antitijela a 30 test		20.00	pakov
			12	Anti Hbc IgM antitijela (ELISA) a 30 test		10.00	pakov
			13	Anti Hbc antitijela total (ELISA) a 60 test		12.00	pakov
			14	Anti Hbs antitijela total (ELISA) a 60 test		12.00	pakov
			15	Anti Hepatitis C antitijela (ELISA) a 60 test		25.00	pakov
			16	HIV duo (Ag+At) a 60 test		49.00	pakov
			17	Quality control test a 60 test		48.00	pakov
			18	Vidas CMV IgG Avidity II a 30 test		3.00	pakov
			19	Vidas Lyme IgG a 60 test		8.00	pakov
			20	Vidas Lyme IgM a 60 test		8.00	pakov
			21	Clostridium difficile toxin A&B a 60 test		30.00	pakov
44	REAGENSI ZA BD FACSPresto	11790.00	1	BD FACSPresto Cartridge kit		500.00	test

45 TESTOVI ZA COBAS e411	34360.00	1 Anti-SARS-CoV-2 S	kataloški broj 9289267190; 200 testova	1.00 pak
		2 Syphillis	kataloški broj 09014977190; 100 testova (kalibrator uključen)	2.00 pak
		3 Anti-HBs II	kataloški broj 08498598190; 100 testova (kalibrator uključen)	7.00 pak
		4 Anti-HBc II	kataloški broj 09014918190; 100 testova (kalibrator uključen)	7.00 pak
		5 ANTI-HBC IGM	kataloški broj 11820567122; 100 testova (kalibrator uključen)	6.00 pak
		6 ANTI-HBE	kataloški broj 11820613122; 100 testova (kalibrator uključen)	6.00 pak
		7 ANTI-HCV	kataloški broj 08836981190; 100 testova (kalibrator uključen)	20.00 pak
		8 HBEAG	kataloški broj 11820583122; 100 testova (kalibrator uključen)	6.00 pak
		9 HBSAG G2	kataloški broj 08814856190; 100 testova (kalibrator uključen)	20.00 pak
		10 HIV COMBI PT	kataloški broj 08924163190; 100 testova (kalibrator uključen)	20.00 pak
		11 ANTI-SARS-COV-2 S CALSET	kataloški broj 09289291190; 4 x 1.0 mL	1.00 pak
		12 PRECICONTROL ANTI- SARS-COV-2 S	kataloški broj 09289313190 ; 4 x 1.0 mL	1.00 pak
		13 PRECICONTROL SYPHILLIS	kataloški broj 06923364190; 2 x 2.0 mL	1.00 pak

45 TESTOVI ZA COBAS e411	34360.00	14	PRECICONTROL ANTI-HBS	kataloški broj 11876317122; 16 x 1.3 mL	2.00	pak
		15	PRECICONTROL ANTI-HBC II	kataloški broj 04927931190; 16 x 1.3 mL	2.00	pak
		16	PRECICONTROL ANTI-HBC IGM	kataloški broj 11876333122; 16 x 1.0 mL	2.00	pak
		17	PRECICONTROL ANTI-HBE	kataloški broj 11876384122; 16 x 1.3 mL	2.00	pak
		18	PRECICONTROL ANTI-HCV	kataloški broj 03290379190; 16 x 1.3 mL	2.00	pak
		19	PRECICONTROL HBEAG	kataloški broj 11876376122; 16 x 1.3 mL	2.00	pak
		20	PRECICONTROL HBSAG	kataloški broj 04687876190; 16 x 1.3 mL	2.00	pak
		21	PRECICONTROL HIV	kataloški broj 06924107190; 6 x 2.0 mL	2.00	pak
		22	DILUENT UNIVERSAL	kataloški broj 11732277122 ; 2 x 16 mL	4.00	pak
		23	Diluent Universal 2	kataloški broj 05192943190; 2x36ml	1.00	pak
		24	CLEANCELL E2010/E411	kataloški broj 11662970122; 6 x 380 mL	10.00	pak
		25	PROCELL E2010/E411	kataloški broj 11662988122; 6 x 380 mL	10.00	pak
		26	SYS WASH	kataloški broj 11930346122	2.00	1 komad
		27	ASSAY TIPS E2010/E411	kataloški broj 11706799001; 30 x 120 komada	8.00	pak
		28	ASSAY CUPS E2010/E411	kataloški broj 11706802001; 60 x 60 komada	4.00	pak
		29	CLEAN LINER E2010/E411	kataloški broj 11800507001; 1 x 14 kesa	1.00	pak

45 TESTOVI ZA COBAS e411	34360.00	30	SYS CLEAN/ISE CLEANING SOL	kataloški broj 11298500316; 5 x 100 mL	1.00	pak
		31	SAMPLE CUPS	kataloški broj 10394246001; 5000 kom	2.00	pak
46 Testovi za VirClia uređaj	20100.00	1	Borrelia VirClia IgM monotest a 24 test		2.00	pak
		2	Borrelia VirClia IgG monotest a 24 test		2.00	pak
		3	Chlamydia trachomatis VirClia IgM a 24 test		2.00	pak
		4	Chlamydia trachomatis VirClia IgG a 24 test		2.00	pak
		5	Chlamydia trachomatis VirClia IgA a 24 test		2.00	pak
		6	Dengue VirClia IgG monotest a 24 test		2.00	pak
		7	Dengue VirClia IgM monotest a 24 test		2.00	pak
		8	Hepatitis E VirClia IgG monotest a 24 test		3.00	pak
		9	Hepatitis E VirClia IgM monotest a 24 test		3.00	pak
		10	Hydatidosis VirClia IgG monotest a 24 test		3.00	pak
		11	Leischmania VirClia IgG +IgM monotest a 24 test		3.00	pak
		12	Leptospira VirClia IgM monotest a 24 test		2.00	pak
		13	Measles VirClia IgG monotest a 24 test		5.00	pak
		14	Measles VirClia IgM monotest a 24 test		5.00	pak
		15	Mumps VirClia IgG monotest a 24test		3.00	pak
		16	Mumps VirClia IgM monotest a 24test		3.00	pak

46 Testovi za VirClia uređaj	20100.00	17 Syphilis VirClia IgG monotest a 24 test		4.00 pak
		18 Syphilis VirClia IgM monotest a 24 test		4.00 pak
		19 Tetanus VirClia IgG monotest (quantitative) a 24 test		3.00 pak
		20 Cytomegalovirus VirClia IgM monotest (capture) a 24 test		4.00 pak
		21 Cytomegalovirus VirClia IgG monotest (capture) a 24 test		4.00 pak
		22 Rubella VirClia IgG monotest (kvantitativni)a 24 test		4.00 pak
		23 Rubella VirClia IgM monotest (capture) a 24 test		4.00 pak
		24 Toxoplasma VirClia IgG monotest a 24 testa		4.00 pak
		25 Toxoplasma VirClia IgM monotest a 24 testa		4.00 pak
		26 Toxoplasma VirClia IgG Avidity monotest a 24 test		3.00 pak
		27 Herpes simplex 1 VirClia IgM monotest a 24 test		9.00 pak
		28 Herpes simplex 1 VirClia IgG monotest a 24 test		9.00 pak
		29 Herpes simplex 2 VirClia IgM monotest a 24 test		9.00 pak
		30 Herpes simplex 2 VirClia IgG monotest a 24 test		9.00 pak
		31 West Nile virus VirClia IgG monotest a 24 test		2.00 pak
		32 West Nile virus VirClia IgM monotest a 24 test		2.00 pak

47	ELITe InGenius REAL-TIME PCR TESTOVI	88760.00	1	Real time PCR CMV kit* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml"	8.00	pak
			2	RealTime PCR Herpes Simplex Virus tip 1 i 2 (detekcija i difrencijacija HSV1 i HSV2) kit* 1/96	" *RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml"	2.00	pak
			3	RealTime PCR Enterovirus kit* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	2.00	pak

47	ELITe InGenius REAL-TIME PCR TESTOVI	88760.00	4	Real Time PCR BKV kit* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK.  Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	5.00	pak
			5	RealTime PCR VZV kit* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK.  Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	4.00	pak
			6	Real Time PCR JCV kit* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK.  Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	5.00	pak

47	ELITe InGenius REAL-TIME PCR TESTOVI	88760.00	7	Real Time PCR Adenovirus kit* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	1.00	pak
			8	Real-Time PCR Bordetella pertussis kit* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	7.00	pak
			9	Real Time PCR Toxoplasma kit 1/96		1.00	pak
			10	Real Time PCR HHV-6 kit* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	1.00	pak

47	ELITe InGenius REAL-TIME PCR TESTOVI	88760.00	11	Real Time PCR HHV-8 kit* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	1.00	pak
			12	Real Time PCR EBV kit* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	4.00	pak
			13	Real Time PCR WNV kit* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	2.00	pak
			14	ELITelngenius SP 200		48.00	pak

47	ELITE InGenius REAL-TIME PCR TESTOVI	88760.00	15	"ELITEIngenius SP 200 consumables set"		48.00	pak
			16	ELITEIngenius PCR Cassette		10.00	pak
			17	ELITEIngenius Waste Box		2.00	pak
			18	Axygen Filter Tips 300µl		4.00	pak
48	REAL TIME PCR TESTOVI I	2620.00	1	Real time PCR Borellia burgdorferi kit* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	3.00	pak
49	REAL TIME PCR TESTOVI Bordetella	6125.00	1	Real-Time PCR Bordetella pertussis kit* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	7.00	pak

50	REAL TIME PCR TESTOVI II	4550.00	1	Real time PCR Morbilli kit*	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK.	500.00	test
51	REAL TIME PCR TESTOVI III	4375.00	1	*Real time PCR Chlamydia trachomatis kit	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Kit kompatibilan sa kitom za ekstrakciju DNK bez potrebe dodavanja interne kontrole (IC)	500.00	test
52	NK IZOLACIONI KITOVI I	3640.00	1	Viral RNA ekstrakcioni kit 50/1		4.00	pak
			2	DNA ekstrakcioni kit 100/1		4.00	pak
			3	QIAamp MinElute Virus Spin kit (50)		4.00	pak
53	NK IZOLACIONI KITOVI II	3960.00	1	NucliSens Lysis buffer (48x2ml)		8.00	pak
			2	Nuclisens Extr.buffer1 (4x1L)		1.00	pak
			3	Nuclisens Extr.buffer2 (4x1L)		1.00	pak
			4	Nuclisens Extr.buffer3 (4x1L)		1.00	pak

53	NK IZOLACIONI KITOVI II	3960.00		5	Nuclisens Magn. Silica 384T		1.00	pak
54	REAL TIME PCR testovi Rubella	1200.00		1	Real time PCR Rubella kit*	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK.	100.00	test
55	REAL TIME PCR ABBOTT	251000.00		1	Alinity m HIV-1 amplification reagent kit (4x48t )		3.00	pak
				2	Alinity m HIV-1 control kit (3x12x1,15ml)		3.00	pak
				3	HIV-1 calibration kit (2x4x3,15ml)		3.00	pak
				4	Alinity m HCV amplification reagent kit (4x48t)		2.00	pak
				5	HCV calibration kit (2x4x1,95ml)		3.00	pak
				6	HCV control kit (1x12x1,15ml +2x12x0,75ml)		2.00	pak
				7	Alinity m HBV amplification kit(4x48t)		2.00	pak
				8	Alinity m HBV calibration kit(2x4x1,65ml)		3.00	pak
				9	Alinity m HBV control kit (1x12x1,15ml +2x12x0,65ml)		2.00	pak
				10	Alinity m Resp-4-Plex amplification kit(4x48t)		15.00	pak
				11	Alinity m Resp-4-Plex control kit(2x12x1,3ml)		10.00	pak

55	REAL TIME PCR ABBOTT	251000.00	12	Alinity m HPV amplification reagent kit (4X96t)		4.00	pak
			13	Alinity m HPV Control Kit (2x12x0,6ml)		4.00	pak
			14	Alinity m Cervi -Collect Specimen Collection (10x50)		4.00	pak
			15	Alinity m STI - Chlamydia trachomatis/Neisseria Gonorrhoeae amplification kit (4x96t)		18.00	pak
			16	Alinity STI control kit (2x12x0,47ml)		9.00	pak
			17	Alinity m Sample Prep Kit 1(1x4x32ml+1x4x18ml)		12.00	pak
			18	Alinity m Sample Prep Kit2 844(1x4x22ml + 1x4x24ml)		12.00	pak
			19	Alinity m Lysis Solution (975ml)		29.00	pak
			20	Alinity m Bottle for ethanol (2 boce)		9.00	pak
			21	Alinity m Diluent solution (4x975ml)		7.00	pak
			22	Alinity m Vapor Barrier solution (975ml)		2.00	pak
			23	Alinity m Pipette tips 50uL(60x96)		4.00	pak
			24	Alinity m Pipette tips 1ml (40x96)		8.00	pak
			25	Alinity m Integrated rxn unit(4x20)		55.00	pak
			26	Alinity m Iru Waste container(10)		3.00	pak
			27	Alinity m Waste box		6.00	pak
			28	Alinity m multi-Collect Specimen Collection Kit		15.00	pak

55	REAL TIME PCR ABBOTT	251000.00	29	RealTime amplif. reag. kit HCV genotip II (1x24)		3.00	pak
			30	RealTime control kit HCV genotip (8x2)		2.00	pak
			31	Abbott sample purific. rtg RNK kit (4x24)		2.00	pak
56	Multiplex PCR paneli (BioFire)	102000.00	1	Respiratori panel 2.1 plus (istovremena detekcija virusa i bakterija), 1/30		6.00	pak
			2	CNS panel (istovremena detekcija virusa, bakterija i gljiva), 1/30		4.00	pak
			3	Pneumonia panel (istovremena detekcija virusa, bakterija i gena rezistencije), 1/30		2.00	pak
			4	Gastrointestinalni panel (istovremena detekcija virusa, bakterija i protozoa), 1/30		3.00	pak
			5	Hemokultura panel - BCID2 (detekcija patogena i gena antimikrobne rezistencije), 1/30		2.00	pak
57	Real-Time PCR testovi- Cepheid	46400.00	1	Xpert® Xpress CoV- 2/Flu/RSV plus, 1/10		40.00	pak
			2	Xpert HCV Viral Load, 1/10		8.00	pak
			3	Xpert HIV-1 Viral Load, 1/10		8.00	pak
			4	Xpert HBV Viral Load , 1/10		8.00	pak

58	REAL TIME PCR TESTOVI IV	3500.00	1	Real time PCR Chlamydia pneumoniae* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	1.00	pak
			2	Real time PCR Mycoplasma pneumoniae* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	1.00	pak
			3	Real time PCR Legionella pn.* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	2.00	pak

59	Real-Time PCR testovi - Mumps	875.00	1	Real time PCR Mumps* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK.	1.00	pak
60	REAL TIME PCR TESTOVI - Arbovirusi	1750.00	1	Real time PCR Dengue virus (DENV)* 1/96	"*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. "	1.00	pak
			2	Real time PCR Chikungunya (CHIKV)* 1/96	"*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. "	1.00	pak

61	Real-Time PCR testovi - Verotoxin	1400.00	1	Real time PCR Verotoxin* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK.	1.00	pak
62	REAL TIME PCR - Multiplex paneli	2560.00	1	Multiplex (maxi) respiratori panel kit (istovremena detekcija virusa i bakterija) min 1/48 *	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK.	1.00	pak
63	HR HPV genotipizacija	4500.00	1	Real Time PCR genotipizacija 14 visokorizičnih HPV tipova*	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK.	300.00	test
64	SISTEMI ZA KONCENTRACIJU PARAZITA	2850.00	1	Mini Parasep Concentrator SF 1/40		38.00	pak
65	BRZI IMUNOHROMATOGRAFSKI TESTOVI -paraziti i protozoe	730.00	1	Cryptosporidium antigen u stolici (brzi imunohromatografski test)		40.00	test
			2	Ameba hystolyticum antigen u stolici (brzi imunohromatografski test)		40.00	test

65	BRZI IMUNOHROMATOGRAFSKI TESTOVI -paraziti i protozoe	730.00	3	Giardia lamblia antigen u stolici ( brzi imunohromatografski test)		40.00	test
			4	Detekcija antiga Plsmodium sp.			
66	BRZI IMUNOHROMATOGRAFSKI TEST -urogenitalne protozoe	37500.00	1	Brzi test za detekciju Trichomonas vaginalisa		7500.00	test
67	Brzi testovi za detekciju antiga gljivica	3000.00	1	Cryptococcus neoformans antigen (latex aglutinacioni test) a 25*	*brzi test za detekciju Cryptococcus antigena u seumu i likvoru. Limit detekcije antiga 0.5 ng/mL.	2.00	pak
			2	Aspergillus galactomannan antigen test a 25**	**brzi test za detekciju Aspergillus Galactomannan antigena u serumu i bronhoalveloarnom lavatu (BAL). Limit detekcije antiga 5 ng/mL.		
68	Real- time PCR detekcioni kit Pneumocystis spp	1600.00	1	Pneumocystis molekularni detekcioni kit (Real -time PCR ) 50 reakcija		1.00	pak
69	Real- time PCR detekcioni kit Leishmania spp	570.00	1	Leishmania spp detekcioni kit (Real -time PCR ) 50 testova		1.00	pak
70	CLIA testovi za rad na aparatu FACIS-I	14790.00	1	Cryptococcal Capsular Polysaccharide Detection Kit CLIA (12 testova)		4.00	pakovanje
			2	Candida mannan Detection Kit CLIA (12 testova)		10.00	pakovanje
			3	(1,3) β- D glukan Detection Kit CLIA (12 testova)		10.00	pakovanje
			4	Aspergillus galactomannan kit CLIA (12 testova)		10.00	pakovanje
71	MATRIKSI ZA VITEK MS	15100.00	1	Matriks VITEK MS-CHCA		10.00	pakovanje
			2	Matriks VITEK MS-FA		3.00	pakovanje

71	MATRIKSI ZA VITEK MS	15100.00	3	Slide pločice za VITEK MS (8 x 4 komada)		20.00	pakovanje
72	HEMIKALIJE	1120.00	1	kristal violet		25.00	g
			2	bazični fuksin		25.00	g
			3	jod		500.00	g
			4	kalijum jodid		1000.00	g
			5	kovačev reagens		500.00	ml
			6	metilensko plavo		100.00	g
			7	metil red		50.00	g
			8	brom timol plavo indikator		30.00	g
			9	glicerol		2000.00	ml
			10	KOH		500.00	g
			11	Beta-Nicotinamide Adenine Dinucleotide		25.00	g

### 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	ANTIBIOGRAM DISKOVI I	6950.00	1	Amikacin 30mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	4000.00	disk

1	ANTIBIOGRAM DISKOVI I	6950.00	2	Amoksicilin+klavulanska kisjelina 20/10mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	5000.00	disk
			3	Ampicilin 10mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	5000.00	disk
			4	Cefotaxim 30 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	3000.00	disk
			5	Cefoxitin 30mcg screen	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	2000.00	disk
			6	Ceftazidim 30 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	3000.00	disk

1	ANTIBIOGRAM DISKOVI I	6950.00	7 Ceftriaxon 30mgr	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	2000.00	disk
			8 Cefepime 30 mcr	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	2000.00	disk
			9 Cefuroxim 30 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	2000.00	disk
			10 Chloramphenikol 30mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk
			11 Ciprofloxacin 5mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	5000.00	disk

1	ANTIBIOGRAM DISKOVI I	6950.00	12	Eritromicin 15mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	3500.00	disk
			13	Fusidinska kiselina	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1500.00	disk
			14	Gentamicin 10 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk
			15	Imipenem 10mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	2000.00	disk
			16	Klindamicin 2mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	3500.00	disk

1	ANTIBIOGRAM DISKOVI I	6950.00	17	Metronidazol 5 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk
			18	Meropenem 10mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	2000.00	disk
			19	Norfloxacin 10mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk
			20	Ofloxacin 5mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	2000.00	disk
			21	Oxacilin 1 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	100.00	disk

1	ANTIBIOGRAM DISKOVI I	6950.00	22	Piperacilin-Tazobactam 30/6mg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk
			23	Tobramicin 10mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk
			24	Tetraciklin 30mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk
			25	Trimetoprim- sulfametojaxol 1.25/23,75mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	4000.00	disk
			26	Vankomicin 5 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk

1	ANTIBIOGRAM DISKOVI I	6950.00						
			27	Amoksicilin+klavulanska kiselina 2/1mcg EU	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>		50.00	disk
			28	Ampicillin 2 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>		500.00	disk
			29	Ampicilin-sulbactam 10/10 (EU)	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>		1000.00	disk
			30	Aztreonam 30 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>		1000.00	disk
			31	Benzylpenicillin 1 unit (EU)	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>		2000.00	disk

1	ANTIBIOGRAM DISKOVI I	6950.00	32	Cefalexin 30 mgr (EU)	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk
			33	Cefotaxim 5 mcg (EU)	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk
			34	Ceftazidim 10 mcg (EU)	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk
			35	Gentamicin 30 mcg (EU)	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk
			36	Linezolid 10 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	2000.00	disk

1	ANTIBIOGRAM DISKOVI I	6950.00	37	Levofloxacin 5mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	5000.00	disk
			38	Nitrofurantoin 100 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	3000.00	disk
			39	Ertapenem 10 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	2000.00	disk
			40	Temocillin 30 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	3000.00	disk
			41	Cefixime 5 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	3000.00	disk

1 ANTIBIOPRIM DISKOVI I	6950.00	42 Tigecycline 15 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	3000.00	disk
		43 Ceftarolin 5 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	3000.00	disk
2 ANTIBIOPRIM DISKOVI II	200.00	1 Cefotaxim - klavulanska kisjelina(30/10mcg)	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk
		2 Ceftazidim-klavulanska kisjelina (30/10mcg)	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1000.00	disk
		3 Fosfomycin 200 mcg*Disk mora da sadrži 50 mcg glukoza-6-fosfata, u skladu sa EUCAST preporukama	Disk mora da sadrži 50 mcg glukoza-6-fosfata, u skladu sa EUCAST preporukama.	1000.00	disk

3	ANTIBIOPRAGM DISKOVI III	130.00	1	Quinupristin/Dalfopristin 15 mcg	Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima: <a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_docs/Warning_-_disk_quality.pdf</a>	1500.00	dosk
4	HRANJIVE PODLOGE 1	5150.00	1	Endo agar a 500g		30000.00	g
			2	Thioglycollate Broth a 500g		500.00	g
			3	SS agar a 500g		35000.00	g
			4	Selenit broth a 500g		500.00	g
			5	Vitamin K a 10ml		20.00	ampule
			6	Dextrose broth a 500g		500.00	g
			7	Bacitracin supplement 50,000 jedinica po ampuli (min. 60 Units/mg),		20.00	ampule
5	HRANJIVE PODLOGE 2	6880.00	1	MRVP MEDIUM a 500g		500.00	g
			2	Mueller-Hinton agar a 500g		35000.00	g
			3	Haemoglobin Powder Soluble a 400g		400.00	g
			4	Sorbitol MacConkey Agar a 500g		5000.00	g
			5	Urea Agar Base (Christensen Agar Base) a 500g sa odgovarajućim suplementima		500.00	g
			6	Yersinia Selective Medium (CIN) Agar 500g sa odgovarajućim suplementima		500.00	g
			7	Columbia Blood Agar Base (CNA) a 500g sa odgovarajućim suplementima		500.00	g

5 HRANJIVE PODLOGE 2	6880.00	8 DERMASEL agar sa odgovarajućim suplementima		500.00 g
		9 Potassium Tellurite 3.5% a 10 viala		10.00 ampula
		10 Sabouraud-Dextrose Broth a 500g		500.00 g
		11 Sabouraud Dextrose Agar a 500g		5000.00 g
		12 Brain Heart Infusion Broth a 500g		500.00 g
		13 Brain Heart Infusion Agar a 500g		2500.00 g
		14 GC Agar Base a 500g		2500.00 g
		15 Nutrient Agar a 500g		500.00 g
		16 Buffered Peptone Water a 500g		500.00 g
		17 Cholera Medium TCBS a 500g		500.00 g
		18 Vancomycin Supplement a 5mg/10 viala		20.00 ampula
		19 VCN Selective Supplement a 10 viala		20.00 ampula
		20 Hemophilus Growth Supplement (HTM) a 10 viala		50.00 ampula
		21 Vitox plus diluent (supplement) a 10 viala		20.00 ampula
		22 Mannitol Salt Agar (Chapman Medium) a 500g		500.00 g
		23 Campylobacter Blood-Free Selective Agar Base a 500g sa odgovarajućim suplementima		1000.00 g
		24 Schaedler Anaerobe Broth a 500g		500.00 g
		25 Columbia Blood Agar Base a 500g		1000.00 g

5	HRANJIVE PODLOGE 2	6880.00	26	Sheep Blood Defibrinated a 25ml	2000.00	ml
			27	Horse Blood, Defibrinated a 100ml	1000.00	ml
6	GOTOVE HRANJIVE PODLOGE 1	47600.00	1	Hromogena podloga za primoizolaciju urinarnih patogena	18000.00	kom
			2	Campylobacter selektivna podloga	4000.00	kom
			3	Columbia agar + 5% sheep blood	75000.00	kom
			4	Medijum za selektivnu izolaciju Neisseria gonorrhoeae sa VCNT ili VCN ili VCAT3 dodatkom	2000.00	kom
			5	Chocolate agar PolyVitex +Bacitracin( za izolaciju hemofilusa )	3000.00	kom
			6	Chocolate agar PolyVitex	600.00	kom
			7	Candida albicans ID	15000.00	kom
			8	MH sa konjskom krvi i beta-NAD (MH-F agar) za izradu antibiograma	1500.00	kom
7	GOTOVE HRANJIVE PODLOGE 2	2550.00	1	B. C. S. A ploče za kultivaciju Burkholderia cepaciae	500.00	kom
8	GOTOVE HRANJIVE PODLOGE 3	1440.00	1	Hromogena MRSA podloga	1000.00	kom
			2	Hromogena VRE podloga	200.00	kom
			3	Hromogena CRE podloga	200.00	kom
9	TRANSPORTNI MEDIJUM ZA ANAEROBE	150.00	1	Transportni medium za anaerobe (ATM)	500.00	tube
10	SERUMI ZA AGLUTINACIJU	1800.00	1	Salmonella poly A-E + VI	3.00	ml
			2	Salmonella poly H	3.00	ml
			3	Salmonella H:a	3.00	ml
			4	Salmonella H:b	3.00	ml
			5	Salmonella H:c	3.00	ml

10	SERUMI ZA AGLUTINACIJU	1800.00	6	Salmonella H:y	3.00	ml
			7	Salmonella H:G	3.00	ml
			8	Salmonella H:m	3.00	ml
			9	Salmonella H:2	3.00	ml
			10	E. coli O:157	3.00	ml
11	TESTOVI I STANDARDI	3160.00	1	Oxidaza test	50.00	ampula
			2	Kesice za stvaranje anaerobne sredine	100.00	kesica
			3	Kesice za stvaranje mikroaerofilne sredine	500.00	kesica
			4	Indikatori za anaerobno zasijavanje	500.00	trakice
12	TESTOVI ZA DOKAZIVANJE ANTIGENA	760.00	1	Pneumo kit za dokazivanje Streptococcus pneumoniae iz ploca sa kulturama ili pozitivnih hemokultura a 60 test	1.00	pak
			2	Testovi za dokazivanje antiga - Staph kit a 150 test	3.00	pak
13	Brzi imunohromatografski test za Helicobacter pilory Ag iz stolice	5200.00	1	Brzi imunohromatografski test za detekciju Helicobacter pilory Ag u stolici	2500.00	komad
14	Sistem za brzu biohemiju indetifikaciju karbapenmaza	330.00	1	Sistem za brzu biohemiju indetifikaciju karbapenmaza a 10 teatova (Carba NP)	2.00	kutija
15	TEST SOJEVI BAKTERIJA	7050.00	1	E. coli ATCC 25922	12.00	amp.
			2	E. coli ATCC 35218	2.00	amp.
			3	E. coli ATCC 8739	6.00	amp.
			4	Geobacillus stearothermophilus ATCC79 53	6.00	amp.
			5	Candida albicans ATCC10231	6.00	amp.
			6	Bacillus subtilis ATCC 6633	6.00	amp.

15 TEST SOJEVI BAKTERIJA	7050.00	7 <i>Proteus mirabilis</i> ATCC 25933		6.00 amp.
		8 <i>Enterococcus faecium</i> ATCC6057		2.00 amp.
		9 <i>Enterococcus faecalis</i> ATCC19433		6.00 amp.
		10 <i>Staphylococcus aureus</i> ATCC 25293		6.00 amp.
		11 <i>Staphylococcus aureus</i> ATCC 6538P		6.00 amp.
		12 <i>Staphylococcus epidermidis</i> ATCC 12228		2.00 amp.
		13 <i>Proteus hauseri</i> ATCC 13315		4.00 amp.
		14 <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC27853		12.00 amp.
		15 <i>Klebsiella pneumoniae</i> ATCC13883		8.00 amp.
		16 <i>N. gonorrhoeae</i> ATCC49226		2.00 amp.
		17 <i>Haemophilus influenzae</i> ATCC 49247		2.00 amp.
		18 <i>Clostridium perfringens</i> ATCC13124		6.00 amp.
		19 <i>Candida glabrata</i> ATCC MYA-2950		2.00 amp.
		20 <i>Kocuria rhisophila</i> ATCC9341		2.00 amp.
		21 <i>Legionella pneumophila</i> ATCC 33152		2.00 amp.
		22 <i>Legionella anisa</i> ATCC 35292		2.00 amp.
		23 <i>Listeria monocytogenes</i> ATCC19111		8.00 amp.
		24 <i>Listeria monocytogenes</i> tip 4 b ATCC13932		6.00 amp.
		25 <i>Listeria innocua</i> ATCC 33090		6.00 amp.

15	TEST SOJEVI BAKTERIJA	7050.00	26	Listeria ivanovii ATCC19119		6.00	amp.
			27	Yersinia enterocolitica / ATCC 9610		2.00	amp.
			28	Salmonella Typhimurium ATCC 14028		2.00	amp.
			29	Salmonela enteritidis ATCC13076		6.00	amp.
			30	Enterobaceter aerogenes ATCC13048		2.00	amp.
			31	Citrobacter freundii ATCC 43864		6.00	amp.
			32	Bacillus cereus ATCC 1178		2.00	amp.
			33	Rhodococcus equi ATCC6939		4.00	amp.
			34	Campylobacter fetus ATCC 27374		2.00	amp.
			35	Campylobacter jejuni ATCC 29428		2.00	amp.
			36	Campylobacter jejuni ATCC 33560		2.00	amp.
			37	Staphilococcus aureus ATCC 29213		6.00	amp.
			38	Enterococcus faecalis ATCC 29212		2.00	amp.
			39	E.coli NCTC 13846 (za colistin)		1.00	amp.
			40	Streptococcus pneumoniae ATCC 49619		1.00	amp.
			41	Haemophylus influenzae ATCC49766		1.00	amp.
			42	Klebsiella pneumoniaeATCC 700603		2.00	amp.
16	Testovi za detekciju mehanizama rezistencije	8800.00	1	Komercijalni kit za detekciju mehanizama rezistencije karbapenemaza KPC, MBL i OXA-48 (Confirm kit) a 50 test *	* dostaviti sa odgovarajućim reagensima	4.00	set pakovanje

16	Testovi za detekciju mehanizama rezistencije	8800.00	2 Komercijalni test za brzu dijagnostiku OXA-48, KPC, NDM, VIM karbapenemaze. Detekcioni limit za OXA-48 0,250 ng/ml (250pg/ml); KPC 0,500ng/ml (500pg/ml); NDM 0,0625 ng/ml (62,5 pg/ml;)* a 20 test	* dostaviti sa odgovarajućim reagensima	10.00	set pakovanje
17	TESTOVI ZA KONTROLU STERILIZACIJE	350.00	1 Prospore 2 ampule za biološku kontrolu parne sterilizacije 2 Test sistem za biološku kontrolu suve sterilizacije 3 Indikator trake za hemijsku kontrolu parne sterilizacije 1/1 4 Indikator trake za hemijsku kontrolu suve sterilizacije 1000/1		50.00	amp
					50.00	komad
					2.00	komad
					2.00	komad
18	Kartice i pribor za uređaj VITEK 2	9960.00	1 Vitek kartice za identifikaciju Gram pozitivnih bakterija: VITEK2 GP, 1/20 2 VITEK kartice za identifikaciju Gram negativnih bakterija: VITEK2 GN, 1/20 3 VITEK kartice za identifikaciju anaerobnih bakterija i coryne: VITEK2 ANC , 1/20 4 VITEK kartice za rezistenciju stafilocoka AST P580, 1/20 5 VITEK kartice za rezistenciju enterokoka AST P586,1/20		8.00	pakovanje
					8.00	pakovanje
					1.00	pakovanje
					1.00	pakovanje
					1.00	pakovanje

18	Kartice i pribor za uređaj VITEK 2	9960.00	6	Vitek kartice za rezistenciju pneumokoka AST-GP74 ili AST-GP68,1/20		2.00	pakovanje
			7	Vitek kartice za rezistenciju MDRO AST-N43,1/20		2.00	pakovanje
			8	Vitek kartice za rezistenciju MDRO AST-XN26, 1/20		12.00	pakovanje
			9	Vitek kartice za rezistenciju afermentativnih bakterija AST N440, 1/20		10.00	pakovanje
			10	Vitek kartice za rezistenciju gljivica a 20 test,		4.00	pakovanje
			11	Vitek kartice za identifikaciju gljivica a 20 test		4.00	pakovanje
			12	Nastavci za VITEK kartice za Gram pozitivne (i za rezistenciju gljivica), 1/96		3.00	pakovanje
			13	Nastavci za VITEK karticu Gram " - " (žuti), 1/96		7.00	pakovanja
			14	Plasticne epruvete za VITEK, 1/2000		2.00	pakovanje
			15	Vitek vodeni rastvor, 3x500 ml		4.00	pakovanje
19	Mikrobiološki reagensi za aparat za hemokulturu BIOMERIEUX BACTALERT	43550.00	1	Boćice za hemokulture BactAlert aerobic *	*proizvode isporučivati istovremeno	3000.00	fl
			2	Boćice za hemokulture BactAlert anaerobic *	*proizvode isporučivati istovremeno	3000.00	fl
			3	Boćice za hemokulture BactAlert Pediatric	*proizvode isporučivati istovremeno	700.00	fl
20	E TESTOVI	1050.00	1	Etest ceftiaxon		30.00	test
			2	E test ampicillin		30.00	trake
			3	E test penicillin		30.00	trake
			4	E test spectinomycin		30.00	trake

20 E TESTOVI		1050.00	5	E test azithromycin		30.00 trake
			6	E test clarithromycin		30.00 trake
			7	E test cefixime		30.00 trake
21 MIKRODILUCIONI BUJON		785.00	1	Komercijalni bujon mikrodilucioni (BMD) colistin test za određivanje osjetljivosti enterobakterija i afermentora		32.00 test
			2	Komercijalni bujon mikrodilucioni (BMD) penicilin test za određivanje osjetljivosti pneumokoka*	Testovi moraju biti visoke specifičnosti i senzitivnosti i u skladu sa EUCAST 2024	36.00 test
			3	Mueller Hinton Fastidious Broth (Horse blood 5% + 20 mg/L beta-NAD) 20 tuba x3,6ml		4.00 pak
			4	Komercijalni bujon mikrodilucioni (BMD) piperacillin-tazobactam test za određivanje osjetljivosti		32.00 test
22	SISTEMI ZA KULTIVACIJU I ANTI BIOGRAM ZA MIKOPLAZME	12750.00	1	Sistem za kultivaciju i antibiogram za mikoplazme a 25 test		150.00 kutija
23 ANTIVIRUSNA I ANTITOXO ANTIITJELA		57640.00	1	Anti EBV (VCA) IgG antitijela (ELISA ) a 96 test		40.00 pak
			2	Anti EBV (VCA) IgM antitijela (ELISA) a 96 test		40.00 pak
			3	Anti Parvovirus B19 IgG antitijela (ELISA) a 96 test		20.00 pak
			4	Anti Parvovirus B19 IgM antitijela (ELISA) a 96 test		20.00 pak
			5	Anti Varicella zoster virus IgG antitijela (ELISA) a 96 test		26.00 pak
			6	Anti Varicella zoster virus IgM antitijela (ELISA) a 96 test		26.00 pak

23 ANTIVIRUSNA I ANTITOXO ANTIITJELA	57640.00	7 Anti Varicella zoster virus IgG antitijela aviditet		5.00 pak
		8 Anti Toxoplasma gondii IgG antitijela (ELISA) a 96 test		15.00 pak
		9 Anti Toxoplasma gondii IgM antitijela (ELISA) a 96 test		15.00 pak
		10 Anti Toxoplasma gondii IgG aviditet		7.00 pak
		11 Anti Rubella virus IgG antitijela (ELISA) a 96 test		26.00 pak
		12 Anti Rubella virus glikoprotein IgM antitijela (ELISA) a 96 test		26.00 pak
		13 Anti Rubella IgG antitijela aviditet		7.00 pak
		14 Anti Citomegalovirus IgG antitijela (ELISA) a 96 test		25.00 pak
		15 Anti Citomegalovirus IgM antitijela (ELISA) a 96 test		25.00 pak
		16 Anti Morbillivirus IgG antitijela (ELISA) a 96 test		12.00 pak
		17 Anti Morbillivirus IgM antitijela (ELISA)a 96 test		10.00 pak
		18 Anti Mumpsvirus IgG antitijela (ELISA) a 96 test		5.00 pak
		19 Anti Mumpsvirus IgM antitijela (ELISA) a 96 test		5.00 pak
		20 Anti West Nile virus IgG antitijela (ELISA) a 96test		2.00 pak
		21 Anti West Nile virus IgM antitijela(ELISA) a 96 test		3.00 pak
		22 Anti Hanta virus IgG antitijela (ELISA) a 96 test		5.00 pak
		23 Anti Hanta virus IgM antitijela (ELISA) a 96 test		5.00 pak

23	ANTIVIRUSNA I ANTITOXO ANTIITJELA	57640.00	24	Anti TBE(Tick borne encephalitis) virus IgM antitijela a 96 test*	1.00 pak
			25	Anti TBE(Tick borne encephalitis) virus IgG antitijela a 96 test*	1.00 pak
			26	Anti Dengue virus IgM antitijela a 96 test	2.00 pak
			27	Anti Dengue virus IgG antitijela a 96 test	2.00 pak
24	HEPATITISI I ANTI HIV ANTITIJELA	35180.00	1	Anti Hepatitis A virus ukupna antitijela (ELISA) a 96 test	13.00 pak
			2	Anti Hepatitis A virus IgM antitijela (ELISA) a 96 test	13.00 pak
			3	HBsAg (ELISA) a 96 test	40.00 pak
			4	Hepatitis D virus antigen (ELISA) a 96 test	4.00 pak
			5	Anti Hepatitis D virus antitijela (ELISA) a 96 test	4.00 pak
			6	Anti HCV antitijela (ELISA) a 96 test	72.00 pak
			7	Anti Hepatitis E virus IgG antitijela (ELISA) a 96 test	12.00 pak
			8	Anti Hepatitis E virus IgM antitijela (ELISA) a 96 test	12.00 pak
			9	HIV duo (Ag+At) (ELISA) a 96 test	38.00 pak
25	ANTI COXSACKIE B VIRUS ANTITIJELA	15840.00	1	Anti Coxsackie B virus IgG antitijela (ELISA) a 96 test	18.00 pak
			2	Anti Coxsackie B virus IgM antitijela (ELISA ) a 96 test	15.00 pak
			3	Anti Coxsackie B virus IgA antitijela (ELISA ) a 96 test	18.00 pak
26	ANTIBAKTERIJSKA ANTITIJELA 1	40100.00	1	Anti Borrelia burgdorferi IgG antitijela (ELISA ) a 96 test	14.00 pak

26	ANTIBAKTERIJSKA ANTITIJELA 1	40100.00	2	Anti Borrelia burgdorferi IgM antitijela (ELISA) a 96 test		14.00	pak
			3	Anti Treponema pallidum IgM antitijela (ELISA) a 96 test		18.00	pak
			4	Anti Treponema pallidum IgG antitijela (ELISA) a 96 test		18.00	pak
			5	Anti Bordetella pertussis toxin IgG antitijela (ELISA) a 96 test		10.00	pak
			6	Anti Mycoplasma pneumoniae IgM at (ELISA) a 96 test		22.00	pak
			7	Anti Mycoplasma pneumoniae IgG at (ELISA) a 96 test		22.00	pak
			8	Anti Mycoplasma pneumoniae IgA at (ELISA) a 96 test		22.00	pak
			9	Anti Chlamydia pneumoniae IgM at (ELISA) a 96 test		20.00	pak
			10	Anti Chlamydia pneumoniae IgG at (ELISA) a 96 test		20.00	pak
			11	Anti Chlamydia pneumoniae IgA at (ELISA) a 96 test		20.00	pak
			12	Anti Legionella pneumophila IgM antitijela, serotip 1-7 (ELISA) a 96 test		18.00	pak
			13	Anti Legionella pneumophila IgG antitijela, serotip 1-7 (ELISA) a 96 test		18.00	pak

26	ANTIBAKTERIJSKA ANTITIJELA 1	40100.00	14 Anti Chlamydia trachomatis IgG at (ELISA) a 96 test		1.00 pak
			15 Anti Chlamydia trachomatis IgM at (ELISA) a 96 test		1.00 pak
27	ANTIBAKTERIJSKA ANTITIJELA 2	16460.00	1 Anti Coxiella burnetii IgM faza 2 antitijela (ELISA) a 96 test		7.00 pak
			2 Anti Coxiella burnetii IgG faza 2 antitijela (ELISA) a 96 test		7.00 pak
			3 Anti Coxiella burnetii IgG faza 1 antitijela (ELISA) a 96 test		2.00 pak
			4 Anti Coxiella burnetii IgA faza 1 antitijela (ELISA) a 96 test		4.00 pak
			5 Anti Leptospira IgM antitijela (ELISA) a 96 test		6.00 pak
			6 Anti Leptospira IgG antitijela (ELISA) a 96 test		4.00 pak
			7 Anti Brucella IgM antitijela ELISA a 96 test		7.00 pak
			8 Anti Brucella IgG antitijela ELISA a 96 test		7.00 pak
			9 Anti Brucella IgA antitijela ELISA a 96 test		9.00 pak
28	ANTI HSV ANTIITJELA	40000.00	1 Anti Herpes simplex virus tip 2 IgG at (ELISA) a 96 test		64.00 pak
			2 Anti Herpes simplex virus tip 2 IgM at (ELISA) a 96 test		64.00 pak
			3 Anti Herpes simplex virus tip1 IgG at (ELISA) a 96 test		64.00 pak
			4 Anti Herpes simplex virus tip1 IgM at (ELISA) a 96 test		64.00 pak

29	ANTI ADENOVIRUS ANTIITIJELA	13770.00	1 Anti Adenovirus IgG antitijela (ELISA) a 96 test		25.00 pak
			2 Anti Adenovirus IgM antitijela (ELISA ) a 96 test		25.00 pak
			3 Anti Adenovirus IgA antitijela (ELISA) a 96 test		25.00 pak
30	ANTITOKSINSKA ANTITIJELA	1420.00	1 Anti Corynebacterium diphtheriae toxin IgG antitijela (ELISA) a 96 test*	*Mogućnost praćenja efikasnosti imunizacije (titra antitijela prema antigenima toksina), detekcija antitijela na patogene za koje se danas vrši obavezna imunizacija u zemljama EU, na način da, ponuđeni testovi sadrže antigene koji se koriste kao imunogeni u vakcinama	2.00 pak
			2 Antitetanus toxin IgG antitijela (ELISA) a 96 test*	*Mogućnost praćenja efikasnosti imunizacije (titra antitijela prema antigenima toksina), detekcija antitijela na patogene za koje se danas vrši obavezna imunizacija u zemljama EU, na način da, ponuđeni testovi sadrže antigene koji se koriste kao imunogeni u vakcinama	3.00 pak
31	ANTIPARAZITSKA ANTITIJELA	3670.00	1 Anti Toxocara canis IgG antitijela (ELISA) a 96 test		5.00 pak
			2 Anti Trichinella spiralis IgG antitijela (ELISA) a 96 test		2.00 pak
			3 Anti Tenia solium IgG antitijela (ELISA) a 96		3.00 pak
			4 Anti Echinococcus granulosus antitijela (ELISA)a 96 test		5.00 pak
			5 Anti Leischmania donovani antitijela (ELISA) a 96 test		6.00 pak

32	POTVRDINI ANTI RUBELLA IGG WB	720.00	1	Anti Rubella virus IgG antitijela -Western blot**	**Za poziciju anti Rubella virus IgG antitijela -Western blot - test mora da sadrži antigene dobijene rekombinantnom tehnikom i to najmanje strukturne proteine E1, E2 i nukleokapsidni protein C	48.00	test
33	POTVRDNI ANTI BORRELIA AT WB	13090.00	1	Anti Borrelia IgM at (Westernblot)*	*Za poziciju anti Borelia burgdorferi IgM antitijela -Western blot - test mora da sadrži antigene dobijene rekombinantnom tehnikom i to najmanje strukturne proteine Osp C, p83, p39,p31, p30, p21,p19 i p17	240.00	test
			2	Anti Borrelia IgG at – (Westernblot) **	**Za poziciju anti Borelia burgdorferi IgG antitijela -Western blot - test mora da sadrži antigene dobijene rekombinantnom tehnikom i to najmanje strukturne proteine VlsE, p83, p39,p31, p30, OspC, p21,p19 i p17	240.00	test
			3	Anti Borrelia IgM at – potvrdni test Euroline-RN-AT***		160.00	test
			4	Anti Borrelia IgGat – potvrdni test Euroline-RN-AT****		160.00	test
			5	Kadice za inkubaciju (bijele boje) sa 8 kanala		20.00	kom
			6	Adhezivna folija (samoljepljiva)		80.00	kom
34	ELISA TESTOVI ZA DETEKCIJU ANTITIJELA U LIKVORU	1860.00	1	Anti Borrelia burgdorferi IgG antitijela (ELISA ) za detekciju antitijela u CSF a 96 test		6.00	pak

	34 ELISA TESTOVI ZA DETEKCIJU ANTITIJELA U LIKVORU	1860.00		2 Anti Borrelia burgdorferi IgM antitijela (ELISA) za detekciju antitijela u CSF a 96 test		6.00 pak
	35 BRZI IMUNOHROMATOGRAFSKI TESTOVI 1	9000.00		1 Respiratori sincijalni virus Ag (brzi imunohromatografski test)		50.00 test
				2 Legionella antigen u urinu (brzi imunohromatografski test)		50.00 test
				3 Rotavirus i Adenovirus antigen u stolici (brzi imunohromatografski test)		1800.00 test
				4 Norovirus antigen u stolici (brzi imunohromatografski test)		75.00 test
	36 BRZI IMUNOHROMATOGRAFSKI TESTOVI 2	8080.00		1 HIV 1/2 antitijela (brzi imunohromatografski test)*	*Za kvalitativnu detekciju HIV 1&2 antitijela u serumu, plazmi i punoj krvi	900.00 test
				2 Brzi imunohromatografski test za detekciju HBs antiga**	**Za kvalitativnu detekciju HBs antiga u serumu, plazmi i punoj krvi	900.00 test
				3 Brzi imunohromatografski test za detekciju anti HCV antitijela***	***Za kvalitativnu detekciju anti HCV antitijela u serumu, plazmi i punoj krvi	900.00 test
				4 Brzi imunohromatografski test za detekciju anti Treponema pallidum antitijela****	****Za kvalitativnu detekciju anti Treponema pallidum antitijela u serumu, plazmi i punoj krvi	600.00 test
	37 BRZI IMUNOHROMATOGRAFSKI TESTOVI 3	2620.00		1 Brzi imunohromatografski test za detekciju HIV 1/2 antitijela*	*Za kvalitativnu detekciju HIV 1&2 antitijela u punoj krvi i salivi	200.00 test
	38 INDIREKTNA IMUNOFLUORESCENCIJA	6190.00		1 Anti Bartonela haenselae /quintana IgM antitijela (IFA), format 10x5*, sa pozitivnom kontrolom	* 4 biochipa po polju	400.00 test

38	INDIREKTNA IMUNOFLUORESCENCIJA	6190.00	2	Anti Bartonela haenselae/quintana IgG antitijela (IFA), format 10x5**, sa pozitivnom kontrolom	** 2 biochipa po polju	400.00	test
			3	Anti Bartonela haenselae /quintana IgM antitijela (IFA), format 10x10*, sa pozitivnom kontrolom	* 4 biochipa po polju	200.00	test
			4	Anti Bartonela haenselae/quintana IgG antitijela (IFA), format10x10**, sa pozitivnom kontrolom	** 2 biochipa po polju	200.00	test
			5	Tečni RF absorbent za imunofluorescencu		20.00	bočica
			6	Reagent tray za inkubaciju slajdova sa 10 polja***	***potrebno je ponuditi reagent tray odgovarajući za inkubaciju traženih proizvoda	2.00	kom
39	AGLUTINACIONI TESTOVI 1	1220.00	1	IHA test za detekciju Anti Echinococcus granulosus antitijela*	*za kvantitativnu detekciju antitijela prisutnih kod infekcije Echinococcus granulosus, tehnikom indirektnе hemaglutinacije	400.00	test
			2	Latex aglutinacioni test za detekciju heterofilnih antitijela kod infektivne mononukleoze		150.00	test
40	AGLUTINACIONI TESTOVI 2	1490.00	1	VDRL Carbon antigen kit sa kontrolama ili ekvivalent*	*kvalitativni i semikvantitativni test za detekciju nespecifičnih (non-Treponema) antitijela za dijagnozu Sifilisa ; uključiti u ponudu odgovarajuće kartice za alguntinaciju	10.00	pak
			2	TPHA- aglutinacioni test za detekciju anti Treponema pallidum antitijela** (100 test)	**za kvalitativnu i semikvantitativnu detekciju specifičnih IgM i IgG antitijela na Treponema pallidum	400.00	test

40	AGLUTINACIONI TESTOVI 2	1490.00	3	VIDAL Salmonella kit (komplet set sa pozitivnom i negativnom kontrolom)		3.00	pak
41	AGLUTINACIONI TESTOVI 3	630.00	1	Aglutinacioni test (semikvantitativni) za detekciju ukupnih anti Brucella antitijela (24 testa)		2.00	pak
			2	Brzi test za detekciju aglutinirajućih Anti Brucella antitijela (Rose Bengal)		375.00	test
42	ASTO TEST	450.00	1	Anti Streptolysin (ASO) test, latex aglutinacioni test*	*za kvalitativnu i kvantitativnu detekciju anti Streptolysin O antitijela u humanom serumu u cilju utvrđivanja prisustva streptokokne infekcije	900.00	test
43	TESTOVI ZA VIDAS PC	341250.00	1	Anti Toxoplasma gondii IgG antitijela (ELISA) a 60 test		72.00	pakov
			2	Anti Toxoplasma gondii IgM antitijela (ELISA) a 60 test		72.00	pakov
			3	Anti Rubella virus IgG antitijela (ELISA) a 60 test		60.00	pakov
			4	Anti Rubella virus IgM antitijela (ELISA)a 30 test		120.00	pakov
			5	Anti Citomegalovirus IgG antitijela (ELISA) a 60 test		106.00	pakov
			6	Anti Citomegalovirus IgM antitijela (ELISA) a 30 test		208.00	pakov
			7	Anti EBV VCA IgM antitijela (ELISA) a 30 test		12.00	pakov
			8	Anti EBV VCA /EA IgG antitijela (ELISA) a 30 test		12.00	pakov
			9	Anti EBNA IgG antitijela (ELISA) a 30 test		4.00	pakov
			10	HBsAg a 60 test		78.00	pakov

43 TESTOVI ZA VIDAS PC	341250.00	11	HBeAg /Anti Hbe antitijela a 30 test		20.00	pakov
		12	Anti Hbc IgM antitijela (ELISA) a 30 test		10.00	pakov
		13	Anti Hbc antitijela total (ELISA) a 60 test		12.00	pakov
		14	Anti Hbs antitijela total (ELISA) a 60 test		12.00	pakov
		15	Anti Hepatitis C antitijela (ELISA) a 60 test		25.00	pakov
		16	HIV duo (Ag+At) a 60 test		49.00	pakov
		17	Quality control test a 60 test		48.00	pakov
		18	Vidas CMV IgG Avidity II a 30 test		3.00	pakov
		19	Vidas Lyme IgG a 60 test		8.00	pakov
		20	Vidas Lyme IgM a 60 test		8.00	pakov
		21	Clostridium difficile toxin A&B a 60 test		30.00	pakov
44 REAGENSI ZA BD FACSPresto	11790.00	1	BD FACSPresto Cartridge kit		500.00	test
45 TESTOVI ZA COBAS e411	34360.00	1	Anti-SARS-CoV-2 S	kataloški broj 9289267190; 200 testova	1.00	pak
		2	Syphillis	kataloški broj 09014977190; 100 testova (kalibrator uključen)	2.00	pak
		3	Anti-HBs II	kataloški broj 08498598190; 100 testova (kalibrator uključen)	7.00	pak
		4	Anti-HBc II	kataloški broj 09014918190; 100 testova (kalibrator uključen)	7.00	pak
		5	ANTI-HBC IGM	kataloški broj 11820567122; 100 testova (kalibrator uključen)	6.00	pak

45 TESTOVI ZA COBAS e411	34360.00	6 ANTI-HBE	kataloški broj 11820613122; 100 testova (kalibrator uključen)	6.00 pak
		7 ANTI-HCV	kataloški broj 08836981190; 100 testova (kalibrator uključen)	20.00 pak
		8 HBEAG	kataloški broj 11820583122; 100 testova (kalibrator uključen)	6.00 pak
		9 HBSAG G2	kataloški broj 08814856190; 100 testova (kalibrator uključen)	20.00 pak
		10 HIV COMBI PT	kataloški broj 08924163190; 100 testova (kalibrator uključen)	20.00 pak
		11 ANTI-SARS-COV-2 S CALSET	kataloški broj 09289291190; 4 x 1.0 mL	1.00 pak
		12 PRECICONTROL ANTI- SARS-COV-2 S	kataloški broj 09289313190 ; 4 x 1.0 mL	1.00 pak
		13 PRECICONTROL SYPHILLIS	kataloški broj 06923364190; 2 x 2.0 mL	1.00 pak
		14 PRECICONTROL ANTI-HBS	kataloški broj 11876317122; 16 x 1.3 mL	2.00 pak
		15 PRECICONTROL ANTI- HBC II	kataloški broj 04927931190; 16 x 1.3 mL	2.00 pak
		16 PRECICONTROL ANTI- HBC IGM	kataloški broj 11876333122; 16 x 1.0 mL	2.00 pak
		17 PRECICONTROL ANTI-HBE	kataloški broj 11876384122; 16 x 1.3 mL	2.00 pak
		18 PRECICONTROL ANTI- HCV	kataloški broj 03290379190; 16 x 1.3 mL	2.00 pak
		19 PRECICONTROL HBEAG	kataloški broj 11876376122; 16 x 1.3 mL	2.00 pak

45 TESTOVI ZA COBAS e411	34360.00	20	PRECICONTROL HBSAG	kataloški broj 04687876190; 16 x 1.3 mL	2.00	pak
		21	PRECICONTROL HIV	kataloški broj 06924107190; 6 x 2.0 mL	2.00	pak
		22	DILUENT UNIVERSAL	kataloški broj 11732277122 ; 2 x 16 mL	4.00	pak
		23	Diluent Universal 2	kataloški broj 05192943190; 2x36ml	1.00	pak
		24	CLEANCELL E2010/E411	kataloški broj 11662970122; 6 x 380 mL	10.00	pak
		25	PROCELL E2010/E411	kataloški broj 11662988122; 6 x 380 mL	10.00	pak
		26	SYS WASH	kataloški broj 11930346122	2.00	1 komad
		27	ASSAY TIPS E2010/E411	kataloški broj 11706799001; 30 x 120 komada	8.00	pak
		28	ASSAY CUPS E2010/E411	kataloški broj 11706802001; 60 x 60 komada	4.00	pak
		29	CLEAN LINER E2010/E411	kataloški broj 11800507001; 1 x 14 kesa	1.00	pak
		30	SYS CLEAN/ISE CLEANING SOL	kataloški broj 11298500316; 5 x 100 mL	1.00	pak
		31	SAMPLE CUPS	kataloški broj 10394246001; 5000 kom	2.00	pak
46 Testovi za VirClia uređaj	20100.00	1	Borrelia VirClia IgM monotest a 24 test		2.00	pak
		2	Borrelia VirClia IgG monotest a 24 test		2.00	pak
		3	Chlamydia trachomatis VirClia IgM a 24 test		2.00	pak
		4	Chlamydia trachomatis VirClia IgG a 24 test		2.00	pak
		5	Chlamydia trachomatis VirClia IgA a 24 test		2.00	pak

46 Testovi za VirClia uređaj	20100.00	6 Dengue VirClia IgG monotest a 24 test		2.00 pak
		7 Dengue VirClia IgM monotest a 24 test		2.00 pak
		8 Hepatitis E VirClia IgG monotest a 24 test		3.00 pak
		9 Hepatitis E VirClia IgM monotest a 24 test		3.00 pak
		10 Hydatidosis VirClia IgG monotest a 24 test		3.00 pak
		11 Leischmania VirClia IgG +IgM monotest a 24 test		3.00 pak
		12 Leptospira VirClia IgM monotest a 24 test		2.00 pak
		13 Measles VirClia IgG monotest a 24 test		5.00 pak
		14 Measles VirClia IgM monotest a 24 test		5.00 pak
		15 Mumps VirClia IgG monotest a 24test		3.00 pak
		16 Mumps VirClia IgM monotest a 24test		3.00 pak
		17 Syphilis VirClia IgG monotest a 24 test		4.00 pak
		18 Syphilis VirClia IgM monotest a 24 test		4.00 pak
		19 Tetanus VirClia IgG monotest (quantitative) a 24 test		3.00 pak
		20 Cytomegalovirus VirClia IgM monotest (capture) a 24 test		4.00 pak
		21 Cytomegalovirus VirClia IgG monotest (capture) a 24 test		4.00 pak
		22 Rubella VirClia IgG monotest (kvantitativni)a 24 test		4.00 pak

46	Testovi za VirClia uređaj	20100.00	23	Rubella VirClia IgM monotest (capture) a 24 test	4.00 pak	
			24	Toxoplasma VirClia IgG monotest a 24 testa	4.00 pak	
			25	Toxoplasma VirClia IgM monotest a 24 testa	4.00 pak	
			26	Toxoplasma VirClia IgG Avidity monotest a 24 test	3.00 pak	
			27	Herpes simplex 1 VirClia IgM monotest a 24 test	9.00 pak	
			28	Herpes simplex 1 VirClia IgG monotest a 24 test	9.00 pak	
			29	Herpes simplex 2 VirClia IgM monotest a 24 test	9.00 pak	
			30	Herpes simplex 2 VirClia IgG monotest a 24 test	9.00 pak	
			31	West Nile virus VirClia IgG monotest a 24 test	2.00 pak	
			32	West Nile virus VirClia IgM monotest a 24 test	2.00 pak	
47	ELITE InGenius REAL-TIME PCR TESTOVI	88760.00	1	Real time PCR CMV kit* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml"	8.00 pak

47	ELITE InGenius REAL-TIME PCR TESTOVI	88760.00	2	RealTime PCR Herpes Simplex Virus tip 1 i 2 (detekcija i difrencijacija HSV1 i HSV2) kit* 1/96	" *RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml"	2.00	pak
			3	RealTime PCR Enterovirus kit* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	2.00	pak
			4	Real Time PCR BKV kit* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	5.00	pak

47	ELITE InGenius REAL-TIME PCR TESTOVI	88760.00	5	RealTime PCR VZV kit* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	4.00	pak
			6	Real Time PCR JCV kit* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	5.00	pak
			7	Real Time PCR Adenovirus kit* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	1.00	pak

47	ELITE InGenius REAL-TIME PCR TESTOVI	88760.00	8	Real-Time PCR Bordetella pertussis kit* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	7.00 pak
			9	Real Time PCR Toxoplasma kit 1/96		1.00 pak
			10	Real Time PCR HHV-6 kit* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	1.00 pak
			11	Real Time PCR HHV-8 kit* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	1.00 pak

47	ELITe InGenius REAL-TIME PCR TESTOVI	88760.00	12 Real Time PCR EBV kit* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml
			13 Real Time PCR WNV kit* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml
			14 ELITelngenius SP 200	48.00 pak
			15 "ELITelngenius SP 200 consumables set"	48.00 pak
			16 ELITelngenius PCR Cassette	10.00 pak
			17 ELITelngenius Waste Box	2.00 pak
			18 Axygen Filter Tips 300µl	4.00 pak

48	REAL TIME PCR TESTOVI I	2620.00		1	Real time PCR Borrelia burgdorferi kit* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	3.00	pak
49	REAL TIME PCR TESTOVI Bordetella	6125.00		1	Real-Time PCR Bordetella pertussis kit* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	7.00	pak
50	REAL TIME PCR TESTOVI II	4550.00		1	Real time PCR Morbilli kit*	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK.	500.00	test

51	REAL TIME PCR TESTOVI III	4375.00	1	*Real time PCR Chlamydia trachomatis kit  *RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Kit kompatibilan sa kitom za ekstrakciju DNK bez potrebe dodavanja interne kontrole (IC)	500.00	test
52	NK IZOLACIONI KITOVI I	3640.00	1	Viral RNA ekstrakcioni kit 50/1	4.00	pak
			2	DNA ekstrakcioni kit 100/1	4.00	pak
			3	QIAamp MinElute Virus Spin kit (50)	4.00	pak
53	NK IZOLACIONI KITOVI II	3960.00	1	NucliSens Lysis buffer (48x2ml)	8.00	pak
			2	Nuclisens Extr.buffer1 (4x1L)	1.00	pak
			3	Nuclisens Extr.buffer2 (4x1L)	1.00	pak
			4	Nuklisens Extr.buffer3 (4x1L)	1.00	pak
			5	Nuclisens Magn. Silica 384T	1.00	pak

54	REAL TIME PCR testovi Rubella	1200.00	1	Real time PCR Rubella kit*	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK.	100.00	test
55	REAL TIME PCR ABBOTT	251000.00	1	Alinity m HIV-1 amplification reagent kit (4x48t )		3.00	pak
			2	Alinity m HIV-1 control kit (3x12x1,15ml)		3.00	pak
			3	HIV-1 calibration kit (2x4x3,15ml)		3.00	pak
			4	Alinity m HCV amplification reagent kit (4x48t)		2.00	pak
			5	HCV calibration kit (2x4x1,95ml)		3.00	pak
			6	HCV control kit (1x12x1,15ml +2x12x0,75ml)		2.00	pak
			7	Alinity m HBV amplification kit(4x48t)		2.00	pak
			8	Alinity m HBV calibration kit(2x4x1,65ml)		3.00	pak
			9	Alinity m HBV control kit (1x12x1,15ml +2x12x0,65ml)		2.00	pak
			10	Alinity m Resp-4-Plex amplification kit(4x48t)		15.00	pak
			11	Alinity m Resp-4-Plex control kit(2x12x1,3ml)		10.00	pak
			12	Alinity m HPV amplification reagent kit (4X96t)		4.00	pak

55	REAL TIME PCR ABBOTT	251000.00	13	Alinity m HPV Control Kit (2x12x0,6ml)		4.00	pak
			14	Alinity m Cervi -Collect Specimen Collection (10x50)		4.00	pak
			15	Alinity m STI - Chlamydia trachomatis/Neisseria Gonorrhoeae amplification kit (4x96t)		18.00	pak
			16	Alinity STI control kit (2x12x0,47ml)		9.00	pak
			17	Alinity m Sample Prep Kit 1(1x4x32ml+1x4x18ml)		12.00	pak
			18	Alinity m Sample Prep Kit2 844(1x4x22ml+1x4x24ml)		12.00	pak
			19	Alinity m Lysis Solution (975ml)		29.00	pak
			20	Alinity m Bottle for ethanol (2 boce)		9.00	pak
			21	Alinity m Diluent solution (4x975ml)		7.00	pak
			22	Alinity m Vapor Barrier solution (975ml)		2.00	pak
			23	Alinity m Pipette tips 50uL(60x96)		4.00	pak
			24	Alinity m Pipette tips 1ml (40x96)		8.00	pak
			25	Alinity m Integrated rxn unit(4x20)		55.00	pak
			26	Alinity m Iru Waste container(10)		3.00	pak
			27	Alinity m Waste box		6.00	pak
			28	Alinity m multi-Collect Specimen Collection Kit		15.00	pak
			29	RealTime amplif. reag. kit HCV genotip II (1x24)		3.00	pak
			30	RealTime control kit HCV genotip (8x2)		2.00	pak

	55 REAL TIME PCR ABBOTT	251000.00	31 Abbott sample purific. rtg RNK kit (4x24)		2.00 pak
	56 Multiplex PCR paneli (BioFire)	102000.00	1 Respiratorni panel 2.1 plus (istovremena detekcija virusa i bakterija), 1/30		6.00 pak
			2 CNS panel (istovremena detekcija virusa, bakterija i gljiva), 1/30		4.00 pak
			3 Pneumonia panel (istovremena detekcija virusa, bakterija i gena rezistencije), 1/30		2.00 pak
			4 Gastrointestinalni panel (istovremena detekcija virusa, bakterija i protozoa), 1/30		3.00 pak
			5 Hemokultura panel - BCID2 (detekcija patogena i gena antimikrobne rezistencije), 1/30		2.00 pak
	57 Real-Time PCR testovi- Cepheid	46400.00	1 Xpert® Xpress CoV-2/Flu/RSV plus, 1/10		40.00 pak
			2 Xpert HCV Viral Load, 1/10		8.00 pak
			3 Xpert HIV-1 Viral Load, 1/10		8.00 pak
			4 Xpert HBV Viral Load , 1/10		8.00 pak

58	REAL TIME PCR TESTOVI IV	3500.00	1	Real time PCR Chlamydia pneumoniae* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	1.00 pak
			2	Real time PCR Mycoplasma pneumoniae* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	1.00 pak
			3	Real time PCR Legionella pn.* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml	2.00 pak

59	Real-Time PCR testovi - Mumps	875.00	1	Real time PCR Mumps* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK.	1.00	pak
60	REAL TIME PCR TESTOVI - Arbovirusi	1750.00	1	Real time PCR Dengue virus (DENV)* 1/96	**RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. "	1.00	pak
			2	Real time PCR Chikungunya (CHIKV)* 1/96	**RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK. "	1.00	pak

61	Real-Time PCR testovi - Verotoxin	1400.00		1 Real time PCR Verotoxin* 1/96	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK.	1.00	pak
62	REAL TIME PCR - Multiplex paneli	2560.00		1 Multiplex (maxi) respiratorni panel kit (istovremena detekcija virusa i bakterija) min 1/48 *	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK.	1.00	pak
63	HR HPV genotipizacija	4500.00		1 Real Time PCR genotipizacija 14 visokorizičnih HPV tipova*	*RealTime PCR kitovi moraju biti kompatibilni sa QuantStudio 7 Flex RealTime PCR sistemom, QuantStudio 5 RealTime PCR sistemom (Applied Biosystems) i sadržavati internu kontrolu (IC) koja se koristi i u procesu izolacije NK.	300.00	test
64	SISTEMI ZA KONCENTRACIJU PARAZITA	2850.00		1 Mini Parasep Concentrator SF 1/40		38.00	pak
65	BRZI IMUNOHROMATOGRAFSKI TESTOVI -paraziti i protozoe	730.00		1 Cryptosporidium antigen u stolici (brzi imunohromatografski test)		40.00	test
				2 Ameba hystolyticum antigen u stolici (brzi imunohromatografski test)		40.00	test

65	BRZI IMUNOHROMATOGRAFSKI TESTOVI -paraziti i protozoe	730.00	3	Giardia lamblia antigen u stolici ( brzi imunohromatografski test)		40.00	test
			4	Detekcija antiga Plsmodium sp.		80.00	test
66	BRZI IMUNOHROMATOGRAFSKI TEST -urogenitalne protozoe	37500.00	1	Brzi test za detekciju Trichomonas vaginalisa		7500.00	test
67	Brzi testovi za detekciju antiga gljivica	3000.00	1	Cryptococcus neoformans antigen (latex aglutinacioni test) a 25*	*brzi test za detekciju Cryptococcus antiga u seumu i likvoru. Limit detekcije antiga 0.5 ng/mL.	2.00	pak
			2	Aspergillus galactomannan antigen test a 25**	**brzi test za detekciju Aspergillus Galactomannan antiga u serumu i bronhoalveoarnom lavatu (BAL). Limit detekcije antiga 5 ng/mL.	4.00	pak
68	Real- time PCR detekcioni kit Pneumocystis spp	1600.00	1	Pneumocystis molekularni detekcioni kit (Real -time PCR ) 50 reakcija		1.00	pak
69	Real- time PCR detekcioni kit Leishmania spp	570.00	1	Leishmania spp detekcioni kit (Real -time PCR ) 50 testova		1.00	pak
70	CLIA testovi za rad na aparatu FACIS-I	14790.00	1	Cryptococcal Capsular Polysaccharide Detection Kit CLIA (12 testova)		4.00	pakovanje
			2	Candida mannan Detection Kit CLIA (12 testova)		10.00	pakovanje
			3	(1,3) β- D glukan Detection Kit CLIA (12 testova)		10.00	pakovanje
			4	Aspergillus galactomannan kit CLIA (12 testova)		10.00	pakovanje
71	MATRIKSI ZA VITEK MS	15100.00	1	Matriks VITEK MS-CHCA		10.00	pakovanje
			2	Matriks VITEK MS-FA		3.00	pakovanje
			3	Slide pločice za VITEK MS (8 x 4 komada)		20.00	pakovanje

72 HEMIKALIJE	1120.00	1	kristal violet	25.00	g
		2	bazični fuksin	25.00	g
		3	jod	500.00	g
		4	kalijum jodid	1000.00	g
		5	kovačev reagens	500.00	ml
		6	metilensko plavo	100.00	g
		7	metil red	50.00	g
		8	brom timol plavo indikator	30.00	g
		9	glicerol	2000.00	ml
		10	KOH	500.00	g
		11	Beta-Nicotinamide Adenine Dinucleotide	25.00	g

Izvještaj generisan 31.07.2024 10:16