

## 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 |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------|---------------------|
| U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji: 1) nije pravosnažno osuđivan i čiji izvršni direktor nije pravosnažno osuđivan za neko od krivičnih djela sa obilježjima: a) kriminalnog udruživanja; b) stvaranja kriminalne organizacije; c) davanje mita; č) primanje mita; ć) davanje mita u privrednom poslovanju; d) primanje mita u privrednom poslovanju; dž) utaja poreza i doprinosa; đ) prevare; e) terorizma; f) finansiranja terorizma; g) terorističkog udruživanja; h) učestovanja u stranim oružanim formacijama; i) pranja novca; j) trgovine ljudima; k) trgovine maloljetnim licima radi usvojenja; l) zasnivanja ropskog odnosa i prevoza lica u ropskom odnosu što se dokazuje na osnovu uvjerenja ili potvrde nadležnog organa izdatog na osnovu kaznene evidencije, u skladu sa propisima države u kojoj privredni subjekat ima sjedište, odnosno u kojoj ovlašćeno lice tog privrednog subjekta ima prebivalište | 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 registar za promet na veliko medicinskim sredstvima izdato od Instituta za lijekove 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 |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |                     |           |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|-----------|
| <p>Ponuđač je dužan da dostavi ovlaštenje 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 lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. Ukoliko ponuđač nije u mogućnosti da dostavi ovlaštenje proizvođača, dužan je da dostavi:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ovlaštenje proizvođača za ovlašćenog distributera,;</li> <li>- Ovlaštenje 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 ovlaštenje (dozvola, licenca, odobrenje ili drugi akt) u skladu sa zakonom što se dokazuje dostavljanjem ovlaštenja za obavljanje djelatnosti koja je predmet nabavke (dozvola, licenca, odobrenje ili drugi akt nadležnog organa za obavljanje djelatnosti koja je predmet nabavke) .</p> <p>Naručilac se u skladu sa članom 85 Zakona o javnim nabavkama, obratio Institutu za lijekove 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 lijekove 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 Rjesenje 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 lijekove 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 lijekove 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 više 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 nadležnog organa, kojim se potvrđuje da je medicinsko sredstvo iii grupa medicinskih sredstava određenog proizvođača 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 dijagnostička medicinska sredstva (klasifikacija po direktivi 93/42 EEC) i In vitro dijagnostička medicinska sredstva klase A (klasifikacija po uredbi EU 2017/746); dostavlja se sljedeća 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 nijesu 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> | <p>Drugi uslovi</p> | <p>Da</p> |
| <p>Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije (za sterilne proizvode) koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije. Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | <p>Drugi uslovi</p> | <p>Da</p> |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |              |    |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----|
| Ponuđač je obavezan da prilikom pripremanja Finansijskog dijela ponude za svaki proizvod koji se nudi navede zaštićeni naziv proizvoda, proizvođača i kataložki 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 proizvesti 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; ć) davanje mita u privrednom poslovanju; d) primanje mita u privrednom poslovanju; dž) utaja poreza i doprinosa; đ) prevare; e) terorizma; f) finansiranja terorizma; g) terorističkog udruživanja; h) učestovanja u stranim oružanim formacijama; i) pranja novca; j) trgovine ljudima; k) trgovine maloljetnim licima radi usvojenja; l) zasnivanja ropskog odnosa i prevoza lica u ropskom odnosu što se dokazuje na osnovu uvjerenja ili potvrde nadležnog organa izdatog na osnovu kaznene evidencije, u skladu sa propisima države u kojoj privredni subjekat ima sjedište, odnosno u kojoj ovlašćeno lice tog privrednog subjekta ima prebivalište | 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 registar za promet na veliko medicinskim sredstvima izdato od Instituta za lijekove 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. 11/XI-2024(01-6779) , samo za proizvode koji se nude a nijesu upisani u registar medicinskih sredstava kod Agencije za lijekove 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. 11/XI-2024(01-6779)</li> </ul> | 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 lijekove 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 lijekove 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> <p>-Rjesenje o registraciji veleprodaje (prometa na veliko medicinskih sredstava) -Rjesenje o registraciji proizvođača medicinskih sredstava ili Rješenje za registraciju proizvođača koji nemaju sjediste/boravak/ prebivaliste u Crnoj Gor</p> <p>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).</p> <p>Ukoliko neki od proizvoda koji su predmet ove nabavke ne pripadaju grupi medicinskih sredstava potrebno je da ponuđač dostavi mišljenje Instituta za lijekove 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 lijekove 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 više klase rizika potreban je dokaz da je izvršeno ocjenjivanje usaglasenosti što 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 nadležnog organa, kojim se potvrđuje da je medicinsko sredstvo ili grupa medicinskih sredstava određenog proizvođača 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 dijagnostička medicinska sredstva (klasifikacija po direktivi 93/42 EEC) i In vitro dijagnostička medicinska sredstva klase A (klasifikacija po uredbi EU 2017/746); dostavlja se sljedeća 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 nijesu 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> | <p>Drugi uslovi</p> | <p>Da</p> |
| <p>Ponuđeni proizvodi u trenutku isporuke moraju imati rok upotrebe i sterilizacije (za sterilne proizvode) koji ne smije biti kraći od ¾ ukupnog roka trajanja i sterilizacije. Ponuđač je dužan da navede ukupni rok upotrebe i sterilizacije za svaki ponuđeni proizvod.</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | <p>Drugi uslovi</p> | <p>Da</p> |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |              |    |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----|
| 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 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:<br>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:<br>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:<br>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:<br>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 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 |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------|-----------|----|

### 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:<br>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:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/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:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/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:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 5000.00 | disk |
|   |                       |         | 4 | Cefotaxim 30 mcg       | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 3000.00 | disk |
|   |                       |         | 5 | Cefoxitin 30mcg screen | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 2000.00 | disk |
|   |                       |         | 6 | Ceftazidim 30 mcg      | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 3000.00 | disk |
|   |                       |         | 7 | Ceftriaxon 30mgr       | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/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:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 2000.00 | disk |
|   |                       |         | 9  | Cefuroxim 30 mcg      | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 2000.00 | disk |
|   |                       |         | 10 | Chloramphenikol 30mcg | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 1000.00 | disk |
|   |                       |         | 11 | Ciprofloxacina 5mcg   | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 5000.00 | disk |
|   |                       |         | 12 | Eritromicin 15mcg     | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/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:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 1500.00 | disk |
|   |                       |         | 14 | Gentamicin 10 mcg   | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 1000.00 | disk |
|   |                       |         | 15 | Imipenem 10mcg      | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 2000.00 | disk |
|   |                       |         | 16 | Klindamicin 2mcg    | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 3500.00 | disk |
|   |                       |         | 17 | Metronidazol 5 mcg  | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/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:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 2000.00 | disk |
|   |                       |         | 19 | Norfloxacin 10mcg             | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 1000.00 | disk |
|   |                       |         | 20 | Ofloxacin 5mcg                | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 2000.00 | disk |
|   |                       |         | 21 | Oxacilin 1 mcg                | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 100.00  | disk |
|   |                       |         | 22 | Piperacilin-Tazobactam 30/6mg | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/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:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 1000.00 | disk |
|   |                       |         | 24 | Tetraciklin 30mcg                            | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 1000.00 | disk |
|   |                       |         | 25 | Trimetoprim-sulfametoxazol 1.25/23,75mcg     | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 4000.00 | disk |
|   |                       |         | 26 | Vankomicin 5 mcg                             | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 1000.00 | disk |
|   |                       |         | 27 | Amoksisicilin+klavulanska kiselina 2/1mcg EU | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/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:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/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:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 1000.00 | disk |
|   |                       |         | 30 | Aztreonam 30 mcg               | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 1000.00 | disk |
|   |                       |         | 31 | Benzylpenicillin 1 unit (EU)   | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 2000.00 | disk |
|   |                       |         | 32 | Cefalexin 30 mgr (EU)          | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/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:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 1000.00 | disk |
|   |                       |         | 34 | Ceftazidim 10 mcg (EU) | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 1000.00 | disk |
|   |                       |         | 35 | Gentamicin 30 mcg (EU) | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 1000.00 | disk |
|   |                       |         | 36 | Linezolid 10 mcg       | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 2000.00 | disk |
|   |                       |         | 37 | Levofloxacin 5mcg      | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/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:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 3000.00 | disk |
|   |                       |         | 39 | Ertapenem 10 mcg       | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 2000.00 | disk |
|   |                       |         | 40 | Temocillin 30 mcg      | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 3000.00 | disk |
|   |                       |         | 41 | Cefixime 5 mcg         | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 3000.00 | disk |
|   |                       |         | 42 | Tigecycline 15 mcg     | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/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:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/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:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/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:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 1000.00  | disk |
|   |                         |         | 3  | Fosfomicin 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:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/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<br>50,000 jedinica po<br>ampuli (min. 60<br>Units/mg),         |  | 20.00    | ampule |
| 5 | HRANJIVE PODLOGE 2 | 6880.00 | 1  | MRVP MEDIUM a 500g                                                                   |  | 500.00   | g      |
|   |                    |         | 2  | Mueller-Hinton agar a<br>500g                                                        |  | 35000.00 | g      |
|   |                    |         | 3  | Haemoglobin Powder<br>Soluble a 400g                                                 |  | 400.00   | g      |
|   |                    |         | 4  | Sorbitol MacConkey<br>Agar a 500g                                                    |  | 5000.00  | g      |
|   |                    |         | 5  | Urea Agar Base<br>(Christensen Agar Base)<br>a 500g sa odgovarajućim<br>suplementima |  | 500.00   | g      |
|   |                    |         | 6  | Yersinia Selective<br>Medium (CIN) Agar 500g<br>sa odgovarajućim<br>suplementima     |  | 500.00   | g      |
|   |                    |         | 7  | Columbia Blood Agar<br>Base (CNA) a 500g sa<br>odgovarajućim<br>suplementima         |  | 500.00   | g      |
|   |                    |         | 8  | DERMASEL agar sa<br>odgovarajućim<br>suplementima                                    |  | 500.00   | g      |
|   |                    |         | 9  | Potassium Tellurite 3.5%<br>a 10 viala                                               |  | 10.00    | ampula |
|   |                    |         | 10 | Sabouraud-Dextrose<br>Broth a 500g                                                   |  | 500.00   | g      |
|   |                    |         | 11 | Sabouraud Dextrose<br>Agar a 500g                                                    |  | 5000.00  | g      |
|   |                    |         | 12 | Brain Heart Infusion<br>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 Growh 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      |
|   |                           |          | 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    |

|    |                                    |          |    |                                                                                          |  |          |        |
|----|------------------------------------|----------|----|------------------------------------------------------------------------------------------|--|----------|--------|
| 6  | GOTOVE HRANJIVE<br>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<br>PODLOGE 2       | 2550.00  | 1  | B. C. S. A ploče za kultivaciju Burkholderia cepaciae                                    |  | 500.00   | kom    |
| 8  | GOTOVE HRANJIVE<br>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<br>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 piloty Ag iz stolice | 5200.00 | 1 | Brzi imunohromatografski test za detekciju Helicobacter pilory Ag u stolici                                   |  | 2500.00 | komad   |
| 14 | Sistem za brzu biohemijsku indetifikaciju karbapenmaza             | 330.00  | 1 | Sistem za brzu biohemijsku 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 | Geobacilus stearotermophilusATCC7953                                                                          |  | 6.00    | amp.    |
|    |                                                                    |         | 5 | Candida albicansATCC10231                                                                                     |  | 6.00    | amp.    |
|    |                                                                    |         | 6 | Bacillus subtilis ATCC 6633                                                                                   |  | 6.00    | amp.    |
|    |                                                                    |         | 7 | Proteus mirabilisATCC 25933                                                                                   |  | 6.00    | amp.    |
|    |                                                                    |         | 8 | Enterococcus faecium ATCC6057                                                                                 |  | 2.00    | amp.    |
|    |                                                                    |         | 9 | Enterococcus faecalis ATCC19433                                                                               |  | 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 rhizophila 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 | Salmonella enteritidis ATCC13076                                                                                |                                         | 6.00 | amp.          |
|    |                                              |         | 30 | Enterobacter 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 | Staphylococcus 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 | Haemophilus 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  | Bočice za hemokulture BactAlert aerobic *                                      | *proizvode isporučivati istovremeno | 3000.00 | fl        |
|    |                                                                      |          | 2  | Bočice za hemokulture BactAlert anaerobic *                                    | *proizvode isporučivati istovremeno | 3000.00 | fl        |
|    |                                                                      |          | 3  | Bočice 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 ANTIBIOGRAM 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    |

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

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

|    |                                      |          |    |                                                                                    |  |       |     |
|----|--------------------------------------|----------|----|------------------------------------------------------------------------------------|--|-------|-----|
| 25 | ANTI COXSACKIE B VIRUS<br>ANTITIJELA | 15840.00 | 3  | Anti Cocksackie B virus<br>IgA antitijela (ELISA ) a<br>96 test                    |  | 18.00 | pak |
| 26 | ANTIBAKTERIJSKA ANTITIJELA 1         | 40100.00 | 1  | Anti Borrelia burgdorferi<br>IgG antitijela (ELISA ) a<br>96 test                  |  | 14.00 | pak |
|    |                                      |          | 2  | Anti Borrelia burgdorferi<br>IgM antitijela (ELISA) a<br>96 test                   |  | 14.00 | pak |
|    |                                      |          | 3  | Anti Treponema<br>pallidum IgM antitijela<br>(ELISA) a 96 test                     |  | 18.00 | pak |
|    |                                      |          | 4  | Anti Treponema<br>pallidum IgG antitijela<br>(ELISA) a 96 test                     |  | 18.00 | pak |
|    |                                      |          | 5  | Anti Bordetella pertussis<br>toxin IgG antitijela<br>(ELISA) a 96 test             |  | 10.00 | pak |
|    |                                      |          | 6  | Anti Mycoplasma<br>pneumoniae IgM at<br>(ELISA) a 96 test                          |  | 22.00 | pak |
|    |                                      |          | 7  | Anti Mycoplasma<br>pneumoniae IgG at<br>(ELISA) a 96 test                          |  | 22.00 | pak |
|    |                                      |          | 8  | Anti Mycoplasma<br>pneumoniae IgA at<br>(ELISA) a 96 test                          |  | 22.00 | pak |
|    |                                      |          | 9  | Anti Chlamydia<br>pneumoniae IgM at<br>(ELISA) a 96 test                           |  | 20.00 | pak |
|    |                                      |          | 10 | Anti Chlamydia<br>pneumoniae IgG at<br>(ELISA) a 96 test                           |  | 20.00 | pak |
|    |                                      |          | 11 | Anti Chlamydia<br>pneumoniae IgA at<br>(ELISA) a 96 test                           |  | 20.00 | pak |
|    |                                      |          | 12 | Anti Legionella<br>pneumophila IgM<br>antitijela, serotip 1-7<br>(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 diphteriae 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 (bijeke 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 | Respiratorni 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 |
| 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 antigena**                                 | **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 haenselaе /quintana IgM antitijela (IFA), format 10x5*, sa pozitivnom kontrolom  | * 4 biochipa po polju                                                                                                       | 400.00 | test   |
|    |                                    |         | 2 | Anti Bartonela haenselaе/quintana IgG antitijela (IFA), format 10x5**, sa pozitivnom kontrolom  | ** 2 biochipa po polju                                                                                                      | 400.00 | test   |
|    |                                    |         | 3 | Anti Bartonela haenselaе /quintana IgM antitijela (IFA), format 10x10*, sa pozitivnom kontrolom | * 4 biochipa po polju                                                                                                       | 200.00 | test   |
|    |                                    |         | 4 | Anti Bartonela haenselaе/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   |

|    |                         |           |   |                                                                                                 |                                                                                                                                                                              |        |       |
|----|-------------------------|-----------|---|-------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|-------|
| 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 aglutinaciju | 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<br>antitijela (ELISA) a 60 test      |  | 60.00  | pakov |
|    |                           |           | 4  | Anti Rubella virus IgM<br>antitijela (ELISA)a 30 test       |  | 120.00 | pakov |
|    |                           |           | 5  | Anti Citomegalovirus IgG<br>antitijela (ELISA) a 60 test    |  | 106.00 | pakov |
|    |                           |           | 6  | Anti Citomegalovirus<br>IgM antitijela (ELISA) a<br>30 test |  | 208.00 | pakov |
|    |                           |           | 7  | Anti EBV VCA IgM<br>antitijela (ELISA) a 30 test            |  | 12.00  | pakov |
|    |                           |           | 8  | Anti EBV VCA /EA IgG<br>antitijela (ELISA) a 30 test        |  | 12.00  | pakov |
|    |                           |           | 9  | Anti EBNA IgG antitijela<br>(ELISA) a 30 test               |  | 4.00   | pakov |
|    |                           |           | 10 | HBsAg a 60 test                                             |  | 78.00  | pakov |
|    |                           |           | 11 | HBeAg /Anti Hbe<br>antitijela a 30 test                     |  | 20.00  | pakov |
|    |                           |           | 12 | Anti Hbc IgM antitijela<br>(ELISA) a 30 test                |  | 10.00  | pakov |
|    |                           |           | 13 | Anti Hbc antitijela total<br>(ELISA) a 60 test              |  | 12.00  | pakov |
|    |                           |           | 14 | Anti Hbs antitijela total<br>(ELISA) a 60 test              |  | 12.00  | pakov |
|    |                           |           | 15 | Anti Hepatitis C antitijela<br>(ELISA) a 60 test            |  | 25.00  | pakov |
|    |                           |           | 16 | HIV duo (Ag+At) a 60<br>test                                |  | 49.00  | pakov |
|    |                           |           | 17 | Quality control test a 60<br>test                           |  | 48.00  | pakov |
|    |                           |           | 18 | Vidas CMV IgG Avidity II<br>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<br>A&B a 60 test                |  | 30.00  | pakov |
| 44 | REAGENSI ZA BD FACSPresto | 11790.00  | 1  | BD FACSPresto Cartridge<br>kit                              |  | 500.00 | test  |

|    |                       |          |    |                                    |                                                                        |       |     |
|----|-----------------------|----------|----|------------------------------------|------------------------------------------------------------------------|-------|-----|
| 45 | TESTOVI ZA COBAS e411 | 34360.00 | 1  | Anti-SARS-CoV-2 S                  | kataloški broj<br>9289267190; 200<br>testova                           | 1.00  | pak |
|    |                       |          | 2  | Syphilis                           | kataloški broj<br>09014977190; 100<br>testova (kalibrator<br>uključen) | 2.00  | pak |
|    |                       |          | 3  | Anti-HBs II                        | kataloški broj<br>08498598190; 100<br>testova (kalibrator<br>uključen) | 7.00  | pak |
|    |                       |          | 4  | Anti-HBc II                        | kataloški broj<br>09014918190; 100<br>testova (kalibrator<br>uključen) | 7.00  | pak |
|    |                       |          | 5  | ANTI-HBC IGM                       | kataloški broj<br>11820567122; 100<br>testova (kalibrator<br>uključen) | 6.00  | pak |
|    |                       |          | 6  | ANTI-HBE                           | kataloški broj<br>11820613122; 100<br>testova (kalibrator<br>uključen) | 6.00  | pak |
|    |                       |          | 7  | ANTI-HCV                           | kataloški broj<br>08836981190; 100<br>testova (kalibrator<br>uključen) | 20.00 | pak |
|    |                       |          | 8  | HBEAG                              | kataloški broj<br>11820583122; 100<br>testova (kalibrator<br>uključen) | 6.00  | pak |
|    |                       |          | 9  | HBSAG G2                           | kataloški broj<br>08814856190; 100<br>testova (kalibrator<br>uključen) | 20.00 | pak |
|    |                       |          | 10 | HIV COMBI PT                       | kataloški broj<br>08924163190; 100<br>testova (kalibrator<br>uključen) | 20.00 | pak |
|    |                       |          | 11 | ANTI-SARS-COV-2 S<br>CALSET        | kataloški broj<br>09289291190; 4 x 1.0<br>mL                           | 1.00  | pak |
|    |                       |          | 12 | PRECICONTROL ANTI-<br>SARS-COV-2 S | kataloški broj<br>09289313190 ; 4 x 1.0<br>mL                          | 1.00  | pak |
|    |                       |          | 13 | PRECICONTROL<br>SYPHILLIS          | kataloški broj<br>06923364190; 2 x 2.0<br>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<br>CLEANING SOL                     | kataloški broj<br>11298500316; 5 x 100<br>mL | 1.00 | pak |
|    |                           |          | 31 | SAMPLE CUPS                                       | kataloški broj<br>10394246001; 5000<br>kom   | 2.00 | pak |
| 46 | Testovi za VirClia uređaj | 20100.00 | 1  | Borrelia VirClia IgM<br>monotest a 24 test        |                                              | 2.00 | pak |
|    |                           |          | 2  | Borrelia VirClia IgG<br>monotest a 24 test        |                                              | 2.00 | pak |
|    |                           |          | 3  | Chlamydia trachomatis<br>VirClia IgM a 24 test    |                                              | 2.00 | pak |
|    |                           |          | 4  | Chlamydia trachomatis<br>VirClia IgG a 24 test    |                                              | 2.00 | pak |
|    |                           |          | 5  | Chlamydia trachomatis<br>VirClia IgA a 24 test    |                                              | 2.00 | pak |
|    |                           |          | 6  | Dengue VirClia IgG<br>monotest a 24 test          |                                              | 2.00 | pak |
|    |                           |          | 7  | Dengue VirClia IgM<br>monotest a 24 test          |                                              | 2.00 | pak |
|    |                           |          | 8  | Hepatitis E VirClia IgG<br>monotest a 24 test     |                                              | 3.00 | pak |
|    |                           |          | 9  | Hepatitis E VirClia IgM<br>monotest a 24 test     |                                              | 3.00 | pak |
|    |                           |          | 10 | Hydatidosis VirClia IgG<br>monotest a 24 test     |                                              | 3.00 | pak |
|    |                           |          | 11 | Leishmania VirClia IgG<br>+IgM monotest a 24 test |                                              | 3.00 | pak |
|    |                           |          | 12 | Leptospira VirClia IgM<br>monotest a 24 test      |                                              | 2.00 | pak |
|    |                           |          | 13 | Measles VirClia IgG<br>monotest a 24 test         |                                              | 5.00 | pak |
|    |                           |          | 14 | Measles VirClia IgM<br>monotest a 24 test         |                                              | 5.00 | pak |
|    |                           |          | 15 | Mumps VirClia IgG<br>monotest a 24test            |                                              | 3.00 | pak |
|    |                           |          | 16 | Mumps VirClia IgM<br>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.<br>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.<br>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.<br>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*<br>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.<br>Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml | 5.00 | pak |
|    |                                      |          | 5 | RealTime PCR VZV kit*<br>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.<br>Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml | 4.00 | pak |
|    |                                      |          | 6 | Real Time PCR JCV kit*<br>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.<br>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<br>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.<br>Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml  | 1.00 | pak |
|    |                                      |          | 8  | Real-Time PCR<br>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.<br>Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml | 7.00 | pak |
|    |                                      |          | 9  | Real Time PCR<br>Toxoplasma kit 1/96            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                | 1.00 | pak |
|    |                                      |          | 10 | Real Time PCR HHV-6<br>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.<br>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.<br>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.<br>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.<br>Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml | 2.00  | pak |
|    |                                      |          | 14 | ELITeIngenius 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.<br>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.<br>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.<br>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  |

|    |                               |           |    |                                                      |                                                                                                                                                                                                                                  |        |      |
|----|-------------------------------|-----------|----|------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|------|
| 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  | 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.<br>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.<br>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.<br>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.<br>" | 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.<br>" | 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 hystoliticum 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 antigena 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 antigena gljivica           | 3000.00  | 1 | Cryptococcus neoformans antigen (latex aglutinacioni test) a 25*      | *brzi test za detekciju Cryptococcus antigena u seumu i likvoru. Limit detekcije antigena 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 antigena 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) $\beta$ - D glukon 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:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 4000.00  | disk           |

|   |                       |         |   |                                            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |         |      |
|---|-----------------------|---------|---|--------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------|------|
| 1 | ANTIBIOGRAM DISKOVI I | 6950.00 | 2 | Amoksisilin+klavulanska kisjelina 20/10mcg | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 5000.00 | disk |
|   |                       |         | 3 | Ampicilin 10mcg                            | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 5000.00 | disk |
|   |                       |         | 4 | Cefotaxim 30 mcg                           | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 3000.00 | disk |
|   |                       |         | 5 | Cefoxitin 30mcg screen                     | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 2000.00 | disk |
|   |                       |         | 6 | Ceftazidim 30 mcg                          | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/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:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 2000.00 | disk |
|   |                       |         | 8  | Cefepime 30 mcr       | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 2000.00 | disk |
|   |                       |         | 9  | Cefuroxim 30 mcg      | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 2000.00 | disk |
|   |                       |         | 10 | Chloramphenikol 30mcg | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 1000.00 | disk |
|   |                       |         | 11 | Ciprofloxacin 5mcg    | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/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:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 3500.00 | disk |
|   |                       |         | 13 | Fusidinska kiselina | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 1500.00 | disk |
|   |                       |         | 14 | Gentamicin 10 mcg   | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 1000.00 | disk |
|   |                       |         | 15 | Imipenem 10mcg      | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 2000.00 | disk |
|   |                       |         | 16 | Klindamicin 2mcg    | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/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:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 1000.00 | disk |
|   |                       |         | 18 | Meropenem 10mcg    | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 2000.00 | disk |
|   |                       |         | 19 | Norfloxacin 10mcg  | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 1000.00 | disk |
|   |                       |         | 20 | Ofloxacin 5mcg     | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 2000.00 | disk |
|   |                       |         | 21 | Oxacilin 1 mcg     | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/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:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 1000.00 | disk |
|   |                       |         | 23 | Tobramicin 10mcg                         | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 1000.00 | disk |
|   |                       |         | 24 | Tetraciklin 30mcg                        | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 1000.00 | disk |
|   |                       |         | 25 | Trimetoprim-sulfametoxazol 1.25/23,75mcg | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 4000.00 | disk |
|   |                       |         | 26 | Vankomicin 5 mcg                         | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 1000.00 | disk |

|   |                       |         |    |                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |         |      |
|---|-----------------------|---------|----|-----------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------|------|
| 1 | ANTIBIOGRAM DISKOVI I | 6950.00 | 27 | Amoksisilin+klavulanska<br>kiselina 2/1mcg EU | Proizvod mora da<br>bude visokog kvaliteta<br>u skladu sa EUCAST<br>kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org<br/>/fileadmin/src/media/P<br/>DFs/EUCAST_files/W<br/>arnings/Warnings_doc<br/>s/Warning_-<br/>_disk_quality.pdf</a> | 50.00   | disk |
|   |                       |         | 28 | Ampicillin 2 mcg                              | Proizvod mora da<br>bude visokog kvaliteta<br>u skladu sa EUCAST<br>kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org<br/>/fileadmin/src/media/P<br/>DFs/EUCAST_files/W<br/>arnings/Warnings_doc<br/>s/Warning_-<br/>_disk_quality.pdf</a> | 500.00  | disk |
|   |                       |         | 29 | Ampicilin-sulbactam<br>10/10 (EU)             | Proizvod mora da<br>bude visokog kvaliteta<br>u skladu sa EUCAST<br>kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org<br/>/fileadmin/src/media/P<br/>DFs/EUCAST_files/W<br/>arnings/Warnings_doc<br/>s/Warning_-<br/>_disk_quality.pdf</a> | 1000.00 | disk |
|   |                       |         | 30 | Aztreonam 30 mcg                              | Proizvod mora da<br>bude visokog kvaliteta<br>u skladu sa EUCAST<br>kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org<br/>/fileadmin/src/media/P<br/>DFs/EUCAST_files/W<br/>arnings/Warnings_doc<br/>s/Warning_-<br/>_disk_quality.pdf</a> | 1000.00 | disk |
|   |                       |         | 31 | Benzylpenicillin 1 unit (EU)                  | Proizvod mora da<br>bude visokog kvaliteta<br>u skladu sa EUCAST<br>kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org<br/>/fileadmin/src/media/P<br/>DFs/EUCAST_files/W<br/>arnings/Warnings_doc<br/>s/Warning_-<br/>_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:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 1000.00 | disk |
|   |                       |         | 33 | Cefotaxim 5 mcg (EU)   | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 1000.00 | disk |
|   |                       |         | 34 | Ceftazidim 10 mcg (EU) | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 1000.00 | disk |
|   |                       |         | 35 | Gentamicin 30 mcg (EU) | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 1000.00 | disk |
|   |                       |         | 36 | Linezolid 10 mcg       | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/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:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 5000.00 | disk |
|   |                       |         | 38 | Nitrofurantoin 100 mcg | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 3000.00 | disk |
|   |                       |         | 39 | Ertapenem 10 mcg       | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 2000.00 | disk |
|   |                       |         | 40 | Temocillin 30 mcg      | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 3000.00 | disk |
|   |                       |         | 41 | Cefixime 5 mcg         | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 3000.00 | disk |

|   |                        |         |    |                                                                                                 |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |         |      |
|---|------------------------|---------|----|-------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------|------|
| 1 | ANTIBIOGRAM DISKOVI I  | 6950.00 | 42 | Tigecycline 15 mcg                                                                              | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 3000.00 | disk |
|   |                        |         | 43 | Ceftarolin 5 mcg                                                                                | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/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:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/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:<br><a href="https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf">https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Warnings/Warnings_documents/Warning_-_disk_quality.pdf</a> | 1000.00 | disk |
|   |                        |         | 3  | Fosfomicin 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<br>15 mcg                                         | Proizvod mora da bude visokog kvaliteta u skladu sa EUCAST kriterijumima:<br><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 Growh 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<br>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<br>PODLOGE 2       | 2550.00  | 1  | B. C. S. A ploče za kultivaciju Burkholderia cepaciae                                    |  | 500.00   | kom  |
| 8  | GOTOVE HRANJIVE<br>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<br>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 antigena - Staph kit a 150 test                                                        |  | 3.00    | pak     |
| 13 | Brzi imunohromatografski test za Helicobacter piloty Ag iz stolice | 5200.00 | 1  | Brzi imunohromatografski test za detekciju Helicobacter pilory Ag u stolici                                   |  | 2500.00 | komad   |
| 14 | Sistem za brzu biohemijsku indetifikaciju karbapenmaza             | 330.00  | 1  | Sistem za brzu biohemijsku 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  | Geobacilus stearotermophilusATCC7953                                                                          |  | 6.00    | amp.    |
|    |                                                                    |         | 5  | Candida albicansATCC10231                                                                                     |  | 6.00    | amp.    |
|    |                                                                    |         | 6  | Bacillus subtilis ATCC 6633                                                                                   |  | 6.00    | amp.    |

|    |                       |         |    |                                          |  |       |      |
|----|-----------------------|---------|----|------------------------------------------|--|-------|------|
| 15 | TEST SOJEVI BAKTERIJA | 7050.00 | 7  | Proteus mirabilisATCC 25933              |  | 6.00  | amp. |
|    |                       |         | 8  | Enterococcus faecium ATCC6057            |  | 2.00  | amp. |
|    |                       |         | 9  | Enterococcus faecalis ATCC19433          |  | 6.00  | amp. |
|    |                       |         | 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 rhizophila 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. |

|    |                                                 |         |    |                                                                                                                                |                                               |      |               |
|----|-------------------------------------------------|---------|----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------|------|---------------|
| 15 | TEST SOJEVI BAKTERIJA                           | 7050.00 | 26 | Listeria ivanovii<br>ATCC19119                                                                                                 |                                               | 6.00 | amp.          |
|    |                                                 |         | 27 | Yersinia enterocolitica /<br>ATCC 9610                                                                                         |                                               | 2.00 | amp.          |
|    |                                                 |         | 28 | Salmonella Typhimurium<br>ATCC 14028                                                                                           |                                               | 2.00 | amp.          |
|    |                                                 |         | 29 | Salmonela enteritidis<br>ATCC13076                                                                                             |                                               | 6.00 | amp.          |
|    |                                                 |         | 30 | Enterobaceter aerogenes<br>ATCC13048                                                                                           |                                               | 2.00 | amp.          |
|    |                                                 |         | 31 | Citrobacter freundi ATCC<br>43864                                                                                              |                                               | 6.00 | amp.          |
|    |                                                 |         | 32 | Bacillus cereus ATCC 1178                                                                                                      |                                               | 2.00 | amp.          |
|    |                                                 |         | 33 | Rhodococcus equi<br>ATCC6939                                                                                                   |                                               | 4.00 | amp.          |
|    |                                                 |         | 34 | Campylobacter fetus<br>ATCC 27374                                                                                              |                                               | 2.00 | amp.          |
|    |                                                 |         | 35 | Campylobacter jejuni<br>ATCC 29428                                                                                             |                                               | 2.00 | amp.          |
|    |                                                 |         | 36 | Campylobacter jejuni<br>ATCC 33560                                                                                             |                                               | 2.00 | amp.          |
|    |                                                 |         | 37 | Staphilococcus aureus<br>ATCC 29213                                                                                            |                                               | 6.00 | amp.          |
|    |                                                 |         | 38 | Enterococcus faecalis<br>ATCC 29212                                                                                            |                                               | 2.00 | amp.          |
|    |                                                 |         | 39 | E.coli NCTC 13846 (za<br>colistin)                                                                                             |                                               | 1.00 | amp.          |
|    |                                                 |         | 40 | Streptococcus<br>pneumoniae ATCC 49619                                                                                         |                                               | 1.00 | amp.          |
|    |                                                 |         | 41 | Haemophylus influenzae<br>ATCC49766                                                                                            |                                               | 1.00 | amp.          |
|    |                                                 |         | 42 | Klebsiella<br>pneumoniaeATCC 700603                                                                                            |                                               | 2.00 | amp.          |
| 16 | Testovi za detekciju<br>mehanizama rezistencije | 8800.00 | 1  | Komercijalni kit za<br>detekciju mehanizama<br>rezistencije<br>karbapenemaza<br>KPC, MBL i OXA-48<br>(Confirm kit) a 50 test * | * dostaviti sa<br>odgovarajućim<br>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  | Bočice za hemokulture BactAlert aerobic *                                      | *proizvode isporučivati istovremeno | 3000.00 | fl        |
|    |                                                                      |          | 2  | Bočice za hemokulture BactAlert anaerobic *                                    | *proizvode isporučivati istovremeno | 3000.00 | fl        |
|    |                                                                      |          | 3  | Bočice 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) piperacilin-tazobactam test za određivanje osjetljivosti                 |                                                                                    | 32.00  | test   |
| 22 | SISTEMI ZA KULTIVACIJU I ANTIBIOGRAM 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<br>ANTIITJELA | 57640.00 | 7  | Anti Varicella zoster virus<br>IgG antitijela aviditet                 |  | 5.00  | pak |
|    |                                      |          | 8  | Anti Toxoplasma gondii<br>IgG antitijela (ELISA) a 96<br>test          |  | 15.00 | pak |
|    |                                      |          | 9  | Anti Toxoplasma gondii<br>IgM antitijela (ELISA) a 96<br>test          |  | 15.00 | pak |
|    |                                      |          | 10 | Anti Toxoplasma gondii<br>IgG aviditet                                 |  | 7.00  | pak |
|    |                                      |          | 11 | Anti Rubella virus IgG<br>antitijela (ELISA) a 96 test                 |  | 26.00 | pak |
|    |                                      |          | 12 | Anti Rubella virus<br>glikoprotein IgM antitijela<br>(ELISA) a 96 test |  | 26.00 | pak |
|    |                                      |          | 13 | Anti Rubella IgG antitijela<br>aviditet                                |  | 7.00  | pak |
|    |                                      |          | 14 | Anti Citomegalovirus IgG<br>antitijela (ELISA) a 96 test               |  | 25.00 | pak |
|    |                                      |          | 15 | Anti Citomegalovirus IgM<br>antitijela (ELISA) a 96 test               |  | 25.00 | pak |
|    |                                      |          | 16 | Anti Morbillivirus IgG<br>antitijela (ELISA) a 96 test                 |  | 12.00 | pak |
|    |                                      |          | 17 | Anti Morbillivirus IgM<br>antitijela (ELISA)a 96 test                  |  | 10.00 | pak |
|    |                                      |          | 18 | Anti Mumpsvirus IgG<br>antitijela (ELISA) a 96 test                    |  | 5.00  | pak |
|    |                                      |          | 19 | Anti Mumpsvirus IgM<br>antitijela (ELISA) a 96 test                    |  | 5.00  | pak |
|    |                                      |          | 20 | Anti West Nile virus IgG<br>antitijela (ELISA) a 96test                |  | 2.00  | pak |
|    |                                      |          | 21 | Anti West Nile virus IgM<br>antitijela(ELISA) a 96 test                |  | 3.00  | pak |
|    |                                      |          | 22 | Anti Hanta virus IgG<br>antitijela (ELISA) a 96 test                   |  | 5.00  | pak |
|    |                                      |          | 23 | Anti Hanta virus IgM<br>antitijela (ELISA) a 96 test                   |  | 5.00  | pak |

|    |                                      |          |    |                                                                        |  |       |     |
|----|--------------------------------------|----------|----|------------------------------------------------------------------------|--|-------|-----|
| 23 | ANTIVIRUSNA I ANTITOXO<br>ANTIITJELA | 57640.00 | 24 | Anti TBE(Tick borne<br>enephalitis) virus IgM<br>antitijela a 96 test* |  | 1.00  | pak |
|    |                                      |          | 25 | Anti TBE(Tick borne<br>enephalitis) virus IgG<br>antitijela a 96 test* |  | 1.00  | pak |
|    |                                      |          | 26 | Anti Dengue virus IgM<br>antitijela a 96 test                          |  | 2.00  | pak |
|    |                                      |          | 27 | Anti Dengue virus IgG<br>antitijela a 96 test                          |  | 2.00  | pak |
| 24 | HEPATITISI I ANTI HIV ANTITIJELA     | 35180.00 | 1  | Anti Hepatitis A virus<br>ukupna antitijela (ELISA) a<br>96 test       |  | 13.00 | pak |
|    |                                      |          | 2  | Anti Hepatitis A virus IgM<br>antitijela (ELISA) a 96 test             |  | 13.00 | pak |
|    |                                      |          | 3  | HBsAg (ELISA) a 96 test                                                |  | 40.00 | pak |
|    |                                      |          | 4  | Hepatitis D virus antigen<br>(ELISA) a 96 test                         |  | 4.00  | pak |
|    |                                      |          | 5  | Anti Hepatitis D virus<br>antitijela (ELISA) a 96 test                 |  | 4.00  | pak |
|    |                                      |          | 6  | Anti HCV antitijela (ELISA)<br>a 96 test                               |  | 72.00 | pak |
|    |                                      |          | 7  | Anti Hepatitis E virus IgG<br>antitijela (ELISA) a 96 test             |  | 12.00 | pak |
|    |                                      |          | 8  | Anti Hepatitis E virus IgM<br>antitijela (ELISA) a 96 test             |  | 12.00 | pak |
|    |                                      |          | 9  | HIV duo (Ag+At) (ELISA) a<br>96 test                                   |  | 38.00 | pak |
| 25 | ANTI COXSACKIE B VIRUS<br>ANTITIJELA | 15840.00 | 1  | Anti Coxsackie B virus IgG<br>antitijela (ELISA) a 96 test             |  | 18.00 | pak |
|    |                                      |          | 2  | Anti Coxsackie B virus IgM<br>antitijela (ELISA ) a 96 test            |  | 15.00 | pak |
|    |                                      |          | 3  | Anti Coxsackie B virus IgA<br>antitijela (ELISA ) a 96 test            |  | 18.00 | pak |
| 26 | ANTIBAKTERIJSKA ANTITIJELA 1         | 40100.00 | 1  | Anti Borrelia burgdorferi<br>IgG antitijela (ELISA ) a 96<br>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 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 diptheriae 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 (bijeke 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 | Respiratorni 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 |
| 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 antigena**                                       | **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 |
|    |                                                 |         | 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 Bartonella haenselae /quintana IgM antitijela (IFA), format 10x5*, sa pozitivnom kontrolom | * 4 biochipa po polju                                                                          | 400.00  | test |

|    |                                   |         |   |                                                                                                 |                                                                                                                                                                               |        |        |
|----|-----------------------------------|---------|---|-------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|--------|
| 38 | INDIREKTNA<br>IMUNOFLUORESCENCIJA | 6190.00 | 2 | Anti Bartonela haenselaе/quintana IgG antitijela (IFA), format 10x5**, sa pozitivnom kontrolom  | ** 2 biochipa po polju                                                                                                                                                        | 400.00 | test   |
|    |                                   |         | 3 | Anti Bartonela haenselaе /quintana IgM antitijela (IFA), format 10x10*, sa pozitivnom kontrolom | * 4 biochipa po polju                                                                                                                                                         | 200.00 | test   |
|    |                                   |         | 4 | Anti Bartonela haenselaе/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 dificile 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  | Syphilis                                      | 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<br>04687876190; 16 x<br>1.3 mL     | 2.00  | pak     |
|    |                           |          | 21 | PRECICONTROL HIV                               | kataloški broj<br>06924107190; 6 x 2.0<br>mL      | 2.00  | pak     |
|    |                           |          | 22 | DILUENT UNIVERSAL                              | kataloški broj<br>11732277122 ; 2 x 16<br>mL      | 4.00  | pak     |
|    |                           |          | 23 | Diluent Universal 2                            | kataloški broj<br>05192943190; 2x36ml             | 1.00  | pak     |
|    |                           |          | 24 | CLEANCELL E2010/E411                           | kataloški broj<br>11662970122; 6 x 380<br>mL      | 10.00 | pak     |
|    |                           |          | 25 | PROCELL E2010/E411                             | kataloški broj<br>11662988122; 6 x 380<br>mL      | 10.00 | pak     |
|    |                           |          | 26 | SYS WASH                                       | kataloški broj<br>11930346122                     | 2.00  | 1 komad |
|    |                           |          | 27 | ASSAY TIPS E2010/E411                          | kataloški broj<br>11706799001; 30 x<br>120 komada | 8.00  | pak     |
|    |                           |          | 28 | ASSAY CUPS E2010/E411                          | kataloški broj<br>11706802001; 60 x 60<br>komada  | 4.00  | pak     |
|    |                           |          | 29 | CLEAN LINER E2010/E411                         | kataloški broj<br>11800507001; 1 x 14<br>kesa     | 1.00  | pak     |
|    |                           |          | 30 | SYS CLEAN/ISE CLEANING<br>SOL                  | kataloški broj<br>11298500316; 5 x 100<br>mL      | 1.00  | pak     |
|    |                           |          | 31 | SAMPLE CUPS                                    | kataloški broj<br>10394246001; 5000<br>kom        | 2.00  | pak     |
| 46 | Testovi za VirClia uređaj | 20100.00 | 1  | Borrelia VirClia IgM<br>monotest a 24 test     |                                                   | 2.00  | pak     |
|    |                           |          | 2  | Borrelia VirClia IgG<br>monotest a 24 test     |                                                   | 2.00  | pak     |
|    |                           |          | 3  | Chlamydia trachomatis<br>VirClia IgM a 24 test |                                                   | 2.00  | pak     |
|    |                           |          | 4  | Chlamydia trachomatis<br>VirClia IgG a 24 test |                                                   | 2.00  | pak     |
|    |                           |          | 5  | Chlamydia trachomatis<br>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 | Leishmania 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.<br>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.<br>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.<br>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*<br>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.<br>Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml | 4.00 | pak |
|    |                                      |          | 6 | Real Time PCR JCV kit*<br>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.<br>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.<br>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.<br>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.<br>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.<br>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*<br>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.<br>Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml | 4.00  | pak |
|    |                                      |          | 13 | Real Time PCR WNV kit*<br>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.<br>Detekcioni limit testa ne smije biti veći od 100 kopija/ml | 2.00  | pak |
|    |                                      |          | 14 | ELITeIngenius SP 200                   |                                                                                                                                                                                                                                                                                                | 48.00 | pak |
|    |                                      |          | 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.<br>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.<br>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.<br>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.<br>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.<br>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.<br>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.<br>" | 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.<br>" | 1.00 | pak |

|    |                                                       |         |   |                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                                  |        |      |
|----|-------------------------------------------------------|---------|---|-----------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|------|
| 61 | Real-Time PCR testovi - Verotoxin                     | 1400.00 | 1 | Real time PCR Verotoxin*<br>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 hystoliticum 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 antigena 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 antigena gljivica           | 3000.00  | 1 | Cryptococcus neoformans antigen (latex aglutinacioni test) a 25*      | *brzi test za detekciju Cryptococcus antigena u seumu i likvoru. Limit detekcije antigena 0.5 ng/mL.                                     | 2.00    | pak       |
|    |                                                       |          | 2 | Aspergillus galactomannan antigen test a 25**                         | **brzi test za detekciju Aspergillus Galactomannan antigena u serumu i bronhoalveolarnom lavatu (BAL). Limit detekcije antigena 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<br>indikator             |  | 30.00   | g  |
|    |            |         | 9  | glicerol                                  |  | 2000.00 | ml |
|    |            |         | 10 | KOH                                       |  | 500.00  | g  |
|    |            |         | 11 | Beta-Nicotinamide<br>Adenine Dinucleotide |  | 25.00   | g  |

***Izveštaj generisan 31.07.2024 10:16***