

## Izmjena postupka

### OSNOVNI PODACI

Opis predmeta javne nabavke:

Digitalni mamograf

Vrsta predmeta:

Robe

Vrsta postupka:

Otvoreni postupak

### PODACI O NARUČIOCU

Naziv:

JZU DOM ZDRAVLJA ROŽAJE

PIB:

02015765

### Uslovi prije izmjena

Opis	Tip uslova
U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji: 1) nije pravosnažno osuđivan i čiji izvršni direktor nije pravosnažno osuđivan za neko od krivičnih djela sa obilježjima: a) kriminalnog udruživanja; b) stvaranja kriminalne organizacije; c) davanje mita; č) primanje mita; č) davanje mita u privrednom poslovanju; d) primanje mita u privrednom poslovanju; dž) utaja poreza i doprinosa; đ) prevare; e) terorizma; f) finansiranja terorizma; g) terorističkog udruživanja; h) učestovanja u stranim oružanim formacijama; i) pranja novca; j) trgovine ljudima; k) trgovine maloljetnim licima radi usvojenja; l) zasnivanja ropskog odnosa i prevoza lica u ropskom odnosu; Ispunjenoš obaveznih uslova dokazuje se 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 izvršni direktor tog privrednog subjekta ima prebivalište,	Obavezni uslovi
U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji: 2) je izmirio sve dospjele obaveze po osnovu poreza i doprinosa za penzijsko i zdravstveno osiguranje. Ispunjenoš obaveznih uslova dokazuje se na osnovu uvjerenja ili potvrde: organa uprave nadležnog za poslove naplate poreza, odnosno nadležnog organa države u kojoj privredni subjekat ima sjedište.	Obavezni uslovi
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
U postupku javne nabavke može da učestvuje privredni subjekat koji posjeduje ovlašćenja (dozvola, licenca, odobrenje ili drugi akt) u skladu sa zakonom.Rješenje o ispunjenosti uslova za vršenje prometa medicinskih sredstava izdato od strane Agencije za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore (Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore) 2.Rješenje o upisu medicinskog sredstva koje je predmet javne nabavke u registar medicinskih sredstava,izdato od Agencije za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore(Instituta za	Uslovi za obavljanje djelatnosti

ljekove i medicinska sredstva Crne Gore).Ukoliko je ponuđač rješenje o upisu u registar medicinskog sredstva isteklo,Naručilac dozvoljava mogućnost dostavljanja potvrde Agencije za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore/Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu(uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja). U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je dostaviti ovlašćenje od nosioca upisa da ponuđeno medicinsko sredstvo po predmetnom javnom pozivu može ponuditi naručiocu, kao i rješenje o upisu u registar nosioca upisa.Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda ne pripadaju grupi medicinskih sredstava,ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore, da se ponuđeni proizvod ne smatra medicinskim sredstvom ili izjavu proizvođača da se ponuđeni proizvod ne smatra medicinskim sredstvom. Izuzetno,ukoliko niti jedan od ponuđača čje su ponude ocijenjene kao ispravne,ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava Instituta za ljekove i medicinska sredstva crne Gore,uzeće se u razmatranje ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u registar,ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama EU,SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj; Norveškoj i zemljama bivše SFRJ,za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju:-CE znak u zavisnosti od klase;-Sertifikat o sistemu kavaliteta ISO 13485;-Deklaraciju o konformitetu;-Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača. Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava, jasno naznači proizvod, na koji se odnosi.

Izjava privrednog subjekta	ESPD
Rok važenja ponude:60 dana od dana javnog otvaranja ponuda	Rok važenja ponude
Garancija ponude:Ponuđač je dužan dostaviti garanciju ponude u iznosu od 2 % procijenjene vrijednosti nabavke, kao garanciju ostajanja u obavezi prema ponudi u periodu važenja ponude i 7 dana nakon isteka važenja ponude.	Garancija ponude

Rok izvršenja ugovora: do 90 dana od dana sklapanja ugovora o javnoj nabavci	Rok izvršenja ugovora
Mjesto izvršenja ugovora: FCO JZU DOM ZDRAVLJA Rožaje,	Mjesto izvršenja ugovora
Način plaćanja:virmanski	Način plaćanja
Do 30 dana od dana uredno isporučene robe i ispostavljene fakture.	Rok plaćanja
Garantni rok: Ponuđač je dužan navesti garantri rok koji ne može biti kraći od 24 mjeseci od momenta instalacije i primopredaje opreme.Ponuđač je dužan da navede uslove garancije i održavanja aparata u garantnom roku. Ponuđač je dužan u garantnom roku obavljati sve redovne servise po preporuci proizvođača, a njimalnje dva puta godišnje,radi obezbjeđivanja optimalnog funkcionisanja opreme.Ponuđač se obavezuje da se,u toku garantnog perioda, po prijavi kvara od strane naručioca,odazove pozivu u roku od 24 časa i da kvar otkloni u roku od 10 dana od dana prijave kvara na opremi. U slučaju da se kvar ne otkloni u roku od 10 dana , opremu je neophodno zamijeniti novim, istih ili boljih karakteristika,o svom trošku. Ukoliko ponuđač ne otkloni kvar u roku iz prethodnog stava, Naručilac ima pravo na nadoknadu prouzrokovane štete tako što će za svaki dan nefunkcionisanja opreme ili dijela opreme,naplatiti od dobavljača iznos od 0,5% vrijednosti opreme u kvaru.Otklanjanje kvara po prijavljenim reklamacijama izvršiće se u prisustvu predstavnika naručioca i dobavljača i o istom će se sačiniti zapisnik. Svi troškovi popravke opreme u garantnom roku padaju na teret dobavljača. Za svaki dan nefuncionisanja ugovorene opreme u garantnom roku ,garancija se produžava.	Garantni rok
Primopredaja i puštanje u rad:: Ponuđač je dužan da obavi aplikacionu obuku ljekara u prostoriji Naručioca kao i da dostavi Naručiocu uputstvo za upotrebu i servisnu dokumentaciju(na crnogorskom i engleskom jeziku)	Primopredaja i puštanje u rad

Ponuđač je dužan dostaviti izjavu o servisnoj podršci u kojoj će navesti naziva i sjedišta servisa. ovlašćenog servisa u toku trajanja garantnog roka • Ponuđač je dužan da dostavi sertifikat proizvođača aparata da je serviser završio odgovarajuću obuku za održavanje ponuđene opreme sa jednim od navedenih dokaza: -Ako je serviser zaposlen kod ponuđača-dokaz o radnom odnosu -Ako serviser nije zaposlen kod ponuđača-ugovor koji ponuđač ima sa ovlašćenim servisom.	Drugi uslovi
Ponuđač je dužan dostaviti autorizaciju proizvođača kojim ovlašćuje ponuđača da može učestvovati u predmetnom postupku javne nabavke.Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, pravno lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču, mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača opreme, o čemu je ponuđač dužan dostaviti dokaz.	Drugi uslovi
Ponuđač je dužan da dostavi katalog/brošura/uputstvo za upotrebu,izdatu od strane proizvođača za ponuđenu opremu sa jasno naznačenim kataloškim brojem ponuđene opreme, kao i i tehničkim karakteristikama koje je naručilac zahtijevao tenderskom dokumentacijom. Ponuđač je dužan u priloženom katalogu zaokružiti ili markirati markerom svaku tehničku karakteristiku koja se zahtijeva,sa naznakom broja karakteristike iz tehničke specifikacije Naručioca. Ukoliko sve zahtijevane karakteristike nijesu sadržane u katalogu,ponuđač može dostaviti izjavu proizvođača,pečatiranu i potpisano od strane ovlašćenog lica proizvođača ,kojom se dokazuje da ponuđeni aparat posjeduje zahtijevanu karakteristiku i na kojoj će precizno biti naveden broj stavke i njen puni naziv iz tehničke specifikacije Naručioca na koju se karakteristika odnosi.Katalog i izjava poizvođača mogu biti dostavljeni i na engleskom jeziku.Naručilac zadržava pravo da od ponuđača zahtijeva prevod i provjeru priloženih informacija."	Drugi uslovi
Ponuđač je obavezan da „u finansijskom dijelu ponude u koloni“bitne karakteristike predmeta nabavke“, unese zaštićen naziv i kataloški broj aparata,kao i pun naziv proizvođača,prema zahtjevima iz Tehničkih karakteristika ili specifikacija predmeta nabavke.	Drugi uslovi

Ponuđač je dužan dostaviti izjavu proizvođača opreme da će najmanje 7 godina od dana isporuke i puštanja u rad ponuđenih aparata biti dostupni rezervni djelovi i pružanje servisne podrške za iste.	Drugi uslovi
Ponuđač je dužan da jasno označi naziv ponuđene medicinske opreme na dostavljenim rješenjima o upisu medicinskog sredstva u registar medicinskih sredstava Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore	Drugi uslovi

### Uslovi nakon izmjena

Opis	Tip uslova
U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji: 1) nije pravosnažno osuđivan i čiji izvršni direktor nije pravosnažno osuđivan za neko od krivičnih djela sa obilježjima: a) kriminalnog udruživanja; b) stvaranja kriminalne organizacije; c) davanje mita; č) primanje mita; č) davanje mita u privrednom poslovanju; d) primanje mita u privrednom poslovanju; dž) utaja poreza i doprinosa; đ) prevare; e) terorizma; f) finansiranja terorizma; g) terorističkog udruživanja; h) učestovanja u stranim oružanim formacijama; i) pranja novca; j) trgovine ljudima; k) trgovine maloljetnim licima radi usvojenja; l) zasnivanja ropskog odnosa i prevoza lica u ropskom odnosu; Ispunjenoš obaveznih uslova dokazuje se 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 izvršni direktor tog privrednog subjekta ima prebivalište,	Obavezni uslovi
U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji: 2) je izmirio sve dospjele obaveze po osnovu poreza i doprinosa za penzijsko i zdravstveno osiguranje. Ispunjenoš obaveznih uslova dokazuje se na osnovu uvjerenja ili potvrde: organa uprave nadležnog za poslove naplate poreza, odnosno nadležnog organa države u kojoj privredni subjekat ima sjedište.	Obavezni uslovi

U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji je upisan u Centralni register 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
U postupku javne nabavke može da učestvuje privredni subjekat koji posjeduje ovlašćenja (dozvola, licenca, odobrenje ili drugi akt) u skladu sa zakonom.Rješenje o ispunjenosti uslova za vršenje prometa medicinskih sredstava izdato od strane Agencije za Ljekove i medicinska sredstva Crne Gore (Instituta za Ljekove i medicinska sredstva Crne Gore) 2.Rješenje o upisu medicinskog sredstva koje je predmet javne nabavke u registar medicinskih sredstava,izdato od Agencije za Ljekove i medicinska sredstva Crne Gore(Instituta za Ljekove i medicinska sredstva Crne Gore).Ukoliko je ponuđaču rješenje o upisu u registar medicinskog sredstva isteklo,Naručilac dozvoljava mogućnost dostavljanja potvrde Agencije za Ljekove i medicinska sredstva Crne Gore/Instituta za Ljekove i medicinska sredstva Crne Gore o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu(uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja). U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je dostaviti ovlašćenje od nosioca upisa da ponuđeno medicinsko sredstvo po predmetnom javnom pozivu može ponuditi naručiocu, kao i rješenje o upisu u registar nosioca upisa.Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda ne pripadaju grupi medicinskih sredstava,ponuđač je dužan da dostavi rješenje Instituta za Ljekove i medicinska sredstva Crne Gore, da se ponuđeni proizvod ne smatra medicinskim sredstvom ili izjavu proizvođača da se ponuđeni proizvod ne smatra medicinskim sredstvom. Izuzetno,ukoliko niti jedan od ponuđača čije su ponude ocijenjene kao ispravne,ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava Instituta za Ljekove i medicinska sredstva crne Gore,uzeće se u razmatranje ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u registar,ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama EU,SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj; Norveškoj i zemljama bivše SFRJ,za koje	Uslovi za obavljanje djelatnosti

moraju dostaviti slijedeću dokumentaciju:-CE znak u zavisnosti od klase;-Sertifikat o sistemu kavaliteta ISO 13485;-Deklaraciju o konformitetu;-Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača. Ponuđač je dužan da na dostavljenim rješenjima o upisu u registar medicinskih sredstava, odnosno dokumentaciji koju dostavlja u slučaju da medicinsko sredstvo nije upisano u registar medicinskih sredstava, jasno naznači proizvod, na koji se odnosi.

Izjava privrednog subjekta	ESPD
Rok važenja ponude:60 dana od dana javnog otvaranja ponuda	Rok važenja ponude
Garancija ponude:Ponuđač je dužan dostaviti garanciju ponude u iznosu od 2 % procijenjene vrijednosti nabavke, kao garanciju ostajanja u obavezi prema ponudi u periodu važenja ponude i 7 dana nakon isteka važenja ponude.	Garancija ponude
Rok izvršenja ugovora: do 90 dana od dana sklapanja ugovora o javnoj nabavci	Rok izvršenja ugovora
Mjesto izvršenja ugovora: FCO JZU DOM ZDRAVLJA Rožaje,	Mjesto izvršenja ugovora
Način plaćanja:virmanski	Način plaćanja
Do 30 dana od dana uredno isporučene robe i ispostavljene fakture.	Rok plaćanja

<p>Garantni rok: Ponuđač je dužan navesti garanrni rok koji ne može biti kraći od 24 mjeseci od momenta instalacije i primopredaje opreme.Ponuđač je dužan da navede uslove garancije i održavanja aparata u garantnom roku. Ponuđač je dužan u garantnom roku obavljati sve redovne servise po preporuci proizvođača, a njimalnje dva puta godišnje,radi obezbjeđivanja optimalnog funkcionisanja opreme.Ponuđač se obavezuje da se,u toku garantnog perioda, po prijavi kvara od strane naručioca,odazove pozivu u roku od 24 časa i da kvar otkloni u roku od 10 dana od dana prijave kvara na opremi. U slučaju da se kvar ne otkloni u roku od 10 dana , opremu je neophodno zamijeniti novim, istih ili boljih karakteristika,o svom trošku. Ukoliko ponuđač ne otkloni kvar u roku iz prethodnog stava, Naručilac ima pravo na nadoknadu prouzrokovane štete tako što će za svaki dan nefunkcionisanja opreme ili dijela opreme,naplatiti od dobavljača iznos od 0,5% vrijednosti opreme u kvaru.Otklanjanje kvara po prijavljenim reklamacijama izvršiće se u prisustvu predstavnika naručioca i dobavljača i o istom će se sačiniti zapisnik. Svi troškovi popravke opreme u garantnom roku padaju na teret dobavljača. Za svaki dan nefunctionisanja ugovorene opreme u garantnom roku ,garancija se produžava.</p>	Garantni rok
<p>Primopredaja i puštanje u rad:: Ponuđač je dužan da obavi aplikacionu obuku ljekara u prostoriji Naručioca kao i da dostavi Naručiocu uputstvo za upotrebu i servisnu dokumentaciju(na crnogorskem i engleskom jeziku)</p>	Primopredaja i puštanje u rad
<p>Ponuđač je dužan dostaviti izjavu o servisnoj podršci u kojoj će navesti naziva i sjedišta servisa. ovlašćenog servisa u toku trajanja garantnog roka • Ponuđač je dužan da dostavi sertifikat proizvođača aparata da je serviser završio odgovarajuću obuku za održavanje ponuđene opreme sa jednim od navedenih dokaza: -Ako je serviser zaposlen kod ponuđača-dokaz o radnom odnosu -Ako serviser nije zaposlen kod ponuđača-ugovor koji ponuđač ima sa ovlašćenim servisom.</p>	Drugi uslovi

Ponuđač je dužan dostaviti autorizaciju proizvođača kojim ovlašćuje ponuđača da može učestvovati u predmetnom postupku javne nabavke.Ukoliko ovlašćenje proizvođača nije direktno, pravno lice koje posredno daje ovlašćenje ponuđaču, mora biti direktno ovlašćeno od strane proizvođača opreme, o čemu je ponuđač dužan dostaviti dokaz.	Drugi uslovi
Ponuđač je dužan da dostavi katalog/brošura/uputstvo za upotrebu,izdatu od strane proizvođača za ponuđenu opremu sa jasno naznačenim kataloškim brojem ponuđene opreme, kao i i tehničkim karakteristikama koje je naručilac zahtijevao tenderskom dokumentacijom. Ponuđač je dužan u priloženom katalogu zaokružiti ili markirati markerom svaku tehničku karakteristiku koja se zahtijeva,sa naznakom broja karakteristike iz tehničke specifikacije Naručioca. Ukoliko sve zahtijevane karakteristike nijesu sadržane u katalogu,ponuđač može dostaviti izjavu proizvođača,pečatiranu i potpisu od strane ovlašćenog lica proizvođača ,kojom se dokazuje da ponuđeni aparat posjeduje zahtijevanu karakteristiku i na kojoj će precizno biti naveden broj stavke i njen puni naziv iz tehničke specifikacije Naručioca na koju se karakteristika odnosi.Katalog i izjava poizvođača mogu biti dostavljeni i na engleskom jeziku.Naručilac zadržava pravo da od ponuđača zahtijeva prevod i provjeru priloženih informacija."	Drugi uslovi
Ponuđač je obavezan da „u finansijskom dijelu ponude u koloni“bitne karakteristike predmeta nabavke“, unese zaštićen naziv i kataloški broj aparata,kao i pun naziv proizvođača,prema zahtjevima iz Tehničkih karakteristika ili specifikacija predmeta nabavke.	Drugi uslovi
Ponuđač je dužan dostaviti izjavu proizvođača opreme da će najmanje 7 godina od dana isporuke i puštanja u rad ponuđenih aparata biti dostupni rezervni djelovi i pružanje servisne podrške za iste.	Drugi uslovi
Ponuđač je dužan da jasno označi naziv ponuđene medicinske opreme na dostavljenim rješenjima o upisu medicinskog sredstva u registar medicinskih sredstava Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore	Drugi uslovi

## Kriterijumi prije izmjena

Opis	Očekivani odgovor ponuđača	Metod bodovanja
Cijena	-	-
<p>2. Podkriterijum kvalitet (K) vrednovaće se bodovanjem roka isporuke roba i to na sljedeći način:</p> <p>Ponudi sa najkraćim rokom isporuke roba dodjeljuje se maksimalni broj bodova, 10 (slovima: deset bodova).</p> <p>Bodovi za ostale ponude obračunavaju se proporcionalno u odnosu na najkraće ponuđeni rok isporuke po formuli:</p> <p>Broj bodova (K) = (najkraće ponuđeni rok isporuke/ ponuđeni rok isporuke) x 10</p> <p>Napomena: Ponuđač je dužan ponuditi rok za pojedinačnu isporuku robe koji ne može biti duži od 90 dana, koji mora biti izražen u danima, bez navođenja sati.</p>	<p>Eksplicitna numerička vrijednost</p>	Relativno

## Kriterijumi nakon izmjena

Opis	Očekivani odgovor ponuđača	Metod bodovanja
Cijena	-	-
<p>2. Podkriterijum kvalitet (K) vrednovaće se bodovanjem roka isporuke roba i to na sljedeći način:</p> <p>Ponudi sa najkraćim rokom isporuke roba dodjeljuje se maksimalni broj bodova, 10 (slovima: deset bodova). Bodovi za ostale ponude obračunavaju se proporcionalno u odnosu na najkraće ponuđeni rok isporuke po formuli: Broj bodova (K) = (najkraće ponuđeni rok isporuke/ ponuđeni rok isporuke) x 10</p> <p>Napomena: Ponuđač je dužan ponuditi rok za pojedinačnu isporuku robe koji ne može biti duži od 90 dana, koji mora biti izražen u danima, bez navođenja sati.</p>	<p>Eksplicitna numerička vrijednost</p>	Relativno

## Tehnička specifikacija prije izmjena

Procijenjena vrijednost bez PDV	Redni broj predmeta nabavke	Opis predmeta nabavke	Bitne karakteristike predmeta nabavke	Količina	Jedinica mjere
90909.00	1	Digitalni mamograf	Tehnička specifikacija za digitalni 2 D mamograf	1.00	komad

1. VN generator
  - 1.1 Visokofrekventni generator od minimum 100 kHz
  - 1.2 Izlazna nominalna snaga: najmanje 5Kw
  - 1.3 kV opseg: najmanje 23-35kV u koracima od max 1kV
  - 1.4 mAs opseg: najmanje 5 do 600mAs ili šire
2. RTG cijev i kolimator
  - 2.1 Cijev sa 2 fokusa: mali najviše 0.1mm, veliki najmanje 0.3mm
  - 2.2 Toplotni kapacitet anode najmanje 300 KHU
  - 2.3 Materijal anode: Molibdenijum,Tungsten ili Radijum
  - 2.4 Rotaciona anoda sa brzionom rotacije od najmanje 9700 rpm
  - 2.5 Način kolimisanja snopa X zraka: potpuno automatski
  - 2.6 Filtracija snopa X zraka sa minimum dva elementa od navedenih: Rodijum (Rh),Aluminijum (Al),Molibdenijum (Mo),Srebro(Ag)
3. C-ruka
  - 3.1 C-ruka sadrži RTG cijev sa kolimatorom, kompresioni mehanizam i integrisani detektor
  - 3.2 SID (rastojanje od fokusa redngen cevi do detektora) najmanje 65 cm
  - 3.3 Izocentrična motorizovana rotacija C-ruke u rasponu od najmanje +180° do -135°.
  - 3.4 Motorizovano vertikalno kretanje C-ruke
  - 3.5 Dvostrukе nožne komande (pedale) kojima se kontroliše vertikalno kretanje C-ruke (gore/dole) i kompresija (gore/dole)
  - 3.6 Štitnik za lice pacijenta
  - 3.7 Motorizovana kompresija sa mogućnošću manuelnog finog podešavanja
  - 3.8 Automatsko otpuštanje kompresije nakon završene ekspozicije
  - 3.9 Automatska kolimacija prema veličini izabrane kompresione papuče
  - 3.10 Kompresione ploče najmanje 19x23cm i 24x30cm
  - 3.11 Kompresiona ploča za ciljanu mamografiju najmanje 9x6cm
  - 3.12 AEC (Automatic Exposure Control) za automatsko podešavanje optimalne doze na osnovu analize tipa dojke
  - 3.13 Tehnika koja omogućava optimalnu vidljivost tkiva dojke kod klasične mamografije i tomosinteze. Tehnika korisiti pokretne, sterilne, radiolucentne folije, koje

se postavljaju iznad i ispod komprimovane dojke. Tokom kompresije, primjenjuje se nježna trakcija i folije uvlače dojku u polje za snimanje.

3.14 Rešetka za eliminaciju rasipnog zračenja, odnos najmanje 5:1

3.15 Faktor uvećanja minimum 1,8x

4. Flat panel detektor

4.1 FFDM ravni digitalni detektor

4.2 Veličina piksela maksimalno 83 $\mu$ m

4.3 Aktivna površina detektora najmanje 23x29m

4.4 Matrica slike najmanje 2800x3500 piksela

4.5 Dubina sive skale snimaka min 16 bita

5. Akvizicijska radna stanica

5.1 Namjenska operatorska konzola - Zaštitni paravan sa olovnim stakлом u gornjem dijelu, najmanje 0,5mm ekv. Pb u koju se integriše akvizicijska radna stanica.

5.2 Unos podataka o pacijentu ručno ili putem DICOM radne liste (Modality Worklist)

5.3 DICOM funkcije najmanje: Storage, Storage Commitment, Querry/Retrieve, Print, Worklist, MPPS

5.4 Namjenski medicinski LCD ili TFT monitor min. 2MP za prethodni pregled snimaka

5.6 Prikaz snimka sa relevantnim podacima o dobijenom snimku (kV, mAs, doza, ) dostupni nakon svake ekspozicije

5.7 PC: min. 3,2GHz, 8GB RAM, HDD min 1TB, CD/DVD rezač, tastatura , miš, licenciran operativni sistem

5.8 Integriran CD/DVD rezač za arhiviranje snimaka u DICOM formatu

5.9 Anotacija, dodavanje komentara i označavanje orientacije snimaka

5.10 Maksimalno vrijeme između dvije ekspozicije najviše 15 sekundi

6. Dijagnostička radna stanica

6.1 PC računar: procesor min, quad core, 3,6GHz, 16GB RAM, HDD min 2TB,odgovarajuća grafička kartica, CD/DVD rezač, tastatura , miš, licenciran pro

operativni sistem

6.2 UPS - Uredaj za neprekidno napajanje: omogućava autonoman rad radne stanice min. 10 minuta

6.3 Par medicinskih kolor monitora za mamografiju sa karakteristikama:

Dijagonala: min 21"; Rezolucija: min 5MP; Maksimalni osvetljaj: min. 1000cd/m<sup>2</sup>;

		<p>Kontrast: min. 1400:1</p> <p>6.4 Logovanje na sistem korisničkim imenom i lozinkom</p> <p>6.5 Alati za mamaografiju(-lupa,invertovanje,uvećanje,uvećanje „pixel to pixel“,kvadratni prikaz,rotiranje,obrtanje,poređenje pregleda itd) i protokolima za čitanje</p> <p>6.6 Podešavanje kontrasta i osvetljaja snimaka</p> <p>6.7 Mogućnost dodavanja tekstualnih anotacija</p> <p>6.8 "Comparative Review Modes" (CRM) ili odgovarajuće: Korisnički podesivi "hanging protokoli" za mamografiju</p> <p>6.9 Upoređivanje starijih i novih studija istog pacijenta</p> <p>6.10 DICOM 3.0 funkcije najmanje: Storage, Storage Commitment, Query/Retrieve, Print</p> <p>7. Mogućnost nadogradnje</p> <p>7.1 Mogućnost nadogradnje 3D mamografije (tomosinteze).</p>	
--	--	---	--

### Tehnička specifikacija nakon izmjena

Procijenjena vrijednost bez PDV	Redni broj predmeta nabavke	Opis predmeta nabavke	Bitne karakteristike predmeta nabavke	Količina	Jedinica mjere
90909.00	1	Digitalni mamograf	<p>Tehnička specifikacija za digitalni 2 D mamograf</p> <p>1. VN generator</p> <p>1.1 Visokofrekventni generator od minimum 100 kHz</p> <p>1.2 Izlazna nominalna snaga: najmanje 5Kw</p> <p>1.3 kV opseg: najmanje 23-35kV u koracima od max 1Kv</p> <p>1.4 mAs opseg: najmanje 5 do 600mAs ili šire</p> <p>2. RTG cijev i kolimator</p> <p>2.1 Cijev sa 2 fokusa: mali najviše 0.1mm, veliki najmanje 0.3mm</p> <p>2.2 Toplotni kapacitet anode najmanje 300 KHU</p> <p>2.3 Materijal anode: Molibdenijum,Tungsten ili Radijum</p> <p>2.4 Rotaciona anoda sa brzionom rotacije od najmanje 9700 rpm</p>	1.00	komad

- 2.5 Način kolimisanja snopa X zraka:  
potpuno automatski
- 2.6 Filtracija snopa X zraka sa minimum dva elementa od navedenih: Rodijum (Rh), Aluminijum (Al), Molibdenijum (Mo), Srebro (Ag)
- 3. C-ruka
  - 3.1 C-ruka sadrži RTG cijev sa kolimatorom, kompresioni mehanizam i integrисани detektor
  - 3.2 SID (rastojanje od fokusa rednjenih cevi do detektora) najmanje 65 cm
  - 3.3 Izocentrična motorizovana rotacija C-ruke u rasponu od najmanje +180° do -135°.
  - 3.4 Motorizovano vertikalno kretanje C-ruke
  - 3.5 Dvostrukе nožne komande (pedale) kojima se kontroliše vertikalno kretanje C-ruke (gore/dole) i kompresija (gore/dole)
  - 3.6 Štitnik za lice pacijenta
  - 3.7 Motorizovana kompresija sa mogućnošću manuelnog finog podešavanja
  - 3.8 Automatsko otpuštanje kompresije nakon završene ekspozicije
  - 3.9 Automatska kolimacija prema veličini izabrane kompresione papuče
  - 3.10 Kompresione ploče najmanje 18x23cm i 24x30cm
  - 3.11 Kompresiona ploča za ciljanu mamografiju najmanje 9x6cm
  - 3.12 AEC (Automatic Exposure Control) za automatsko podešavanje optimalne doze na osnovu analize tipa dojke
  - 3.13 Tehnika koja omogućava optimalnu vidljivost tkiva dojke kod klasične mamografije i tomosinteze. Tehnika korisiti pokretne, sterilne, radiolucentne folije, koje se postavljaju iznad i ispod komprimovane dojke. Tokom kompresije, primjenjuje se nježna trakcija i folije uvlače dojku u polje za snimanje.
  - 3.14 Rešetka za eliminaciju rasipnog zračenja, odnos najmanje 5:1
  - 3.15 Faktor uvećanja minimum 1,8x
- 4. Flat panel detektor
  - 4.1 FFDM ravni digitalni detektor
  - 4.2 Veličina piksela maksimalno 85 μm
  - 4.3 Aktivna površina detektora najmanje 23x29m
  - 4.4 Matrica slike najmanje 2800x3500 piksela
  - 4.5 Dubina sive skale snimaka min 16 bita
- 5. Akvizicijska radna stanica
  - 5.1 Namjenska operatorska konzola -

Zaštitni paravan sa olovnim stakлом u gornjem dijelu, najmanje 0,34 mm ekv. Pb u koju se integriše akviziciona radna stanica.

5.2 Unos podataka o pacijentu ručno ili putem DICOM radne liste (Modality Worklist)  
5.3 DICOM funkcije najmanje: Storage, Storage Commitment, Querry/Retrieve, Print, Worklist, MPPS

5.4 Namjenski medicinski LCD ili TFT monitor min. 2MP za prethodni pregled snimaka

5.6 Prikaz snimka sa relevantnim podacima o dobijenom snimku (kV, mAs, doza, ) dostupni nakon svake ekspozicije

5.7 PC: min. 3,2GHz, 8GB RAM, HDD min 1TB, CD/DVD rezač, tastatura , miš, licenciran operativni sistem

5.8 Integriran CD/DVD rezač za arhiviranje snimaka u DICOM formatu

5.9 Anotacija, dodavanje komentara i označavanje orientacije snimaka

5.10 Maksimalno vrijeme između dvije ekspozicije najviše 15 sekundi

6. Dijagnostička radna stanica

6.1 PC računar: procesor min, quad core, 3,6GHz, 16GB RAM, HDD min 2TB, odgovarajuća grafička kartica, CD/DVD rezač, tastatura , miš, licenciran pro operativni sistem

6.2 UPS - Uredaj za neprekidno napajanje: omogućava autonoman rad radne stanice min. 10 minuta

6.3 Par medicinskih kolor monitora za momografiju sa karakteristikama:  
Dijagonala: min 23"; Rezolucija: min 5MP; Maksimalni osvetljaj: min. 1000 cd/m<sup>2</sup>; Kontrast: in. 1400:1" i sada glasi Stavka 7,3 par medicinskih kolor monitora za momografiju sa karakteristikama:

Dijagonala: min 21"; Rezolucija: min 5MP; Maksimalni osvetljaj: min. 1000 cd/m<sup>2</sup>; Kontrast: min. 1400:1 ili jedan medicinski kolor monitor za momografiju sa karakteristikama: min 31"; Rezolucija: min 12MP; Maksimalni osvetljaj: min. 1000 cd/m<sup>2</sup>; Kontrast: min. 1400:1"

6.4 Logovanje na sistem korisničkim imenom i lozinkom

6.5 Alati za mamaografiju(-lupa,invertovanje,uvećanje,uvećanje „pixel

to pixel", kvadratni prikaz, rotiranje, obrtanje, poređenje pregleda itd) i protokolima za čitanje  
6.6 Podešavanje kontrasta i osvetljaja snimaka  
6.7 Mogućnost dodavanja tekstualnih anotacija  
6.8 "Comparative Review Modes" (CRM) ili odgovarajuće: Korisnički podešivi "hanging protokoli" za mamografiju  
6.9 Upoređivanje starijih i novih studija istog pacijenta  
6.10 DICOM 3.0 funkcije najmanje: Storage, Storage Commitment, Query/Retrieve, Print  
7. Mogućnost nadogradnje  
7.1 Mogućnost nadogradnje 3D mamografije (tomosinteze).

Izvještaj generisan 03.09.2024 09:21