

ПРИЛОГ Б – ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКАЦИЈА
ЈАВНА НАБАВКА ПЕРИФЕРНИХ СТЕНТОВА СА ПРАТЕЋИМ СПЕЦИФИЧНИМ
ПОТРОШНИМ МАТЕРИЈАЛОМ, КОЈИ ЈЕ НЕОПХОДАН ЗА ЊЕГОВУ ИМПЛАНТАЦИЈУ ЗА
2017. ГОДИНУ БР 404-1-110/17-33

Број партије	Назив партије	Јед. мере	Количина	Процењена јед. цена	Процењена вредност по партијама
1	Дилатациони каротидни балон	ком	375	8.500,00	3.187.500,00
2	Периферни стентови премонтирани на балон	ком	474	24.900,00	11.802.600,00
3	Ренални стентови премонтирани на балон	ком	85	24.900,00	2.116.500,00
4	Самоослобађајући периферни стентови израђени од нитинола за илијачне и супрааортне артеријске крвне судове	ком	88	37.300,00	3.282.400,00
УКУПНО					20.389.000,00

ПАРТИЈА 1 – Дилатациони каротидни балон

Ови балони морају испуњавати следеће услове:

- Адаптабилност на елонгацију и закривљеност крвног суда;
- *Monorail (Rapid Exchange)* дизајн;
- Да је компатибилан за жицу 0.014 inch;
- Да поседује радиopakне маркере;
- Обавезни дијаметри балона од 5 mm до 7 mm;
- Да профил система за имплантацију није већи од 5 F.

Понуђена медицинска средства морају бити уписана у Регистар медицинских средстава, који води Агенција за лекове и медицинска средства Србије.

Понуђено медицинско средство мора бити стерилно упаковано са роком трајања не краћим од 2/3 укупног произвођачког рока трајања, од дана испоруке.

ПАРТИЈА 2 – Периферни стентови премонтирани на балон

Карактеристике:

- Израђени од нерђајућег челика или легура;
- Да могу безбедно да се користе у магнетном пољу (*MRI-safe*);
- Обавезни дијаметри стента од 6 mm до 10 mm;
- Минимална дужина стента - 18 mm или мање;
- Максимална дужина стента - 50 mm или више;
- Стент дијамера 9 mm компатабилан са уводником од 6 F.

Понуђена медицинска средства морају бити уписана у Регистар медицинских средстава, који води Агенција за лекове и медицинска средства Србије.

Понуђено медицинско средство мора бити стерилно упаковано са роком трајања не краћим од 2/3 укупног произвођачког рока трајања, од дана испоруке.

ПАРТИЈА 3 – Ренални стентови премонтирани на балон

Карактеристике:

- Израђени од легура;
- *Monorail (Rapid Exchange)* дизајн;
- Да могу безбедно да се користе у магнетном пољу (*MRI-safe*);
- Обавезни дијаметри стента од 5,5 mm до 7 mm;
- Обавезно морају бити понуђене дужине стента од 15 mm до 18 mm и више;
- Компатибилан са водич катетером 6 F.

Понуђена медицинска средства морају бити уписана у Регистар медицинских средстава, који води Агенција за лекове и медицинска средства Србије.

ПРИЛОГ Б – ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКАЦИЈА
ЈАВНА НАБАВКА ПЕРИФЕРНИХ СТЕНТОВА СА ПРАТЕЋИМ СПЕЦИФИЧНИМ
ПОТРОШНИМ МАТЕРИЈАЛОМ, КОЈИ ЈЕ НЕОПХОДАН ЗА ЊЕГОВУ ИМПЛАНТАЦИЈУ ЗА
2017. ГОДИНУ БР 404-1-110/17-33

Понуђено медицинско средство мора бити стерилно упаковано са роком трајања не краћим од 2/3 укупног произвођачког рока трајања, од дана испоруке.

ПАРТИЈА 4 – Самоослобађајући периферни стентови израђени од нитинола за илијачне и супрааортне артеријске крвне судове

Карактеристике:

- Израђени од нитинола;
- Обавезни дијаметри стента од 7 mm до 14 mm и више;
- Обавезно морају бити понуђене дужине стента од 40 mm до 80 mm и више;
- Да могу безбедно да се користе у магнетном пољу (*MRI-safe*).

Понуђена медицинска средства морају бити уписана у Регистар медицинских средстава, који води Агенција за лекове и медицинска средства Србије.

Понуђено медицинско средство мора бити стерилно упаковано са роком трајања не краћим од 2/3 укупног произвођачког рока трајања, од дана испоруке.