

Klinički centar Crne Gore
Broj: 03/01- 2062/12
Podgorica: 10.02.2020. godine

IZMJENA 1
TENDERSKE DOKUMENTACIJE BROJ 2/20 OD 31.01.2020. GODINE

„TEHNIČKE KARAKTERISTIKE ILI SPECIFIKACIJE PREDMETA JAVNE NABAVKE, ODNOSNO PREDMJER RADOVA mijenjaju se u dijelu koji se odnosi na partije 6, 26 i 41 i glase:

Partija 6: Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (DES) sa BIORESORPTIVNIM polimerom

R.B.	Opis predmeta nabavke, odnosno dijela predmeta nabavke	Bitne karakteristike predmeta nabavke u pogledu kvaliteta, performansi i/ili dimenzija	Jedinica mjere	Količina
	Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (DES) izradeni od platina-hroma ili legure kobalt-hroma , sa aktivnom antiinflamatornom i/ili antiproliferativnim djelovanjem, sa BIORESORPTIVNIM polimerom, dužine 8/9-38mm, prečnika 2,25-4,0, open cell tehnologija		Komad	500

Ponudač je dužan dostaviti najmanje 3 kliničke studije kojima je dokazana klinička efikasnost i odsustvo problema kasnih tromboza, kao i serifikat za korišćenje u akutnom koronarnom sindromu (STEMI, NSTEMI, NAP).

Partija 26: Set za radijalni i brahijalni pristup

R.B	Opis predmeta nabavke, odnosno dijela predmeta nabavke	Bitne karakteristike predmeta nabavke u pogledu kvaliteta, performansi i/ili dimenzija	Jedinica mjere	Količina
1	Set za radijalni i brahijalni pristup sa hidrofilnim omotačem. Punkciona igla, žica i uvodnik, debljine 4-7F, dužine 7-16 cm, sa dilatatorom i hemostatkom valulom, sa side portom sa slavnicom, za debljinu žice 0.035"		Komad	2656

Partija 41: Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (drug eluting stents-DES) sa BIORESORPTIVNIM polimerom

R.B	Opis predmeta nabavke, odnosno dijela predmeta nabavke	Bitne karakteristike predmeta nabavke u pogledu kvaliteta, performansi i/ili dimenzija	Jedinica mjere	Količina
1	Koronarni stentovi koji otpuštaju lijek (drug eluting stents-DES) izradjeni od platina-hroma ili legure kobalt-hroma , dužine 8/9-32/33 mm, prečnika 2,25-4,0 mm, sa bioresorptivnim polimerom, sa strutom < 70 um, open cell tehnologija, sa aktivnom anti-inflamatornom i anti-proliferativnim djelovanjem		Komad	300

Ponudač je dužan dostaviti najmanje 3 kliničke studije kojima je dokazana klinička efikasnost i odsustvo problema kasnih tromboza, kao i serifikat za korišćenje u akutnom koronarnom sindromu (STEMI, NSTEMI, NAP).

2. Sve ostale specifikacije, uslovi i zahtjevi u predmetnoj tenderskoj dokumentaciji ostaju nepromijenjeni.

U ime Komisije za otvaranje i vrednovanje ponuda
Jelena Mićanović, predsjednik

