**TEHNIČNE SPECIFIKACIJE**

Predmet javnega naročila: **dobava medicinskih pripomočkov za delo v operacijski dvorani**

* 1.sklop: kostni nadomestek
* 2.sklop dvokomponenten acelularen kolagenski gel
* 3.sklop: elektroda za defibrilator,
* 4.sklop: grelne blazine
* 5.sklop: sistem za izsesavanje in filtriranje kirurškega dima
* 6.sklop: UZ kostni skalpel
* 7.sklop: hemostatiki
* 8.sklop: antiadhezijski gel za zmanjševanje stopnje brazgotinjenja
* 9.sklop: sredstva za zaščito duralne vreče tip 1
* 10.sklop: sredstva za zaščito duralne vreče tip 2
* 11.sklop: bipolarna pinceta
* 12.sklop: set za intraoperativno zbiranje krvi tip 1
* 13.sklop set za intraoperativno zbiranje krvi tip 2
* 14.sklop: elektrode za merjenje globine anestezije tip 1
* 15.sklop: elektrode za merjenje globine anestezije tip 2
* 16.sklop: set za merjenje arterijskega tlaka
* 17.sklop: elektrode za neuromonitoring
* 18. Sklop: elektrode za EMG
* 19. Sklop: elektrode nevtralne

STROKOVNE ZAHTEVE

1. Posamezni artikli, količine in zahteve so navedene v obrazcu predračuna.. Količine, navedene v obrazcu predračuna so okvirne in ne zavezujejo naročnika k nakupu vseh navedenih količin.
2. Trajanje naročila: 2 leti
3. Rok dobave: najkasneje v roku 24 ur od naročila naročnika.

# Ponudniki bodo morali predložiti vzorce ponujenih izdelkov tekom postopka strokovnega ocenjevanja ponudb na morebitno naročnikovo zahtevo. Naročnik bo zahteval, da ponudniki dostavijo vzorce v roku ne prej kot 5 dni. V primeru, da ponudnik ne dostavi vzorcev oz. jih ne dostavi v predpisanem roku, bo naročnik smatral, da odstopa od ponudbe. Po preizkusu bo naročnik glede na specifičnost zdravstvene dejavnosti, ki jo opravlja, odločil o razpisanih artiklih, ki optimalno ustrezajo načinu dela v bolnišnici.

1. Lokacija dobave: Lekarna Ortopedske bolnišnice Valdoltra - razloženo.
2. Vsi ponujeni proizvodi po posameznih sklopih morajo ustrezati vsem opredeljenim strokovnim zahtevam naročnika
3. Rok trajanja: dostavljeni medicinski pripomočki morajo imeti rok trajanja uporabe najmanj še eno leto od dneva dobave.
4. Ponudniki morajo za vsak ponujeni proizvod je potrebno navesti proizvajalca, naziv in kataloško številko.
5. Ponudniki morajo priložiti ustrezne dokumente za dokazovanje skladnosti z evropsko direktivo o medicinskih pripomočkih 93/42 EEC - CE certifikat in izjavo o skladnosti za vse ponujene medicinske pripomočke.
* Ponudniki morajo priložiti katalog proizvajalca, iz katerega je razvidna kataloška številka izdelka z opisom za vse ponujene proizvode.