



РЕПУБЛИКА СРБИЈА
МИНИСТАРСТВО ОДБРАНЕ
СЕКТОР ЗА БУЏЕТ И ФИНАНСИЈЕ

Фонд за социјално осигурање војних осигураника

Бр. 107 - 17

24-06-2020 године

БЕОГРАД

Измене и допуне конкурсне документације,
доставља.

Наручилац Фонд за социјално осигурање војних осигураника, Крунска бр. 13, 11000 Београд, на основу члана 63. Закона о јавним набавкама врши измене и допуне конкурсне документације за јавну набавку добара број 21/20- Антисептици и дезинфектанти, по следећем:

- У тачки 1.2. Партије, у тачки 2.1. Техничка спецификација и у Обрасцу бр. 1- Образац понуде са структуром цене, за партију бр. 42 мења се колона „Назив и опис добра“, тако да сада гласи: „Натријум хипохлорит раствор (5-14% активног хлора) у паковању од 2,5 лит. до 5 лит.“.

- У тачки 2.1. Техничка спецификација за партију бр. 42 мења се колона „Квалитет“, тако да сада гласи: „Произвођачки сертификат или Решење АЛИМС-а“; мењају се колоне „Медицинско средство (да/не)“ и „Решење АЛИМС-а“, тако да сада гласе: „не/да“.

- У тачки 2.2. Квалитет:

У пасусу, који гласи: „За партије бр. 9, 10, 11, 13, 14, 15, 16, 18, 19, 20, 21, 24, 28, 29, 33, 34, 36, 37, 41, 43 и 44: Понуђена медицинска средства морају бити уписана у Регистар медицинских средстава Агенције за лекове и медицинска средства Србије (у даљем тексту: АЛИМС)“, додаје се партија бр. 42, тако да пасус сада гласи: „За партије бр. 9, 10, 11, 13, 14, 15, 16, 18, 19, 20, 21, 24, 28, 29, 33, 34, 36, 37, 41, 42, 43 и 44: Понуђена медицинска средства морају бити уписана у Регистар медицинских средстава Агенције за лекове и медицинска средства Србије (у даљем тексту: АЛИМС).“

Додаје се напомена за партију бр. 42, на страни бр. 19, тако да гласи: „Напомена за партију бр. 42: У партији бр. 42 се може понудити добро, које се не сматра медицинским средством или добро, које се сматра медицинским средством. Уколико се понуђено добро сматра медицинским средством, исто мора бити уписано у Регистар медицинских средстава и понуђач је дужан да у понуди достави важеће Решење АЛИМС-а о упису медицинског средства у Регистар медицинских средстава или изјаву, дату на сопственом обрасцу, у којој ће бити наведени број и датум Решења АЛИМС-а, као и интернет адреса на којој се може наћи Решење АЛИМС-а.“

У пасусу, који се односи на партију бр. 42, на страни бр. 21 се додаје текст „уколико се понуђено добро не сматра медицинским средством“, тако да пасус сада гласи „За партију бр. 42: Понуђач је дужан да у понуди достави произвођачки сертификат, за понуђено добро,

уколико се понуђено добро не сматра медицинским средством.“

- У тачки 3.3. Упутство како се доказује испуњеност услова, у подтачки 3.3.4. Услов из чл. 75. ст. 1. тач. 5) Закона, у прва два пасуса додаје се партија бр. 42, тако да исти сада гласе: „Доказ: Решење- дозволу за обављање делатности промета медицинских средстава на велико, одређене класе и категорије које обухвата и промет добара која су предмет ове јавне набавке, издато од Министарства здравља (за партије бр. 9, 10, 11, 13, 14, 15, 16, 18, 19, 20, 21, 24, 28, 29, 33, 34, 36, 37, 41, 42, 43 и 44, односно за добра која се сматрају медицинским средством).

Напомена за партије бр. 28, 29, 34 и 42: Уколико се понуђено добро сматра медицинским средством доставља се Решење- дозвола за обављање делатности промета медицинских средстава на велико, одређене класе и категорије које обухвата и промет добара која су предмет ове јавне набавке, издато од Министарства здравља.“

Напомена: Понуђач треба да припреми понуду у складу са измењеном конкурсном документацијом. Сви остали захтеви из конкурсне документације остају непромењени.

Прилог:

- Измењене стране конкурсне документације (стр. бр. 5, 16, 18, 19, 21, 25, 52).

КОМИСИЈА ЗА ЈАВНУ НАБАВКУ

Достављено:

- на Портал ЈН,
- интернет страницу наручиоца,
- у омот предмета.

Редни број партије/ставке	Назив и опис добра	Процењена вредност партије без ПДВ-а
26	Течно биоцидно средство за преоперативну припрему коже, укључујући и кожу богату лојним жлездама, за извођење инвазивних процедура (васкуларни катетери, биопсије, инцизије) на бази алкохола, ефикасност: бактерицид, фунгицид, вируцид, туберкулоцид, контактено време до три минута, тестирано у складу са ЕН 1500 (или одговарајуће) и ЕН 12791(или одговарајуће), обојени раствор паковање до 1 литар	65.880,00
27	Суве марамице за дезинфекцију медицинских површина, израђене од нетканог материјала без влакана-длачица, компатибилне са дезинфицијенсима на бази QUAT, алкохола, пероксидних једињења, минималне димензије 20cmX20cm	37.884,00
28	Биоцидне влажне марамице за дезинфекцију медицинске опреме са алкохолом, са бактерицидним, вируцидним, фунгицидним и туберкулоцидним дејством	454.500,00
29	Биоцидне влажне марамице за дезинфекцију медицинске опреме без алкохола, са бактерицидним, вируцидним, фунгицидним и туберкулоцидним дејством	33.600,00
30	Повидон јод пена 7,5% паковање до 1 литар	117.900,00
31	Повидон јод раствор 10% паковање до 1 литар	117.900,00
32	Антисептични раствор за негу усне дупље на бази октенидинхидрохлорида	24.150,00
33	Антисептични гел за третман рана и опекотина на бази октенидинхидрохлорида	26.720,00
34	Спороцидне марамице за дезинфекцију површина на бази персирћетне киселине и/или водоник пероксида ЕН 14561 (или ЕН 16615) или одговарајуће, ЕН 13727 или одговарајуће	3.876.000,00
35	Течно биоцидно средство за преоперативну припрему коже, укључујући и кожу богату лојним жлездама, за извођење инвазивних процедура (васкуларни катетери, биопсије, инцизије) на бази алкохола, ефикасност: бактерицид, фунгицид, вируцид, туберкулоцид, контактено време до три минута, тестирано у складу са ЕН 1500 (или одговарајуће) и ЕН 12791 (или одговарајуће), обојени раствор паковање до 1 литар	65.880,00
36	Течно високо алкално средство за машинско чишћење медицинског прибора и инструмената, погодан за пластику, керамику, стакло, садржи инхибитор корозије, без потребе за неутрализатором, без EDTA I NTA, КОН, NaOH, ефикасан за прионе, биолошки разградив (deconex 28 ALKAONE) или одговарајуће	87.500,00
37	Благо алкално медицинско средство за машинско чишћење и дезинфекцију блатекса и посуда запрљаних болесничким излучевинама (deconex 41 STS ALKA) или одговарајуће	9.980,00
38	Антисептик за преоперативну припрему коже и припрему коже за пласирање васкуларних катетера са 70% изопропил-алкохолом и 2% хлорхексидин глуконом, обојени раствор. ЕН 1276 или одговарајуће, ЕН 13727 или одговарајуће, ЕН 1650 или одговарајуће, ЕН 12791 или одговарајуће. Паковање до 500ml	73.000,00
39	Исопропил алкохол 70% стерилни, спреј боца	23.700,00
40	Стерилне абсорбент марамице од полиестерских безчестичних влакана натопљене са изопропанолом за брисање у класи А 200x200mm	44.000,00
41	Течно средство за аутоматску употребу за завршно испирање и сушење медицинског прибора и хируршких инструмената погодан за пластику, керамику, стакло, садржи инхибитор корозије, без EDTA (Ethylenediaminetetraacetic) и NTA (Nitrilotriacetic acid), неутрална ph, (deconex 64 NEUTRA DRY или одговарајуће)	147.940,00
42	Натријум хипохлорит раствор (5-14% активног хлора) у паковању од 2,5 лит. до 5 лит.	3.100.000,00
43	Концентрирано средство за прање и дезинфекцију ендоскопа на бази glutaraldehyda, за апарат Soluskope 1	578.600,00
44	Концентрирани детергент на бази мешавине раствора: 5-chloro-2-methyl-4isothiazolin-3-one и 2-methyl-2h-4isothiazolin-3-one, за апарат Soluskope 1	717.200,00

1.3. ЦИЉ ПОСТУПКА:

Поступак јавне набавке се спроводи ради закључења оквирног споразума. Оквирни споразум се закључује са једним понуђачем, на период од једне године од дана закључивања, за сваку партију.

Редни број партије/ставке	Назив и опис добра	Јединица мере	Количина ВМА	Количина ВБ Ниш	Количина ВБ Нови Сад	Укупна количина	Квалитет	Медицинско средство (да/не)	Решење АЛИМС-а
38	Антисептик за преоперативну припрему коже и припрему коже за пласирање васкуларних катетера са 70% изопропил-алкохолом и 2% хлорхексидин глюконатом, обојени раствор EN 1276 или одговарајуће, EN 13727 или одговарајуће, EN 1650 или одговарајуће, EN 12791 или одговарајуће. Паковање до 500ml	litar	50			50	Важеће решење о упису бицидног производа у привремену листу бицидних производа; EN 1276 или одговарајуће, EN 13727 или одговарајуће, EN 1650 или одговарајуће, EN 12791 или одговарајуће	не	не
39	Исопропил алкохол 70% стерилни, спреј боца	litar	6			6	Сертификат о квалитету и менаџменту DIN EN ISO 9001 или одговарајући стандард произвођача; Доказ о намени и препорука да се производ користи у ИСО класи 5- чисте собе и лаб и GMP простор A/B	не	не
40	Стерилне абсорбент марамице од полиестерских безмечестичних влакана натопљене са исопропанолом за брисање у класи А 200x200mm	ком	200			200	Сертификат о квалитету и менаџменту DIN EN ISO 9001 или одговарајући стандард произвођача; Доказ о намени и препорука да се производ користи у ИСО класи 5- чисте собе и лаб и GMP простор A/B	не	не
41	Течно средство за аутоматску употребу за завршно испирање и сушење медицинског прибора и хируршких инструмената погодан за пластику, керамику, стакло, садржи инхибитор корозије, без EDTA (Ethylenediaminetetraacetic) и NTA (Nitritriacetic acid), неутрална рН, (desopex 64 NEUTRA DRY или одговарајуће)	lit	60	70		130	Решење АЛИМС-а Произвођачки	да	да
42	Натријум хипохлорит раствор (5-14% активност хлора) у паковању од 2,5 лит. до 5 лит.	lit	5.000			5.000	сертификат или Решење АЛИМС-а	не/да	не/да

Да би наручилац оценио да ли понуђено добро поседује захтеване техничке карактеристике, понуђач мора да достави одговарајући **доказ у коме је понуђено добро обележено редним бројем партије, као и тражена карактеристика:**

- оригинал или фотокопију каталога (или делова каталога) произвођача или декларације о усаглашености или произвођачке техничке спецификације понуђених добара (technical data sheet) или сертификат произвођача о квалитету; (довољан је један од ових доказа уколико обухвата све тражене техничке карактеристике, на српском или енглеском језику; за сваку партију/ставку). Уколико се ови докази могу наћи на званичном сајту произвођача, понуђач је у обавези да достави web адресу сајта и да обавезно приложи штампани извод оних делова сајта– доказа којима се потврђује тражена техничка карактеристика.

Уколико у наведеним доказима нема свих тражених техничких карактеристика, уз исте треба доставити и изјаву произвођача о томе да ли понуђено добро поседује тражену карактеристику, у којој мора бити наведено: телефон, адреса и *e-mail* потписника изјаве и која може бити на енглеском језику или преведена на српски језик и оверена од стране судског тумача.

Тражене техничке карактеристике добара морају бити испуњене. У противном, понуда ће бити одбијена као неприхватљива јер је неодговарајућа.

2.2. КВАЛИТЕТ

Квалитет добара мора да буде у складу са Законом о лековима и медицинским средствима („Сл. гласник РС“, број 30/2010, 107/2012, 105/17-др. закон и 113/2017-др. закон), Законом о медицинским средствима („Сл. гласник РС“ бр. 105/17) и Законом о биоцидним производима („Сл. гласник РС“ бр. 36/09, 88/10, 92/11 и 25/15), као и складу са прописима који регулишу наведену област.

За партије бр. 1, 2, 4, 5, 7, 8, 12, 17, 25, 26, 28, 29, 34, 35 и 38: Понуђена добра- биоцидни производи морају имати важеће Решење о упису биоцидног производа у привремену листу биоцидних производа.

Понуђач је дужан да у понуди достави важеће Решење о упису биоцидног производа у привремену листу биоцидних производа, издато од Министарства заштите животне средине/Министарства пољопривреде и заштите животне средине/Агенције за хемикалије Министарства енергетике и заштите животне средине.

За партије бр. 9, 10, 11, 13, 14, 15, 16, 18, 19, 20, 21, 24, 28, 29, 33, 34, 36, 37, 41, 42, 43 и 44: Понуђена медицинска средства морају бити уписана у Регистар медицинских средстава Агенције за лекове и медицинска средства Србије (у даљем тексту: АЛИМС).

Понуђач је дужан да у понуди достави Решење АЛИМС-а о упису медицинског средства у Регистар медицинских средстава или изјаву, дату на сопственом обрасцу, у којој ће бити наведени број и датум Решења АЛИМС-а, као и интернет адреса на којој се може наћи Решење АЛИМС-а .

Решење АЛИМС-а или изјава се доставља за свако појединачно медицинско средство које понуђач нуди и мора бити важеће на дан отварања понуда.

Уколико је Решење АЛИМС-а истекло, за медицинска средства која су уписана у Регистар медицинских средстава у складу са прописима који су важили до дана почетка примене Правилника о регистрацији медицинског средства („Сл. гласник РС“, бр. 84/18) при чему медицинско средство може да се нађе у промету у складу са Законом о медицинским

средствима („Сл. гласник РС“, број 105/17), понуђач је у обавези да исто достави заједно са копијом предатог захтева за регистрацију или потврдом о пријему захтева за регистрацију, у складу са чланом 24. Правилника о регистрацији медицинског средства.

Уколико је Решење АЛИМС-а истекло, за медицинска средства која су уписана у Регистар медицинских средстава у складу са чланом 24. Правилника о регистрацији медицинског средства, понуђач је у обавези да исто достави заједно са копијом предатог захтева за продужење регистрације медицинског средства или обавештењем АЛИМС да је захтев за продужење регистрације медицинског средства потпун, у складу са чланом 54. Закона о медицинским средствима и чланом 18. Правилника о регистрацији медицинског средства.

Решење мора бити обележено бројем партије/ставке.

Уколико понуђач није носилац одобрења (носилац уписа у регистар) за медицинско средство из Решења АЛИМС-а, дужан је да достави фотокопију уговора или писано овлашћење носиоца одобрења (носиоца уписа у регистар) за медицинско средство, односно други документ који садржи недвосмислено формулисана права и обавезе између носиоца одобрења (носиоца уписа у регистар) за медицинско средство и лица које врши промет на велико медицинских средстава, односно из кога се са сигурношћу може утврдити да је лице које врши промет медицинских средстава на велико овлашћено да врши промет на велико медицинских средстава од стране носиоца одобрења (носиоца уписа у регистар) за медицинско средство.

Напомена за партије бр. 28, 29 и 34: Уколико се понуђено добро сматра биоцидним производом, исто мора имати важеће Решење о упису биоцидног производа у привремену листу биоцидних производа и понуђач је дужан да у понуди достави важеће Решење о упису биоцидног производа у привремену листу биоцидних производа, издато од Министарства заштите животне средине/Министарства пољопривреде и заштите животне средине/Агенције за хемикалије Министарства енергетике и заштите животне средине. Уколико се понуђено добро сматра медицинским средством, исто мора бити уписано у Регистар медицинских средстава и понуђач је дужан да у понуди достави важеће Решење АЛИМС-а о упису медицинског средства у Регистар медицинских средстава или изјаву, дату на сопственом обрасцу, у којој ће бити наведени број и датум Решења АЛИМС-а, као и интернет адреса на којој се може наћи Решење АЛИМС-а.

Напомена за партију бр. 42: У партији бр. 42 се може понудити добро, које се не сматра медицинским средством или добро, које се сматра медицинским средством. Уколико се понуђено добро сматра медицинским средством, исто мора бити уписано у Регистар медицинских средстава и понуђач је дужан да у понуди достави важеће Решење АЛИМС-а о упису медицинског средства у Регистар медицинских средстава или изјаву, дату на сопственом обрасцу, у којој ће бити наведени број и датум Решења АЛИМС-а, као и интернет адреса на којој се може наћи Решење АЛИМС-а.

За партије бр. 6, 30 и 31: Понуђени лекови морају имати важећу дозволу за стављање лека у промет у Републици Србији, издату од АЛИМС-а.

Понуђач је дужан да у понуди достави дозволу АЛИМС-а за стављање лека у промет или изјаву, дату на сопственом обрасцу, у којој ће бити наведени број и датум дозволе за лек АЛИМС-а, као и интернет адреса на којој се може наћи дозвола за лек АЛИМС-а.

Дозвола за лек АЛИМС-а или изјава се доставља за сваки појединачни лек који понуђач нуди и мора бити важећа на дан отварања понуда. Уколико је дозвола за лек истекла и није обновљена, при чему лек може да се нађе у промету у складу са чланом 47. Закона о лековима и медицинским средствима („Сл. гласник РС“ бр. 30/10, 107/12, 113/17-др. закон и 105/17-др. закон), понуђач је у обавези да исту достави уз копију предатог захтева за обнову дозволе за лек или потврду о пријему захтева за обнову дозволе за лек.

За партије бр. 22, 23, 27 и 32: Понуђач је дужан да у понуди достави важећи сертификат или копију важећег сертификата стандарда ISO 9001 произвођача понуђеног добра или одговарајућег стандарда.

За партију бр. 34: Понуђач је дужан да у понуди достави копије извештаја тестирања акредитованих лабораторија у складу са стандардима EN 14561 (или EN 16615) или одговарајуће, EN 13727 или одговарајуће за понуђено добро.

За партију бр. 38: Понуђач је дужан да у понуди достави копије извештаја тестирања акредитованих лабораторија у складу са стандардима EN 1276 или одговарајуће, EN 13727 или одговарајуће, EN 1650 или одговарајуће и EN 12791 или одговарајуће, за понуђено добро.

За партије бр. 39 и 40: Понуђач је дужан да у понуди достави декларацију произвођача понуђеног добра или копију каталога за понуђено добро, као доказ о намени и препорука да се производ користи у ИСО класи 5- чисте собе и лаб и GMP простор А/В. Понуђач је дужан да у понуди достави и важећи сертификат или копију важећег сертификата стандарда о квалитету и менаџменту DIN EN ISO 9001 произвођача понуђеног добра или одговарајућег стандарда.

За партију бр. 42: Понуђач је дужан да у понуди достави произвођачки сертификат, за понуђено добро, уколико се понуђено добро не сматра медицинским средством.

Наручилац задржава право да провери да ли су достављени сертификати издати од стране сертификационих тела која су акредитована за сертификацију у областима на које се односе стандарди, односно да су достављене копије тестирања/извештаја тестирања издате од стране акредитованих лабораторија.

2.3. РОК ТРАЈАЊА

Понуђач се обавезује да сва добра која се испоручују морају имати рок трајања од најмање 60% декларисаног рока трајања на дан испоруке, осим добара из партија бр. 39, 40 и 42, која морају имати рок трајања од најмање 50% декларисаног рока трајања на дан испоруке.

2.4. РОК ИСПОРУКЕ

Понуђач се обавезује да испорука добара буде у року не краћем од 4 дана и не дужем од 30 дана од дана закључења уговора, осим испоруке добара из партија бр. 37, 43 и 44, за коју се обавезује да буде у две једнаке транше:

- прва транша у року не краћем од 4 дана и не дужем од 30 дана од дана закључења уговора,
- друга транша у року не краћем од 80 дана и не дужем од 90 дана од дана закључења уговора.

Уколико је број комада или паковања уговорених добара из партија бр. 37, 43 и 44 непаран, у првој транши је потребно испоручити већу количину, тј. 50% добара заокружено на први следећи већи цео број.

На писани захтев крајњег корисника и уз писану сагласност изабраног понуђача могу се скратити рокови испоруке.

Изабрани понуђач се обавезује да најави испоруку најмање 3 (три) дана пре испоруке, писано (факсом) и на број телефона крајњег корисника, водећи рачуна да испорука не пада у суботу, недељу и нерадне дане.

Испорука се сматра извршеном даном предаје уговорених добара крајњем кориснику, а сходно отпремници.

седиште домаћег правног лица, односно седиште представништва или огранка страног правног лица, којем се потврђује да правно лице није осуђивано за кривична дела против привреде и кривично дело примања мита;

2) Извод из казнене евиденције Посебног одељења за организовани криминал Вишег суда у Београду, којим се потврђује да правно лице није осуђивано за неко од кривичних дела организованог криминала;

3) Извод из казнене евиденције, односно уверење надлежне полицијске управе МУП-а, којим се потврђује да законски заступник понуђача није осуђиван за кривична дела против привреде, кривична дела против животне средине, кривично дело примања или давања мита, кривично дело преваре и неко од кривичних дела организованог криминала (захтев се може поднети према месту рођења или према месту пребивалишта законског заступника). Уколико понуђач има више законских заступника дужан је да достави доказ за сваког од њих.

Предузетници и физичка лица: Извод из казнене евиденције, односно надлежне полицијске управе МУП-а, којим се потврђује да није осуђиван за неко од кривичних дела као члан организоване криминалне групе, за кривична дела против привреде, кривична дела против животне средине, кривично дело примања или давања мита, кривично дело преваре (захтев се може поднети према месту рођења или према месту пребивалишта).

Доказ не може бити старији од два месеца пре отварања понуда.

3.3.3. Услов из чл. 75. ст. 1. тач. 4) Закона

Доказ: Уверење Пореске управе Министарства финансија да је измирио доспеле порезе и доприносе и уверење надлежне управе локалне самоуправе да је измирио обавезе по основу изворних локалних јавних прихода или потврду Агенције за приватизацију да се понуђач налази у поступку приватизације.

Доказ не може бити старији од два месеца пре отварања понуда.

3.3.4. Услов из чл. 75. ст. 1. тач. 5) Закона

Доказ: Решење- дозволу за обављање делатности промета медицинских средстава на велико, одређене класе и категорије које обухвата и промет добара која су предмет ове јавне набавке, издато од Министарства здравља (за партије бр. 9, 10, 11, 13, 14, 15, 16, 18, 19, 20, 21, 24, 28, 29, 33, 34, 36, 37, 41, 42, 43 и 44, односно за добра која се сматрају медицинским средством).

Напомена за партије бр. 28, 29, 34 и 42: Уколико се понуђено добро сматра медицинским средством доставља се Решење- дозвола за обављање делатности промета медицинских средстава на велико, одређене класе и категорије које обухвата и промет добара која су предмет ове јавне набавке, издато од Министарства здравља.

Решење- дозволу за обављање делатности промета лекова на велико, које обухвата и промет добара која су предмет ове јавне набавке, издато од Министарства здравља (за партије бр. 6, 30 и 31, односно за добра која се сматрају леком).

Уколико је домаћи понуђач уједно произвођач понуђеног добра (које је предмет јавне набавке), доставља Решење - дозволу за производњу, издато од Министарства здравља.

Решење - дозвола мора бити важеће.

3.3.5. Услов из члана чл. 75. ст. 2. Закона

Доказ: Попуњен и потписан Образац изјаве (Образац бр. 8). Изјава мора да буде потписана од стране овлашћеног лица понуђача.

Уколико понуду подноси група понуђача, Изјава мора бити потписана од стране овлашћеног лица сваког понуђача из групе понуђача.

Редни број партије/ставке	Назив и опис добра	Јединица мере	Количина ВМА	Количина ВБ Нмш	Количина ВБ Нови Сад	Укупна количина	Назив понуђеног добра, каталожки број или ЈКЛ или одговарајућа ознака	Јединична цена без ПДВ-а (цена по јединици мере)	Процент радног раствора (%)	Цена по литру радног раствора, без ПДВ-а	ПДВ (у %)	Јединична цена са ПДВ-ом (цена по јединици мере са ПДВ-ом)	Укупна вредност без ПДВ-а	Укупна вредност са ПДВ-ом
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
38	Антисептик за преоперативну припрему коже и припрему коже за пласирање васкуларних катетера са 70% изопропил-алкохолом и 2% хлорхексидин глюконатом, обојени раствор. EN 1276 или одговарајуће, EN 13727 или одговарајуће, EN 1650 или одговарајуће, EN 12791 или одговарајуће. Паковање до 500ml	litar	50			50								
39	Исопропил алкохол 70% стерилни, спреј боца	litar	6			6								
40	Стерилне абсорбент марамце од полиестерских безчестичних влакана напупчене са изопропанолом за брисање у класи А 200x200mm	ком	200			200								
41	Течно средство за аутоматску употребу за завршно испирање и сушење медицинског прибора и хируршких инструмената погодан за пластику, керамику, стакло, садржи инхибитор корозије, без EDTA (Ethylenediaminetetraacetic) и NTA (Nitrilotriacetic acid), неутрална pH, (desopex 64 NEUTRA DRY или одговарајуће)	lit	60	70		130								
42	Натријум хипохлорит раствор (5-14% активног хлора) у паковању од 2.5 лит. до 5 лит.	lit	5.000			5.000								
43	Концентровано средство за прање и дезинфекцију ендоскопа на бази glutaraldehyde, за апарат Soluskope 1	lit		110		110								

