

PREGLED POSTUPKA #108556

1 PODACI O NARUČIOCU

Naziv naručioca	JZU ZAVOD ZA TRANSFUZIJU CRNE GORE
PIB	02863847
E-mail	maja.karadaglic@ztkcg.me
Telefon	067 263 579
Internet adresa	www.transfuzija.me
Fax	020/240-719
Adresa	Džona Džeksona bb
Grad	Podgorica
Poštanski broj	81000

2 OSNOVNI PODACI

Opis predmeta javne nabavke	Setovi za aferezne postupke
Status	U toku
Vrsta predmeta	Robe
Vrsta postupka	Jednostavna nabavka
Službenik za javne nabavke	Ana Petrović
Kontakt	067263 579
Datum objave	19.02.2026. 11:55
Napomena	-

3 FAZE U POSTUPKU

Vrsta faze	Opis	Početak podnošenja	Kraj podnošenja	Datum otvaranja	Status
Zahtjev za podnošenje ponuda	Zahtjev za dostavljanje ponuda	19.02.2026 11:55	24.02.2026 09:00	24.02.2026 09:00	U toku

4 DODATNE INFORMACIJE

Predmet javne nabavke se nabavlja	kao cjelina
Posebni oblici javne nabavke	
Okvirni sporazum	Ne
Dinamički sistem nabavki	Ne
Elektronska aukcija	Ne
Elektronski katalog	Ne
Nabavka se sprovodi kao	
Zajednička nabavka	Ne
Centralizovana nabavka	Ne
Nabavka je	
Zelena	Ne
Društveno odgovorna	Ne

5 STAVKE PLANA

Ne postoje definisane stavke plana

6 USLOVI ZA UČEŠĆE U POSTUPKU I ZAHTJEVI U POGLEDU NAČINA IZVRŠAVANJA PREDMETA NABAVKE

Opis	Tip uslova / zahtjeva
U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji posjeduje ovlašćenje (dozvola, licenca, odobrenje ili drugi akt) u skladu sa zakonom što se dokazuje dostavljanjem ovlašćenja za obavljanje djelatnosti koja je predmet nabavke (dozvola, licenca, odobrenje ili drugi akt nadležnog organa za obavljanje djelatnosti koja je predmet nabavke): Rješenje o upisu ponuđača u registar za promet na veliko medicinskim sredstvima izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore; -Rjesenje o registraciji proizvođača medicinskih sredstava ili Rješenje za registraciju proizvođača koji nemaju sjediste/boravak/ prebivaliste u Crnoj Gori i -Rjesenje o registraciji/produzenju/izmjeni registracije medicinskih sredstava iii potvrdu o prijemu zahtjeva za produzenje registracije/obnovu rjesenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz rjesenja kojima je istekla vaznost). Ukoliko neki od proizvoda koji su predmet ove nabavke ne pripadaju grupi medicinskih sredstava potrebno je da ponuđač dostavi mišljenje Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore da se taj proizvod ne smatra medicinskim sredstvom. U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.	Uslovi za obavljanje djelatnosti
Rok izvršenja ugovora je godinu dana od dana zaključivanja ugovora ili do utroška ugovorene vrijednosti u zavisnosti koji od dva uslova prvi nastupi,	Rok izvršenja ugovora
Mjesto izvršenja ugovora je sjedište Naručioca	Mjesto izvršenja ugovora
Rok plaćanja je: 30 dana od dana ispostavljanja fakture	Rok plaćanja
Način plaćanja je: Virmanski	Način plaćanja

Ponuđači su dužni da uz ponudu dostave Izjavu ponuđača o ispunjenosti uslova utvrđenih zahtjevom i nepostojanju sukoba interesa, elektronski potpisanu od strane ovlašćenog lica ponuđača, koja se sačinjava na OBRASCU 2, koji je propisan Pravilnikom o načinu sprovođenja jednostavnih nabavki (Sl.list CG br. 16/23, 20/23, 36/23 ,114/23, 49/24 i 114/24)	Obrazac 2
-Izuzetno, ako niko od ponuđača ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko ponuđač dostavi dokaze: - Za neregistrovana medicinska sredstava više klase rizika potreban je dokaz da je izvršeno ocjenjivanje usaglasenosti sto se dokazuje posjedovanjem Izjave o usaglasenosti neregistrovanog medicinskog sredstva - Declaration of conformity i EC Certificate koji izdaje tijelo za ocjenjivanje usaglasenosti notifikovano od Evropske komisije, odnosno sertifikat izdat od tijela za ocjenjivanje usaglasenosti zemlje koja nije članica EU imenovanog od nadležnog organa, kojim se potvrđuje da je medicinsko sredstvo iii grupa medicinskih sredstava određenog proizvođača usaglasena sa osnovnim zahtjevima ekvivalentnim sa standardima EU. -Za neregistrovano medicinsko sredstvo nize klase rizika i to klase I (klasifikacija po uredbi EU 2017/745), ostala In vitro dijagnosticka medicinska sredstva (klasifikacija po direktivi 93/42 EEC) i In vitro dijagnosticka medicinska sredstva klase A (klasifikacija po uredbi EU 2017/746); dostavlja se sljedeća dokumentacija: -Izjava o usaglasenosti neregistrovanog medicinskog sredstva – Declaration of Conformity i -Sertifikat za slobodnu prodaju (Free sale certificate) ili QMS - sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485 Institut može da odobri uvoz neregistrovanog medicinskog sredstva koje se uvozi iz država koje nijesu članice Evropske unije za koje je izvršena ekvivalentna procjena sigurnosti i performansi (npr. ekvivalentnom procjenom sigurnosti i performansi smatra se ocjenjivanje usaglasenosti izvršeno u državi članici Međunarodnog regulatornog foruma za medicinska sredstva International Medical Device Regulators Forum (u daljem tekstu: IMDRF)).”	Drugi uslovi

7 KRITERIJUMI ZA IZBOR NAJPOVOLJNIJE PONUDE

Opis
Cijena

8 PREDMET NABAVKE

Procijenjena vrijednost nabavke: **10.200,00 EUR**

TEHNIČKA SPECIFIKACIJA PREDMETA NABAVKE

	Opis predmeta nabavke	Bitne karakteristike predmeta nabavke	Količina
1	SET ZA AFEREZNO PRIKUPLJANJE TROMBOCITA I PLAZME NA APARATU TRIMA ACCEL	SET ZA KOLEKCIJU KRVNIH KOMPONENTI ZA APARAT TRIMA - Set prikupljanje trombocita i plazme,, se sastoji se iz prstena, dovodne i odvodne linije, kesa za prikupljanje, linije za antikoagulans, membrana za kontrolu pritiska. Svi djelovi su spojeni u jedan sistem. NAMJENA: Set treba da omogući izvođenje donorskih afereznih procedura: - Kolekciju trombocita - Kolekciju plazme - Kolekciju trombocita i plazme SET TREBA DA POSJEDUJE (sastoji se od): - Kasete - Kanala sa kolekcionom komorom - Integrisanim sistemom - komorom za leukoredukciju - Ulazne - povratne linije sa iglom - Priključak za antikoagulans sa LUER LOCK sistemom i - Sistem za uzorkovanje - Sistem za kontrolu pritiska - Dvije kese za kolekciju trombocita. Kvalitet plastike- PVC sa citratnim plastisajzerom - Kesu za plazmu zapremine od 1000 ml - Kesu za rezidualni vazduh	50,00 kom

2	CITRATNI ANTIKOAGULANS ZA DONORSKE I TERAPIJSKE AFEREZNE PROCEDURE	ACD-A od 500 ml uz Trima setove -ACD-A Rastvor antikoagulansa citrat dekstroze A namijenjen je za upotrebu samo sa uređajima za automatske aferezne kolekcije humanih komponenata krvi. ZAPREMINA: 500 ml SASTAV ANTIKOAGULANSA: Svaki 100 mL sadrži: - Glukozu Monohidrat Ph Eur - 2.45 g - Natrijum Citrat Dihidrat Ph Eur - 2.2 g - Acidum Citricum Monohidrat Ph Eur - 0.8 g - Voda Ph Eur KVALITET PAKOVANJA: Providna kesa od poliolefina prekrivena polipropilenskim omotom.Sistem povezivanja sa LUER LOCK-om.	50,00 kom
---	---	---	-----------