

Štev.: 460-21(809006)/2023-5

Dne: 22.02.2024

ZADEVA: Dopolnitev in sprememba dokumentacije v zvezi z oddajo javnega naročila

Na podlagi točke 1.4 Navodil ponudnikom za izdelavo ponudbe za javno naročilo „SPINALNI IMPLANTATI“, objavljeno na portalu javnih naročil, datum objave 18.01.2024, številka objave JN000294/2024-B01 in v Uradnem listu EU, datum objave 19.01.2024, številka objave 2024/D 014-036442, naročnik **dopolnjuje in spreminja** dokumentacijo v zvezi z oddajo javnega naročila, kot sledi:

1. Naročnik zahtevo, ki glasi:

»VI. SINTETIČNI KOSTNI NADOMESTEK

Kostni nadomestek mora biti primerne sestave – sintetičen, biokompatibilen, biorazgradljiv, osteokonduktiven in osteoinduktiven. Kostni nadomestek mora biti sestavljen iz posebnih granul z ustrezno strukturo, ki omogoča dobro fuzijo na kosti. Sestavljen mora biti iz beta tricalcium phosphata (β -TCP) in hydroxyapatita (HA) ter resorbilnega alkylene oxide copolymers (AOC) . Kostni nadomestek mora biti dovolj trden za dobro fuzijo, hkrati pa dovolj mehak, da ga kirurg lahko oblikuje v poljubno obliko oz. mora omogočiti dobro intraoperativno fleksibilnost produkta. Nadomestek mora biti pripravljen za takojšnjo uporabo in sterilno pakiran. Pakiranja naj bodo po 2 ml in po 5 ml. Granule, ki sestavljajo kostni nadomestek morajo biti vsaj do 80 % porozne z velikostmi granul od 0,5 do 1,0 mm. Na slikovni diagnostiki (Rtg, MR in CT) ne smejo povzročati kakršnega koli popačenja. Material mora biti v uporabi v ustreznih, priznanih centrih v Evropski uniji.«

spreminja tako, da sedaj glasi:

»VI. SINTETIČNI KOSTNI NADOMESTEK

Kostni nadomestek mora biti primerne sestave – sintetičen, biokompatibilen, biorazgradljiv, osteokonduktiven in osteoinduktiven. Kostni nadomestek mora biti v obliki paste. Kostni nadomestek mora biti dovolj trden za dobro fuzijo, hkrati pa dovolj mehak, da ga kirurg lahko oblikuje v poljubno obliko oz. mora omogočiti dobro intraoperativno fleksibilnost produkta. Nadomestek mora biti pripravljen za takojšnjo uporabo in sterilno pakiran. Kostni nadomestek se mora enostavno in dobro prilegati v implante. Pakiranja naj bodo po 2 ml, v obliki tulca 8 x 20 mm. Na slikovni diagnostiki (Rtg, MR in CT) ne smejo povzročati kakršnega koli popačenja. Material mora biti v uporabi v ustreznih, priznanih centrih v Evropski uniji. Naročnik bo ustreznost ponujenih artiklov ugotavljal v fazi analize ponudb.

2. Ident 990542

Ponudniki lahko ponudijo tudi dimenzijo 2.5cc. Naročnik bo ustreznost ponujenih artiklov ugotavljal v fazi analize ponudb.

3. Ident 990541:

Naročnik v skupini 6 briše ident 990541. Ponudniki morajo v skupini 6 oddati ponudbo samo za ident 990542.

Ponudniki morajo pri pripravi ponudbe upoštevati vsa pojasnila, dopolnitve in popravke dokumentacije v zvezi z oddajo javnega naročila, ki jih je naročnik posredoval preko portala javnih naročil. Naročnik bo ustreznost ponujenih artiklov ugotavljal v fazi analize ponudb.

Služba za nabavo zdravstvenega materiala
in storitev

Objavljeno na:

- Portalu javnih naročil in v Uradnem listu EU;
- Spletni strani Univerzitetnega kliničnega centra Maribor <https://www.ukc-mb.si/obvestila/javna-narocila>