

VYHODNOTENIE PRÍPRAVNEJ TRHOVEJ KONZULTÁCIE

Verejný obstarávateľ realizoval prípravnú trhovú konzultáciu (ďalej len "PTK") na predmet zákazky "Centrálny nákup tovarov - Materiál na zastavenie krvácania s hemostatickým účinkom" v období 11/2025 za účelom prehľadu o možných dodávateľoch a nimi ponúkaných tovaroch (prístrojov)

Týmto Vás žiadam o posúdenie a vyhodnotenie predložených ponúk vo vzťahu k Vami definovaným pôvodným požiadavkám na predmet zákazky a tým o stanovenie (konečných) súťažných požiadaviek na predmet zákazky.

1. VŠEOBECNÁ ŠPECIFIKÁCIA PREDMETU ZÁKAZKY

1.1 Názov predmetu zákazky: Centrálny nákup tovarov - Materiál na zastavenie krvácania s hemostatickým účinkom

1.2 CPV:
 33140000-3 Zdravotnícky spotrebný materiál
 33141127-6-Absorbovateľné prostriedky na zastavenie
 60000000-8 Dopravné služby (bez prepravy odpadu)

1.3 Druh:
 tovar

2. FUNKČNÁ ŠPECIFIKÁCIA PREDMETU ZÁKAZKY

Tovar, ktorý je predmetom prípravnej trhovej konzultácie je ako doplnkový prostriedok na zastavenie krvácania.

3. ROZDELENIE PREDMETU ZÁKAZKY

3.1 Rozdelenie predmetu zákazky

Zoznam položiek:

Požadované minimálne technické vlastnosti, parametre a hodnoty predmetu zákazky					Dispomed, s.r.o.	Surgitech s. r. o.	Medtronic Slovakia s.r.o.	Johnson & Johnson , s.r.o.	ELMED s.r.o.	TransMedica, s. r. o.	Perfect Distribution a.s.	TENETE s.r.o.	Versium, s.r.o.	Definitívne minimálne technické vlastnosti, parametre a hodnoty predmetu zákazky					
					Uchádzač uvedel informáciu, či ním ponúkaný tovar spĺňa požiadavky požadované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty stanovené verejným obstarávateľom resp. neslňa a uvedel navrhované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty ním ponúkaného tovaru	Uchádzač uvedel informáciu, či ním ponúkaný tovar spĺňa požiadavky požadované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty stanovené verejným obstarávateľom resp. neslňa a uvedel navrhované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty ním ponúkaného tovaru	Uchádzač uvedel informáciu, či ním ponúkaný tovar spĺňa požiadavky požadované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty stanovené verejným obstarávateľom resp. neslňa a uvedel navrhované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty ním ponúkaného tovaru	Uchádzač uvedel informáciu, či ním ponúkaný tovar spĺňa požiadavky požadované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty stanovené verejným obstarávateľom resp. neslňa a uvedel navrhované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty ním ponúkaného tovaru	Uchádzač uvedel informáciu, či ním ponúkaný tovar spĺňa požiadavky požadované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty stanovené verejným obstarávateľom resp. neslňa a uvedel navrhované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty ním ponúkaného tovaru	Uchádzač uvedel informáciu, či ním ponúkaný tovar spĺňa požiadavky požadované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty stanovené verejným obstarávateľom resp. neslňa a uvedel navrhované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty ním ponúkaného tovaru	Uchádzač uvedel informáciu, či ním ponúkaný tovar spĺňa požiadavky požadované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty stanovené verejným obstarávateľom resp. neslňa a uvedel navrhované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty ním ponúkaného tovaru	Uchádzač uvedel informáciu, či ním ponúkaný tovar spĺňa požiadavky požadované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty stanovené verejným obstarávateľom resp. neslňa a uvedel navrhované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty ním ponúkaného tovaru	Uchádzač uvedel informáciu, či ním ponúkaný tovar spĺňa požiadavky požadované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty stanovené verejným obstarávateľom resp. neslňa a uvedel navrhované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty ním ponúkaného tovaru						
					parametre									parametre					
					MJ	min.	max.	presne						MJ	min.	max.	presne		
1.Oxidovaná neregenerovaná celulóza, textilná gáza – spoločné požiadavky pre položky 1.1, 1.2, 1.3.																			
1.1	materiál: oxidovaná neregenerovaná celulóza, 100% rastlinného pôvodu vyrobená z prírodnej bavlny				vyžaduje sa			spĺňa				spĺňa		1.1	materiál: oxidovaná neregenerovaná celulóza, 100% rastlinného pôvodu vyrobená z prírodnej bavlny				vyžaduje sa
1.2	materiál: mäkký, ľahký, poddajný				vyžaduje sa			spĺňa				spĺňa		1.2	materiál: mäkký, ľahký, poddajný				vyžaduje sa
1.3	hemostatický vstrebateľný prostriedok biokompatibilný				vyžaduje sa			spĺňa				spĺňa		1.3	hemostatický vstrebateľný prostriedok biokompatibilný				vyžaduje sa
1.4	podporuje prirodzenú zrážku krvácania vďaka absorpčným vlastnostiam a schopnosti denaturovať proteíny, čo pomáha vytvoriť zrazeninu zastavujúcu krvácanie				vyžaduje sa			spĺňa				spĺňa		1.4	podporuje prirodzenú zrážku krvácania vďaka absorpčným vlastnostiam a schopnosti denaturovať proteíny, čo pomáha vytvoriť zrazeninu zastavujúcu krvácanie				vyžaduje sa
1.5	využíva sa ako doplnkový prostriedok pri otvorených aj miniinvazívnych chirurgických zákrokoch, predovšetkým na pomoc pri kontrole kapilárneho, žilového a miešeho tepenného krvácania (v prípadoch, keď konvenčné hemostatické metódy, napr. obväz, sú nepoužiteľné alebo neúčinné)				vyžaduje sa			spĺňa				spĺňa		1.5	využíva sa ako doplnkový prostriedok pri otvorených aj miniinvazívnych chirurgických zákrokoch, predovšetkým na pomoc pri kontrole kapilárneho, žilového a mierneho tepenného krvácania (v prípadoch, keď konvenčné hemostatické metódy, napr. obväz, sú nepoužiteľné alebo neúčinné)				vyžaduje sa
1.6	biologicky odbúrateľný a vstrebateľný				vyžaduje sa			spĺňa				spĺňa		1.6	biologicky odbúrateľný a vstrebateľný				vyžaduje sa
1.7	biokompatibilný polymér bez nežiadúcich účinkov na tkanivo organizmu				vyžaduje sa			spĺňa				spĺňa		1.7	biokompatibilný polymér bez nežiadúcich účinkov na tkanivo organizmu				vyžaduje sa
1.8	udržiava svoju konzistenciu aj pri nasýtení				vyžaduje sa			spĺňa				spĺňa		1.8	udržiava svoju konzistenciu aj pri nasýtení				vyžaduje sa
1.9	baktericídny proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.				vyžaduje sa			spĺňa				spĺňa		1.9	baktericídny proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.				vyžaduje sa
1.10	hemostáza dosiahnuteľná do max.3 min. od podania				vyžaduje sa			spĺňa				spĺňa		1.10	hemostáza dosiahnuteľná do max.3 min. od podania				vyžaduje sa
1.11	plne vstrebateľný do 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)				vyžaduje sa			spĺňa				spĺňa		1.11	plne vstrebateľný do 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)				vyžaduje sa

1.12.	hemostatikum je možné strihať, skladať do požadovanej veľkosti; pri krájaní sa nedrobia				vyžaduje sa	spĺňa					spĺňa			1.12.	hemostatikum je možné strihať, skladať do požadovanej veľkosti; pri krájaní sa nedrobia				vyžaduje sa
1.13.	pri minimálne invazívnych operačných zákrokoch, endoskopické výkony, laparoscopia (nestáča sa z nástroja)				vyžaduje sa	spĺňa					spĺňa			1.13.	pri minimálne invazívnych operačných zákrokoch, endoskopické výkony, laparoscopia (nestáča sa z nástroja)				vyžaduje sa
1.14.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa	spĺňa					spĺňa			1.14.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa
1.15.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa	spĺňa					spĺňa			1.15.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa
1.16.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa	spĺňa					spĺňa			1.16.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa
1.17.	požadované veľkosti v kalkulácii ceny označené ako													1.17.	požadované veľkosti v kalkulácii ceny označené ako				vyžaduje sa
	Položka 1.1 - 5 x 7 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					spĺňa					spĺňa, 5x7,5cm				Položka 1.1 - 5 x 7 cm (tolerancia + / - 10%)				vyžaduje sa
	Položka 1.2 7 x 10 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					spĺňa					nespĺňa/5x12,5 cm				Položka 1.2 7 x 10 cm resp. 5x 12,5 cm				vyžaduje sa
	Položka 1.3 10 x 20 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					spĺňa					spĺňa, 10x20cm				Položka 1.3 10 x 20 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks				vyžaduje sa
2. Oxidovaná neregenerovaná celulóza, husto pletená tkanina -- spoločné požiadavky pre položky 2.1, 2.2., 2.3. 2.4														2. Oxidovaná neregenerovaná celulóza, husto pletená tkanina -- spoločné požiadavky pre položky 2.1, 2.2., 2.3. 2.4					
2.1.	materiál: oxidovaná neregenerovaná celulóza, 100% rastlinného pôvodu vyrobená z prírodnej bavlny				vyžaduje sa	spĺňa								2.1.	materiál: oxidovaná neregenerovaná celulóza, 100% rastlinného pôvodu vyrobená z prírodnej bavlny				vyžaduje sa
2.2.	materiál: mäkký, ľahký, poddajný, husto pletená tkanina				vyžaduje sa	spĺňa								2.2.	materiál: mäkký, ľahký, poddajný, husto pletená tkanina				vyžaduje sa
2.3.	hemostatický vstrebateľný prostriedok biokompatibilný				vyžaduje sa	spĺňa								2.3.	hemostatický vstrebateľný prostriedok biokompatibilný				vyžaduje sa
2.4.	podporuje prirodzenú zrážavu krvácania vďaka absorpčným vlastnostiam a schopnosti denaturovať proteíny, čo pomáha vytvoriť zrazeninu zastavujúcu krvácanie				vyžaduje sa	spĺňa								2.4.	podporuje prirodzenú zrážavu krvácania vďaka absorpčným vlastnostiam a schopnosti denaturovať proteíny, čo pomáha vytvoriť zrazeninu zastavujúcu krvácanie				vyžaduje sa
2.5.	využíva sa ako doplnkový prostriedok pri otvorených aj minimálne invazívnych chirurgických zákrokoch, predovšetkým na pomoc pri kontrole kapilárneho, žilového a mieneho tepenného krvácania (v prípadoch, keď konvenčné hemostatické metódy, napr. obväz, sú nepoužiteľné alebo neúčinné)				vyžaduje sa	spĺňa								2.5.	využíva sa ako doplnkový prostriedok pri otvorených aj minimálne invazívnych chirurgických zákrokoch, predovšetkým na pomoc pri kontrole kapilárneho, žilového a mierneho tepenného krvácania (v prípadoch, keď konvenčné hemostatické metódy, napr. obväz, sú nepoužiteľné alebo neúčinné)				vyžaduje sa
2.6.	biologicky odbúrateľný a vstrebateľný				vyžaduje sa	spĺňa								2.6.	biologicky odbúrateľný a vstrebateľný				vyžaduje sa
2.7.	biokompatibilný polymer bez nežiadúcich účinkov na tkanivo organizmu				vyžaduje sa	spĺňa								2.7.	biokompatibilný polymer bez nežiadúcich účinkov na tkanivo organizmu				vyžaduje sa
2.8.	udržiava svoju konzistenciu aj pri nasýtení				vyžaduje sa	spĺňa								2.8.	udržiava svoju konzistenciu aj pri nasýtení				vyžaduje sa
2.9.	baktericidný proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.				vyžaduje sa	spĺňa								2.9.	baktericidný proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.				vyžaduje sa
2.10.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 3 min. od podania				vyžaduje sa	spĺňa								2.10.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 3 min. od podania				vyžaduje sa
2.11.	plne vstrebateľný do 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)				vyžaduje sa	spĺňa								2.11.	plne vstrebateľný do 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)				vyžaduje sa
2.12.	hemostatikum je možné strihať, skladať do požadovanej veľkosti; pri krájaní sa nedrobia				vyžaduje sa	spĺňa								2.12.	hemostatikum je možné strihať, skladať do požadovanej veľkosti; pri krájaní sa nedrobia				vyžaduje sa
2.13.	pri minimálne invazívnych operačných zákrokoch, endoskopické výkony, laparoscopia (nestáča sa z nástroja)				vyžaduje sa	spĺňa								2.13.	pri minimálne invazívnych operačných zákrokoch, endoskopické výkony, laparoscopia (nestáča sa z nástroja)				vyžaduje sa
2.14.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa	spĺňa								2.14.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa
2.15.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa	spĺňa								2.15.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa
2.16.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa	spĺňa								2.16.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa

2.17.	požadované veľkosti v kalkulácii ceny označené ako														2.17.	požadované veľkosti v kalkulácii ceny označené ako					vyžaduje sa
	Položka 2.1. - 5 x 7,5cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks						spĺňa									Položka 2.1. - 5 x 7,5cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					vyžaduje sa
	Položka 2.2 - 7 x10 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks						spĺňa									Položka 2.2 - 7 x10 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					vyžaduje sa
	Položka 2.3-12,5 x 5 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks						nesplňa/2,5 x 9 cm									Položka 2.3- 2,5 x 9 cm max. do 5x12,5 cm					vyžaduje sa
	Položka 2.4- 20x10 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks						nesplňa/14 x 20 cm									Položka 2.4- 10 x20 cm cm max. 14x20 cm					vyžaduje sa
3. Oxidovaná neregenerovaná celulóza, netkaný vláknitý materiál - spoločné požiadavky pre položky 3.1., 3.2, 3.3., 3.4															3. Oxidovaná neregenerovaná celulóza, netkaný vláknitý materiál - spoločné požiadavky pre položky 3.1., 3.2, 3.3., 3.4						
3.1.	materiál: oxidovaná neregenerovaná celulóza, 100% rastlinného pôvodu vyrobená z prírodnej bavlny					vyžaduje sa	spĺňa					spĺňa			3.1.	materiál: oxidovaná neregenerovaná celulóza, 100% rastlinného pôvodu vyrobená z prírodnej bavlny					vyžaduje sa
3.2.	materiál: mäkký, ľahký, poddajný a vrstvený materiál - fibrilárna vata, netkaný vláknitý materiál					vyžaduje sa	spĺňa					spĺňa			3.2.	materiál: mäkký, ľahký, poddajný a vrstvený materiál - fibrilárna vata, netkaný vláknitý materiál					vyžaduje sa
3.3.	hemostatický vstrebateľný prostriedok biokompatibilný					vyžaduje sa	spĺňa					spĺňa			3.3.	hemostatický vstrebateľný prostriedok biokompatibilný					vyžaduje sa
3.4.	podporuje prirodzenú zrážavu krvácania vďaka absorpčným vlastnostiam a schopnosti denaturovať proteíny, čo pomáha vytvoriť zrazeninu zastavujúcu krvácanie					vyžaduje sa	spĺňa					spĺňa			3.4.	podporuje prirodzenú zrážavu krvácania vďaka absorpčným vlastnostiam a schopnosti denaturovať proteíny, čo pomáha vytvoriť zrazeninu zastavujúcu krvácanie					vyžaduje sa
3.5.	na kontrolu hemostázy na veľkej chirurgickej ploche, na prekrytie veľkých operačných rán alebo ťažko prístupných plôch					vyžaduje sa	spĺňa					spĺňa			3.5.	na kontrolu hemostázy na veľkej chirurgickej ploche, na prekrytie veľkých operačných rán alebo ťažko prístupných plôch					vyžaduje sa
3.6.	biologicky odbúrateľný a vstrebateľný					vyžaduje sa	spĺňa					spĺňa			3.6.	biologicky odbúrateľný a vstrebateľný					vyžaduje sa
3.7.	biokompatibilný polymér bez nežiadúcich účinkov na tkanivo organizmu					vyžaduje sa	spĺňa					spĺňa			3.7.	biokompatibilný polymér bez nežiadúcich účinkov na tkanivo organizmu					vyžaduje sa
3.8.	udržiava svoju konzistenciu aj pri nasýtení					vyžaduje sa	spĺňa					spĺňa			3.8.	udržiava svoju konzistenciu aj pri nasýtení					vyžaduje sa
3.9.	baktericídny proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.					vyžaduje sa	spĺňa					spĺňa			3.9.	baktericídny proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.					vyžaduje sa
3.10.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 3 min. od podania					vyžaduje sa	spĺňa					spĺňa			3.10.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 3 min. od podania					vyžaduje sa
3.11.	plne vstrebateľný do 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)					vyžaduje sa	spĺňa					spĺňa			3.11.	plne vstrebateľný do 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)					vyžaduje sa
3.12.	hemostatikum je možné strihať, premiestňovať, vysoko flexibilný materiál					vyžaduje sa	spĺňa					spĺňa			3.12.	hemostatikum je možné strihať, premiestňovať, vysoko flexibilný materiál					vyžaduje sa
3.13.	aplikácia: vkladá sa do krvácejúcej rany pomocou napr.pinzety, je možné ho aplikovať po vrstvách					vyžaduje sa	spĺňa					spĺňa			3.13.	aplikácia: vkladá sa do krvácejúcej rany pomocou napr.pinzety, je možné ho aplikovať po vrstvách					vyžaduje sa
3.14.	sterilné balenie po ks					vyžaduje sa	spĺňa					spĺňa			3.14.	sterilné balenie po ks					vyžaduje sa
3.15.	určené na jednorazové použitie					vyžaduje sa	spĺňa					spĺňa			3.15.	určené na jednorazové použitie					vyžaduje sa
3.16.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby					vyžaduje sa	spĺňa					spĺňa			3.16.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby					vyžaduje sa
3.17.	požadované veľkosti v kalkulácii ceny označené ako														3.17.	požadované veľkosti v kalkulácii ceny označené ako					vyžaduje sa
	Položka 3.1 - 2,5 x 5 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks						spĺňa					spĺňa				Položka 3.1 - 2,5 x 5 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					vyžaduje sa
	Položka 3.2 - 5 x 7,5 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks						spĺňa					spĺňa				Položka 3.2 - 5 x 7,5 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					vyžaduje sa
	Položka 3.3 - 5 x 10 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks						spĺňa					spĺňa				Položka 3.3 - 5 x 10 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					vyžaduje sa

	Položka 3.4 - 10 x 10 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks						spĺňa						spĺňa					Položka 3.4 - 10 x 10 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks						vyžaduje sa
4. Oxidovaná neregenerovaná celulóza, netkaný vlákniťý materiál so zvýšenou pevnosťou														4. Oxidovaná neregenerovaná celulóza, netkaný vlákniťý materiál so zvýšenou pevnosťou										
4.1.	materiál: oxidovaná neregenerovaná celulóza, 100% rastlinného pôvodu vyrobená z prírodnej bavlny				vyžaduje sa		spĺňa						spĺňa					4.1.	materiál: oxidovaná neregenerovaná celulóza, 100% rastlinného pôvodu vyrobená z prírodnej bavlny					vyžaduje sa
4.2.	materiál: mäkký, ľahký, poddajný a vrstvený materiál - netkaný vlákniťý materiál so zvýšenou pevnosťou				vyžaduje sa		spĺňa						spĺňa					4.2.	materiál: mäkký, ľahký, poddajný a vrstvený materiál - netkaný vlákniťý materiál so zvýšenou pevnosťou					vyžaduje sa
4.3.	hemostatický vstrebateľný prostriedok biokompatibilný				vyžaduje sa		spĺňa						spĺňa					4.3.	hemostatický vstrebateľný prostriedok biokompatibilný					vyžaduje sa
4.4.	podporuje prirodzenú zrážku krvácania vďaka absorpčným vlastnostiam a schopnosti denaturovať proteíny, čo pomáha vytvoriť zrazeninu zastavujúcu krvácanie				vyžaduje sa		spĺňa						spĺňa					4.4.	podporuje prirodzenú zrážku krvácania vďaka absorpčným vlastnostiam a schopnosti denaturovať proteíny, čo pomáha vytvoriť zrazeninu zastavujúcu krvácanie					vyžaduje sa
4.5.	na kontrolu hemostázy na veľkej chirurgickej ploche, na prekrytie veľkých operačných rán alebo ťažko prístupných plôch				vyžaduje sa		spĺňa						spĺňa					4.5.	na kontrolu hemostázy na veľkej chirurgickej ploche, na prekrytie veľkých operačných rán alebo ťažko prístupných plôch					vyžaduje sa
4.6.	biologicky odbúrateľný a vstrebateľný				vyžaduje sa		spĺňa						spĺňa					4.6.	biologicky odbúrateľný a vstrebateľný					vyžaduje sa
4.7.	biokompatibilný polymér bez nežiadúcich účinkov na tkanivo organizmu				vyžaduje sa		spĺňa						spĺňa					4.7.	biokompatibilný polymér bez nežiadúcich účinkov na tkanivo organizmu					vyžaduje sa
4.8.	udržiava svoju konzistenciu aj pri nasýtení				vyžaduje sa		spĺňa						spĺňa					4.8.	udržiava svoju konzistenciu aj pri nasýtení					vyžaduje sa
4.9.	baktericídny proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.				vyžaduje sa		spĺňa						spĺňa					4.9.	baktericídny proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.					vyžaduje sa
4.10.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 3 min. od podania				vyžaduje sa		spĺňa						spĺňa					4.10.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 3 min. od podania					vyžaduje sa
4.11.	plne vstrebateľný do 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)				vyžaduje sa		spĺňa						spĺňa					4.11.	plne vstrebateľný do 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)					vyžaduje sa
4.12.	hemostatikum je možné strihať, premiestňovať, vysoko flexibilný materiál				vyžaduje sa		spĺňa						spĺňa					4.12.	hemostatikum je možné strihať, premiestňovať, vysoko flexibilný materiál					vyžaduje sa
4.13.	aplikácia: vkladá sa do krvácejúcej rany pomocou napr. pinzety, je možné ho aplikovať po vrstvách				vyžaduje sa		spĺňa						spĺňa					4.13.	aplikácia: vkladá sa do krvácejúcej rany pomocou napr. pinzety, je možné ho aplikovať po vrstvách					vyžaduje sa
4.14.	vyššia pevnosť materiálu, možné ho zrolovať, zavádzať trokarom,				vyžaduje sa		spĺňa						spĺňa					4.14.	vyššia pevnosť materiálu, možné ho zrolovať, zavádzať trokarom,					vyžaduje sa
4.15.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa		spĺňa						spĺňa					4.15.	sterilné balenie po ks					vyžaduje sa
4.16.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa		spĺňa						spĺňa					4.16.	určené na jednorazové použitie					vyžaduje sa
4.17.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CR s číslom modifikovanej osoby				vyžaduje sa		spĺňa						spĺňa					4.17.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CR s číslom modifikovanej osoby					vyžaduje sa
4.18.	rozmer - 5 x 5 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks						spĺňa					nespĺňa/5x10cm, 5x7,5cm						4.18.	rozmer - 5 x 5 cm resp. 5x7,5 cm max do 5x10cm					vyžaduje sa
5. Oxidovaná regenerovaná celulóza, voľne pletená textilná gáza (loose-knit) - spoločné požiadavky pre položky 5.1, 5.2, 5.3, 5.4, 5.5														5. Oxidovaná regenerovaná celulóza, voľne pletená textilná gáza (loose-knit) - spoločné požiadavky pre položky 5.1, 5.2, 5.3, 5.4, 5.5										
5.1.	materiál: oxidovaná regenerovaná celulóza, 100% rastlinné hemostatikum				vyžaduje sa		spĺňa, príloha č.3			spĺňa/Original	áno		spĺňa					5.1.	materiál: oxidovaná regenerovaná celulóza, 100% rastlinné hemostatikum					vyžaduje sa
5.2.	voľne pletená/ knitted textilná štruktúra				vyžaduje sa		spĺňa, príloha č.3			spĺňa	áno		spĺňa					5.2.	voľne pletená/ knitted textilná štruktúra					vyžaduje sa
5.3.	bežateľové hemostatikum				vyžaduje sa		spĺňa, príloha č.3			spĺňa	áno		spĺňa					5.3.	bežateľové hemostatikum					vyžaduje sa
5.4.	pripravené riadenou oxidáciou regenerovanej celulózy				vyžaduje sa		spĺňa, príloha č.3			spĺňa	áno		spĺňa					5.4.	pripravené riadenou oxidáciou regenerovanej celulózy					vyžaduje sa
5.5.	nízka hladina pH 2,5-3,5				vyžaduje sa		spĺňa, príloha č.3, pH 3,13			spĺňa	nie, pH 2-3/mierne kyslé, čo poskytuje antibakteriálny účinok		spĺňa					5.5.	nízka hladina pH (2-max.3,5)- hladina zabezpečujúca antibakteriálny účinok					vyžaduje sa

	5.6.	zabezpečuje lokálnu hemostázu počas chirurgických zákrokov- kapilárne, venózne a arteriálne krvácanie, v prípade, ak ligácia alebo zastavenia krvácania tlakom nie je možné				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3				spĺňa	áno			spĺňa		5.6.	zabezpečuje lokálnu hemostázu počas chirurgických zákrokov- kapilárne, venózne a arteriálne krvácanie, v prípade, ak ligácia alebo zastavenia krvácania tlakom nie je možné					vyžaduje sa
	5.7.	biologicky odbúrateľný a vstrebateľný				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3				spĺňa	áno			spĺňa		5.7.	biologicky odbúrateľný a vstrebateľný					vyžaduje sa
	5.8.	flexibilné a tvárne hemostatikum - prispôsobí sa povrchu				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3				spĺňa	áno			spĺňa		5.8.	flexibilné a tvárne hemostatikum - prispôsobí sa povrchu					vyžaduje sa
	5.9.	baktericídny proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3				spĺňa	áno			spĺňa		5.9.	baktericídny proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.					vyžaduje sa
	5.10.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 3 min. od podania				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3				spĺňa	áno			spĺňa		5.10.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 3 min. od podania					vyžaduje sa
	5.11.	plne vstrebateľný do 7 až 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)				vyžaduje sa	7 až 14 dní				spĺňa	áno			spĺňa		5.11.	plne vstrebateľný do 7 až 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)					vyžaduje sa
	5.12.	možné použiť aj s elektrokoaguláciou				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3				spĺňa	áno			spĺňa		5.12.	možné použiť aj s elektrokoaguláciou					vyžaduje sa
	5.13.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3				spĺňa	áno			spĺňa		5.13.	sterilné balenie po ks					vyžaduje sa
	5.14.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3				spĺňa	áno			spĺňa		5.14.	určené na jednorazové použitie					vyžaduje sa
	5.15.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3				spĺňa	áno			spĺňa		5.15.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby					vyžaduje sa
	5.16.	požadované veľkosti v kalkulácii ceny ako:					spĺňa, príloha č.3										5.16.	požadované veľkosti v kalkulácii ceny ako:					vyžaduje sa
		Položka 5.1 - 5 x 1,25 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					spĺňa, príloha č.3			1906GB (1,25x5)	áno			spĺňa/1,3x5,1 cm				Položka 5.1 - 5 x 1,25 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					vyžaduje sa
		Položka 5.2 - 2,5 x 5 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					spĺňa, príloha č.3							spĺňa/2,5x5,1 cm				Položka 5.2 - 2,5 x 5 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					vyžaduje sa
		Položka 5.3 - 5 x 7,5 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					spĺňa, príloha č.3			1903GB (5x7,5)	áno			spĺňa/5,1x7,6 cm				Položka 5.3 - 5 x 7,5 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					vyžaduje sa
		Položka 5.4 - 7,5 x 10 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					spĺňa, príloha č.3							spĺňa/7,6x10,2 cm				Položka 5.4 - 7,5 x 10 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					vyžaduje sa
		Položka 5.5 - 10 x 20 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					spĺňa, príloha č.3			1902GB (10x20)	áno			spĺňa/10,2x20,3 cm				Položka 5.5 - 10 x 20 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					vyžaduje sa
6. Oxidovaná regenerovaná celulóza, vrstvená/fibrilárna forma - spoločné požiadavky pre položky 6.1, 6.2, 6.3, 6.4																	6. Oxidovaná regenerovaná celulóza, vrstvená/fibrilárna forma - spoločné požiadavky pre položky 6.1, 6.2, 6.3, 6.4						
	6.1.	materiál: oxidovaná regenerovaná celulóza, 100% rastlinné hemostatikum				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3			spĺňa/Fibrillar	áno			spĺňa			6.1.	materiál: oxidovaná regenerovaná celulóza, 100% rastlinné hemostatikum					vyžaduje sa
	6.2.	bezlátexové hemostatikum				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3			spĺňa	áno			spĺňa			6.2.	bezlátexové hemostatikum					vyžaduje sa
	6.3.	mäkká, poddajná, ľahká a vrstvená/fibrilárna štruktúra umožňujúca oddeľovať vrstvy				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3			spĺňa	áno			spĺňa			6.3.	mäkká, poddajná, ľahká a vrstvená/fibrilárna štruktúra umožňujúca oddeľovať vrstvy					vyžaduje sa
	6.4.	zabezpečuje lokálnu hemostázu počas chirurgických zákrokov -kapilárne, venózne a arteriálne krvácanie, v prípade ak ligácia alebo zastavenie krvácania tlakom nie je možné				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3			spĺňa	áno			spĺňa			6.4.	zabezpečuje lokálnu hemostázu počas chirurgických zákrokov -kapilárne, venózne a arteriálne krvácanie, v prípade ak ligácia alebo zastavenie krvácania tlakom nie je možné					vyžaduje sa
	6.5.	prípravené riadenou oxidáciou regenerovanej celulózy				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3			spĺňa	áno			spĺňa			6.5.	prípravené riadenou oxidáciou regenerovanej celulózy					vyžaduje sa
	6.6.	nízka hladina pH 2,5-3,5				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3, pH 3,13			spĺňa	níe, pH 2-3/mierne kyslé, čo poskytuje antibakteriálny účinok			spĺňa			6.6.	nízka hladina pH (2-max.3,5)- hladina zabezpečujúca antibakteriálny účinok					vyžaduje sa
	6.7.	flexibilné a tvárne -prispôsobuje sa povrchu				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3			spĺňa	áno			spĺňa			6.7.	flexibilné a tvárne -prispôsobuje sa povrchu					vyžaduje sa
	6.8.	baktericídny proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3			spĺňa	áno			spĺňa			6.8.	baktericídny proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.					vyžaduje sa
	6.9.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 3 min. od podania				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3			spĺňa	áno			spĺňa			6.9.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 3 min. od podania					vyžaduje sa

6.10.	plne vstrebateľný do 7 až 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)				vyžaduje sa	7 až 14 dní			spĺňa	áno			spĺňa		6.10.	plne vstrebateľný do 7 až 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)				vyžaduje sa
6.11.	hemostatikum je možné strihať, skladať do požadovanej veľkosti;				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3			spĺňa	áno			spĺňa		6.11.	hemostatikum je možné strihať, skladať do požadovanej veľkosti;				vyžaduje sa
6.12.	možné použiť aj s elektrokoaguláciou				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3			spĺňa	áno			spĺňa		6.12.	možné použiť aj s elektrokoaguláciou				vyžaduje sa
6.13.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3			spĺňa	áno			spĺňa		6.13.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa
6.14.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3			spĺňa	áno			spĺňa		6.14.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa
6.15.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3			spĺňa	áno			spĺňa		6.15.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa
6.16.	požadované veľkosti v kalkulácii ceny ako:					spĺňa, príloha č.3									6.16.	požadované veľkosti v kalkulácii ceny ako:				vyžaduje sa
	Položka 6.1 - 2,5 x 5 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					spĺňa, príloha č.3			411961 (2,5x5 cm)	áno, 2,6 x 5,1 cm			2,5x5,1 cm/spĺňa			Položka 6.1 - 2,5 x 5 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks				vyžaduje sa
	Položka 6.2 - 5 x 10 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					spĺňa, príloha č.3			411962 (5,1x10,2 cm)	áno, 5,1 x 10,2 cm			5,1x10,2 cm/spĺňa			Položka 6.2 - 5 x 10 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks				vyžaduje sa
	Položka 6.3 - 10x10 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					spĺňa, príloha č.3			411963 (10,2x10,2)	áno, 10,2 x 10,2 cm			10,2x10,2 cm/spĺňa			Položka 6.3 - 10x10 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks				vyžaduje sa
	Položka 6.4 - 5 x 7,5 (tolerancia + / - 10%) /1 ks					spĺňa, príloha č.3							5,1x7,6 cm/spĺňa			Položka 6.4 - 5 x 7,5 (tolerancia + / - 10%) /1 ks				vyžaduje sa
7. Oxidovaná regenerovaná celulóza, husto pletená tkanina so zvýšenou pevnosťou (dense-knit) - spoločné požiadavky pre položky 7.1, 7.2, 7.3															7. Oxidovaná regenerovaná celulóza, husto pletená tkanina so zvýšenou pevnosťou (dense-knit) - spoločné požiadavky pre položky 7.1, 7.2, 7.3					
7.1.	materiál: oxidovaná regenerovaná celulóza, 100% rastlinné hemostatikum				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3			spĺňa/Nu-Knit	áno			spĺňa		7.1.	materiál: oxidovaná regenerovaná celulóza, 100% rastlinné hemostatikum				vyžaduje sa
7.2.	materiál: mäkký, ľahký, vysokopevný v ťahu, pletená oxidovaná regenerovaná celulóza, vo vode nerozpustný				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3			spĺňa	áno			spĺňa		7.2.	materiál: mäkký, ľahký, vysokopevný v ťahu, pletená oxidovaná regenerovaná celulóza, vo vode nerozpustný				vyžaduje sa
7.3.	hemostatický vstrebateľný prostriedok				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3			spĺňa	áno			spĺňa		7.3.	hemostatický vstrebateľný prostriedok				vyžaduje sa
7.4.	zabezpečuje lokálnu hemostázu počas chirurgických zákrokov - kapilárne, venózne a arteriálne krvácanie, v prípade ak ligácia alebo zastavenie krvácania tlakom nie je možné				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3			spĺňa	áno			spĺňa		7.4.	zabezpečuje lokálnu hemostázu počas chirurgických zákrokov - kapilárne, venózne a arteriálne krvácanie, v prípade ak ligácia alebo zastavenie krvácania tlakom nie je možné				vyžaduje sa
7.5.	prípravené riadenou oxidáciou regenerovanej celulózy				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3			spĺňa	áno			spĺňa		7.5.	prípravené riadenou oxidáciou regenerovanej celulózy				vyžaduje sa
7.6.	nízka hladina pH 2,5-3,5				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3, pH 3,13			spĺňa	nie, pH 2-3/mierne kyslé, čo poskytuje antibakteriálny účinok			spĺňa		7.6.	nízka hladina pH (2-max.3,5)- hladina zabezpečujúca antibakteriálny účinok				vyžaduje sa
7.7.	baktericidný proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3			spĺňa	áno			spĺňa		7.7.	baktericidný proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.				vyžaduje sa
7.8.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 3 min. od podania				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3			spĺňa	áno			spĺňa		7.8.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 3 min. od podania				vyžaduje sa
7.9.	plne vstrebateľný do 7 až 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3 - 7 až 14 dní			spĺňa	áno			spĺňa		7.9.	plne vstrebateľný do 7 až 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)				vyžaduje sa
7.10.	hemostatikum je možné strihať, skladať do požadovanej veľkosti;				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3			spĺňa	áno			spĺňa		7.10.	hemostatikum je možné strihať, skladať do požadovanej veľkosti;				vyžaduje sa
7.11.	možné použiť aj s elektrokoaguláciou				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3			spĺňa	áno			spĺňa		7.11.	možné použiť aj s elektrokoaguláciou				vyžaduje sa
7.12.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3			spĺňa	áno			spĺňa		7.12.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa
7.13.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3			spĺňa	áno			spĺňa		7.13.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa
7.14.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3			spĺňa	áno			spĺňa		7.14.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa

7.15.		požadované veľkosti v kalkulácii ceny ako:						spĺňa, príloha č.3								7.15.		požadované veľkosti v kalkulácii ceny ako:								vyžaduje sa			
		Položka 7.1 - 2,5 x 5 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks						spĺňa, príloha č.3						2,5x5,1 cm/spĺňa				Položka 7.1 - 2,5 x 5 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks						vyžaduje sa					
		Položka 7.2 - 7,5 x 10 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks						spĺňa, príloha č.3		spĺňa/1943GB (7,6x10,2 cm		áno, 7,6 x 10,2 cm		7,6x10,2 cm/spĺňa				Položka 7.2 - 7,5 x 10 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks						vyžaduje sa					
		Položka 7.3 - 15 x 22 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks						spĺňa, príloha č.3		spĺňa (15x23)/1946M		áno, 15,2 x 22,9 cm		15,2x22,9 cm/spĺňa				Položka 7.3 - 15 x 22 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks						vyžaduje sa					
8. Želatinová hemostatická špongia (vstrebateľná) - spoločné požiadavky pre položky 8.1, 8.2, 8.3, 8.4, 8.5																				8. Želatinová hemostatická špongia (vstrebateľná) - spoločné požiadavky pre položky 8.1, 8.2, 8.3, 8.4, 8.5									
8.1.		zabezpečuje lokálnu adjuvantnú hemostázu počas chirurgických zákrokov - kapilárne, venózne a artériové krvácanie,				vyžaduje sa				spĺňa/Spongostan		áno		spĺňa		spĺňa		8.1.		zabezpečuje lokálnu adjuvantnú hemostázu počas chirurgických zákrokov - kapilárne, venózne a artériové krvácanie,						vyžaduje sa			
8.2.		pH neutrálne (cca 6,5–7,5)				vyžaduje sa				spĺňa		áno, pH 7		spĺňa		spĺňa		8.2.		pH neutrálne (cca 6,5–7,5)						vyžaduje sa			
8.3.		na použitie v suchom, prípadne napustená sterilným roztokom 0,9% NaCl				vyžaduje sa				spĺňa		áno		spĺňa		spĺňa		8.3.		na použitie v suchom, prípadne napustená sterilným roztokom 0,9% NaCl						vyžaduje sa			
8.4.		vo vode nerozpustná				vyžaduje sa				spĺňa		áno		spĺňa		spĺňa		8.4.		vo vode nerozpustná						vyžaduje sa			
8.5.		porézna štruktúra				vyžaduje sa				spĺňa		áno		spĺňa		spĺňa		8.5.		porézna štruktúra						vyžaduje sa			
8.6.		materiál: 100% purifikovaná prasacia želatína (prípustný aj iný živočíšny ekvivalent)				vyžaduje sa				spĺňa		áno		spĺňa		spĺňa		8.6.		materiál: 100% purifikovaná prasacia želatína (prípustný aj iný živočíšny ekvivalent)						vyžaduje sa			
8.7.		tvarovateľná: v suchom stave je možné krájať do požadovaného tvaru a veľkosti				vyžaduje sa				spĺňa		áno		spĺňa		spĺňa		8.7.		tvarovateľná: v suchom stave je možné krájať do požadovaného tvaru a veľkosti						vyžaduje sa			
8.8.		plne vstrebateľná do 4 až 6 týždňov				vyžaduje sa				spĺňa		áno		spĺňa		spĺňa		8.8.		plne vstrebateľná do 4 až 6 týždňov						vyžaduje sa			
8.9.		skvapalňuje sa - 2 až 5 dní				vyžaduje sa				spĺňa		nie, 3-5 dní		spĺňa		spĺňa		8.9.		skvapalňuje sa -do 5 dní max.						vyžaduje sa			
8.10.		sterilné balenie po 1 ks				vyžaduje sa				spĺňa		áno		spĺňa		spĺňa		8.10.		sterilné balenie po 1 ks						vyžaduje sa			
8.11.		určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa				spĺňa		áno		spĺňa		spĺňa		8.11.		určené na jednorazové použitie						vyžaduje sa			
8.12.		min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa				spĺňa		áno		spĺňa		spĺňa		8.12.		min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby						vyžaduje sa			
8.13.		požadované veľkosti v kalkulácii ceny ako:																8.13.		požadované veľkosti v kalkulácii ceny ako:						vyžaduje sa			
		Položka 8.1- 7,5 x 5 x 1 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks								spĺňa(7x5x1)/MS0002		áno, 8 x 5 x 1 cm		spĺňa/80x50x10mm		7x5x1 cm/spĺňa				Položka 8.1- min. 7,5 x 5 x 1 cm - max. 8 x 6,25 x 1 cm						vyžaduje sa			
		Položka 8.2- 8 x 3 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks								MS0004 (8x3cm)		áno		spĺňa		8x3 cm/spĺňa				Položka 8.2- 8 x 3 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks						vyžaduje sa			
		Položka 8.3 - 1 x 1 x 1 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks								MS0005 (1x1x1)		áno		spĺňa		1x1x1 cm/spĺňa				Položka 8.3 - 1 x 1 x 1 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks						vyžaduje sa			
		Položka 8.4 - 8 x 5 x 1 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks										áno		spĺňa		8x5x1 cm/spĺňa				Položka 8.4 -sa spája s položkou 8.1						vyžaduje sa			
		Položka 8.5 - 8 x 6,25 x 1 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks										nie, 8 x 5 x 1 cm				8x5x1 cm/spĺňa				Položka 8.5 -sa spája s položkou 8.1						vyžaduje sa			
9. Kolagénové vstrebateľné hemostatikum s aktívnym povlakom (NHS-PEG) - spoločné požiadavky pre položky 9.1, 9.2, 9.3																				Uvedenú položku verejný obstarávateľ nebude centrálne obstarávať									
9.1.		materiál: denaturovaný kolagén hovädzieho pôvodu + vrstva NHS-PEG				vyžaduje sa																							
9.2.		po kontakte s vlhkým tkanivom okamžitá adhezivna schopnosť a vytvorenie tesniacej vrstvy; dostatočná adhezivita aj na miernom krvácajúcom povrchu				vyžaduje sa																							

[illegible]

10.10.	jednorazové použitie					vyžaduje sa														
10.11.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby					vyžaduje sa														
10.12.	rozmer 1ks - 5 ml (tolerancia + / - 10%) /1 ks																			
11. Želatinová hemostatická matrica s možnosťou použitia trombínu															11. Želatinová hemostatická matrica s možnosťou použitia trombínu					
11.1.	materiál: ľudský trombín a bravčová želatína (prípustná aj iná forma živočíšnej želatíny)					vyžaduje sa	splníť/surgiflp s trombinom								11.1.	materiál: ľudský trombín a bravčová želatína (prípustná aj iná forma živočíšnej želatíny)				vyžaduje sa
11.2.	bez latexu					vyžaduje sa				spĺňa					11.2.	bez latexu				vyžaduje sa
11.3.	predplnená striekačka s flowable (gélovou) želatínovou matricou					vyžaduje sa				spĺňa					11.3.	predplnená striekačka s flowable (gélovou) želatínovou matricou				vyžaduje sa
11.4.	predplnenú striekačku je možné použiť: a) zmiešaním so sterilným roztokom 0,9% NaCl alebo b) s roztokom trombínu					vyžaduje sa				spĺňa					11.4.	predplnenú striekačku je možné použiť: a) zmiešaním so sterilným roztokom 0,9% NaCl alebo b) s roztokom trombínu				vyžaduje sa
11.5.	zastavuje kapilárne, žilové a tepnové krvácanie pri chirurgických zákrokoch					vyžaduje sa				spĺňa					11.5.	zastavuje kapilárne, žilové a tepnové krvácanie pri chirurgických zákrokoch				vyžaduje sa
11.6.	Vhodné na aplikáciu na vlhké/krvávajúce povrchy bez nutnosti úplného vysušenia					vyžaduje sa				spĺňa					11.6.	Vhodné na aplikáciu na vlhké/krvávajúce povrchy bez nutnosti úplného vysušenia				vyžaduje sa
11.7.	objemová expanzia po kontakte s tekutinou					vyžaduje sa				spĺňa					11.7.	objemová expanzia po kontakte s tekutinou				vyžaduje sa
11.8.	absorbcia - enzymatická 4-6 týždňov					vyžaduje sa				spĺňa					11.8.	absorbcia - enzymatická 4-6 týždňov				vyžaduje sa
11.9.	hemostáza do ≤ 2 minút pri miernom až strednom kapilárnom/parenchymovom krvácaní					vyžaduje sa				spĺňa					11.9.	hemostáza do ≤ 2 minút pri miernom až strednom kapilárnom/parenchymovom krvácaní				vyžaduje sa
11.10.	ph neutrálna					vyžaduje sa				spĺňa					11.10.	ph neutrálna				vyžaduje sa
11.11.	biokompatibilný, netoxický					vyžaduje sa				spĺňa					11.11.	biokompatibilný, netoxický				vyžaduje sa
11.12.	jednorazové použitie					vyžaduje sa				spĺňa					11.12.	jednorazové použitie				vyžaduje sa
11.13.	sterilné balenie po ks					vyžaduje sa				spĺňa					11.13.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa
11.14.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby					vyžaduje sa				spĺňa					11.14.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa
11.15.	rozmer 1ks - 8ml (tolerancia + / - 10%) /1 ks									MS0012 (8 ml)					11.15.	rozmer 1ks - 8ml (tolerancia + / - 10%) /1 ks				vyžaduje sa
12. Oxidovaná regenerovaná celulóza, prášok - spoločné požiadavky pre položky 12.1, 12.2, 12.3															12. Oxidovaná regenerovaná celulóza, prášok - spoločné požiadavky pre položky 12.1, 12.2, 12.3					
12.1.	materiál: oxidovaná regenerovaná celulóza v práškovej forme, 100% rastlinné hemostatikum					vyžaduje sa	Hemostatický prášok na báze škrobu/ 100% rastlinné hemostatikum		spĺňa						12.1.	materiál: oxidovaná regenerovaná celulóza v práškovej forme, 100% rastlinné hemostatikum				vyžaduje sa
12.2.	aplikátor pre otvorené výkony					vyžaduje sa			spĺňa						12.2.	aplikátor pre otvorené výkony				vyžaduje sa
12.3.	hemostatický vstrebateľný prostriedok					vyžaduje sa			spĺňa						12.3.	hemostatický vstrebateľný prostriedok				vyžaduje sa
12.4.	zabezpečuje lokálnu hemostázu počas chirurgických zákrokov - kapilárne, venózne a malé arteriálne krvácanie, ako pomôcka pri ligácií					vyžaduje sa			spĺňa						12.4.	zabezpečuje lokálnu hemostázu počas chirurgických zákrokov - kapilárne, venózne a malé arteriálne krvácanie, ako pomôcka pri ligácií				vyžaduje sa
12.5.	použitie v suchej forme					vyžaduje sa			spĺňa						12.5.	použitie v suchej forme				vyžaduje sa
12.6.	účinné vo vlhkom prostredí krvácajúceho poľa					vyžaduje sa			spĺňa						12.6.	účinné vo vlhkom prostredí krvácajúceho poľa				vyžaduje sa

[illegible]

16.5.	materiál zároveň pôsobí ako bariéra proti baktériám, čím znižuje riziko infekcie v mieste aplikácie					vyžaduje sa														
16.6.	rýchla aktivácia hemostázy a skrátenie času kompresie					vyžaduje sa														
16.7.	hypoalergénny materiál, bez známych vedľajších účinkov					vyžaduje sa														
16.8.	jednoduchá aplikácia a bezbolestné odstránenie					vyžaduje sa														
16.9.	neovplyvňuje arteriálny prietok a nespôsobuje oklúziu ciev					vyžaduje sa														
16.10.	sterilné balenie po ks					vyžaduje sa														
16.11.	určené na jednorazové použitie					vyžaduje sa														
16.12.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby					vyžaduje sa														
16.13.	veľkosť 1 ks-5,5 x 5,5 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks																			
17. Absorpčný tlakový obväz na zástavu krvácania v oblasti periférnych žíl															17. Absorpčný tlakový obväz na zástavu krvácania v oblasti periférnych žíl					
17.1.	absorpčný hemostatický tlakový obväz určený na zástavu krvácania a prekrytie vpichu v oblasti periférnych žíl po odobratí krvi, po transfúzii, infúzii alebo po ukončení hemodialýzy. Služí na zabezpečenie lokálnej kompresie a absorpciu zvyškov krvi v mieste vpichu, pričom zároveň chráni kožu pred kontamináciou a mechanickým poškodením					vyžaduje sa							spĺňa	17.1.	absorpčný hemostatický tlakový obväz určený na zástavu krvácania a prekrytie vpichu v oblasti periférnych žíl po odobratí krvi, po transfúzii, infúzii alebo po ukončení hemodialýzy. Služí na zabezpečenie lokálnej kompresie a absorpciu zvyškov krvi v mieste vpichu, pričom zároveň chráni kožu pred kontamináciou a mechanickým poškodením					vyžaduje sa
17.2.	obväz pozostáva z viacvrstvového absorpčného jadra, ktoré účinne viaže krv a telesné tekutiny					vyžaduje sa							spĺňa	17.2.	obväz pozostáva z viacvrstvového absorpčného jadra, ktoré účinne viaže krv a telesné tekutiny					vyžaduje sa
17.3.	vrchná vrstva je priedušná, hypoalergénna a mierne elastická, čo umožňuje prispôsobenie sa tvaru končatiny bez nadmerného napätia					vyžaduje sa							spĺňa	17.3.	vrchná vrstva je priedušná, hypoalergénna a mierne elastická, čo umožňuje prispôsobenie sa tvaru končatiny bez nadmerného napätia					vyžaduje sa
17.4.	obväz obsahuje tlakovú zónu určenú na presné umiestnenie nad miestom vpichu, ktorá podporuje rýchle zastavenie krvácania					vyžaduje sa							spĺňa	17.4.	obväz obsahuje tlakovú zónu určenú na presné umiestnenie nad miestom vpichu, ktorá podporuje rýchle zastavenie krvácania					vyžaduje sa
17.5.	spodná adhezívna vrstva zabezpečuje jemné, ale pevné prichytenie bez poškodenia pokožky pri odstraňovaní					vyžaduje sa							spĺňa	17.5.	spodná adhezívna vrstva zabezpečuje jemné, ale pevné prichytenie bez poškodenia pokožky pri odstraňovaní					vyžaduje sa
17.6.	určený výhradne na periférne žily					vyžaduje sa							spĺňa	17.6.	určený výhradne na periférne žily					vyžaduje sa
17.7.	rýchla a účinná lokálna hemostáza po odobratí krvi alebo odstránení katétra					vyžaduje sa							spĺňa	17.7.	rýchla a účinná lokálna hemostáza po odobratí krvi alebo odstránení katétra					vyžaduje sa
17.8.	jednoduché použitie, vhodné aj pre hemodialyzačných pacientov					vyžaduje sa							spĺňa	17.8.	jednoduché použitie, vhodné aj pre hemodialyzačných pacientov					vyžaduje sa
17.9.	odstrániť do 2 hodín po aplikácii					vyžaduje sa							spĺňa	17.9.	odstrániť do 2 hodín po aplikácii					vyžaduje sa
17.10.	hypoalergénny materiál, minimalizujúci riziko podráždenia kože					vyžaduje sa							spĺňa	17.10.	hypoalergénny materiál, minimalizujúci riziko podráždenia kože					vyžaduje sa
17.11.	v prípade pretrvávajúceho krvácania sa musí obväz okamžite vymeniť					vyžaduje sa							spĺňa	17.11.	v prípade pretrvávajúceho krvácania sa musí obväz okamžite vymeniť					vyžaduje sa
17.12.	sterilné balenie po ks					vyžaduje sa							spĺňa (50ks v balení)	17.12.	sterilné balenie po ks					vyžaduje sa
17.13.	určené na jednorazové použitie					vyžaduje sa							spĺňa	17.13.	určené na jednorazové použitie					vyžaduje sa
17.14.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby					vyžaduje sa							spĺňa	17.14.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby					vyžaduje sa
17.15.	veľkosť 1 ks - 3,9 x 8 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks												spĺňa / 39mm x 80mm	17.15.	veľkosť 1 ks - 3,9 x 8 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					vyžaduje sa
18. Oxidovaná regenerovaná celulóza, netkaná textília vrstvená so štihlými vláknami - spoločné požiadavky pre položky 18.1, 18.2, 18.3															18. Oxidovaná regenerovaná celulóza, netkaná textília vrstvená so štihlými vláknami - spoločné požiadavky pre položky 18.1, 18.2, 18.3					

18.1.	materiál: oxidovaná regenerovaná celulóza, 100% rastlinné hemostatikum				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3							spĺňa		18.1.	materiál: oxidovaná regenerovaná celulóza, 100% rastlinné hemostatikum					vyžaduje sa
18.2	netkaná textilía pozostávajúca z viacvrstvových oxidovaných regenerovaných celulóзовých vlákien				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3							spĺňa		18.2.	netkaná textilía pozostávajúca z viacvrstvových oxidovaných regenerovaných celulóзовých vlákien					vyžaduje sa
18.3.	kompaktnejšia štruktúra so štihlými vláknami poskytujúcu väčšiu kontaktnú plochu priľnutia k povrchu rany, čím sa posilňuje hemostatický účinok				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3							spĺňa		18.3.	kompaktnejšia štruktúra so štihlými vláknami poskytujúcu väčšiu kontaktnú plochu priľnutia k povrchu rany, čím sa posilňuje hemostatický účinok					vyžaduje sa
18.4.	zabezpečuje lokálnu hemostázu počas chirurgických zákrokov -kapilárne, venózne a arteriálne krvácanie, v prípade ak ligácia alebo zastavenie krvácania tlakom nie je možné				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3							spĺňa		18.4.	zabezpečuje lokálnu hemostázu počas chirurgických zákrokov -kapilárne, venózne a arteriálne krvácanie, v prípade ak ligácia alebo zastavenie krvácania tlakom nie je možné					vyžaduje sa
18.5	plne vstrebateľný do 7 až 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3, 7 až 14 dní							spĺňa		18.5.	plne vstrebateľný do 7 až 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)					vyžaduje sa
18.6.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 2 min. od podania				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3							spĺňa		18.6.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 2 min. od podania					vyžaduje sa
18.7.	vytvára kyslé ph s baktericídnym účinkom				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3							spĺňa		18.7.	vytvára kyslé ph s baktericídnym účinkom					vyžaduje sa
18.8.	sterilné balenie po ks				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3							spĺňa		18.8.	sterilné balenie po ks					vyžaduje sa
18.9.	určené na jednorazové použitie				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3							spĺňa		18.9.	určené na jednorazové použitie					vyžaduje sa
18.10.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3							spĺňa		18.10.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby					vyžaduje sa
18.11.	požadované veľkosti uvedené v kalkulácii ceny uvedené ako:														18.11.	požadované veľkosti uvedené v kalkulácii ceny uvedené ako:					vyžaduje sa
	Položka 18.1 - 2,5 x 5 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					spĺňa, príloha č.3							2,5x5,1 cm/spĺňa			Položka 18.1 - 2,5 x 5 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					vyžaduje sa
	Položka 18.2 - 5 x 5 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					spĺňa, príloha č.3							5,1x5,1 cm/spĺňa			Položka 18.2 - 5 x 5 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					vyžaduje sa
	Položka 18.3 - 5 x 10 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					spĺňa, príloha č.3							5,1x10,2 cm/spĺňa			Položka 18.3 - 5 x 10 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					vyžaduje sa
19. Oxidovaná regenerovaná celulóza, štrukturovaná netkaná textilía															19. Oxidovaná regenerovaná celulóza, štrukturovaná netkaná textilía						
19.1.	materiál: oxidovaná regenerovaná celulóza, 100% rastlinné hemostatikum				vyžaduje sa	spĺňa/snow							áno		19.1.	materiál: oxidovaná regenerovaná celulóza, 100% rastlinné hemostatikum					vyžaduje sa
19.2.	bezlatexové hemostatikum				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3							áno		19.2.	bezlatexové hemostatikum					vyžaduje sa
19.3.	štruktúrovaná netkaná textilía, ktorá sa prispôsobí nerovným povrchom				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3							áno		19.3.	štruktúrovaná netkaná textilía, ktorá sa prispôsobí nerovným povrchom					vyžaduje sa
19.4.	zabezpečuje lokálnu hemostázu počas chirurgických zákrokov -kapilárne, venózne a arteriálne krvácanie, v prípade ak ligácia alebo zastavenie krvácania tlakom nie je možné				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3							áno		19.4.	zabezpečuje lokálnu hemostázu počas chirurgických zákrokov -kapilárne, venózne a arteriálne krvácanie, v prípade ak ligácia alebo zastavenie krvácania tlakom nie je možné					vyžaduje sa
19.5.	prípravené riadenou oxidáciou regenerovanej celulózy				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3							áno		19.5.	prípravené riadenou oxidáciou regenerovanej celulózy					vyžaduje sa
19.6.	nízka hladina pH 2,5-3,5				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3, pH-3,13							áno		19.6.	nízka hladina pH 2,5-3,5					vyžaduje sa
19.7.	baktericídny proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3							áno		19.7.	baktericídny proti grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám vrátane MRSA, VRE, PRSP a MRSE a pod.					vyžaduje sa
19.8.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 3 min. od podania				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3							áno		19.8.	hemostáza dosiahnuteľná do max. 3 min. od podania					vyžaduje sa
19.9.	plne vstrebateľný do 7 až 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3, 7 až 14 dní							áno		19.9.	plne vstrebateľný do 7 až 14 dní (v závislosti od množstva použitého tovaru a od typu tkaniva)					vyžaduje sa
19.10.	hemostatikum je možné strihať, skladat do požadovanej veľkosti;				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3							áno		19.10.	hemostatikum je možné strihať, skladat do požadovanej veľkosti;					vyžaduje sa
19.11.	možné použiť aj s elektrokoaguláciou				vyžaduje sa	spĺňa, príloha č.3							áno		19.11.	možné použiť aj s elektrokoaguláciou					vyžaduje sa

19.12.	sterilné balenie po ks					vyžaduje sa					spĺňa				áno		19.12.	sterilné balenie po ks					vyžaduje sa
19.13.	určené na jednorazové použitie					vyžaduje sa					spĺňa				áno		19.13.	určené na jednorazové použitie					vyžaduje sa
19.14.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby					vyžaduje sa					spĺňa				áno		19.14.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby					vyžaduje sa
19.15.	veľkosť 1ks -2,5 x 5 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks										2091 (2,5x5,1 cm)				áno/2,5x5,1 cm		19.15.	veľkosť 1ks -2,5 x 5 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks					vyžaduje sa
20. Želatinová hemostatická matrica																	20. Želatinová hemostatická matrica						
20.1.	materiál: bravčová želatína (prípustná aj iná forma živočíšnej želatíny)					vyžaduje sa					spĺňa/surgiffo						20.1.	materiál: bravčová želatína (prípustná aj iná forma živočíšnej želatíny)					vyžaduje sa
20.2.	bez latexu					vyžaduje sa					spĺňa						20.2.	bez latexu					vyžaduje sa
20.3.	predplnená striekačka s flowable (gélovou) želatínovou maticou					vyžaduje sa					spĺňa						20.3.	predplnená striekačka s flowable (gélovou) želatínovou maticou					vyžaduje sa
20.4.	predplnenú striekačku je možné použiť zmiešaním so sterilným roztokom 0,9% NaCl					vyžaduje sa					spĺňa						20.4.	predplnenú striekačku je možné použiť zmiešaním so sterilným roztokom 0,9% NaCl					vyžaduje sa
20.5.	zastavuje kapilárne, žilové a tepnové krvácanie pri chirurgických zákrokoch					vyžaduje sa					spĺňa						20.5.	zastavuje kapilárne, žilové a tepnové krvácanie pri chirurgických zákrokoch					vyžaduje sa
20.6.	vhodné na aplikáciu na vlhké/krvávajúce povrchy bez nutnosti úplného vysušenia					vyžaduje sa					spĺňa						20.6.	vhodné na aplikáciu na vlhké/krvávajúce povrchy bez nutnosti úplného vysušenia					vyžaduje sa
20.7.	objemová expanzia po kontakte s tekutinou					vyžaduje sa					spĺňa						20.7.	objemová expanzia po kontakte s tekutinou					vyžaduje sa
20.8.	Absorbcia - enzymatická 4-6 týždňov					vyžaduje sa					spĺňa						20.8.	Absorbcia - enzymatická 4-6 týždňov					vyžaduje sa
20.9.	hemostáza do ≤ 2 minút pri miernom až strednom kapilárnom/parenchýmovom krvácaní					vyžaduje sa					spĺňa						20.9.	hemostáza do ≤ 2 minút pri miernom až strednom kapilárnom/parenchýmovom krvácaní					vyžaduje sa
20.10.	PH neutrálna					vyžaduje sa					spĺňa						20.10.	PH neutrálna					vyžaduje sa
20.11.	biokompatibilný, netoxický					vyžaduje sa					spĺňa						20.11.	biokompatibilný, netoxický					vyžaduje sa
20.12.	jednorazové použitie					vyžaduje sa					spĺňa						20.12.	jednorazové použitie					vyžaduje sa
20.13.	sterilné balenie po ks					vyžaduje sa					spĺňa						20.13.	sterilné balenie po ks					vyžaduje sa
20.14.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby					vyžaduje sa					spĺňa						20.14.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby					vyžaduje sa
20.15.	veľkosť 1 ks - 8 ml (tolerancia + / - 10%) /1 ks										MS0010 (8 ml)						20.15.	veľkosť 1 ks - 8 ml (tolerancia + / - 10%) /1 ks					vyžaduje sa
21. Oxidovaná regenerovaná celulóza v kombinácii s trilysinom a PEG, náplast																	21. Oxidovaná regenerovaná celulóza v kombinácii s trilysinom a PEG, náplast						
21.1.	vstrebateľný hemostatický implantát z oxidovanej regenerovanej celulózy impregnovanej puľrovacími soľami, trilyzínom a reaktívnym polyetylén glykolom (PEG),					vyžaduje sa					spĺňa						21.1.	vstrebateľný hemostatický implantát z oxidovanej regenerovanej celulózy impregnovanej puľrovacími soľami, trilyzínom a reaktívnym polyetylén glykolom (PEG),					vyžaduje sa
21.2.	nástup hemostázy do 2 minút,					vyžaduje sa					spĺňa/ 1 minuta						21.2.	nástup hemostázy do 2 minút,					vyžaduje sa
21.3.	plne vstrebateľný po 28 dňoch,					vyžaduje sa					spĺňa						21.3.	plne vstrebateľný po 28 dňoch,					vyžaduje sa
21.4.	použitie pri chirurgických zákrokoch (okrem neurologických, ortopedických, oftalmických a respiračných) ako doplnok k hemostáze,					vyžaduje sa					spĺňa						21.4.	použitie pri chirurgických zákrokoch (okrem neurologických, ortopedických, oftalmických a respiračných) ako doplnok k hemostáze,					vyžaduje sa
21.5.	jednorazové použitie,					vyžaduje sa					spĺňa						21.5.	jednorazové použitie,					vyžaduje sa

[illegible]

24.5.	sterilné balenie v ks,					vyžaduje sa														
24.6.	min. požiadavky na označenie obalu: názov, veľkosť, rozmer, REF, dátum výroby a dátum expirácie, informácia o výrobcovi tovaru, označenie CE s číslom notifikovanej osoby					vyžaduje sa														
24.7.	veľkosť 1 ks -10 x 10 cm (tolerancia + / - 10%) /1 ks																			
5. MINIMÁLNE OSOBITNÉ ZMLUVNÉ POŽIADAVKY NA PREDMET ZÁKAZKY																				
Požaduje sa:							Dispomed, s.r.o.	Surgitech s. r. o.	Medtronic Slovakia s.r.o.	Johnson & Johnson , s.r.o.	ELMED s.r.o.	TransMedica, s. r. o.	Perfect Distribution a.s.	TENETE s.r.o.	Versium, s.r.o.	Definitívne min.				
							Uchádzač uviedol informáciu, či ním ponúkaný tovar spĺňa požiadavky požadované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty stanovené verejným obstarávateľom resp. nesíňa a uviedol navrhované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty ním ponúkaného tovaru	Uchádzač uviedol informáciu, či ním ponúkaný tovar spĺňa požiadavky požadované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty stanovené verejným obstarávateľom resp. nesíňa a uviedol navrhované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty ním ponúkaného tovaru	Uchádzač uviedol informáciu, či ním ponúkaný tovar spĺňa požiadavky požadované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty stanovené verejným obstarávateľom resp. nesíňa a uviedol navrhované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty ním ponúkaného tovaru	Uchádzač uviedol informáciu, či ním ponúkaný tovar spĺňa požiadavky požadované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty stanovené verejným obstarávateľom resp. nesíňa a uviedol navrhované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty ním ponúkaného tovaru	Uchádzač uviedol informáciu, či ním ponúkaný tovar spĺňa požiadavky požadované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty stanovené verejným obstarávateľom resp. nesíňa a uviedol navrhované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty ním ponúkaného tovaru	Uchádzač uviedol informáciu, či ním ponúkaný tovar spĺňa požiadavky požadované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty stanovené verejným obstarávateľom resp. nesíňa a uviedol navrhované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty ním ponúkaného tovaru	Uchádzač uviedol informáciu, či ním ponúkaný tovar spĺňa požiadavky požadované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty stanovené verejným obstarávateľom resp. nesíňa a uviedol navrhované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty ním ponúkaného tovaru	Uchádzač uviedol informáciu, či ním ponúkaný tovar spĺňa požiadavky požadované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty stanovené verejným obstarávateľom resp. nesíňa a uviedol navrhované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty ním ponúkaného tovaru	Uchádzač uviedol informáciu, či ním ponúkaný tovar spĺňa požiadavky požadované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty stanovené verejným obstarávateľom resp. nesíňa a uviedol navrhované min. technické vlastnosti, parametre a hodnoty ním ponúkaného tovaru					
1.	Požaduje sa uzatvorenie rámcovej dohody, a to na na dohodnuté zmluvné obdobie 12 kalendárnych mesiacov, resp. do doby naplnenia zmluvného finančného objemu podľa toho, ktorá z uvedených skutočností nastane skôr. Požaduje sa akceptácia dodávateľa, že plnenie bude realizované Podriadenými organizáciami v pôsobnosti MZ SR formou čiastkových objednávok.	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	Požaduje sa uzatvorenie rámcovej dohody, a to na na dohodnuté zmluvné obdobie 12 kalendárnych mesiacov, resp. do doby naplnenia zmluvného finančného objemu podľa toho, ktorá z uvedených skutočností nastane skôr. Požaduje sa akceptácia dodávateľa, že plnenie bude realizované Podriadenými organizáciami v pôsobnosti MZ SR formou čiastkových objednávok.				
2.	Požaduje sa poskytovanie plnenia vo viacerých ucelených častiach, a to na základe písomných čiastkových výziev (ďalej len "objednávka") zasielaných Podriadenými organizáciami v pôsobnosti MZ SR s periodicitou a v objemoch podľa aktuálnych prevádzkových potrieb Podriadených organizácií.	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	Požaduje sa poskytovanie plnenia vo viacerých ucelených častiach, a to na základe písomných čiastkových výziev (ďalej len "objednávka") zasielaných Podriadenými organizáciami v pôsobnosti MZ SR s periodicitou a v objemoch podľa aktuálnych prevádzkových potrieb Podriadených organizácií.				
3.	Požaduje sa akceptovanie dodávateľa, že plnenie rámcovej dohody Podriadenými organizáciami je výlučne právom Podriadených organizácií a nie povinnosťou a zároveň sa požaduje akceptovanie dodávateľa, že množstvo a druhy tovarov v rámcovej dohode sú uvedené ako predpokladané a nezáväzná tak ako aj pre účastníka rámcovej dohody - MZ SR, tak aj pre Podriadené organizácie, ktoré budú realizovať plnenie tejto rámcovej dohody na základe svojej slobodnej vôle a v zmysle zabezpečenia svojich prevádzkových potrieb.	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	Požaduje sa akceptovanie dodávateľa, že plnenie rámcovej dohody Podriadenými organizáciami je výlučne právom Podriadených organizácií a nie povinnosťou a zároveň sa požaduje akceptovanie dodávateľa, že množstvo a druhy tovarov v rámcovej dohode sú uvedené ako predpokladané a nezáväzná tak ako aj pre účastníka rámcovej dohody - MZ SR, tak aj pre Podriadené organizácie, ktoré budú realizovať plnenie tejto rámcovej dohody na základe svojej slobodnej vôle a v zmysle zabezpečenia svojich prevádzkových potrieb.				
3.1	Momentom zaslania čiastkovej objednávky Podriadenou organizáciou vzniká záväzok Dodávateľa dodať podriadenej organizácii tovar v zmysle čiastkovej objednávky a Podriadenej organizácii vzniká povinnosť tovar dodaný Dodávateľom v súlade s čiastkovou objednávkou a Dohodou tovar prevziať a zaplatiť zaň odplatu (kúpnu cenu) Dodávateľovi.	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	Momentom zaslania čiastkovej objednávky Podriadenou organizáciou vzniká záväzok Dodávateľa dodať podriadenej organizácii tovar v zmysle čiastkovej objednávky a Podriadenej organizácii vzniká povinnosť tovar dodaný Dodávateľom v súlade s čiastkovou objednávkou a Dohodou tovar prevziať a zaplatiť zaň odplatu (kúpnu cenu) Dodávateľovi.				
4.	Požaduje sa dodanie tovaru Dodávateľom (v prípade čiastkovej objednávky zadanej Podriadenou organizáciou):	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	Požaduje sa dodanie tovaru Dodávateľom (v prípade čiastkovej objednávky zadanej Podriadenou organizáciou):				
4.1.	do 5 kalendárnych dní odo dňa zaslania objednávky Podriadenou organizáciou, ak bude čiastková objednávka Podriadenou organizáciou doručená do 16:00 hod. , pracovné dni. Ak bude čiastková objednávka doručená po 16:00 hod. , považuje sa na účely počiatku plnenia lehota na dodanie tovaru za doručení o 8:00 hod. nasledujúceho pracovného dňa. Do uvedeného termínu sa nezapočítavajú dni pracovného voľna, pracovného pokoja a štátne sviatky.	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	neakceptujem - Vzhľadom na obdobie sviatkov je možné zaručiť do 5 PRACOVNÝCH, nie kalendárnych, dní.	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	do 5 pracovných dní odo dňa zaslania objednávky Podriadenou organizáciou, ak bude čiastková objednávka Podriadenou organizáciou doručená do 16:00 hod. v pracovné dni. Ak bude čiastková objednávka doručená po 16:00 hod. , považuje sa na účely počiatku plnenia lehota na dodanie tovaru za doručení o 8:00 hod. nasledujúceho pracovného dňa. Do uvedeného termínu sa nezapočítavajú dni pracovného voľna, pracovného pokoja a štátne sviatky.				
4.2.	v pracovných dňoch,	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	do 5 kalendárnych dní odo dňa zaslania objednávky Podriadenou organizáciou, ak bude čiastková objednávka Podriadenou organizáciou doručená do 16:00 hod. v pracovné dni. Ak bude čiastková objednávka doručená po 16:00 hod. , považuje sa na účely počiatku plnenia lehota na dodanie tovaru za doručení o 8:00 hod. nasledujúceho pracovného dňa. Do uvedeného termínu sa nezapočítavajú dni pracovného voľna, pracovného pokoja a štátne sviatky.				
4.3.	v čase od 08:00 hod. do 14:30 hod. ,	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	v pracovných dňoch,				
2.4	do miesta dodania Podriadenej organizácie, ktorá zadala čiastkovú objednávku na dodanie tovaru - na vlastné náklady Dodávateľa tak, aby bola zabezpečená dostatočná ochrana pred poškodením, pričom konkrétne miesto dodania - pracovisko Podriadenej organizácie a zodpovedná osoba na strane Podriadenej organizácie budú dodávateľovi písomne upresnené po uzavretí zmluvného vzťahu, (presné miesta a kontaktné osoby Podriadených organizácií, ktoré v zmysle Rámcovej dohody budú mať možnosť realizovať plnenie v zmysle uzatvorenej rámcovej dohody)	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	v čase od 08:00 hod. do 14:30 hod. ,				
2.5	s dodacím listom (v prípade, ak faktúra za tovar nie je zároveň aj dodacím listom), ktorý musí obsahovať okrem povinných náležitostí , číslo rámcovej dohody, číslo príslušnej čiastkovej objednávky, identifikačné údaje Podriadenej organizácie a Dodávateľa, jednotkovú cenu príslušnej položky bez DPH, s DPH, sadzbu DPH, celkovú cenu príslušnej položky bez DPH, čitateľne uvedené mená a priezviská osôb prítomných pri dodaní za Dodávateľa a príslušnej Podriadenej organizácie a ich podpisy	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem s výhradou - Pokiaľ bude z nejakej z dodanej (čiastkovej) objednávky, že má ísť o plnenie podľa príslušnej rámcovej dohody, môže to byť uvedené aj na dodacom liste.	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	do miesta dodania Podriadenej organizácie, ktorá zadala čiastkovú objednávku na dodanie tovaru - na vlastné náklady Dodávateľa tak, aby bola zabezpečená dostatočná ochrana pred poškodením, pričom konkrétne miesto dodania - pracovisko Podriadenej organizácie a zodpovedná osoba na strane Podriadenej organizácie budú dodávateľovi písomne upresnené po uzavretí zmluvného vzťahu, (presné miesta a kontaktné osoby Podriadených organizácií, ktoré v zmysle Rámcovej dohody budú mať možnosť realizovať plnenie v zmysle uzatvorenej rámcovej dohody)				
2.6.	Podriadená organizácia zabezpečí za účelom prevzatia tovaru prístup pre osoby poverené dodávateľom na čas nevyhnutný na vyloženie, kompletizáciu v zmysle čiastkovej objednávky.	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	s dodacím listom (v prípade, ak faktúra za tovar nie je zároveň aj dodacím listom), ktorý musí obsahovať okrem povinných náležitostí , číslo rámcovej dohody, číslo príslušnej čiastkovej objednávky, identifikačné údaje Podriadenej organizácie a Dodávateľa, jednotkovú cenu príslušnej položky bez DPH, s DPH, sadzbu DPH, celkovú cenu príslušnej položky bez DPH, čitateľne uvedené mená a priezviská osôb prítomných pri dodaní za Dodávateľa a príslušnej Podriadenej organizácie a ich podpisy				
2.7	Požaduje sa, aby dodávateľ do ceny tovaru započítal všetky náklady spojené s dodaním tovaru Podriadeným organizáciám (najmä náklady/nie však výlučne na dopravu tovaru, balenie tovaru, nakladanie/vykládanie tovaru do miest dodania tovaru a pod.)	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	Podriadená organizácia zabezpečí za účelom prevzatia tovaru prístup pre osoby poverené dodávateľom na čas nevyhnutný na vyloženie, kompletizáciu v zmysle čiastkovej objednávky.				
3.	V prípade, ak Dodávateľ doručí Podriadenej organizácii tovar v kvalite a/alebo v množstve nezodpovedajúcim požiadavkám Podriadenej organizácie, je Podriadená organizácia oprávnená v lehote do 5 pracovných dní od dodania tovaru, požiadať Dodávateľa o dodanie tovaru zodpovedajúceho jeho požiadavkám. Dodávateľ je povinný nahradiť reklamovaný tovar tovarom v kvalite a v množstve zodpovedajúcim požiadavkám Podriadenej organizácie, a to v lehote najneskôr do 5 pracovných dní odo dňa oznámenia požiadavky Podriadenej organizácii podľa predchádzajúcej vety. Všetky vzniknuté náklady spojené s oprávnenou reklamáciou Objedávateľa znáša v plnom	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	Požaduje sa, aby dodávateľ do ceny tovaru započítal všetky náklady spojené s dodaním tovaru Podriadeným organizáciám (najmä náklady/nie však výlučne na dopravu tovaru, balenie tovaru, nakladanie/vykládanie tovaru do miest dodania tovaru a pod.)				
4.	V prípade, ak sa po uzatvorení tejto rámcovej dohody preukáže, že na relevantnom trhu existuje cena (ďalej tiež ako „nižšia cena“) za rovnaké alebo porovnateľné plnenie ako je obsiahnuté v tejto rámcovej dohode a/alebo dodávateľ už preukázateľne v minulosti za takúto nižšiu cenu plnenie poskytol, resp. ešte stále poskytuje, pričom rozdiel medzi nižšou cenou a cenou podľa tejto dohody je viac ako 5% v neprospech ceny podľa tejto dohody, zaväzuje sa dodávateľ poskytnúť Podriadeným organizáciám, ktoré vykonávajú plnenie tejto Dodody, pre takéto plnenie objednané po preukázaní tejto skutočnosti dodatočnú zľavu vo výške rozdielu medzi Dodávateľom poskytovanou cenou podľa tejto dohody a nižšou cenou.	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem s výhradou - Ceny z minulosti nemožno brať za záväzné. Cena výrobcu je mimo med. Dodávateľa, pričom výrobcovia v priebehu rokov cenu z dôvodu inflácie a rastu nákladov zvyšujú. Historické predajné ceny teda spravídla nezodpovedajú súčasným obstarávacím nákladom.	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	V prípade, ak Dodávateľ doručí Podriadenej organizácii tovar v kvalite a/alebo v množstve nezodpovedajúcim požiadavkám Podriadenej organizácie, je Podriadená organizácia oprávnená v lehote do 5 pracovných dní od dodania tovaru, požiadať Dodávateľa o dodanie tovaru zodpovedajúceho jeho požiadavkám. Dodávateľ je povinný nahradiť reklamovaný tovar tovarom v kvalite a v množstve zodpovedajúcim požiadavkám Podriadenej organizácie, a to v lehote najneskôr do 5 pracovných dní odo dňa oznámenia požiadavky Podriadenej organizácii podľa predchádzajúcej vety. Všetky vzniknuté náklady spojené s oprávnenou reklamáciou Objedávateľa znáša v plnom rozsahu Dodávateľ.				
5.	Požaduje sa aby dodávateľ akceptoval, že platba za plnenie tovaru bude realizovaná výlučne Podriadenou organizáciou, ktorá zadala čiastkovú objednávku na dodanie tovaru Dodávateľovi v súlade s Dohodou. Platba bude realizovaná príslušnou Podriadenou organizáciou za dodaný tovar Dodávateľom výlučne bezhotovostným platobným stykom na základe faktúry doručenej Dodávateľom, a to vždy za riadne a včas poskytnutú plnenie v zmysle čiastkovej objednávky resp. v zmysle hromadnej faktúry za dodaný tovar v príslušnom kalendárnom mesiaci, v ktorom bolo vykonané dodanie tovaru Dodávateľom Podriadenej organizácii podľa toho, ako sa Dodávateľ a príslušná organizácia dohodnú. Za deň splnenia peňažného záväzku Podriadenej organizácie sa považuje deň odpísania dižnej sumy z účtu Podriadenej organizácie v prospech účtu Dodávateľa.	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	V prípade, ak sa po uzatvorení tejto rámcovej dohody preukáže, že na relevantnom trhu existuje cena (ďalej tiež ako „nižšia cena“) za rovnaké alebo porovnateľné plnenie ako je obsiahnuté v tejto rámcovej dohode a/alebo dodávateľ už preukázateľne v minulosti za takúto nižšiu cenu plnenie poskytol, resp. ešte stále poskytuje, pričom rozdiel medzi nižšou cenou a cenou podľa tejto dohody je viac ako 5% v neprospech ceny podľa tejto dohody, zaväzuje sa dodávateľ poskytnúť Podriadeným organizáciám, ktoré vykonávajú plnenie tejto Dodody, pre takéto plnenie objednané po preukázaní tejto skutočnosti dodatočnú zľavu vo výške rozdielu medzi Dodávateľom poskytovanou cenou podľa tejto dohody a nižšou cenou.				

6.	Požaduje sa aby každá vystavená faktúra Dodávateľom bola vystavená v zmysle § 340b ods. 5 zákona č. 513/1991 Z. z. Obchodného zákonníka v znení neskorších predpisov so splatnosťou faktúry v lehote 60 kalendárnych dní odo dňa jej doručenia Podriadenej organizácii. Dodávateľ je povinný k faktúre vždy priložiť kópiu dodacieho listu, ak faktúra neslúži zároveň aj ako dodací list. V prípade vystavenia hromadnej faktúry za príslušný kalendárny mesiac danej Podriadenej organizácii, je dodávateľ povinný priložiť k takto vystavenej faktúre aj potvrdené dodacie listy.	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem s výhradou - Potvrdený dodací list je možné priložiť, pokiaľ ho včas Dodávateľovi zašle Podriadená organizácia.	akceptujem	akceptujem	akceptujem	Požaduje sa aby dodávateľ akceptoval, že platba za plnenie tovaru bude realizovaná výlučne Podriadenou organizáciou, ktorá zadala čiastkovú objednávku na dodanie tovaru Dodávateľovi v súlade s Dohodou. Platba bude realizovaná príslušnou Podriadenou organizáciou za dodaný tovar Dodávateľom výlučne bezhotovostným platobným stykom na základe faktúry doručenej Dodávateľom, a to vždy za riadne a včas poskytnuté plnenie v zmysle čiastkovej objednávky resp. v zmysle hromadnej faktúry za dodaný tovar v príslušnom kalendárnom mesiaci, v ktorom bolo vykonané dodanie tovaru Dodávateľom Podriadenej organizácii podľa toho, ako sa Dodávateľ a príslušná organizácia dohodnú. Za deň splnenia peňažného záväzku Podriadenej organizácie sa považuje deň odpísania dlžnej sumy z účtu Podriadenej organizácie v prospech účtu Dodávateľa.	
7.	Dodávateľ berie na vedomie, že plnenie v zmysle Dohody bude realizované Podriadenými organizáciami na základe ich prevádzkových potrieb. Plnenie Podriadenými organizáciami bude realizované na ich slobodnej vôli a dodávateľ nemá právo žiadať, aby plnenie realizovala každá Podriadená organizácia, ktorá je uvedená v tejto Dohode.	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	Požaduje sa aby každá vystavená faktúra Dodávateľom bola vystavená v zmysle § 340b ods. 5 zákona č. 513/1991 Z. z. Obchodného zákonníka v znení neskorších predpisov so splatnosťou faktúry v lehote 60 kalendárnych dní odo dňa jej doručenia Podriadenej organizácii. Dodávateľ je povinný k faktúre vždy priložiť kópiu dodacieho listu, ak faktúra neslúži zároveň aj ako dodací list. V prípade vystavenia hromadnej faktúry za príslušný kalendárny mesiac danej Podriadenej organizácii, je dodávateľ povinný priložiť k takto vystavenej faktúre aj potvrdené dodacie listy.	
8.	Dodávateľ berie na vedomie, že množstvo a druh stanovený v tejto rámcovej dohode je pre Ministerstvo zdravotníctva a Podriadené organizácie, pre ktoré Ministerstvo zdravotníctva zabezpečuje túto Rámcovú dohodu nezáväzná. Dodávateľ nemá právo žiadať odobratie uvedeného množstva a druhu v tejto Dohode v lehote počas jej platnosti.	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	Dodávateľ berie na vedomie, že plnenie v zmysle Dohody bude realizované Podriadenými organizáciami na základe ich prevádzkových potrieb. Plnenie Podriadenými organizáciami bude realizované na ich slobodnej vôli a dodávateľ nemá právo žiadať, aby plnenie realizovala každá Podriadená organizácia, ktorá je uvedená v tejto Dohode.	
9.	Dodávateľ sa zároveň zaväzuje, že po ukončení každého kalendárneho mesiaca, najneskôr na 15. deň nasledujúceho mesiaca je povinný zaslať Ministerstvu zdravotníctva SR, ako účastníkovi tejto Dohody správu o zrealizovaných dodávkach v daný kalendárny mesiac Podriadeným organizáciám. V správe o zrealizovaných dodávkach uvedie Dodávateľ informácie v min. rozsahu: označenie Podriadenej organizácie, ktorej poskytol plnenie, druh a množstvo dodaného tovaru, JC v EUR bez DPH a s DPH za dodaný tovar a celkovú cenu v EUR bez DPH a s DPH za všetky vykonané dodávky tovaru v daný kalendárny mesiac. Správu zašle dodávateľ Ministerstvu zdravotníctva	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	Dodávateľ berie na vedomie, že množstvo a druh stanovený v tejto rámcovej dohode je pre Ministerstvo zdravotníctva a Podriadené organizácie, pre ktoré Ministerstvo zdravotníctva zabezpečuje túto Rámcovú dohodu nezáväzná. Dodávateľ nemá právo žiadať odobratie uvedeného množstva a druhu v tejto Dohode v lehote počas jej platnosti.	
10.	Dodávateľ nie je oprávnený postupiť akékoľvek práva a pohľadávky vyplývajúce z tejto Dohody a z príslušných čiastkových objednávok vznikajúcich podľa tejto Dohody, na tretie osoby bez predchádzajúceho písomného súhlasu príslušných Podriadených organizácií, ktoré vykonávajú plnenie v zmysle tejto Dohody; súhlas dotknutej Podriadenej organizácie sa považuje za platný len za podmienky, že bol na takýto úkon udelený predchádzajúci písomný súhlas Ministerstva zdravotníctva. Právny úkon, ktorým budú práva a pohľadávky postúpené v rozpore s ustanovením Dohody, bude neplatný	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	Dodávateľ sa zároveň zaväzuje, že po ukončení každého kalendárneho mesiaca, najneskôr na 15. deň nasledujúceho mesiaca je povinný zaslať Ministerstvu zdravotníctva SR, ako účastníkovi tejto Dohody správu o zrealizovaných dodávkach v daný kalendárny mesiac Podriadeným organizáciám. V správe o zrealizovaných dodávkach uvedie Dodávateľ informácie v min. rozsahu: označenie Podriadenej organizácie, ktorej poskytol plnenie, druh a množstvo dodaného tovaru, JC v EUR bez DPH a s DPH za dodaný tovar a celkovú cenu v EUR bez DPH a s DPH za všetky vykonané dodávky tovaru v daný kalendárny mesiac. Správu zašle dodávateľ Ministerstvu zdravotníctva elektronicky, na emailový kontakt, ktorý bude uvedený po uzatvorení zmluvného vzťahu.	
11.	Zoznam Podradených organizácií, ktoré môžu vykonávať plnenie bude súčasťou Dohody - ako príloha Dohody vrátane ich kontaktných údajov a určenia miest dodania	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	Dodávateľ nie je oprávnený postupiť akékoľvek práva a pohľadávky vyplývajúce z tejto Dohody a z príslušných čiastkových objednávok vznikajúcich podľa tejto Dohody, na tretie osoby bez predchádzajúceho písomného súhlasu príslušných Podriadených organizácií, ktoré vykonávajú plnenie v zmysle tejto Dohody; súhlas dotknutej Podriadenej organizácie sa považuje za platný len za podmienky, že bol na takýto úkon udelený predchádzajúci písomný súhlas Ministerstva zdravotníctva. Právny úkon, ktorým budú práva a pohľadávky postúpené v rozpore s ustanovením Dohody, bude neplatný	
12.	Dodávateľ vyhlasuje, že v prípade, ak mu v súvislosti s uzatvorením dohody na dodanie tovaru vznikne povinnosť byť zapísaný v registri partnerov verejného sektora v zmysle zákona č. 315/2016 Z. z. o registri partnerov verejného sektora a o zmene a doplnení niektorých zákonov (ďalej len „ZoRPVS“), alebo jeho subdodávateľom, bude ku dňu uzavretia dohody na dodanie tovaru platne zapísaný v registri partnerov verejného sektora, ktorého správcom a prevádzkovateľom je Ministerstvo spravodlivosti Slovenskej republiky.	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	Zoznam Podradených organizácií, ktoré môžu vykonávať plnenie bude súčasťou Dohody - ako príloha Dohody vrátane ich kontaktných údajov a určenia miest dodania	
6. MINIMÁLNE OSOBNÉ POŽIADAVKY NA PREDMET ZÁKAZY A DOKLADY												Dodávateľ vyhlasuje, že v prípade, ak mu v súvislosti s uzatvorením dohody na dodanie tovaru vznikne povinnosť byť zapísaný v registri partnerov verejného sektora v zmysle zákona č. 315/2016 Z. z. o registri partnerov verejného sektora a o zmene a doplnení niektorých zákonov (ďalej len „ZoRPVS“), alebo jeho subdodávateľom, bude ku dňu uzavretia dohody na dodanie tovaru platne zapísaný v registri partnerov verejného sektora, ktorého správcom a prevádzkovateľom je Ministerstvo spravodlivosti Slovenskej republiky.
Požadované minimálne ostatné osobitné požiadavky na predmet zákazky a doklady:												
		Dispomed, s.r.o. Uchádzač zaviedol informáciu, či ním ponúkaný tovar spĺňa požiadavky požadované min. technické vlastností, parametre a hodnoty stanovené verejným obstarávateľom resp. neslúha a uviedol navrhované min. technické vlastností, parametre a hodnoty ním ponúkaného tovaru	Surgitech s. r. o. Uchádzač zaviedol informáciu, či ním ponúkaný tovar spĺňa požiadavky požadované min. technické vlastností, parametre a hodnoty stanovené verejným obstarávateľom resp. neslúha a uviedol navrhované min. technické vlastností, parametre a hodnoty ním ponúkaného tovaru	Medtronic Slovakia s.r.o. Uchádzač zaviedol informáciu, či ním ponúkaný tovar spĺňa požiadavky požadované min. technické vlastností, parametre a hodnoty stanovené verejným obstarávateľom resp. neslúha a uviedol navrhované min. technické vlastností, parametre a hodnoty ním ponúkaného tovaru	Johnson & Johnson , s.r.o. Uchádzač zaviedol informáciu, či ním ponúkaný tovar spĺňa požiadavky požadované min. technické vlastností, parametre a hodnoty stanovené verejným obstarávateľom resp. neslúha a uviedol navrhované min. technické vlastností, parametre a hodnoty ním ponúkaného tovaru	ELMED s.r.o. Uchádzač zaviedol informáciu, či ním ponúkaný tovar spĺňa požiadavky požadované min. technické vlastností, parametre a hodnoty stanovené verejným obstarávateľom resp. neslúha a uviedol navrhované min. technické vlastností, parametre a hodnoty ním ponúkaného tovaru	TransMedica, s. r. o. Uchádzač zaviedol informáciu, či ním ponúkaný tovar spĺňa požiadavky požadované min. technické vlastností, parametre a hodnoty stanovené verejným obstarávateľom resp. neslúha a uviedol navrhované min. technické vlastností, parametre a hodnoty ním ponúkaného tovaru	Perfect Distribution a.s. Uchádzač zaviedol informáciu, či ním ponúkaný tovar spĺňa požiadavky požadované min. technické vlastností, parametre a hodnoty stanovené verejným obstarávateľom resp. neslúha a uviedol navrhované min. technické vlastností, parametre a hodnoty ním ponúkaného tovaru	TENETE s.r.o. Uchádzač zaviedol informáciu, či ním ponúkaný tovar spĺňa požiadavky požadované min. technické vlastností, parametre a hodnoty stanovené verejným obstarávateľom resp. neslúha a uviedol navrhované min. technické vlastností, parametre a hodnoty ním ponúkaného tovaru	Versium, s.r.o. Uchádzač zaviedol informáciu, či ním ponúkaný tovar spĺňa požiadavky požadované min. technické vlastností, parametre a hodnoty stanovené verejným obstarávateľom resp. neslúha a uviedol navrhované min. technické vlastností, parametre a hodnoty ním ponúkaného tovaru	Definitívne minimálne ostatné osobitné požiadavky na predmet zákazky a doklady:	
1.	Ponúkaný tovar musí spĺňať technické požiadavky, ktoré sa na určený tovar vzťahujú v súlade so Zákonom č. 56/2018 Z. z. o posudzovaní zhody výrobku, sprístupňovaní určeného tovaru na trh a o zmene a doplnení niektorých zákonov, a zároveň musí byť označený značkou CE, čím je deklarované, že vlastnosti daného tovaru spĺňajú technické požiadavky, ktoré sú na daný tovar kladené, a rovnako je tým deklarované, že boli dodržané postupy posudzovania zhody ustanovené zákonom o zhode alebo iným osobitným predpisom. Požadovaný doklad uchádzač predkladá vo forme naskenovaného dokladu s názvom „Vyhľadanie o zhode“.	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	Ponúkaný tovar musí spĺňať technické požiadavky, ktoré sa na určený tovar vzťahujú v súlade so Zákonom č. 56/2018 Z. z. o posudzovaní zhody výrobku, sprístupňovaní určeného tovaru na trh a o zmene a doplnení niektorých zákonov, a zároveň musí byť označený značkou CE, čím je deklarované, že vlastnosti daného tovaru spĺňajú technické požiadavky, ktoré sú na daný tovar kladené, a rovnako je tým deklarované, že boli dodržané postupy posudzovania zhody ustanovené zákonom o zhode alebo iným osobitným predpisom. Požadovaný doklad uchádzač predkladá vo forme naskenovaného dokladu s názvom „Vyhľadanie o zhode“.	
2.	Ponúkaný tovar musí spĺňať predpisy/nariadenia v súlade s Nariadením (EÚ) 2017/745 o zdravotníckych pomôckach (nariadenie MDR), prípadne zhodou so Smernicou 93/42 EHS Európskeho parlamentu a Rady	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	Ponúkaný tovar musí spĺňať predpisy/nariadenia v súlade s Nariadením (EÚ) 2017/745 o zdravotníckych pomôckach (nariadenie MDR), prípadne zhodou so Smernicou 93/42 EHS Európskeho parlamentu a Rady	
3.	Potvrdenie ŠUKL - výstup z databázy registrovaných/evidovaných zdravotníckych pomôcok, resp. iné doklady, ktoré nahrádzajú požadované potvrdenie k ponúkanému tovaru alebo čestné vyhlásenie, v ktorom uchádzač uvedie presné webové linky na ŠUKL k ponúkanému tovaru. V prípade, ak v čase predkladania ponuky, tovar ponúkajú dodávateľom nemá registráciu ŠUKL na území SR, dodávateľ predloží čestné vyhlásenie v ponuke, že si splní všetky zákonné povinnosti vyplývajúce zo zákona (ohľadnenie/registrácia tovaru na ŠUKL)	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	Potvrdenie ŠUKL - výstup z databázy registrovaných/evidovaných zdravotníckych pomôcok, resp. iné doklady, ktoré nahrádzajú požadované potvrdenie k ponúkanému tovaru alebo čestné vyhlásenie, v ktorom uchádzač uvedie presné webové linky na ŠUKL k ponúkanému tovaru. V prípade, ak v čase predkladania ponuky, tovar ponúkajú dodávateľom nemá registráciu ŠUKL na území SR, dodávateľ predloží čestné vyhlásenie v ponuke, že si splní všetky zákonné povinnosti vyplývajúce zo zákona (ohľadnenie/registrácia tovaru na ŠUKL)	
4.	Prospektový materiál /technický list/ produktový list/ resp. iný rovnocenný dokument, ktorý popisuje všetky parametre, hodnoty a vlastnosti ponúkaného tovaru. Uvedený dokument musí obsahovať všetky hodnoty, parametre, vlastnosti tovaru v takom rozsahu, aby verejný obstarávateľ dokázal vyhodnotiť splnenie všetkých stanovených požiadaviek na tovar. Uvedený doklad môže uchádzač nahradiť aj predložením dôveryhodného webového odkazu-linku na stránku, kde sa všetky informácie o ponúkanom tovare uchádzačom v ponuke nachádzajú a verejný obstarávateľ v rámci hodnotenia splnenia stanovených požiadaviek na predmet zákazky si tieto informácie overí na uvedenej stránke.	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	akceptujem	Prospektový materiál /technický list/ produktový list/ resp. iný rovnocenný dokument, ktorý popisuje všetky parametre, hodnoty a vlastnosti ponúkaného tovaru. Uvedený dokument musí obsahovať všetky hodnoty, parametre, vlastnosti tovaru v takom rozsahu, aby verejný obstarávateľ dokázal vyhodnotiť splnenie všetkých stanovených požiadaviek na tovar. Uvedený doklad môže uchádzač nahradiť aj predložením dôveryhodného webového odkazu-linku na stránku, kde sa všetky informácie o ponúkanom tovare uchádzačom v ponuke nachádzajú a verejný obstarávateľ v rámci hodnotenia splnenia stanovených požiadaviek na predmet zákazky si tieto informácie overí na uvedenej stránke.	