

**HRVATSKI ZAVOD ZA
TRANSFUZIJSKU MEDICINU**
Z A G R E B, Petrova 3

BOCE INFUZIJSKE - CPV – 39225710-5

Grupa II – Druga hidrolitska skupina

	BOCE	KVALITETA	PAKIRANJE	OKVIRNA DVOGODIŠ NJA KOLIČINA (kom)	ISPORUKE	PROIZVOĐAČ	ŠIFRA PROIZVOD A	CIJENA/ko m bez PDV-a	UKUPNI IZNOS bez PDV-a
1.	BOCE ZA INFUZIJE 100 ml	II hidrolitska skupina Ph.Eur. 9 th ISO 8536-1.	4160 kom na standardnoj europskoj paleti, u 10 redova sa po 4 paketa po 104 boce umotano u PE foliju, cijela paleta umotana u deblju PE foliju i označena naljepnicom proizvođača s oznakom proizvoda, proizvođača, datumom proizvodnje, serijom i brojem palete	303.680	1x149.760 1x153.920				
2.	BOCE ZA INFUZIJE 250 ml	II hidrolitska skupina Ph.Eur. 9 th ISO 8536-1.	1960 kom na standardnoj europskoj paleti, u 8 redova po 245 boca, redovi odvojeni kartonom, cijela paleta umotana u deblju PE foliju i označena naljepnicom proizvođača s oznakom proizvoda, proizvođača, datumom proizvodnje, serijom i brojem palete	401.800	2x129.360 1x13.720 1x129.360				
3.	BOCE ZA INFUZIJE 500 ml	II hidrolitska skupina Ph.Eur. 9 th , ISO 8536-1.	960 kom na standardnoj europskoj paleti, u 6 redova po 160 boca, redovi odvojeni kartonom, cijela paleta umotana u deblju PE foliju i označena	3.534.720	1x28.800 30x63.360 1x21.120 25x63.360				

			naljepnicom proizvođača s oznakom proizvoda, proizvođača, datumom proizvodnje, serijom i brojem palete						
UKUPNO bez PDV-a:									

Ponuda na obrascu mora biti cjelovita, te obuhvatiti sve navedene proizvode, s obzirom da će se izbor najpovoljnijeg ponuđača obaviti na razini tražene skupine proizvoda.

Dodatni zahtjevi:

1. Specifikacija boce s crtežom, dimenzijama i dozvoljenim odstupanjima te specifikacija pakiranja na paleti; specificirati način oplemenjivanja za II hidrolitsku skupinu.
2. Važeći certifikat sustava kvalitete za odgovarajući proizvod i mjesto proizvodnje.
3. Izjava da se boce pakiraju pod klasom zraka čistoće 100 000.
4. Izjava da se u proizvodnji, u slučaju recikliranja, koristi isključivo staklo iz vlastite proizvodnje.
5. Prihvaćeni nivo grešaka (AQL prema ISO 2859).
6. Izjava da će se isporučivati certifikat analize za svaku isporučenu seriju boca (sva ispitivanja moraju se provoditi sukladno Ph. Eur. 9 i ISO 4802-1). Uz izjavu obavezno priložiti primjer certifikata analize serije boca.
7. Izjava proizvođača da će obavijestiti Naručitelja o svakoj izmjeni vezanoj uz kvalitetu proizvoda.
8. Izjava proizvođača da se slaže s najmanje mjesec dana unaprijed najavljenim auditom i da će zajedno s Naručiteljem sudjelovati u rješavanju reklamacija vezanih uz kvalitetu proizvoda.
9. Ispitivanje hidrolitičke otpornosti prema ISO 4802-1.
10. Boce koje se nude u postupku moraju biti validirane kod Naručitelja ili u prethodnim godinama korištene u postupku proizvodnje infuzijskih otopina.
11. Izjava odabranog ponuditelja da prihvaća odredbu ugovora o javnoj nabavi prema kojoj će Naručitelju u slučaju odabira njegove ponude, nadoknaditi administrativne troškove (pristojbe, naknade i dr.) potrebne za izmjenu dokumentacije pri Hrvatskoj agenciji za lijekove i medicinske proizvode potrebne za dobivanje rješenja za promet lijekovima.

Napomena: Izjave iz stavaka 3., 4., 6., 7., 8. i 11. dostavljene na stranom jeziku moraju biti dostavljene u prijevodu na hrvatski jezik od strane ovlaštenog sudskog tumača.

Ponuditelj: _____
(Naziv)

(Mjesto)

(Datum)

(Adresa)