

C) SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA **POPRAVEK**

Predmet javnega naročila: **NABAVA EKSOSKOPA S CO₂ LASERJEM IN POTROŠNIM MATERIALOM**

Splošne zahteve:

- Vsa ponujena oprema mora biti nova iz redne proizvodnje in še nikoli uporabljena za klinične ali demonstracijske namene.
- Ponujena oprema mora imeti ES (EU) **izjavo o skladnosti v skladu z veljavno Uredbo o medicinskih pripomočkih ter CE certifikat**, če je le ta, glede na stopnjo tveganja medicinskega pripomočka, zahtevan.
- Povedo, kjer so v zahtevah navedeni standardi velja, da lahko ponudnik ponudi tudi opremo, ki ustreza standardom, ki so enakovredni navedenim, pri čemer je na ponudniku dokazno breme, da gre dejansko za enakovredni standard z razpisanim
- **Ponujen laser mora biti funkcionalno povsem kompatibilen z eksoskopom (mikromanipulator, fleksibilni sistem,...).**
Kot dokazilo za izkazovanje kompatibilnosti mora ponudnik v ponudbi priložiti izjavo proizvajalca eksoskopa.

I. OPREMA

1. STEREOSKOPSKI VIZUALIZACIJSKI SISTEM (EKSOSKOP)

Tehnični podatki:

- 1.1. Senzorska tehnologija: 4K CMOS.
- 1.2. 3D slikanje prek štirih distalnih 4K-senzorjev.
- 1.3. Delovna razdalja: 20 – 50 cm.
- 1.4. Povečava: vsaj 6-kratni optični in vsaj 2-kratni digitalni zoom z do vsaj 45,5-kratno povečavo
- 1.5. Teža: maks 5 kg.

Čiščenje:

- 1.6. Omogoča dezinfekcija z brisanjem, uporaba s sterilno zaščito/prevleko

Konstrukcija:

- 1.7. IEC 60601-1, UL 60601-1, CE acc. na MDR.
- 1.8. Medicinski pripomoček razreda I.

Dodatne zahteve:

- 1.9. Stereoskopski vizualizacijski sistem z integriranim optičnim in digitalnim zoomom.
- 1.10. Ločeno v isti napravi na voljo nadgradnja na uporabo fluorescenčnega programskega modula NIR/ICG, fluorescein.
- 1.11. Mehanska nastavitev horizonta: vsaj +/- 270°.
- 1.12. Vgrajena osvetlitev iz optičnih vlaken z 2 lečama za osvetljevanje.
- 1.13. Vzporedno in ločeno predvajanje slike na 2D in 3D zaslonih na različnih monitorjih.
- 1.14. Združljiv z LED svetlobnimi viri brez laserskega vzbujanja za belo svetlobo in fluorescenčne aplikacije.

Različne možnosti prikaza za fluorescenčne aplikacije NIR/ICG:

- 1.15. Prekrivanje:
 - 1.15.1. Slika v beli svetlobi s prekritim prikazom fluorescence NIR/ICG.

- 1.15.2. Možno je izbrati želeno barvo za slikanje NIR/ICG: modra ali zelena.
- 1.16. Enobarvno:
 - 1.16.1. NIR/ICG fluorescenčni signal v beli barvi. Črno ozadje za največji kontrast.
- 1.17. Zemljevid intenzivnosti:
 - 1.17.1. Slika v beli svetlobi s prekritim prikazom fluorescence NIR/ICG.

Komplet sestavlja:

- 1.18. 4K/3D Stereoskopski vizualizacijski sistem (eksoskop),
- 1.19. Fiksni video priključni kabel (6m).
- 1.20. Napajalni kabel
- 1.21. Svetlobni kabel za eksoskop (dolžina vsaj 600 cm, premer vsaj, 4,5 cm, priklon na distalnem delu ukrivljen za 90 stopinj)
- 1.22. Krmilno napravo s 4 programskimi funkcijami in USB vhodom, za intuitivno kontrolo oz. krmiljenje kamere in povezanih enot, za uporabo s 3D eksoskopom in 3D digitalnim modulom
- 1.23. Držalni mehanizem za krmilno napravo z ustreznim nosilcem
- 1.24. Adapter za eksoskop in nosilni sistem
- 1.25. 3D očala (10 kos)
- 1.26. 3D klipi za očala (8 kos)
- 1.27. Adapter za CO₂ laser, z vpenjalnim cilindrom za namestitev laserja (mikromanipulator). Omogočati mora uporabo laserja v kombinaciji z eksoskopom
- 1.28. Stopalka za upravljanje eksoskopa s funkcijo zooma, fokusa ter s štirimi programsko nastavljenimi gumbi, gumboma za vstop/izstop iz menija ter s funkcijo izbire območja prikaza.

2. Nosilni sistem za eksoskop:

- 2.1. Samostojna motorizirana držalna roka, za kratkotrajno prilagodljivo in dinamično pozicioniranje ter premikanje združljivih enot med odprtimi, mikrokirurškimi in minimalno invazivnimi postopki

Splošne specifikacije:

- 2.2. Zunanje mere (š x v x g) (skupne mere sistema): 600-1265 x 1460-2360 x 840-1765 mm
- 2.3. Dolžina roke: 850 mm +/-10%
- 2.4. Teža: max.175 kg

Skladnost z direktivo:

- 2.5. Medicinski izdelek razreda I v skladu z evropsko direktivo o medicinskih pripomočkih (MDR) EU 2017/745.

Specifikacije zaslona na dotik:

- 2.6. Velikost zaslona: vsaj 15,6"
- 2.7. Ločljivost: vsaj 1366 x 768
- 2.8. Stopnja zaščite IP: IP52
- 2.9. Dimenzije +/- 5 % (Š x V x G) 395 x 245 x 48 mm

Dodatne zahteve:

- 2.10. Upravljanje motorizirane držalne roke in ustreznega eksoskopa preko centralnega krmilnega elementa
- 2.11. Natančno, varno in stabilno gibanje držalne roke. Premična po osi X, Y, Z, pivotiranje, rotacija
- 2.12. Združljiv z ustreznim eksoskopom s sterilno zaščito

Komplet sestavlja:

- 2.13. Motorizirana držalna roka, vključno z vozičkom in monitorjem
- 2.14. Nožno stikalno
- 2.15. Omrežni kabel
- 2.16. Napajalni kabel
- 2.17. Stolp z videolinijo

3. LASER

Laser s CO2 modulom (artikulacijska rigidna roka ~~in fleksibilni fiber sistem~~) in modulom z diodnim laserjem:

- 3.1. CO2 laserska roka s fibrom in dodatni visokoenergetski diodni laser z močjo do 50W
- 3.2. Uporablja CO2 laser moči vsaj do 60W v kontinuiranem načinu delovanja.
- 3.3. Omogoča ultra pulziran način delovanja kot tudi kontinuiran način delovanja.
- ~~3.4. Najvišja moč vsaj do 270 W.~~
- 3.5. Dodatek izbirnega diodnega modula visoke moči 50 W 980 nm z ročnikom za večkratno uporabo s prilagodljivimi sondami za operacije različnih dolžin:
~~2.5.1. omogočati mora uporabo votlih CO2 laserskih fleksibilnih vlaken. Vlakna za enkratno ali 10-kratno ponovno uporabo z več premeri.~~

Laser mora ustvarjati spremenljive oblike impulzov z različno strukturo, trajanjem in močjo:

- 3.6. vsaj 5 različnih načinov oddajanja pulza laserske energije
- ~~3.7. Z mikromanipulatorjem, ki omogoča najmanjši premer točke pri 400 mm mm 250 mikrometrov, z visoko globino fokusa (8,8 milimetrov).~~
- 3.8. Omogoča skeniranje z mikromanipulatorjem za eno pulzno stapedotomijo "ONE SHOT Stapedotomy", brez akustičnih učinkov.
- 3.9. Visokoenergijski diodni laser, ki omogočajo t.i. ONE SHOT stapedotomijo s fiber nastavkom.

CO2 laserski fleksibilni sistem:

- 3.10. vsaj 40W maksimalne moči pri vsakem načinu oddajanja.
- 3.11. Več različnih ročnikov, rigidni, z ravno konico, konico v obliki lopatice in upogljivi.
- 3.11a. Omogočati mora uporabo votlih CO2 laserskih fleksibilnih vlaken.

Translaringealna kirurgija in kirurgija srednjega ušesa:

- ~~3.12. Nadzor: vsaj 5 funkcij, nadzorovanih z mikrostikalom~~
- ~~3.13. Nabor oblik skeniranja za kirurgijo: črta, vsi loki kroga do celotnega oboda kroga, zapolnjen krog,~~
- ~~3.14. Dimenzije skeniranja od 0,1 do 6,3 mm pri 400 mm EFL.~~
- ~~3.15. Ultra hitro premikanje laserskega žarka: minimalni čas zadrževanja 100 milijonink sekunde (brez pooglenitve).~~
- ~~3.16. Vsaj 2 izbirna načina rezanja in ablacije "Power mode" in "Depth mode": s časom zadrževanja ali prioriteto globine in z izrazom odstotka koagulacije.~~

Zahteve mikromanipulatorja:

- 3.17. Enojna obročasta matica za ostrenje in ostrenje-defokusiranje, z mehanskim zaklepnim pomnilnikom za najboljše ostrenje.
- 3.18. Mehanska postopna nastavitev največjega delovnega polja s krmilno palico.
- 3.19. Najmanjši premer točke 250 mikrometrov pri 400 mm EFL.
- ~~3.20. Največja globina ostrenja 8,8 milimetrov.~~
- 3.20a. Nadzor s krmilnikom: rotacija in albacija oblik ter dimenzij, centriranje in fino pozicioniranje

Tehnične zahteve laserja

- 3.21. CO2 RF-vzdražen-PSD ali enakovredno
- 3.22. Valovna dolžina: 10,6 mikrometra (+/-10%)
- 3.23. Emisijski žarek: TEM 00 ali enakovredno
- ~~3.24. Različni Načini emisij~~
- 3.25. Čas emisije: od 0,01 do 0,9 sek
- 3.26. Zamik pri času emisije: od 0,3 do 5 sekund
- ~~3.27. Način aplikacije žarka: 7 zreal na artikulirani roki s protiutežjo + votla vlakna~~
- 3.28. Sistem za usmerjanje žarka: laserska dioda @ 635 nm - 4mW - prilagodljiva intenziteta od 2 % do 100 %
- ~~3.29. Vrsta CO2 votlega fibra (vlakna): dolžina 200 cm, 500 mikrometrov (ID) in 1 mm (zunani premer)~~
- ~~3.30. Maksimalna prejeta moč: 40 W~~
- 3.31. Možni priklop pripomočkov: Ročniki različnih dolžin in oblik, rigidni, z ravno konico, konico v obliki lopatice in upogljivi.
- 3.32. Nadzorni zaslon: LCD monitor z zaslonom na dotik; velikost vsaj 10 inčev
- 3.33. ~~Opcijski~~ Zahtevamo **drugi** vir laserja / valovna dolžina: visokoenergijska laserska dioda @ 940 ali 980 nm - moč 50 W
- 3.34. Pripomočki: Kirurški sistem za skeniranje, mikromanipulator
- 3.35. Teža: maksimalno 110 kg

Tehnične zahteve mikromanipulatorja:

- ~~3.36. Velikost točke: Min. 140 µm—Maks. 4.5 mm~~
- ~~3.37. Operativno polje pri 400 mm EFL: Min. 20x18 mm—Maks. 55x40 mm~~
- ~~3.38. Nadzor s krmilnikom: rotacija in ablacija oblik ter dimenzij, centriranje in fino pozicioniranje~~

Scanner za lasersko kirurgijo:

- 3.39. Maksimalno področje skeniranja: 6.3 mm x 6.3 mm @ 400 mm EFL
- 3.40. Čas mirovanja: od 100 mikrosekund do 45 ms
- ~~3.41. Nastavljiva globina ablacije. Globina ablacije: od 0,2 do 2 mm~~
- 3.42. Načini skeniranja: način moči in način globine
- 3.43. Oblike skeniranja: točka, črta, loki kroga do oblike celega kroga, spirala, detelja, heksagon

Komplet sestavlja:

- 3.44. Laser na vozičku, 60W maksimalna moč 1
- 3.45. 5 inčni ročnik (z integriranim ročajem za sukcijo dima) 1
- 3.46. Hibridni mikromanipulator 1
- 3.47. Kirurški sistem oziroma enota za skeniranje 1
- 3.48. Dodatna 50W 980 nm visokoenergijska laserska dioda - set 1
- 3.49. Adapter za eksoskop, kompatibilen s ponujenim eksoskopom, po opisu 1

4. MONITOR

- 4.1. Raven ekran diagonale vsaj 32" oziroma 81,3 centimetrov, LED tehnologije
- ~~4.2. Zagotavljati mora reprodukcijo slike v 4K resoluciji najmanj 3840 x 2160 pixlov, ki omogoča predvajanje v 2D in 3D tehniki.~~
- 4.3. Prikaz slike v razmerju 16:9
- 4.4. Možnost predvajanja dveh »full« HD slik na enem monitorju istočasno (PIP in POP)
- 4.5. Oprema mora biti kompatibilna in povezana s ponujeno integracijsko opremo.

- 4.6. Video vhodi: 1 × Display Port 1.2., 2x 12G-SDI, 1X DVI-D, 1X RS232C, 1X HDMI 1.4
- 4.7. Video izhodi: 1X DVI-D, 1X 12G-SDI, 1x DisplayPort
- 4.8. Dodatni vhodi: 1x Ethernet, 1x Rs-232C
- 4.9. Certificiran za medicinske namene (MDD)

Komplet naj vsebuje:

- 4.10. Medicinski monitor 4K LED MONITOR 32'.
- 4.11. Roka za monitor, prilagodljiv po višini, širini in kotu gledanja
- 4.12. Potrebni priključni in komunikacijski kabli.

5. 4K VIDEO PROCESOR

- 5.1. Procesor mora zagotavljati polno 4K kvaliteto slike z resolucijo najmanj 3840 × 2160 točk.
- 5.2. Video izhode, kompatibilne s ponujenim monitorjem. Vsaj 1 × 12/3G-SDI , vsaj 2 × DVI-D, 2 x Display Port 1.2.
- 5.3. Video vhode, kompatibilne s ponujeno opremo. Vsaj za priključitev treh različnih digitalnih modulov, LAN, vsaj 4 × USB.
- 5.4. Vsaj 2 × digitalni zoom.
- 5.5. Prikaz slike v razmerju 16:9.
- 5.6. Možnost avtomatične nastavitve intenzitete svetlobe preko izvora svetlobe s pomočjo povezovalnega kabla.
- 5.7. Vse funkcije kamere so dostopne preko tipk na glavi kamere iz sterilnega polja in tudi preko dodatne tipkovnice.
- 5.8. Možnost shranjevanja slik ali video posnetkov vsaj preko USB priklopa ali zunanega diska.
- 5.9. USB vhod za shranjevanje 4k slike v JPEG formatu in 4k video materiala (3840 × 2160) v MPEG4 formatu.
- 5.10. Možnost priključitve različnih glav kamere.
- 5.11. Možnost uporabe različnih barvnih filtrov za prepoznavanje različnih struktur (npr.: kapilarni način, standard,...).
- 5.12. Funkcija nastavitve testa beline.
- 5.13. Proženje dokumentacije - slikanje, snemanje preko gumbov na glavi kamere.
- 5.14. Certificiran za medicinske namene (MDD).

V kompletu dobaviti:

- 5.15. Digitalni modul za prikllop 4K glave kamere.
- 5.16. Modul oziroma vhod/konekt, ki omogoča kompatibilnost z obstoječimi glavami kamer
- 5.17. Tipkovnica
- 5.18. Potrebni priključni, omrežni in komunikacijski kabli.
- 5.19. KS HIVE Router

6. IZVOR SVETLOBE LED (BELA SVETLOBA/INFRA SVETLOBA)

- 6.1. LED svetlobni / fluorescentni vir hladne svetlobe, z dvema ločeno in hkrati aktivnima visokozmogljivima LED lučkama za belo svetlobo in blizu infra aplikacije z visoko intenzivnostjo svetlobe (npr. ICG).
- 6.2. Tip svetilke: dve visokozmogljivi LED; beli LED in blizu infrardeči LED, ki sta aktivni posamično ali hkrati.
- 6.3. Dimenzije (š x v x d): 305 x 120 x 370 mm.
- 6.4. IEC 60601-1, IEC 60601-2-18, CE acc. do MDD, zaščitni razred I / varnostni razred za zaščito pred električnim udarom, vsaj CF; s svetlobnimi kabli KS, CF defib.
- 6.5. Ročni nadzor sterilnega polja s pomočjo gumbov glave kamere preko komunikacijskega kanala v kombinaciji z združljivim sistemom kamer.
- 6.6. Vgrajen barvni zaslon na dotik za enostavno in intuitivno upravljanje prek funkcij vira svetlobe.
- 6.7. Komunikacijski vmesnik na viru svetlobe za povezavo z drugimi enotami.
- 6.8. Kompatibilnost s obstoječimi svetlobnimi kabli.

V kompletu dobaviti:

- 6.9. Izvor svetlobe LED.
- 6.10. Potrebni priključni in komunikacijski kabli.
- 6.11. Stopalka, ki omogoča preklon načina delovanja

~~7. IZVOR SVETLOBE LED (BELA SVETLOBA/MODRA SVETLOBA (FLUORESCENČNI VIR SVETLOBE)).~~

- ~~7.1. LED svetlobni/fluorescenčni vir hladne svetlobe z enim svetlobnim priključkom za uporabo z ustreznimi endoskopi, z dvema ločeno in hkrati aktivnima visoko zmogljivima LED za belo in modro svetlobo.~~
- ~~7.2. Tip svetilke: Dve visokozmogljivi LED, LED z belo svetlobo in LED z modro svetlobo, ki sta aktivni posamično ali hkrati.~~
- ~~7.3. Svetlobni tok: 2300 lm.~~
- ~~7.4. Barva svetlobe: čista bela in modra svetloba.~~
- ~~7.5. Certificirano po: IEC 60601-1, IEC 60601-2-18, CE acc. na MDR, zaščitni razred I/varnostni razred za zaščito pred električnim udarom, vsaj CF; s kabli KS light, CF defib.~~

Dodatne tehnične zahteve:

- 7.6. Povprečna življenjska doba LED žarnice min. 30.000 ur (LED z belo in modro svetlobo).
- 7.7. Ročni nadzor sterilnega polja s pomočjo gumbov glave kamere preko komunikacijskega kanala v kombinaciji z združljivim sistemom kamer.
- 7.8. Vgrajen barvni zaslon na dotik za preprosto in intuitivno upravljanje s funkcijami svetlobnega vira.
- 7.9. Komunikacijski vmesnik na viru svetlobe za povezavo z drugimi enotami.
- 7.10. Brez uporabe laserske svetlobe, kar odpravlja potrebo po laserskih varnostnih ukrepih.

V kompletu dobaviti:

- 7.11. Izvor svetlobe LED (bela svetloba/fluorescenčni vir svetlobe).
- 7.12. Potrebni priključni in komunikacijski kabli.

8. SISTEM ZA SHRANJEVANJE SLIK, PODATKOV IN VIDEOPOSNETKOV

- 8.1. Sistem omogoča zajemanja podatkov o pacientu, mirujočih slik, video sekvenc in zvočnih datotek (anotacij) med diagnostičnim ali operativnim posegom.
- 8.2. Zajem fotografij v 4K UHD in FULL HD, slike iz vseh integriranih virov in zvočnih datotek.
- 8.3. Zajem video sekvence v 4K UHD, FULL HD ali 3D; omogoča naj tudi zajem zvoka.
- 8.4. 2-kanalno snemanje fotografij in video posnetkov (vsaj 1 v 4 k ločljivosti) hkrati.
- 8.5. Funkcija dodajanja vodnega žiga ustanove ("water mark feature").
- 8.6. Ločljivost fotografij: do 3840x2160p, izvorna ločljivost.
- 8.7. Ločljivost video posnetkov: 3840x2160p.
- 8.8. Podpira omrežno shranjevanje na datotečnih strežnikih.
- 8.9. Podpira FTP shranjevanje.
- 8.10. Brežžična povezava preko vgrajene Wi-Fi antene.
- 8.11. Podpira USB za shranjevanje na pogonih USB.
- 8.12. Sistem mora biti klasificiran kot medicinska oprema s CE oznako.
- 8.13. Vhodi (vsaj): 1x DP 1.2a, 1x HDMI 2.0
- 8.14. Notranji pomnilnik: vsaj 1 x SSD (70GB) in 1 x HDD (trdi disk) (2 TB).
- 8.15. Pomnilnik RAM: vsaj 16GB.
- 8.16. Priključki (vsaj): 2 x 1GB Ethernet (RJ 45), 4 x USB 2.0 in 3 x USB 3.0 zadaj, 1 x USB 3.0 spredaj.
- 8.17. Format slike: BMP, JPG, JPNG.
- 8.18. Video format: MPEG-4, MPEG-2, MOV.
- 8.19. Shranjevanje Video Endoskopskih slik.
- 8.20. Sistem omogoča povezavo z bolnišničnim omrežjem (preko DICOM in HL7).

Tehnične zahteve:

- 8.21. Procesor: vsaj Intel® Core™ i7-6700 @ 3.4GHz.
- 8.22. Notranji pomnilnik: vsaj 1 x SSD (70GB) in 1 x HDD (trdi disk) (2 TB).
- 8.23. Pomnilnik RAM: vsaj 16GB.
- 8.24. Priključki: 2 x 1GB Ethernet (RJ 45), 4 x USB 2.0 in 3 x USB 3.0 zadaj, 1 x USB 3.0 spredaj.
- 8.25. Izhodi: 2 x DP, 3 x RS232, Line I/O, DVI, daljinski vklop, povezave pilotne luči.
- 8.26. IPX0
- 8.27. Format slike: BMP, JPG, JPNG.
- 8.28. Video format: MPEG-4, MPEG-2, MOV.
- 8.29. Video vhodi: 1 x DP 1.2a, 1 x HDMI 2.0.
- 8.30. Video izhodi: 1 x DP 1.2a, 1 x HDMI 2.0.
- 8.31. Barvni sistem: PAL, NTSC.

V kompletu dobaviti:

- 8.32. Napredni sistem za zbiranje slik in podatkov ter snemanje
- 8.33. Zaslona na dotik velikost vsaj 12 inčev
- 8.34. Silikonska tipkovnica

9. ENDOSKOPSKI VOZIČEK

- 9.1. Primeren za namestitve ponujenih aparatov.
- 9.2. Minimalno 3 police in en predal, z možnostjo nastavitve višine.
- 9.3. Dimenzije vozička (v x š x g): min 1300 x 650 x 730 mm.
- 9.4. Z držalom za kamero na strani vozička.
- 9.5. Nosilec za CO2 jeklenko.
- 9.6. Izolacijski transformator, ki vključuje nadzor nad potencialnimi napakami
- 9.7. Prostor za usmerjevalnik

V kompletu dobaviti:

- 9.8. Endoskopski voziček.
- 9.9. Priključne in ozemljitvene kable za vso ponujeno opremo.

II. POTROŠNI MATERIAL

- 1. Laserska CO2 fleksibilna vlakna (za enkratno uporabo) - 40 kos / 4 leta
- 2. Sterilna prevleka za glavo eksoskopa (200 kos / 4 leta)
- 3. Sterilna prevleka za nosilec eksoskopa (200 kos / 4 leta)

III. VZDRŽEVANJE

Ponudnik mora ponuditi preventivno vzdrževanje opreme po navodilu proizvajalca za obdobje sedmih (7) let po primopredaji opreme.

Ponudnik mora na lastnem obrazcu, za vsak načrtovan preventivni vzdrževalni poseg, specificirati vsa vzdrževalna dela (navesti je potrebno kratek opis dela ter spisec potrebnega materiala in rezervnih delov, ki bodo pri posameznem vzdrževalnem posegu porabljeni – v kolikor je predvidena zamenjava/dobave materiala in rezervnih delov), **ki jih bo izvedel po navodilu proizvajalca opreme, in sicer za obdobje 7-ih (sedmih) let od primopredaje opreme.**

Predmet vzdrževanja bo tudi korektivno vzdrževanje, ki se bo v skladu s pogodbo zaračunavalo v primeru okvar na podlagi priloženega cenika rezervnih delov, cene delovne ure serviserja in cene prihoda serviserja.

Za potrebe izvajanja korektivnega vzdrževanja mora ponudnik na predvideno mesto v Tabeli 3 (Predračun za vzdrževanje opreme) **vpisati ceno delovne ure serviserja za korektivno vzdrževanje** in **ceno prihoda serviserja za korektivno vzdrževanje**.

Ponudnik mora za potrebe izvajanja korektivnega vzdrževanja **na lastnem obrazcu predložiti tudi cenik rezervnih delov in materiala za ponujeno opremo.**