

SEZNAM RAZPISANIH ARTIKLOV

	Medicinski	potrošni material: rokavice, material za urologijo in material za inkontinenco			
	SKLOP 1	ROKAVICE			
Podsklop	Nadrejeni artikel	Naziv	Em	LPO	Opis artikla
		Rokavice sterilne kirurške			
AG0100201	NLJ0010101	Rokavice sterilne kirurške št.6	PAR	300	Rokavice, kirurške, iz lateksa (vsebnost proteinov največ 30 µg/g), nepudrane, sterilne, za enkratno uporabo. Sintetična notranja prevleka, ki omogoča enostavno oblačenje v mokrem in suhem, ter zmanjša kontakt z alergenimi komponentami lateksa in ostanki kemične obdelave le tega. Anatomska oblika rokavice in mikrostrukturirana zunanja površina na prstih omogoča dober in natančen oprijem. Močan in nedrsljiv, raven (ni rolan) manšetni del rokavice, ki omogoča dober oprijem okoli manšete kirurškega plašča. AQL največ 0,65. Enojna debelina prsta 0,22 mm, dlani 0,20 mm, zapestja 0,20 mm. Minimalna dolžina 290 mm. Ustrezno pakirane v paru, ki omogoča aseptično odpiranje, vidna oznaka leva/ desna. Registrirane kot medicinski pripomoček razreda IIa v skladu z Direktivo o medicinskih pripomočkih MDD 93/42/EEC oz. Uredbi EU 2017/745 in PPE kat. III v skladu z Uredbo EU 2016/425. Ostali zahtevani standardi: EN 455 1, 2, 3 in 4. EN 374 1,2,4, EN ISO 374-1:2016 in EN ISO 374-5:2016 in 5, ASTM F1671 oz. ISO 16604, EN 16523, EN ISO 21420 ali EN 420, ISO 10282, ISO 10993-10, EN556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001.Označevanje in sledljivost:rokavice morajo biti označene z lot številko, datumom proizvodnje in rokom uporabnosti, v skladu z zahtevami EN 455-3.
AG0100201	NLJ0010102	Rokavice sterilne kirurške št.6,5	PAR	4000	Rokavice, kirurške, iz lateksa (vsebnost proteinov največ 30 µg/g), nepudrane, sterilne, za enkratno uporabo. Sintetična notranja prevleka, ki omogoča enostavno oblačenje v mokrem in suhem, ter zmanjša kontakt z alergenimi komponentami lateksa in ostanki kemične obdelave le tega. Anatomska oblika rokavice in mikrostrukturirana zunanja površina na prstih omogoča dober in natančen oprijem. Močan in nedrsljiv, raven (ni rolan) manšetni del rokavice, ki omogoča dober oprijem okoli manšete kirurškega plašča. AQL največ 0,65. Enojna debelina prsta 0,22 mm, dlani 0,20 mm, zapestja 0,20 mm. Minimalna dolžina 290 mm. Ustrezno pakirane v paru, ki omogoča aseptično odpiranje, vidna oznaka leva/ desna. Registrirane kot medicinski pripomoček razreda IIa v skladu z Direktivo o medicinskih pripomočkih MDD 93/42/EEC oz. Uredbi EU 2017/745 in PPE kat. III v skladu z Uredbo EU 2016/425. Ostali zahtevani standardi: EN 455 1, 2, 3 in 4. EN 374 1,2,4, EN ISO 374-1:2016 in EN ISO 374-5:2016 in 5, ASTM F1671 oz. ISO 16604, EN 16523, EN ISO 21420 ali EN 420, ISO 10282, ISO 10993-10, EN556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001.Označevanje in sledljivost:rokavice morajo biti označene z lot številko, datumom proizvodnje in rokom uporabnosti, v skladu z zahtevami EN 455-3.
AG0100201	NLJ0010103	Rokavice sterilne kirurške št.7	PAR	4600	Rokavice, kirurške, iz lateksa (vsebnost proteinov največ 30 µg/g), nepudrane, sterilne, za enkratno uporabo. Sintetična notranja prevleka, ki omogoča enostavno oblačenje v mokrem in suhem, ter zmanjša kontakt z alergenimi komponentami lateksa in ostanki kemične obdelave le tega. Anatomska oblika rokavice in mikrostrukturirana zunanja površina na prstih omogoča dober in natančen oprijem. Močan in nedrsljiv, raven (ni rolan) manšetni del rokavice, ki omogoča dober oprijem okoli manšete kirurškega plašča. AQL največ 0,65. Enojna debelina prsta 0,22 mm, dlani 0,20 mm, zapestja 0,20 mm. Minimalna dolžina 290 mm. Ustrezno pakirane v paru, ki omogoča aseptično odpiranje, vidna oznaka leva/ desna. Registrirane kot medicinski pripomoček razreda IIa v skladu z Direktivo o medicinskih pripomočkih MDD 93/42/EEC oz. Uredbi EU 2017/745 in PPE kat. III v skladu z Uredbo EU 2016/425. Ostali zahtevani standardi: EN 455 1, 2, 3 in 4. EN 374 1,2,4, EN ISO 374-1:2016 in EN ISO 374-5:2016 in 5, ASTM F1671 oz. ISO 16604, EN 16523, EN ISO 21420 ali EN 420, ISO 10282, ISO 10993-10, EN556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001.Označevanje in sledljivost:rokavice morajo biti označene z lot številko, datumom proizvodnje in rokom uporabnosti, v skladu z zahtevami EN 455-3.
AG0100201	NLJ0010104	Rokavice sterilne kirurške št.7,5	PAR	4200	Rokavice, kirurške, iz lateksa (vsebnost proteinov največ 30 µg/g), nepudrane, sterilne, za enkratno uporabo. Sintetična notranja prevleka, ki omogoča enostavno oblačenje v mokrem in suhem, ter zmanjša kontakt z alergenimi komponentami lateksa in ostanki kemične obdelave le tega. Anatomska oblika rokavice in mikrostrukturirana zunanja površina na prstih omogoča dober in natančen oprijem. Močan in nedrsljiv, raven (ni rolan) manšetni del rokavice, ki omogoča dober oprijem okoli manšete kirurškega plašča. AQL največ 0,65. Enojna debelina prsta 0,22 mm, dlani 0,20 mm, zapestja 0,20 mm. Minimalna dolžina 290 mm. Ustrezno pakirane v paru, ki omogoča aseptično odpiranje, vidna oznaka leva/ desna. Registrirane kot medicinski pripomoček razreda IIa v skladu z Direktivo o medicinskih pripomočkih MDD 93/42/EEC oz. Uredbi EU 2017/745 in PPE kat. III v skladu z Uredbo EU 2016/425. Ostali zahtevani standardi: EN 455 1, 2, 3 in 4. EN 374 1,2,4, EN ISO 374-1:2016 in EN ISO 374-5:2016 in 5, ASTM F1671 oz. ISO 16604, EN 16523, EN ISO 21420 ali EN 420, ISO 10282, ISO 10993-10, EN556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001.Označevanje in sledljivost:rokavice morajo biti označene z lot številko, datumom proizvodnje in rokom uporabnosti, v skladu z zahtevami EN 455-3.
AG0100201	NLJ0010105	Rokavice sterilne kirurške št.8	PAR	4600	Rokavice, kirurške, iz lateksa (vsebnost proteinov največ 30 µg/g), nepudrane, sterilne, za enkratno uporabo. Sintetična notranja prevleka, ki omogoča enostavno oblačenje v mokrem in suhem, ter zmanjša kontakt z alergenimi komponentami lateksa in ostanki kemične obdelave le tega. Anatomska oblika rokavice in mikrostrukturirana zunanja površina na prstih omogoča dober in natančen oprijem. Močan in nedrsljiv, raven (ni rolan) manšetni del rokavice, ki omogoča dober oprijem okoli manšete kirurškega plašča. AQL največ 0,65. Enojna debelina prsta 0,22 mm, dlani 0,20 mm, zapestja 0,20 mm. Minimalna dolžina 290 mm. Ustrezno pakirane v paru, ki omogoča aseptično odpiranje, vidna oznaka leva/ desna. Registrirane kot medicinski pripomoček razreda IIa v skladu z Direktivo o medicinskih pripomočkih MDD 93/42/EEC oz. Uredbi EU 2017/745 in PPE kat. III v skladu z Uredbo EU 2016/425. Ostali zahtevani standardi: EN 455 1, 2, 3 in 4. EN 374 1,2,4, EN ISO 374-1:2016 in EN ISO 374-5:2016 in 5, ASTM F1671 oz. ISO 16604, EN 16523, EN ISO 21420 ali EN 420, ISO 10282, ISO 10993-10, EN556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001.Označevanje in sledljivost:rokavice morajo biti označene z lot številko, datumom proizvodnje in rokom uporabnosti, v skladu z zahtevami EN 455-3.
AG0100201	NLJ0010106	Rokavice sterilne kirurške št.8,5	PAR	2800	Rokavice, kirurške, iz lateksa (vsebnost proteinov največ 30 µg/g), nepudrane, sterilne, za enkratno uporabo. Sintetična notranja prevleka, ki omogoča enostavno oblačenje v mokrem in suhem, ter zmanjša kontakt z alergenimi komponentami lateksa in ostanki kemične obdelave le tega. Anatomska oblika rokavice in mikrostrukturirana zunanja površina na prstih omogoča dober in natančen oprijem. Močan in nedrsljiv, raven (ni rolan) manšetni del rokavice, ki omogoča dober oprijem okoli manšete kirurškega plašča. AQL največ 0,65. Enojna debelina prsta 0,22 mm, dlani 0,20 mm, zapestja 0,20 mm. Minimalna dolžina 290 mm. Ustrezno pakirane v paru, ki omogoča aseptično odpiranje, vidna oznaka leva/ desna. Registrirane kot medicinski pripomoček razreda IIa v skladu z Direktivo o medicinskih pripomočkih MDD 93/42/EEC oz. Uredbi EU 2017/745 in PPE kat. III v skladu z Uredbo EU 2016/425. Ostali zahtevani standardi: EN 455 1, 2, 3 in 4. EN 374 1,2,4, EN ISO 374-1:2016 in EN ISO 374-5:2016 in 5, ASTM F1671 oz. ISO 16604, EN 16523, EN ISO 21420 ali EN 420, ISO 10282, ISO 10993-10, EN556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001.Označevanje in sledljivost:rokavice morajo biti označene z lot številko, datumom proizvodnje in rokom uporabnosti, v skladu z zahtevami EN 455-3.
AG0100201	NLJ0010107	Rokavice sterilne kirurške št.9	PAR	100	Rokavice, kirurške, iz lateksa (vsebnost proteinov največ 30 µg/g), nepudrane, sterilne, za enkratno uporabo. Sintetična notranja prevleka, ki omogoča enostavno oblačenje v mokrem in suhem, ter zmanjša kontakt z alergenimi komponentami lateksa in ostanki kemične obdelave le tega. Anatomska oblika rokavice in mikrostrukturirana zunanja površina na prstih omogoča dober in natančen oprijem. Močan in nedrsljiv, raven (ni rolan) manšetni del rokavice, ki omogoča dober oprijem okoli manšete kirurškega plašča. AQL največ 0,65. Enojna debelina prsta 0,22 mm, dlani 0,20 mm, zapestja 0,20 mm. Minimalna dolžina 290 mm. Ustrezno pakirane v paru, ki omogoča aseptično odpiranje, vidna oznaka leva/ desna. Registrirane kot medicinski pripomoček razreda IIa v skladu z Direktivo o medicinskih pripomočkih MDD 93/42/EEC oz. Uredbi EU 2017/745 in PPE kat. III v skladu z Uredbo EU 2016/425. Ostali zahtevani standardi: EN 455 1, 2, 3 in 4. EN 374 1,2,4, EN ISO 374-1:2016 in EN ISO 374-5:2016 in 5, ASTM F1671 oz. ISO 16604, EN 16523, EN ISO 21420 ali EN 420, ISO 10282, ISO 10993-10, EN556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001.Označevanje in sledljivost:rokavice morajo biti označene z lot številko, datumom proizvodnje in rokom uporabnosti, v skladu z zahtevami EN 455-3.

SEZNAM RAZPISANIH ARTIKLOV

		Rokavice sterilne kirurške za ortopedijo			
AG0100202	NLJ0010201	Rokavice sterilne kirurške št.7 ortopedske	PAR	3400	Rokavice, kirurške, iz lateksa (vsebnost proteinov največ 30 µg/g), nepudrane, za ortopedске operacije, sterilne, za enkratno uporabo. Sintetična notranja prevleka omogoča enostavno oblačenje v mokrem in suhem, ter zmanjša kontakt z alergenimi komponentami lateksa in ostanki kemične obdelave le tega. Anatomska oblika rokavice in mikrostrukturirana zunanja površina omogočata dober in natančen oprijem. Rjave barve. Enojna debelina prsta enojna 0,33 mm, dlani 0,31 mm, zapestja 0,25 mm. Minimalna dolžina 300 mm. AQL največ 0,65. Ustrezno pakiranje v paru, ki omogoča aseptično odpiranje, vidna oznaka leva/desna. Registrirane kot medicinski pripomoček razreda IIa v skladu z Direktivo 93/42/EEC oz. Uredbo EU 2017/745 in PPE kat. III v skladu z Uredbo EU 2016/425. Ostali zahtevani standardi: EN 455 1, 2, 3 in 4., ASTM F1671 oz. ISO 16604, EN 374 1,2,4 in 5, 16523-1, EN 10282, EN ISO 21420 ali EN 420, ISO 10993-10, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001.
AG0100202	NLJ0010202	Rokavice sterilne kirurške št.7,5 ortopedske	PAR	2800	Rokavice, kirurške, iz lateksa (vsebnost proteinov največ 30 µg/g), nepudrane, za ortopedске operacije, sterilne, za enkratno uporabo. Sintetična notranja prevleka omogoča enostavno oblačenje v mokrem in suhem, ter zmanjša kontakt z alergenimi komponentami lateksa in ostanki kemične obdelave le tega. Anatomska oblika rokavice in mikrostrukturirana zunanja površina omogočata dober in natančen oprijem. Rjave barve. Enojna debelina prsta enojna 0,33 mm, dlani 0,31 mm, zapestja 0,25 mm. Minimalna dolžina 300 mm. AQL največ 0,65. Ustrezno pakiranje v paru, ki omogoča aseptično odpiranje, vidna oznaka leva/desna. Registrirane kot medicinski pripomoček razreda IIa v skladu z Direktivo 93/42/EEC oz. Uredbo EU 2017/745 in PPE kat. III v skladu z Uredbo EU 2016/425. Ostali zahtevani standardi: EN 455 1, 2, 3 in 4., ASTM F1671 oz. ISO 16604, EN 374 1,2,4 in 5, 16523-1, EN 10282, EN ISO 21420 ali EN 420, ISO 10993-10, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001.
AG0100202	NLJ0010203	Rokavice sterilne kirurške št.8, ortopedske	PAR	5000	Rokavice, kirurške, iz lateksa (vsebnost proteinov največ 30 µg/g), nepudrane, za ortopedске operacije, sterilne, za enkratno uporabo. Sintetična notranja prevleka omogoča enostavno oblačenje v mokrem in suhem, ter zmanjša kontakt z alergenimi komponentami lateksa in ostanki kemične obdelave le tega. Anatomska oblika rokavice in mikrostrukturirana zunanja površina omogočata dober in natančen oprijem. Rjave barve. Enojna debelina prsta enojna 0,33 mm, dlani 0,31 mm, zapestja 0,25 mm. Minimalna dolžina 300 mm. AQL največ 0,65. Ustrezno pakiranje v paru, ki omogoča aseptično odpiranje, vidna oznaka leva/desna. Registrirane kot medicinski pripomoček razreda IIa v skladu z Direktivo 93/42/EEC oz. Uredbo EU 2017/745 in PPE kat. III v skladu z Uredbo EU 2016/425. Ostali zahtevani standardi: EN 455 1, 2, 3 in 4., ASTM F1671 oz. ISO 16604, EN 374 1,2,4 in 5, 16523-1, EN 10282, EN ISO 21420 ali EN 420, ISO 10993-10, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001.
AG0100202	NLJ0010204	Rokavice sterilne kirurške št.6,5 ortopedske	PAR	2500	Rokavice, kirurške, iz lateksa (vsebnost proteinov največ 30 µg/g), nepudrane, za ortopedске operacije, sterilne, za enkratno uporabo. Sintetična notranja prevleka omogoča enostavno oblačenje v mokrem in suhem, ter zmanjša kontakt z alergenimi komponentami lateksa in ostanki kemične obdelave le tega. Anatomska oblika rokavice in mikrostrukturirana zunanja površina omogočata dober in natančen oprijem. Rjave barve. Enojna debelina prsta enojna 0,33 mm, dlani 0,31 mm, zapestja 0,25 mm. Minimalna dolžina 300 mm. AQL največ 0,65. Ustrezno pakiranje v paru, ki omogoča aseptično odpiranje, vidna oznaka leva/desna. Registrirane kot medicinski pripomoček razreda IIa v skladu z Direktivo 93/42/EEC oz. Uredbo EU 2017/745 in PPE kat. III v skladu z Uredbo EU 2016/425. Ostali zahtevani standardi: EN 455 1, 2, 3 in 4., ASTM F1671 oz. ISO 16604, EN 374 1,2,4 in 5, 16523-1, EN 10282, EN ISO 21420 ali EN 420, ISO 10993-10, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001.
AG0100202	NLJ0010205	Rokavice sterilne kirurške št.8,5 ortopedske	PAR	300	Rokavice, kirurške, iz lateksa (vsebnost proteinov največ 30 µg/g), nepudrane, za ortopedске operacije, sterilne, za enkratno uporabo. Sintetična notranja prevleka omogoča enostavno oblačenje v mokrem in suhem, ter zmanjša kontakt z alergenimi komponentami lateksa in ostanki kemične obdelave le tega. Anatomska oblika rokavice in mikrostrukturirana zunanja površina omogočata dober in natančen oprijem. Rjave barve. Enojna debelina prsta enojna 0,33 mm, dlani 0,31 mm, zapestja 0,25 mm. Minimalna dolžina 300 mm. AQL največ 0,65. Ustrezno pakiranje v paru, ki omogoča aseptično odpiranje, vidna oznaka leva/desna. Registrirane kot medicinski pripomoček razreda IIa v skladu z Direktivo 93/42/EEC oz. Uredbo EU 2017/745 in PPE kat. III v skladu z Uredbo EU 2016/425. Ostali zahtevani standardi: EN 455 1, 2, 3 in 4., ASTM F1671 oz. ISO 16604, EN 374 1,2,4 in 5, 16523-1, EN 10282, EN ISO 21420 ali EN 420, ISO 10993-10, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001.
		Rokavice sterilne kirurške z rolanim robom			
AG0100204	NLJ0010501	Rokavice sterilne kirurške št.6,0 z rolanim robom	PAR	2700	Rokavice, kirurške, iz lateksa (vsebnost proteinov največ 50 µg/g), nepudrane, sterilne, za enkratno uporabo, rolan rob. Anatomska oblika rokavice in teksturirana zunanja površina omogočata dober in natančen oprijem. Sintetična notranja prevleka omogoča enostavno oblačenje v mokrem in suhem, ter zmanjša kontakt z alergenimi komponentami lateksa in ostanki kemične obdelave le tega. AQL največ 0,65. Enojna debelina prsta 0,22 mm, dlani 0,20mm, zapestja 0,18mm (dovoljeno odstopanje +/- 0,02mm). Minimalna dolžina 290 mm. Ustrezno pakiranje v paru, ki omogoča aseptično odpiranje, vidna oznaka leva/ desna. Registrirane kot medicinski pripomoček razreda IIa v skladu z Direktivo o medicinskih pripomočkih 93/42/EEC oz. Uredbo EU 2017/745 in PPE kat. III v skladu z Uredbo EU 2016/425. Ostali zahtevani standardi: EN 455- 1, 2, 3 in 4, ASTM F1671 oz. ISO 16604, EN 374-1,2,4 in 5, EN 11137-1, EN 10282, EN ISO 21420 ali EN 420, ISO 10993-10, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001.
AG0100204	NLJ0010502	Rokavice sterilne kirurške št.6,5 z rolanim robom	PAR	5000	Rokavice, kirurške, iz lateksa (vsebnost proteinov največ 50 µg/g), nepudrane, sterilne, za enkratno uporabo, rolan rob. Anatomska oblika rokavice in teksturirana zunanja površina omogočata dober in natančen oprijem. Sintetična notranja prevleka omogoča enostavno oblačenje v mokrem in suhem, ter zmanjša kontakt z alergenimi komponentami lateksa in ostanki kemične obdelave le tega. AQL največ 0,65. Enojna debelina prsta 0,22 mm, dlani 0,20mm, zapestja 0,18mm (dovoljeno odstopanje +/- 0,02mm). Minimalna dolžina 290 mm. Ustrezno pakiranje v paru, ki omogoča aseptično odpiranje, vidna oznaka leva/ desna. Registrirane kot medicinski pripomoček razreda IIa v skladu z Direktivo o medicinskih pripomočkih 93/42/EEC oz. Uredbo EU 2017/745 in PPE kat. III v skladu z Uredbo EU 2016/425. Ostali zahtevani standardi: EN 455- 1, 2, 3 in 4, ASTM F1671 oz. ISO 16604, EN 374-1,2,4 in 5, EN 11137-1, EN 10282, EN ISO 21420 ali EN 420, ISO 10993-10, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001.
AG0100204	NLJ0010503	Rokavice sterilne kirurške št.7,0 z rolanim robom	PAR	8550	Rokavice, kirurške, iz lateksa (vsebnost proteinov največ 50 µg/g), nepudrane, sterilne, za enkratno uporabo, rolan rob. Anatomska oblika rokavice in teksturirana zunanja površina omogočata dober in natančen oprijem. Sintetična notranja prevleka omogoča enostavno oblačenje v mokrem in suhem, ter zmanjša kontakt z alergenimi komponentami lateksa in ostanki kemične obdelave le tega. AQL največ 0,65. Enojna debelina prsta 0,22 mm, dlani 0,20mm, zapestja 0,18mm (dovoljeno odstopanje +/- 0,02mm). Minimalna dolžina 290 mm. Ustrezno pakiranje v paru, ki omogoča aseptično odpiranje, vidna oznaka leva/ desna. Registrirane kot medicinski pripomoček razreda IIa v skladu z Direktivo o medicinskih pripomočkih 93/42/EEC oz. Uredbo EU 2017/745 in PPE kat. III v skladu z Uredbo EU 2016/425. Ostali zahtevani standardi: EN 455- 1, 2, 3 in 4, ASTM F1671 oz. ISO 16604, EN 374-1,2,4 in 5, EN 11137-1, EN 10282, EN ISO 21420 ali EN 420, ISO 10993-10, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001.
AG0100204	NLJ0010504	Rokavice sterilne kirurške št.7,5 z rolanim robom	PAR	9000	Rokavice, kirurške, iz lateksa (vsebnost proteinov največ 50 µg/g), nepudrane, sterilne, za enkratno uporabo, rolan rob. Anatomska oblika rokavice in teksturirana zunanja površina omogočata dober in natančen oprijem. Sintetična notranja prevleka omogoča enostavno oblačenje v mokrem in suhem, ter zmanjša kontakt z alergenimi komponentami lateksa in ostanki kemične obdelave le tega. AQL največ 0,65. Enojna debelina prsta 0,22 mm, dlani 0,20mm, zapestja 0,18mm (dovoljeno odstopanje +/- 0,02mm). Minimalna dolžina 290 mm. Ustrezno pakiranje v paru, ki omogoča aseptično odpiranje, vidna oznaka leva/ desna. Registrirane kot medicinski pripomoček razreda IIa v skladu z Direktivo o medicinskih pripomočkih 93/42/EEC oz. Uredbo EU 2017/745 in PPE kat. III v skladu z Uredbo EU 2016/425. Ostali zahtevani standardi: EN 455- 1, 2, 3 in 4, ASTM F1671 oz. ISO 16604, EN 374-1,2,4 in 5, EN 11137-1, EN 10282, EN ISO 21420 ali EN 420, ISO 10993-10, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001.

SEZNAM RAZPISANIH ARTIKLOV

AG0100204	NLJ0010505	Rokavice sterilne kirurške št.8,0 z rolanim robom	PAR	5000	Rokavice, kirurške, iz lateksa (vsebnost proteinov največ 50 µg/g), nepudrane, sterilne, za enkratno uporabo, rolan rob. Anatomska oblika rokavice in teksturirana zunanja površina omogočata dober in natančen oprijem. Sintetična notranja prevleka omogoča enostavno oblačenje v mokrem in suhem, ter zmanjša kontakt z alergenimi komponentami lateksa in ostanki kemične obdelave le tega. AQL največ 0,65. Enojna debelina prsta 0,22 mm, dlani 0,20mm, zapestja 0,18mm (dovoljeno odstopanje +/- 0,02mm). Minimalna dolžina 290 mm. Ustrezno pakiranje v paru, ki omogoča aseptično odpiranje, vidna oznaka leva/ desna. Registrirane kot medicinski pripomoček razreda Ila v skladu z Direktivo o medicinskih pripomočkih 93/42/EEC oz. Uredbo EU 2017/745 in PPE kat. III v skladu z Uredbo EU 2016/425. Ostali zahtevani standardi: EN 455- 1, 2, 3 in 4, ASTM F1671 oz. ISO 16604, EN 374-1,2,4 in 5, EN 11137-1, EN 10282, EN ISO 21420 ali EN 420, ISO 10993-10, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001.
AG0100204	NLJ0010506	Rokavice sterilne kirurške št.8,5 z rolanim robom	PAR	400	Rokavice, kirurške, iz lateksa (vsebnost proteinov največ 50 µg/g), nepudrane, sterilne, za enkratno uporabo, rolan rob. Anatomska oblika rokavice in teksturirana zunanja površina omogočata dober in natančen oprijem. Sintetična notranja prevleka omogoča enostavno oblačenje v mokrem in suhem, ter zmanjša kontakt z alergenimi komponentami lateksa in ostanki kemične obdelave le tega. AQL največ 0,65. Enojna debelina prsta 0,22 mm, dlani 0,20mm, zapestja 0,18mm (dovoljeno odstopanje +/- 0,02mm). Minimalna dolžina 290 mm. Ustrezno pakiranje v paru, ki omogoča aseptično odpiranje, vidna oznaka leva/ desna. Registrirane kot medicinski pripomoček razreda Ila v skladu z Direktivo o medicinskih pripomočkih 93/42/EEC oz. Uredbo EU 2017/745 in PPE kat. III v skladu z Uredbo EU 2016/425. Ostali zahtevani standardi: EN 455- 1, 2, 3 in 4, ASTM F1671 oz. ISO 16604, EN 374-1,2,4 in 5, EN 11137-1, EN 10282, EN ISO 21420 ali EN 420, ISO 10993-10, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001.
		Rokavice, preiskovalne, nitrilne, srednje tveganje, kratke			
AG0100206	NLJ0020206	Rokavice preiskovalne nitrilne, srednje tveganje, kratke, S	KOM	160000	Pregledne medicinske rokavice, iz nitrila, nesterilne, brez pudra, raztegljive, obojerno oblikovane, dobra prilagodljivost na roki, teksturirana površina (vsaj na konjicah prstov) za dober oprijem. Debelina sloja vsaj: prst najmanj 0,08 mm (dovoljeno odstopanje + 0,03 mm), dolžina rokavice najmanj 240 mm (min. 4 cm preko zapestja). AQL največ 1,5. Rokavice morajo biti zelo elastične, čvrste, odporne na poškodbe in vlago, omogočati optimalen otip in omogočati gladko oblačenje. Kartonska embalaža mora omogočati varno in enostavno odpiranje in enostavno izvlačenje posamezne rokavice, rokavice v embalaži ne smejo biti zlepljene. Embalaža da mora biti v skladu z načeli aseptičnega ravnanja, ker se zahteva uporaba v kliničnem okolju v izolaciji ali v notah intenzivne terapije. Količina rokavic v embalaži od 100 -250 kom. Registrirane kot medicinski pripomoček razreda I v skladu z Direktivo o medicinskih pripomočkih 93/42/EEC oz. Uredbo EU 2017/745 in PPE kat. III v skladu z Uredbo EU 2016/425. Ostali zahtevani standardi: EN 455 1 ,2, 3 in 4, ASTM F1671 ali ISO 16604, EN 374- 1,2,4 in 5, EN ISO 21420 ali EN 420, ISO 10993-10, ISO 13485, ISO 9001.
AG0100206	NLJ0020207	Rokavice preiskovalne nitrilne, srednje tveganje, kratke, M	KOM	700000	Pregledne medicinske rokavice, iz nitrila, nesterilne, brez pudra, raztegljive, obojerno oblikovane, dobra prilagodljivost na roki, teksturirana površina (vsaj na konjicah prstov) za dober oprijem. Debelina sloja vsaj: prst najmanj 0,08 mm (dovoljeno odstopanje + 0,03 mm), dolžina rokavice najmanj 240 mm (min. 4 cm preko zapestja). AQL največ 1,5. Rokavice morajo biti zelo elastične, čvrste, odporne na poškodbe in vlago, omogočati optimalen otip in omogočati gladko oblačenje. Kartonska embalaža mora omogočati varno in enostavno odpiranje in enostavno izvlačenje posamezne rokavice, rokavice v embalaži ne smejo biti zlepljene. Embalaža da mora biti v skladu z načeli aseptičnega ravnanja, ker se zahteva uporaba v kliničnem okolju v izolaciji ali v notah intenzivne terapije. Količina rokavic v embalaži od 100 -250 kom. Registrirane kot medicinski pripomoček razreda I v skladu z Direktivo o medicinskih pripomočkih 93/42/EEC oz. Uredbo EU 2017/745 in PPE kat. III v skladu z Uredbo EU 2016/425. Ostali zahtevani standardi: EN 455 1 ,2, 3 in 4, ASTM F1671 ali ISO 16604, EN 374- 1,2,4 in 5, EN ISO 21420 ali EN 420, ISO 10993-10, ISO 13485, ISO 9001.
AG0100206	NLJ0020208	Rokavice preiskovalne nitrilne, srednje tveganje, kratke, L	KOM	350000	Pregledne medicinske rokavice, iz nitrila, nesterilne, brez pudra, raztegljive, obojerno oblikovane, dobra prilagodljivost na roki, teksturirana površina (vsaj na konjicah prstov) za dober oprijem. Debelina sloja vsaj: prst najmanj 0,08 mm (dovoljeno odstopanje + 0,03 mm), dolžina rokavice najmanj 240 mm (min. 4 cm preko zapestja). AQL največ 1,5. Rokavice morajo biti zelo elastične, čvrste, odporne na poškodbe in vlago, omogočati optimalen otip in omogočati gladko oblačenje. Kartonska embalaža mora omogočati varno in enostavno odpiranje in enostavno izvlačenje posamezne rokavice, rokavice v embalaži ne smejo biti zlepljene. Embalaža da mora biti v skladu z načeli aseptičnega ravnanja, ker se zahteva uporaba v kliničnem okolju v izolaciji ali v notah intenzivne terapije. Količina rokavic v embalaži od 100 -250 kom. Registrirane kot medicinski pripomoček razreda I v skladu z Direktivo o medicinskih pripomočkih 93/42/EEC oz. Uredbo EU 2017/745 in PPE kat. III v skladu z Uredbo EU 2016/425. Ostali zahtevani standardi: EN 455 1 ,2, 3 in 4, ASTM F1671 ali ISO 16604, EN 374- 1,2,4 in 5, EN ISO 21420 ali EN 420, ISO 10993-10, ISO 13485, ISO 9001.
AG0100206	NLJ0020209	Rokavice preiskovalne nitrilne, srednje tveganje, kratke, XL	KOM	40000	Pregledne medicinske rokavice, iz nitrila, nesterilne, brez pudra, raztegljive, obojerno oblikovane, dobra prilagodljivost na roki, teksturirana površina (vsaj na konjicah prstov) za dober oprijem. Debelina sloja vsaj: prst najmanj 0,08 mm (dovoljeno odstopanje + 0,03 mm), dolžina rokavice najmanj 240 mm (min. 4 cm preko zapestja). AQL največ 1,5. Rokavice morajo biti zelo elastične, čvrste, odporne na poškodbe in vlago, omogočati optimalen otip in omogočati gladko oblačenje. Kartonska embalaža mora omogočati varno in enostavno odpiranje in enostavno izvlačenje posamezne rokavice, rokavice v embalaži ne smejo biti zlepljene. Embalaža da mora biti v skladu z načeli aseptičnega ravnanja, ker se zahteva uporaba v kliničnem okolju v izolaciji ali v notah intenzivne terapije. Količina rokavic v embalaži od 100 -250 kom. Registrirane kot medicinski pripomoček razreda I v skladu z Direktivo o medicinskih pripomočkih 93/42/EEC oz. Uredbo EU 2017/745 in PPE kat. III v skladu z Uredbo EU 2016/425. Ostali zahtevani standardi: EN 455 1 ,2, 3 in 4, ASTM F1671 ali ISO 16604, EN 374- 1,2,4 in 5, EN ISO 21420 ali EN 420, ISO 10993-10, ISO 13485, ISO 9001.
		Rokavice preiskovalne nitrilne visoko tveganje, kratke			
AG0100212	NLJ0020610	Rokavice preiskovalne nitrilne visoko tveganje, kratke, S	KOM	6000	Zaščitne rokavice morajo izpolnjevati naslednje zahteve: - material mora biti nitrilni kavčuk, brez smukca, - velikosti S, M, L in XL, - dolžina rokavice mora biti najmanj 260 mm, - zahtevani AQL: 0.65, - debelina sloja na prstnem delu vsaj 0,17mm - dobra prilagodljivost roki, anatomsko oblika in optimalen otip, oblikovane kot obojernočne, - omogočati morajo dober oprijem vseh vrst materialov, tudi v mokrem okolju, - imeti morajo hrapave konice prstov, - enostavno odpiranje in izvlačenje posamezne rokavice iz embalaže (zložene tako, da se izvlače le ena naenkrat). - Na embalaži morajo biti naslednje oznake: CE oznaka (zaželeno 0321), navedba standardov in testiranj, oznaka pripomočka za enkratno uporabo, AQL vrednost ter vrsta, material, velikost rokavic in datum uporabnosti. - MDD 93/42/ EEC razred I, PPE Kategorija III - Test na nepropustnost virusov skladno z ISO 16604 (EN 374-5) ali ASTM F1671-97b - Skladno s standardi EN 455-1-2001 in EN 455-2-2015, EN ISO 374-5:2017, EN 374-4-2013

SEZNAM RAZPISANIH ARTIKLOV

AG0100212	NLJ0020611	Rokavice preiskovalne nitrilne visoko tveganje, kratke, M	KOM	12000	Zaščitne rokavice morajo izpolnjevati naslednje zahteve: - material mora biti nitrilni kavčuk, brez smukca, - velikosti S, M, L in XL, - dolžina rokavice mora biti najmanj 260 mm, - zahtevani AQL: 0.65, - debelina sloja na prstnem delu vsaj 0,17mm - dobra prilagodljivost roki, anatomsko oblika in optimalen otip, oblikovane kot obojernočne, - omogočati morajo dober oprijem vseh vrst materialov, tudi v mokrem okolju, - imeti morajo hrapave konice prstov, - enostavno odpiranje in izvlačenje posamezne rokavice iz embalaže (zložene tako, da se izvleče le ena naenkrat). - Na embalaži morajo biti naslednje oznake: CE oznaka (zaželeno 0321), navedba standardov in testiranj, oznaka pripomočka za enkratno uporabo, AQL vrednost ter vrsta, material, velikost rokavic in datum uporabnosti. - MDD 93/42/ EEC razred I, PPE Kategorija III - Test na nepropustnost virusov skladno z ISO 16604 (EN 374-5) ali ASTM F1671-97b - <u>Skladno s standardi EN 455-1:2001 in EN 455-2:2015 EN ISO 374-5:2017 EN 374-4:2013</u>
AG0100212	NLJ0020612	Rokavice preiskovalne nitrilne visoko tveganje, kratke, L	KOM	4000	Zaščitne rokavice morajo izpolnjevati naslednje zahteve: - material mora biti nitrilni kavčuk, brez smukca, - velikosti S, M, L in XL, - dolžina rokavice mora biti najmanj 260 mm, - zahtevani AQL: 0.65, - debelina sloja na prstnem delu vsaj 0,17mm - dobra prilagodljivost roki, anatomsko oblika in optimalen otip, oblikovane kot obojernočne, - omogočati morajo dober oprijem vseh vrst materialov, tudi v mokrem okolju, - imeti morajo hrapave konice prstov, - enostavno odpiranje in izvlačenje posamezne rokavice iz embalaže (zložene tako, da se izvleče le ena naenkrat). - Na embalaži morajo biti naslednje oznake: CE oznaka (zaželeno 0321), navedba standardov in testiranj, oznaka pripomočka za enkratno uporabo, AQL vrednost ter vrsta, material, velikost rokavic in datum uporabnosti. - MDD 93/42/ EEC razred I, PPE Kategorija III - Test na nepropustnost virusov skladno z ISO 16604 (EN 374-5) ali ASTM F1671-97b - <u>Skladno s standardi EN 455-1:2001 in EN 455-2:2015 EN ISO 374-5:2017 EN 374-4:2013</u>
AG0100212	NLJ0020613	Rokavice preiskovalne nitrilne visoko tveganje, kratke, XL	KOM	1000	Zaščitne rokavice morajo izpolnjevati naslednje zahteve: - material mora biti nitrilni kavčuk, brez smukca, - velikosti S, M, L in XL, - dolžina rokavice mora biti najmanj 260 mm, - zahtevani AQL: 0.65, - debelina sloja na prstnem delu vsaj 0,17mm - dobra prilagodljivost roki, anatomsko oblika in optimalen otip, oblikovane kot obojernočne, - omogočati morajo dober oprijem vseh vrst materialov, tudi v mokrem okolju, - imeti morajo hrapave konice prstov, - enostavno odpiranje in izvlačenje posamezne rokavice iz embalaže (zložene tako, da se izvleče le ena naenkrat). - Na embalaži morajo biti naslednje oznake: CE oznaka (zaželeno 0321), navedba standardov in testiranj, oznaka pripomočka za enkratno uporabo, AQL vrednost ter vrsta, material, velikost rokavic in datum uporabnosti. - MDD 93/42/ EEC razred I, PPE Kategorija III - Test na nepropustnost virusov skladno z ISO 16604 (EN 374-5) ali ASTM F1671-97b - <u>Skladno s standardi EN 455-1:2001 in EN 455-2:2015 EN ISO 374-5:2017 EN 374-4:2013</u>
SKLOP 2		MATERIAL ZA UROLOGIJO			
		Kateter urinski dvopotni			
AG0100105	NLW0040101	Kateter urinski dvopotni za dolgotrajnejšo kateterizacijo, ch 14	KOM	60	Kateter urinski dvopotni s hidrofilno prevleko, ki preprečuje kolonizacijo bakterij in zmanjšuje inkrustacijo, balon za fiksacijo vsaj 10ml, z ravno zaobljeno konico, z dvema nasprotnima drenažnima odprtinama, dolžine 40cm za velikosti 12-20ch, možnost dolgotrajne vstavitve, do 12 tednov, sterilno pakiranje
AG0100105	NLW0040102	Kateter urinski dvopotni za dolgotrajnejšo kateterizacijo, ch 16	KOM	140	Kateter urinski dvopotni s hidrofilno prevleko, ki preprečuje kolonizacijo bakterij in zmanjšuje inkrustacijo, balon za fiksacijo vsaj 10ml, z ravno zaobljeno konico, z dvema nasprotnima drenažnima odprtinama, dolžine 40cm za velikosti 12-20ch, možnost dolgotrajne vstavitve, do 12 tednov, sterilno pakiranje
AG0100105	NLW0040103	Kateter urinski dvopotni za dolgotrajnejšo kateterizacijo, ch 18	KOM	90	Kateter urinski dvopotni s hidrofilno prevleko, ki preprečuje kolonizacijo bakterij in zmanjšuje inkrustacijo, balon za fiksacijo vsaj 10ml, z ravno zaobljeno konico, z dvema nasprotnima drenažnima odprtinama, dolžine 40cm za velikosti 12-20ch, možnost dolgotrajne vstavitve, do 12 tednov, sterilno pakiranje
AG0100105	NLW0040104	Kateter urinski dvopotni za dolgotrajnejšo kateterizacijo, ch 20	KOM	20	Kateter urinski dvopotni s hidrofilno prevleko, ki preprečuje kolonizacijo bakterij in zmanjšuje inkrustacijo, balon za fiksacijo vsaj 10ml, z ravno zaobljeno konico, z dvema nasprotnima drenažnima odprtinama, dolžine 40cm za velikosti 12-20ch, možnost dolgotrajne vstavitve, do 12 tednov, sterilno pakiranje
AG0100105	NLW0040105	Kateter urinski dvopotni za dolgotrajnejšo kateterizacijo, ch 12	KOM	10	Kateter urinski dvopotni s hidrofilno prevleko, ki preprečuje kolonizacijo bakterij in zmanjšuje inkrustacijo, balon za fiksacijo vsaj 10ml, z ravno zaobljeno konico, z dvema nasprotnima drenažnima odprtinama, dolžine 40cm za velikosti 12-20ch, možnost dolgotrajne vstavitve, do 12 tednov, sterilno pakiranje
		Kateter perfuzijski			
AG0100106	NLW0050101	Kateter perfuzijski ch18	KOM	65	Konica katetra je oblike Dufour, zaobljena in ojačana. Na enem kraku ima oznako velikosti Ch in navedeno količino zatesnitvene tekočine. Balon mora biti velikosti do 80ml. Mora biti tri lumenski, tretji kanal je za perfuzijo mehurja. Na konici morajo biti vsaj tri večje drenažne odprtine, od tega ena takoj za vrhom katetra. Narejen iz latexa, prevlečen s hidrofilnim gelom. Prožen balon mora biti stabiliziran s prečnimi brazdami, prehodi ob šivu so gladki. Biti mora v dvojni ovojnini, posamično pakiran, sterilno. Na zunanji ovojnini dobro vidna oznaka za odpiranje. Na notranjem ovoju je perforacija za odpiranje po vsej dolžini. Različne velikosti CH18-24
AG0100106	NLW0050102	Kateter perfuzijski ch20	KOM	65	Konica katetra je oblike Dufour, zaobljena in ojačana. Na enem kraku ima oznako velikosti Ch in navedeno količino zatesnitvene tekočine. Balon mora biti velikosti do 80ml. Mora biti tri lumenski, tretji kanal je za perfuzijo mehurja. Na konici morajo biti vsaj tri večje drenažne odprtine, od tega ena takoj za vrhom katetra. Narejen iz latexa, prevlečen s hidrofilnim gelom. Prožen balon mora biti stabiliziran s prečnimi brazdami, prehodi ob šivu so gladki. Biti mora v dvojni ovojnini, posamično pakiran, sterilno. Na zunanji ovojnini dobro vidna oznaka za odpiranje. Na notranjem ovoju je perforacija za odpiranje po vsej dolžini. Različne velikosti CH18-24
AG0100106	NLW0050103	Kateter perfuzijski ch22	KOM	70	Konica katetra je oblike Dufour, zaobljena in ojačana. Na enem kraku ima oznako velikosti Ch in navedeno količino zatesnitvene tekočine. Balon mora biti velikosti do 80ml. Mora biti tri lumenski, tretji kanal je za perfuzijo mehurja. Na konici morajo biti vsaj tri večje drenažne odprtine, od tega ena takoj za vrhom katetra. Narejen iz latexa, prevlečen s hidrofilnim gelom. Prožen balon mora biti stabiliziran s prečnimi brazdami, prehodi ob šivu so gladki. Biti mora v dvojni ovojnini, posamično pakiran, sterilno. Na zunanji ovojnini dobro vidna oznaka za odpiranje. Na notranjem ovoju je perforacija za odpiranje po vsej dolžini. Različne velikosti CH18-24

SEZNAM RAZPISANIH ARTIKLOV

AG0100106	NLW0050104	Kateter perfuzijski ch24	KOM	50	Konica katetra je oblike Dufour, zaobljena in ojačana. Na enem kraku ima oznako velikosti Ch in navedeno količino zatesnitvene tekočine. Balon mora biti velikosti do 80ml. Mora biti tri lumenski, tretji kanal je za perfuzijo mehurja. Na konici morajo biti vsaj tri večje drenažne odprtine, od tega ena takoj za vrhom katetra. Narejen iz latexa, prevlečen s hidrofilnim gelom. Prožen balon mora biti stabiliziran s prečnimi brazdami, prehodi ob šivu so gladki. Biti mora v dvojni ovojnini, posamično pakiran, sterilen. Na zunanji ovojni dobro vidna oznaka za odpiranje. Na notranjem ovoju je perforacija za odpiranje po vsej dolžini. Različne velikosti CH18-24
		Kateter urinski z antibakterijskim premazom			
AG0100111	NLW0020401	Kateter urinski iz silikona ch14 moški, z antibakterijsko prevleko	KOM	40	Kateter premazan z antibakterijskim premazom (BIP premaz), hidrogelom, ki olajša vstavljanje in odstranitev katetra ter zmanjša trenje med uporabo. Menjava na 4-12 tednov. Kateter je iz 100% silikona. Velikost balona vsaj 10 ml, dolžina katetra 40 cm. Kateter mora biti dvopotni. Antibakterijsko delovanje preprečuje kolonizacijo bakterij na površini. velikosti CH 14, 16, 18
AG0100111	NLW0020402	Kateter urinski iz silikona ch16 moški, z antibakterijsko prevleko	KOM	40	Kateter premazan z antibakterijskim premazom (BIP premaz), hidrogelom, ki olajša vstavljanje in odstranitev katetra ter zmanjša trenje med uporabo. Menjava na 4-12 tednov. Kateter je iz 100% silikona. Velikost balona vsaj 10 ml, dolžina katetra 40 cm. Kateter mora biti dvopotni. Antibakterijsko delovanje preprečuje kolonizacijo bakterij na površini. velikosti CH 14, 16, 18
AG0100111	NLW0020403	Kateter urinski iz silikona ch18 moški, z antibakterijsko prevleko	KOM	40	Kateter premazan z antibakterijskim premazom (BIP premaz), hidrogelom, ki olajša vstavljanje in odstranitev katetra ter zmanjša trenje med uporabo. Menjava na 4-12 tednov. Kateter je iz 100% silikona. Velikost balona vsaj 10 ml, dolžina katetra 40 cm. Kateter mora biti dvopotni. Antibakterijsko delovanje preprečuje kolonizacijo bakterij na površini. velikosti CH 14, 16, 18
		Kateter urinski Tiemann			
AG0100112	NLW0080101	Kateter urinski Tiemann silikonski, ch12	KOM	35	Urinski kateter iz silikona, dvopotni, z konico katetra oblike Tiemann, ki je zaobljena in ojačana. Na enem kraku ima oznako velikosti Ch in navedeno količino zatesnitvene tekočine. Biti mora v dvojni ovojni, posamično pakiran, sterilen. Na zunanji ovojni dobro vidna oznaka za odpiranje. Na notranjem ovoju je perforacija za odpiranje po vsej dolžini. Možnost dolgotrajnejše kateterizacije vsaj 4 tedne. Različne velikosti (od ch12 - ch18)
AG0100112	NLW0080102	Kateter urinski Tiemann silikonski, ch14	KOM	100	Urinski kateter iz silikona, dvopotni, z konico katetra oblike Tiemann, ki je zaobljena in ojačana. Na enem kraku ima oznako velikosti Ch in navedeno količino zatesnitvene tekočine. Biti mora v dvojni ovojni, posamično pakiran, sterilen. Na zunanji ovojni dobro vidna oznaka za odpiranje. Na notranjem ovoju je perforacija za odpiranje po vsej dolžini. Možnost dolgotrajnejše kateterizacije vsaj 4 tedne. Različne velikosti (od ch12 - ch18)
AG0100112	NLW0080103	Kateter urinski Tiemann silikonski, ch16	KOM	60	Urinski kateter iz silikona, dvopotni, z konico katetra oblike Tiemann, ki je zaobljena in ojačana. Na enem kraku ima oznako velikosti Ch in navedeno količino zatesnitvene tekočine. Biti mora v dvojni ovojni, posamično pakiran, sterilen. Na zunanji ovojni dobro vidna oznaka za odpiranje. Na notranjem ovoju je perforacija za odpiranje po vsej dolžini. Možnost dolgotrajnejše kateterizacije vsaj 4 tedne. Različne velikosti (od ch12 - ch18)
AG0100112	NLW0080104	Kateter urinski Tiemann silikonski, ch18	KOM	15	Urinski kateter iz silikona, dvopotni, z konico katetra oblike Tiemann, ki je zaobljena in ojačana. Na enem kraku ima oznako velikosti Ch in navedeno količino zatesnitvene tekočine. Biti mora v dvojni ovojni, posamično pakiran, sterilen. Na zunanji ovojni dobro vidna oznaka za odpiranje. Na notranjem ovoju je perforacija za odpiranje po vsej dolžini. Možnost dolgotrajnejše kateterizacije vsaj 4 tedne. Različne velikosti (od ch12 - ch18)
AG0100121	NLW0010501	Vrečka drenažna Vrečka drenažna	KOM	700	Vrečka za zbiranje tekočin iz drenaž. Velikost med 1000 in 2000ml. Je prozorna in ima skalo za merjenje volumna. Ima odtočni ventil na dnu. Prilagodljiva širina priklpnega konekta oziroma konusna oblika. Dolžina cevi do vrečke mora biti vsaj 80cm.
		Cistostoma - otroška			
AG0100125	NLW0010802	Set za drenažo mehurja za otroke	KOM	5	Set za suprapubično punkcijo pri otrocih. Enojno pakiran sterilen set. Set vsebuje: IGLO za uvajanje, (nerjaveče jeklo, z držalom za lažje uvajanje), eventuelno dilatator, KATERER velikosti med CH5 - 10, integriran balon z ali brez "pig tail" distalnega dela, odprta konica za lažjo menjavo z vodilno žico), ob odprtem stišku izteka normalni in patološki izločki.
		Cistostoma set			
AG0100124	NLW0010807	Set za drenažo mehurja za odrasle, cistostoma ch12	KOM	10	Set za dolgotrajnejšo suprapubično kateterizacijo. Enojno pakiran set za vstavev cistostomskega katetra z vključenim silikonskim katetrom z nizkoprofilnim fiksacijskim balončkom s kratkim distalnim delom pod mehurčkom katetra. Pri setu za vstavev so priloženi pripomočki za vstavev po klasični (z nabodno iglo in katetrom) ali Seldingerjevi metodi (z vbodno iglo, žico, dilatatorjem in katetrom). Velikost katetra Ch12, 14, 16 (ponuditi je potrebno vse velikosti, kataloške številke se vpišejo pod opombe)
		Cistostoma - set - pig tail			
AG0100123	NLW0010808	Set za drenažo mehurja za odrasle, cistostoma "pig tail" ch12	KOM	10	Set za dolgotrajnejšo suprapubično kateterizacijo. Enojno pakiran set za vstavev cistostomskega katetra z vključenim silikonskim katetrom z nizkoprofilnim fiksacijskim balončkom z daljšim "pig tail" distalnim delom distalno od mehurčka katetra. Pri setu za vstavev so priloženi pripomočki za vstavev po klasični (z nabodno iglo in katetrom) ali Seldingerjevi metodi (z vbodno iglo, žico, dilatatorjem in katetrom). Velikost katetra Ch12,14 ali 16 (ponuditi je potrebno vse velikosti, kataloške številke se vpišejo pod opombe)
		Opornica za stomo			
AG0100122	NLW0010901	Opornica za stomo	KOM	30	Opornica za stomo, velikost 60-100mm, sterilna
		SKLOP 3 MATERIAL ZA INKONTINENCO			
		Otroške hlačne plenice			
AG010030101	NLB0010101	Otroške hlačne plenice 2 do 4kg	KOM	400	Visoka kakovost materialov glede na standarde - koži prijazni materiali, ježek za dobro fiksacijo plenice, ki omogočajo večkratno fiksiranje, dobro vpojne, z dobro vidnim indikatorjem, maksimalno prileganje telesu.
AG010030101	NLB0010102	Otroške hlačne plenice 3-6kg	KOM	2600	Visoka kakovost materialov glede na standarde - koži prijazni materiali, ježek za dobro fiksacijo plenice, ki omogočajo večkratno fiksiranje, z dobro vidnim indikatorjem, fleksibilni in raztegljivi stranici za lažje prileganje, dojenčkova koža lahko diha, odlična vpojnost, suh občutek, tanke.
AG010030101	NLB0010103	Otroške hlačne plenice 6-11kg	KOM	500	Visoka kakovost materialov glede na standarde - koži prijazni materiali, ježek za dobro fiksacijo plenice, ki omogočajo večkratno fiksiranje, z dobro vidnim indikatorjem, fleksibilni in raztegljivi stranici za lažje prileganje, dojenčkova koža lahko diha, odlična vpojnost, suh občutek, tanke.
AG010030101	NLB0010104	Otroške hlačne plenice nad 9kg	KOM	1000	Visoka kakovost materialov glede na standarde - koži prijazni materiali, ježek za dobro fiksacijo plenice, ki omogočajo večkratno fiksiranje, z dobro vidnim indikatorjem, fleksibilni in raztegljivi stranici za lažje prileganje, dojenčkova koža lahko diha, odlična vpojnost, suh občutek, tanke.
AG010030101	NLB0010105	Otroške hlačne plenice od1-3kg	KOM	400	Visoka kakovost materialov glede na standarde - koži prijazni materiali, ježek za dobro fiksacijo plenice, ki omogočajo večkratno fiksiranje, sprednji del plenice odrezana, da se ne pokrije popka, z dobro vidnim indikatorjem, fleksibilni in raztegljivi stranici za lažje prileganje, dojenčkova koža lahko diha, odlična vpojnost, suh občutek, tanke, izdelane brez kemičnih dodatkov.
AG010030101	NLB0010106	Otroške hlačne plenice 11-25kg	KOM	1500	Visoka kakovost materialov glede na standarde - koži prijazni materiali, ježek za dobro fiksacijo plenice, ki omogočajo večkratno fiksiranje, z dobro vidnim indikatorjem, fleksibilni in raztegljivi stranici za lažje prileganje, dojenčkova koža lahko diha, odlična vpojnost, suh občutek, tanke.
		Kaseta za odpadne plenice			
AG010030102	NLB0010201	Kaseta za odpadne plenice	KOM	50	Sistem za shranjevanje uporabljenih pleníc, nepropustno zavije vsako plenico posebej, folija antibakterijska.
		Set za novorojenčka			

SEZNAM RAZPISANIH ARTIKLOV

AG010030103	NLB0010301	SET ZA NOVOROJENČKA	KOM	880	<p>Paket za novorojenčka in otročnico naj vsebuje:</p> <p>-1 paket - higienski vložki pakirani po 10 kom, imajo tekočinsko zaporo, so bombažni in hipoalergeni</p> <p>-1 paket – anatomske oblikovani vložki za po porodu, pakirani po 12 kom, 100% bombaž, prilagodljivi in udobni in imajo zračno zaporno plast</p> <p>-1 paket – mrežaste hlačke po 5 v paketu, velikost L</p> <p>-1 paket – krpice za umivanje novorojenčka, v paketu 30 kom, biorazgradljive in mehke, za 1x uporabo, 100% naravna viskoza, so vpojne in ne vsebujejo parfumov in konzervansov</p> <p>-1 paket – otroške plenice, pakirane po 20 kom, za novorojenčka od 2-5 kg, visoko vpojne in mehke, indikator mokrote, gibki raztegljivi robovi, sprednja stran odrezana za popek, brez klora, parfumov in lateksa</p> <p>V transportni karton T8 KŠ 590 x 390 x 263 mm se vložki 4 pkt in se zalepi s selotejpom in etiketira s samolepilno etiketo</p>
		Higienski vložki			
AG010030204	NLB0020301	Higienski vložki	KOM	20195	Material: jedro vložka je iz bombažne beljene vate, ki je ovita za bombažno mrežico, dobro vpojni, material je prijazen koži, ne povzroča alergij, ima fiksirano nepropustno plast, pakirano po 10 kom.
		Blazinica za hlajenje presredka			
AG010030205	NLB0020401	Blazinica za hlajenje presredka	KOM	475	Bazinica ima na spodnji strani lepilo in je primerne dimenzije za pritrditev na spodnje perilo. Zunanji del je narejen iz netkane tkanine in koži prijazen material. Blazinica je primerna za direkten stik z kožo in po aktivaciji hladi do 20 minut. Izdelek je za enkratno uporabo in uporaba je enostavna (prepognemo, pretresemo, uporabimo). Vsaka blazinica pakirana posebej.
		Podloge posteljne visoko vpojne			
AG010030302	NLB0030201	Podloga posteljna visoko vpojna 25x 40cm	KOM	110	Visoko vpojna predloga, netkana vrhnja plast iz polipropilena, jedro z visoko vpojnim polimerom, netkana spodnja plast iz polietilena, propustna za pline, tekočino zadrži v svojem jedru, vpojnost 200-300g, odstopanje dimenzije in vpojnost +/- 10 %
AG010030302	NLB0030202	Podloga posteljna visoko vpojna 45x61 cm	KOM	65	Visoko vpojna predloga, netkana vrhnja plast iz polipropilena, jedro z visoko vpojnim polimerom, netkana spodnja plast iz polietilena, propustna za pline, tekočino zadrži v svojem jedru, vpojnost 900-1150g, odstopanje dimenzije in vpojnost +/- 10 %
AG010030302	NLB0030203	Podloga posteljna visoko vpojna 61x 91cm	KOM	10625	Visoko vpojna predloga, netkana vrhnja plast iz polipropilena, jedro z visoko vpojnim polimerom, netkana spodnja plast iz polietilena, propustna za pline, tekočino zadrži v svojem jedru, vpojnost 1800-2300g, odstopanje dimenzije in vpojnost +/- 10 %