

**DOKUMENTACIJA V ZVEZI Z ODDAJO JAVNEGA NAROČILA**

POSTOPEK: Odprti postopek (40. člen ZJN-3)

NAROČNIK:  **Splošna bolnišnica Jesenice**

**Cesta Maršala Tita 112, 4270 Jesenice**

PREDMET JAVNEGA NAROČILA: **MEDICINSKI POTROŠNI MATERIAL 2021**

Vsebina:

A) Povabilo k predložitvi ponudbe

B) Navodila ponudnikom za izdelavo ponudbe

C) Tehnična specifikacija zahtev naročnika

D) Razpisni obrazci in vzorci

Oznaka naročnika: JN 06/2021  
Kraj in datum: Jesenice, september 2021



**Povabilo k predložitvi ponudbe**

Naročnik Splošna bolnišnica Jesenice je na Portalu javnih naročil objavila obvestilo o javnem naročilu po odprtem postopku v skladu s 40. členom ZJN-3.

Predmet javnega razpisa je: »**Medicinski potrošni material 2021**«za potrebe Splošne bolnišnice Jesenice.

V skladu z 40. členom Zakona o javnem naročanju (v nadaljevanju ZJN-3; Uradni list RS, št. 91/15 in 14/18) naročnik vabi zainteresirane ponudnike, da oddajo svojo ponudbo v skladu z objavljenim javnim naročilom, to razpisno dokumentacijo in določili ZJN-3.

Ponudbo je treba izdelati in oddati v skladu z navodili te dokumentacije v zvezi z oddajo javnega naročila, ki je ponudnikom dostopna na Uradnem listu RS- Portal javnih naročil (<http://www.enaročanje.si>).

Skrbno preverite, da ste prejeli celotno razpisno dokumentacijo in da ste na ta način seznanjeni z vsemi zahtevami naročnika.

* 1. **Naročnik**

Javno naročilo po odprtem postopku izvaja Splošna bolnišnica Jesenice, Cesta maršala Tita 112, 4270 Jesenice (v nadaljevanju naročnik)

**1.2. Kontaktna oseba naročnika:**

Kontaktni osebi s strani naročnika sta: Mateja Malovrh in Tjaša Maučec Šuvak

* tel.: 04 5868 248, 04 5868 246,
* e-pošta: [mateja.malovrh@sb-je.si](mailto:mateja.malovrh@sb-je.si), [tjasa.maucec-suvak@sb-je.si](mailto:tjasa.maucec-suvak@sb-je.si)

Kontaktni osebi sta navedeni zgolj za primere tehničnih težav v zvezi s pridobivanjem razpisne dokumentacije ali uporabo razpisne dokumentacije (npr. težave pri odpiranju dokumentov). Vsa pojasnila v zvezi z vsebino dokumentacije lahko ponudniki zahtevajo zgolj preko portala javnih naročil. Prav tako so za vsebino dokumentacije relevantna zgolj pojasnila, ki jih potencialnim ponudnikom posreduje naročnik preko portala javnih naročil. Vsa ostala pojasnila, ki niso posredovana na zgoraj predviden način so zgolj informativne narave in niso pravno zavezujoča.

**1.3. Osnovni podatki o naročilu**

Javno naročilo se vodi pod oznako: **JN 06/2021**

Predmet javnega naročila: »**MEDICINSKI POTROŠNI MATERIAL 2021**«.za potrebe Splošne bolnišnice Jesenice.

**Razdelitev na sklope:** Javno naročilo je razdeljeno na 25 sklopov (npr K1 ostali medicinski pripomočki), znotraj posameznih sklopov so oblikovani zaprti podsklopi (npr. Brizgalke trodelne). Ponudniki lahko predložijo ponudbo za posamezni podsklop, več podsklopov ali za vse razpisane podsklope.

**SKLOPI:**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  |  |  |
| **1.sklop:** | 21A0 | IMOBILIZACIJSKI MATERIAL ZA MAVČARNO |
| **2.sklop:** | 21A1 | OBLOGE ZA RANE |
| **3.sklop:** | 21A2 | OBVEZILNI MATERIAL |
| **4.sklop:** | 21C0 | MATERIAL ZA PATOHISTOLOŠKI LABORATORIJ |
| **5.sklop:** | 21C1 | KEMIKALIJE IN BARVILA - PATOLOGIJA |
| **6.sklop:** | 21D1 | MATERIAL ZA HIGIENO IN DEZINFEKCIJO |
| **7.sklop:** | 21E0/1 | MATERIAL ZA PREKRIVANJE OPER. POLJA |
| **8.sklop:** | 21F0 | INFUZIJSKI IN TRANSFUZIJSKI SISTEMI |
| **9.sklop:** | 21G0 | INTRAVENOZNE KAN., PERIF. VENSKI KATETRI |
| **10.sklop:** | 21H0 | ELEKTRODE |
| **11.sklop** | 21K0 | OPERACIJSKI PRIPOMOČKI |
| **12.sklop** | 21K1 | OSTALI MEDICINSKI PRIPOMOČKI |
| **13. sklop** | 21L1 | OSTALI LABORATORIJSKI MATERIAL |
| **14. sklop** | 21M0 | ŠIVALNI MATERIAL |
| **15. sklop** | 21O0 | MAT ZA ENDO. KIR.IN MEH.ŠIV ZA KLAS.KIR. |
| **16. sklop** | 21Q0 | PRIPOMOČKI ZA REGIONALNO ANESTEZIJO |
| **17. sklop** | 21R0 | ENTERALNA PREH., SONDE, SIST. ZA HRANJ. |
| **18. sklop** | 21S0 | MATERIAL ZA STERILIZACIJO |
| **19. sklop** | 21T0 | KEMIKALIJE FARMACEVTSKE |
| **20. sklop** | 21U1 | ARTROSKOPSKI MATERIAL |
| **21. sklop** | 21V0 | FARMACEVTSKA OVOJNINA |
| **22. sklop** | 21X2 | DIHALNI SISTEMI IN OST.PRIP.ZA RESPIRAC. |
| **23. sklop** | 21Z0 | MATERIAL ZA ENDOSKOPIJO |
| **24. sklop** | 21T1 | RAZTOPINE |
| **25. sklop** | 21\_ ENT | Enteralna prehrana 2021 |
|  |  |  |  |

Naročnik bo oddal predmetno javno naročilo za sukcesivno dobavo medicinskega potrošnega materiala in z izbranimi ponudniki sklenil kupoprodajno pogodbo za obdobje 24 mesecev z možnostjo podaljšanja za največ dve leti.

**1.4.** **Vrsta postopka:**

Za oddajo predmetnega naročila se v skladu s 40. členom Zakona o javnem naročanju (Uradni list RS, št. 91/15; v nadaljevanju ZJN-3) izvede odprti postopek.

**1.5.** **Rok za oddajo ponudb:**

Rok za oddajo ponudb: **4. 11. 2021, ura: do 10.00.**

Ponudba se šteje za pravočasno oddano, če jo naročnik prejme preko sistema e-JN <https://ejn.gov.si/eJN2> najkasneje do **4. 11. 2021 do 10. ure**. Za oddano ponudbo se šteje ponudba, ki je v informacijskem sistemu e-JN označena s statusom »ODDANO«.

**1.6. Čas in kraj odpiranja ponudb:**

Odpiranje ponudb bo potekalo avtomatično v informacijskem sistemu e-JN dne **4. 11. 2021**  in se bo začelo ob **10. 01 uri** na spletnem naslovu <https://ejn.gov.si/eJN2>.

Direktor :

Mark Toplak, MBA

# OSNOVNA NAVODILA

|  |  |
| --- | --- |
|  |  |

**Navodila za delo s programom Go-Soft**

Vrste in okvirne količine razpisanega blaga so podane v programu GO-SOFT - Predračunu - Seznamu razpisanega blaga, pri čemer so količine razpisanega blaga okvirne, za obdobje 12. mesecev.

Specifikacija artiklov v aplikaciji programa GO-SOFT je dostopna preko spletne strani naročnika podstran O bolnišnici – Javni razpisi (<https://www.sb-je.si/o_bolnisnici/javni_razpisi/>). Vstop v aplikacijo je mogoč na podlagi osebnega gesla preko spletnega naslova naročnika: <https://javnanarocila.sb-je.si/>. Izpolniti je potrebno vse zahtevane rubrike, ponudnik je odgovoren za pravilen vnos vseh vrednosti.

Zainteresirani ponudniki pridobijo dostop do spletne aplikacije (Go-Soft) tako, da na spodaj navedeni E-naslov posredujejo naročniku elektronsko sporočilo, v katerem navedejo svoje podatke in sicer ime firme, naslov, matično številko, ID številko za DDV, zakonitega zastopnika, številko objave javnega razpisa na Portalu javnih naročil ter imena in priimke oseb, ki bodo imele pooblastilo za vnos podatkov v naročnikovo spletno aplikacijo za predmetno javno naročilo.

Zahtevo za pridobitev uporabniškega imena in gesla posredujte na naslov: [nabava@sb-je.si](mailto:nabava@sb-je.si)

V kolikor že imate geslo posredujete prijavo na razpis na naslov [nabava@sb-je.si](mailto:nabava@sb-je.si) , da vam dodamo dovoljenje za dostop do razpisa, do katerega potem dostopate z že obstoječim uporabniškim imenom in geslom.

Naročnik bo zainteresiranim ponudnikom posredoval uporabniška imena in gesla po elektronski pošti, najkasneje v roku treh (3) delovnih dni od posredovanja zahteve.

Uporabnik mora zaradi zavarovanja svoje ponudbe geslo spremeniti.

OPOMBA:

V primeru, da Ministrstvo za zdravje, v okviru skupnih javnih naročil, razpiše isti medicinski potrošni material, se kupoprodajna pogodba, sklenjena na osnovi predmetnega javnega naročila razveljavi.

# PREDLOŽITEV PONUDBE

Ponudniki morajo ponudbe predložiti v informacijski sistem e-JN na spletnem naslovu <https://ejn.gov.si/eJN2>, v skladu s točko 3 dokumenta Navodila za uporabo informacijskega sistema za uporabo funkcionalnosti elektronske oddaje ponudb e-JN: PONUDNIKI (v nadaljevanju: Navodila za uporabo e-JN), ki je del te razpisne dokumentacije in objavljen na spletnem naslovu <https://ejn.gov.si/eJN2>.

Ponudnik se mora pred oddajo ponudbe registrirati na spletnem naslovu <https://ejn.gov.si/eJN2>, v skladu z Navodili za uporabo e-JN. Če je ponudnik že registriran v informacijski sistem e-JN, se v aplikacijo prijavi na istem naslovu.

Uporabnik ponudnika, ki je v informacijskem sistemu e-JN pooblaščen za oddajanje ponudb, ponudbo odda s klikom na gumb »Oddaj«. Informacijski sistem e-JN ob oddaji ponudb zabeleži identiteto uporabnika in čas oddaje ponudbe. Uporabnik z dejanjem oddaje ponudbe izkaže in izjavi voljo v imenu ponudnika oddati zavezujočo ponudbo (18. člen Obligacijskega zakonika). Z oddajo ponudbe je le-ta zavezujoča za čas, naveden v ponudbi, razen če jo uporabnik ponudnika umakne ali spremeni pred potekom roka za oddajo ponudb.

Ponudba se šteje za pravočasno oddano, če jo naročnik prejme preko sistema e-JN <https://ejn.gov.si/eJN2> najkasneje do **4. 11. 2021 do 10. ure**. Za oddano ponudbo se šteje ponudba, ki je v informacijskem sistemu e-JN označena s statusom »ODDANO«.

Ponudnik lahko do roka za oddajo ponudb svojo ponudbo umakne ali spremeni. Če ponudnik v informacijskem sistemu e-JN svojo ponudbo umakne, se šteje, da ponudba ni bila oddana in je naročnik v sistemu e-JN tudi ne bo videl. Če ponudnik svojo ponudbo v informacijskem sistemu e-JN spremeni, je naročniku v tem sistemu odprta zadnja oddana ponudba.

Po preteku roka za predložitev ponudb ponudbe ne bo več mogoče oddati.

Dostop do povezave za oddajo elektronske ponudbe v tem postopku javnega naročila je na naslednji povezavi: <https://ejn.gov.si/ponudba/pages/aktualno/aktualno_jnc_podrobno.xhtml?zadevaId=6941>

**Navodila ponudnikom za izdelavo ponudbe**

**1. Splošno**

Navodila so namenjena za pomoč pri pripravi ponudbe. Ponudba mora biti izdelana na obrazcih iz prilog dokumentacije ali po vsebini in obliki enakih obrazcih, izdelanih s strani ponudnika. Ponudniki morajo izjave predložiti brez dodatnih pogojev. Vsi dokumenti morajo biti izpolnjeni, podpisani in žigosani s strani ponudnika (zakonitega zastopnika ali pooblaščene osebe s priloženim pooblastilom), razen dokumentov, ki jih izpolnijo, podpišejo in žigosajo samo tisti ponudniki, ki nastopajo s podizvajalci.

* 1. **Predmet naročila**

**Razdelitev na sklope:** Blago je razdeljeno na sklope, znotraj posameznih sklopov so oblikovani zaprti podsklopi. Ponudniki lahko predložijo ponudbo za posamezni podsklop, več podsklopov ali za vse razpisane podsklope.

Pogoj naročnika je, da ponudniki oddajo za vse artikle znotraj posameznega podsklopa (100%). Naročnik bo vse ponudnike, ki ne bodo ponudili vseh artiklov v posameznem podsklopu (100%) izločil iz ocenjevanja ponudb za dotični podsklop.

Sklopi 21C1, 21T0, 21T1 in 21\_Ent so odprti sklopi. Ponudniki lahko oddajo ponudbo za posamezen artikel znotraj sklopa.

**1.2 Sodelovanje**

Kot ponudnik lahko v tem postopku javnega naročanja konkurira vsaka pravna ali fizična oseba, ki je registrirana za dejavnost, ki je predmet tega javnega naročila in ima za opravljanje te dejavnosti vsa predpisana dovoljenja za izvedbo tega javnega naročila.

**1.2.1**  **Tuji ponudniki**

Za ponudnike s sedežem v tuji državi bo naročnik ugotavljal sposobnost na enak način kot za ponudnike s sedežem v Republiki Sloveniji.

**1.2.2. Podizvajalci**

Ponudnik lahko v celoti sam izvede predmetno javno naročilo ali pa ga izvede s podizvajalci. V primeru izvedbe javnega naročila s podizvajalci, je potrebno v ponudbi (OBR- 1) navesti vse podizvajalce in vsak del naročila, ki ga bo izvedel posamezni podizvajalec.

Ponudnik mora v ponudbi priložiti zahtevo podizvajalca za neposredno plačilo, če podizvajalec to zahteva in izpolnjen ESPD obrazec za vsakega podizvajalca v skladu z 79. členom ZJN-3.

**1.2.3 Skupna ponudba**

Skupine gospodarskih subjektov lahko predložijo skupno ponudbo. V primeru skupne ponudbe naročnik od izbrane skupine zahteva predložitev ustreznega akta o skupni izvedbi naročila iz katerega bo nedvoumno razvidno naslednje:

- imenovanje poslovodečega pri izvedbi javnega naročila;

- pooblastilo poslovodečemu za podpis ponudbe, okvirnega sporazuma in kupoprodajne pogodbe,

- izjava, da so seznanjeni z Navodili ponudnikom za izdelavo ponudbe in z razpisnimi pogoji ter merilom za dodelitev javnega naročila in da z njimi v celoti soglašajo,

- izjava, da so seznanjeni s plačilnimi pogoji iz dokumentacije v zvezi z oddajo javnega naročila in navedba, da odgovarjajo naročniku neomejeno solidarno.

V primeru, da skupina ponudnikov predloži skupno ponudbo, je potrebno za vsakega od sodelujočih gospodarskih subjektov predložiti ločen ESPD obrazec.

**1.3 Pojasnila dokumentacije v zvezi z oddajo javnega naročila**

Pojasnila o vsebini dokumentacije v zvezi z oddajo javnega naročila se lahko zahtevajo le preko portala javnih naročil.

Če katerikoli ponudnik zahteva v zvezi z dokumentacijo v zvezi z oddajo javnega naročila oziroma v zvezi s pripravo ponudbe kakršno koli dodatno pojasnilo, mora zanj zaprositi pravočasno oz. najkasneje do **22. 10. 2021 do 12.00 ure**. Naročnik bo dodatno pojasnilo posredoval najpozneje šest dni pred iztekom roka za oddajo ponudb, pod pogojem, da je zahteva bila posredovana pravočasno.

**1.4 Dopolnitev in spremembe dokumentacije v zvezi z oddajo javnega naročila**

Naročnik si pridržuje pravico spremeniti ali dopolniti dokumentacijo v zvezi z oddajo javnega naročila. V primeru, da bo naročnik v roku za predložitev ponudb spremenil ali dopolnil dokumentacijo v zvezi z oddajo javnega naročila, bo to objavil na portalu javnih naročil.

Po poteku roka za prejem ponudb naročnik ne bo spreminjal ali dopolnjeval dokumentacije v zvezi z oddajo javnega naročila

V primeru, da bo naročnik spremenil ali dopolnil dokumentacijo v zvezi z oddajo javnega naročila 6 ali manj dni pred rokom, določenim za predložitev ponudb, bo, glede na obseg in vsebino sprememb, ustrezno podaljšal rok za predložitev ponudb.

S premaknitvijo roka za prejem ponudb se pravice in obveznosti naročnika in ponudnika vežejo na nove roke, ki posledično izhajajo iz podaljšanega roka za oddajo ponudb.

Spremembe in dopolnitve razpisne dokumentacije so sestavni del razpisne dokumentacije.

**1.5. Zaupnost podatkov in postopka**

Podatki, ki jih je ponudnik upravičeno označil za zaupne, bodo uporabljeni samo za namen javnega naročila in ne bodo dostopni nikomur izven pooblaščenih oseb naročnika, ki so zadolžene za izvedbo predmetnega javnega naročila (komisija za vodenje javnega naročila). Kot zaupne podatke lahko ponudnik označi dokumente, ki vsebujejo osebne podatke, pa ti niso vsebovani v nobenem javnem registru ali drugače javno dostopni ter druge poslovne podatke v skladu z 39. in 40. členom Zakona o gospodarskih družbah (Uradni list RS, št. 65/09 – uradno prečiščeno besedilo, 33/11, 91/11, 32/12, 57/12, 44/13 – odl. US, 82/13, 55/15 in 15/17). Kljub navedenemu naročnik opozarja, da so javni podatki specifikacije ponujenega blaga, storitve in količina iz te specifikacije, cena na enoto, vrednost posamezne postavke in skupna vrednost iz ponudbe ter vsi tisti podatki, ki bodo vplivali na razvrstitev ponudbe v okviru drugih meril.

Naročnik bo obravnaval kot zaupne tiste dokumente v ponudbeni dokumentaciji, ki bodo imeli v desnem zgornjem kotu z velikimi črkami zapisano »ZAUPNO«, pod tem napisom pa bo podpis osebe, ki je podpisala ponudbo. Če naj bo zaupen samo določen podatek v dokumentu, mora biti zaupni del podčrtan z rdečo barvo, v vrstici ob desnem robu pa mora biti izpisano »ZAUPNO«. Naročnik ne odgovarja za zaupnost podatkov, ki ne bodo označeni, kot je zgoraj navedeno.

**1.6. Zakoni in predpisi**

Oddaja javnega naročila se izvaja predvsem po določbah naslednjih zakonov in na njihovi podlagi sprejetih podzakonskih predpisov:

|  |
| --- |
| * Zakon o javnem naročanju (ZJN-3;  Uradni list RS, št. 91/15 in 14/18) * Zakon o pravnem varstvu v postopkih javnega naročanja (Uradni list RS, št. 43/11, 60/11 – ZTP-D, 63/13, 90/14 – ZDU-1I in 60/17) * Zakon o javnih financah (Uradni list RS, št. 11/11 – uradno prečiščeno besedilo, 14/13 – popr., 101/13, 55/15 – ZFisP, 96/15 – ZIPRS1617 in 13/18) * Zakon o integriteti in preprečevanju korupcije (Uradni list RS, št. 69/11 - uradno prečiščeno besedilo); * Uredba o finančnih zavarovanjih pri javnem naročanju (Uradni list RS, št. 27/16) * Obligacijski zakonik (Uradni list RS, št. 97/07 – uradno prečiščeno besedilo in 64/16 – odl. US) ter * vsa ostala veljavna zakonodaja, ki velja v Republiki Sloveniji in ureja zadevno področje. |

Pri izvedbi javnega naročila ne more nastopati subjekt, za katerega je podana absolutna prepoved poslovanja na podlagi določbe 35. člena ZIntPK. V primeru nastopanja subjekta za katerega je na podlagi določbe 35. člena ZIntPK dovoljeno pogojno poslovanje, se morajo takšni subjekti vzdržati vseh dejanj, ki bi lahko pomenila vpliv na odločanje o sklenitvi in izvedbi postopka ali posla. V zvezi s tem morajo biti dosledno upoštevana določila ZIntPK in relevantne določbe ZJN-3 (3. odstavek 91. člena). V primeru kršitev navedenih določb bo takšna ponudba izločena iz nadaljnjega postopka.

Ponudnik v postopku javnega naročanja (v okviru ponudbene dokumentacije) na posebnem obrazcu, ki je sestavni del te razpisne dokumentacije, podajo podatke o:

|  |
| --- |
| * svojih ustanoviteljih, družbenikih, delničarjih, komanditistih ali drugih lastnikih in podatke o lastniških deležih navedenih oseb in * gospodarskih subjektih, za katere se glede na določbe zakona, ki ureja gospodarske družbe, šteje, da so z njim povezane družbe. |

Zaradi zagotovitve transparentnosti posla in preprečitve korupcijskih tveganj je naročnik dolžan skladno s 6. odstavkom 14. člena ZIntPK pridobiti izjavo oziroma podatke o udeležbi fizičnih in pravnih oseb v lastništvu ponudnika, ter o gospodarskih subjektih, za katere se glede na določbe zakona, ki ureja gospodarske družbe, šteje, da so povezane družbe s ponudnikom. Za fizične osebe izjava vsebuje ime in priimek, naslov prebivališča in delež lastništva. Če ponudnik predloži lažno izjavo oziroma da neresnične podatke o navedenih dejstvih, ima to za posledico nepravilnost ponudbe oziroma ničnost pogodbe.

V času javnega razpisa naročnik in ponudnik ne smeta začenjati in izvajati dejanj, ki bi v naprej določila izbor določene ponudbe. V času izbire ponudbe do začetka veljavnosti pogodbe naročnik in ponudnik ne smeta začenjati dejanj, ki bi lahko povzročila, da pogodba ne bi začela veljati ali da ne bi bila izpolnjena.

V primeru ustavitve postopka nobena stran ne sme začenjati in izvajati postopkov, ki bi oteževali razveljavitev ali spremembo odločitve o izbiri izvajalca ali bi vplivali na nepristranskost naročnika in/ali Državne revizijske komisije

1. **PONUDBA:**

**2.1 Jezik**

Ponudba oz. ponudbena dokumentacija mora biti oddana v slovenskem jeziku. Naročnik dovoljuje, da se priložijo prospekti, katalogi, tehnične specifikacije ali tehnični opisi v angleškem jeziku.

Če bo naročnik ob pregledovanju in ocenjevanju ponudb menil, da je treba del ponudbe, ki ni predložen v slovenskem jeziku, prevesti v slovenski jezik, bo prevod v določenem roku naložil ponudniku, na njegove stroške.

**2.2 Dopustnost ponudbe**

Dopustna bo tista ponudba, ki jo bo predložil ponudnik, za katerega ne obstajajo razlogi za izključitev in ki izpolnjuje pogoje za sodelovanje, njegova ponudba ustreza potrebam in zahtevam naročnika, določenim v tehničnih specifikacijah in v dokumentaciji v zvezi z oddajo javnega naročila, ki je prispela pravočasno, pri njej ni dokazano nedovoljeno dogovarjanje ali korupcija, naročnik je ni ocenil za neobičajno nizko in cena ne presega zagotovljenih sredstev naročnika.

**2.3. Izpolnitev ponudbe**

Ponudnik celotno ponudbo z vsemi zahtevanimi obrazci v elektronski obliki naloži v informacijskem sistemu e-JN v razdelek »Drugi dokumenti«.

Ponudnik mora v ponudbi predložiti izpolnjene naslednje dokumente:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 1 | Ponudba | OBR-1 |
| 2. | Predračun | OBR-2 |
| 3 | ESPD |  |
| 4 | Krovna izjava in pooblastilo | OBR-3 |
| 4 | Izjava gospodarskega subjekta in pooblastilo za pridobitev podatkov iz kazenske evidence | OBR-4 |
| 5 | Izjava članov organov in zastopnikov gospodarskega subjekta in pooblastilo za pridobitev podatkov iz kazenske evidence | OBR-5 |
| 6 | Izjava o nastopu s podizvajalci | OBR-6 |
| 8 | Izjava podizvajalca | OBR-7 |
| 9 | Izjava o lastniških deležih | OBR-8 |
| 10 | Vzorec menične izjave za dobro izvedbo del | OBR-9 |
| 11 | Reference | OBR-10 |
| 12 | Vzorec pogodbe | OBR-11 |
| 13 | Katalog oz. specifikacija proizvajalca ponujenega artikla od proizvajalca iz katerega bo razvidno, da ponujeni navidezni artikel ustreza naročnikovim tehničnim zahtevam (samo v kolikor se ponudnik prijavlja na navidezni artikel) |  |

Ponudnik celotno ponudbo z vsemi zahtevanimi obrazci v elektronski obliki naloži v informacijskem sistemu e-JN v razdelek »Drugi dokumenti«.

Ponudnik v razdelek ˝Drugi dokumenti˝ naloži tudi scan natisa izpolnjenega predračuna seznama razpisanega blaga iz programa GO- SOFT (V primeru razhajanja podatkov med skeniranim izvodom specifikacije in programom Go-Soft, se bodo za pravilno šteli podatki iz spletne aplikacije programa Go-Soft.)

Ponudnik mora v razdelek ˝ESPD- ponudnik˝ naložiti izpolnjen obrazec ESPD v XML obliki datoteke.

Ponudnik v razdelek »Predračun« naloži scan izpolnjenega obrazca Predračun (OBR-2).

Vsebine obrazcev, izjav, listin in dokumentov ni dovoljeno spreminjati.

Ponudnik mora pri pripravi ponudbe in izpolnjevanju obrazcev ter izjav, upoštevati navodila, ki so navedena na posameznem obrazcu.

Vse obrazce je treba izpolniti, podpisati in žigosati.

**2.4. Veljavnost ponudbe**

Ponudba mora veljati najmanj do **30. 6. 2022**. V primeru krajšega roka veljavnosti ponudbe se le ta zavrne.

**2.5. Zmanjšanje obsega naročila**

Naročnik si pridržuje pravico, da zmanjša obseg naročila ne da bi zato moral navajati posebne razloge. Ponudniki morajo to dejstvo upoštevati pri sestavi ponudbenih cen.

Ponudnik z oddajo ponudbe potrjuje, da je z navedenim dejstvom seznanjen in nima pravice do uveljavljanja odškodnine v primeru, da se naročnik odloči za zmanjšanje obsega razpisanih del. Izbrani ponudnik nima pravice do kakršnihkoli zahtevkov iz naslova neoddanega dela javnega naročila.

2.6. Navodilo za izpolnitev predračuna

Javno naročilo je razdeljeno na sklope. Blago je znotraj sklopov razdeljeno na več podsklopov. Ponudniki lahko predložijo ponudbo za eden, več ali vse razpisane podsklope. Podsklopi so zaprti ali odprti. Pri zaprtih podsklopih mora ponudnik ponuditi vse razpisane vrste blaga v podsklopu, v nasprotnem primeru se ponudba izloči. Pri odprtih sklopih ponudnik lahko ponudi samo eno vrsto razpisanega blaga.

Ponudnik mora Predračun - Seznam razpisanega blaga, izpolniti v programu GO-SOFT

Ponudnik mora v »Predračun - Seznam razpisanega blaga« (program GoSoft – spletna aplikacija) pri vrstah blaga, ki jih ponuja (v polja obarvana z modro barvo) **obvezno vpisati** **naslednje podatke**:

* naziv artikla,
* cena brez DDV,
* davčno stopnjo,
* število EM v ponujenem pakiranju,
* proizvajalec
* kataloška številka
* EAN koda, ni obvezna
* opomba, ni obvezna

Za sklop 21 ENT naslednje podatke:

* cena brez DDV,
* davčno stopnjo,
* % popusta,
* naziv artikla,
* ATC klasifikacija,
* delovna šifra (NŠZ),
* število EM v ponujenem pakiranju,
* proizvajalca
* opomba, ni obvezna.

V primeru oddaje ponudbe na ident (našo lekarniško šifro – polja obarvana z rumeno) vpišete ceno brez DDV in eventualen % popusta. Pri vpisu cen morate biti pozorni na razpisano enoto mere.

Naročnik ne odgovarja za morebitne napake pri podajanju posameznih cen in davčnih stopenj oziroma napačno podanih enot v ponujenem pakiranju;

Cena brez DDV mora vsebovati vse stroške razen popusta, ki ga ponudnik vpiše v zato namenjeno polje in je fiksen za ves čas trajanja pogodbe za zdravila.

**2.7. ESPD obrazec:**

Obrazec ESPD predstavlja uradno izjavo gospodarskega subjekta, da ne obstajajo razlogi za izključitev in da izpolnjuje pogoje za sodelovanje, hkrati pa zagotavlja ustrezne informacije, ki jih zahteva naročnik. V obrazcu ESPD je naveden tudi uradni organ ali tretja oseba, odgovorna za izdajo dokazil, vključuje pa tudi uradno izjavo o tem, da bo gospodarski subjekt na zahtevo in brez odlašanja sposoben predložiti ta dokazila.

Navedbe v ESPD in/ali dokazila, ki ji predloži gospodarski subjekt, morajo biti veljavni.

Gospodarski subjekt naročnikov obrazec ESPD (datoteka XML) uvozi na spletni strani Portala javnih naročil/ESPD: <http://www.enarocanje.si/_ESPD/>, v njega neposredno vnese zahtevane podatke, ga natisne ter izpolnjenega in podpisanega predloži v ponudbi (v pdf obliki)

Gospodarski subjekt lahko, ne glede na prejšnji odstavek, v tem postopku ponovno uporabi obrazec »ESPD«, ki je bil že uporabljen v enem izmed prejšnjih postopkov javnega naročanja, in sicer v primeru da so navedene informacije točne in ustrezne ter v skladu z naročnikovimi zahtevami za predmetno naročilo.

Starost dokumentov ne sme presegati roka, kot ga določajo posamezne določbe te dokumentacije v zvezi z oddajo javnega naročila. V tistih primerih, kjer starost dokumentov ni določena, morajo le-ti izkazovati pravno relevantno stanje gospodarskega subjekta na dan, določen za predložitev ponudb.

**2.8. Predložitev ponudbe**

Ponudniki morajo ponudbe predložiti v informacijski sistem e-JN na spletnem naslovu <https://ejn.gov.si/eJN2>, v skladu s točko 3 dokumenta Navodila za uporabo informacijskega sistema za uporabo funkcionalnosti elektronske oddaje ponudb e-JN: PONUDNIKI (v nadaljevanju: Navodila za uporabo e-JN), ki je del te razpisne dokumentacije in objavljen na spletnem naslovu <https://ejn.gov.si/eJN2>.

**2.9. Dopustne spremembe in dopolnitve ponudbe**

Če bodo ali se bodo zdele informacije ali dokumentacija, ki jo mora predložiti ponudnik, nepopolne ali napačne oziroma, če bodo posamezni dokumenti manjkali, bo naročnik zahteval, da ponudnik v ustreznem roku predloži manjkajoče dokumente ali jih dopolni, popravi ali pojasni ustrezne informacije ali dokumentacijo, pod pogojem, da je takšna zahteva popolnoma skladna z načeloma enake obravnave in transparentnosti.

Naročnik od ponudnika zahteva dopolnitev, popravek, spremembo ali pojasnilo njegove ponudbe le, kadar določenega dejstva ne more preveriti sam.

Predložitev manjkajočega dokumenta ali dopolnitev, popravek ali pojasnilo informacije ali dokumentacije se lahko nanaša izključno na takšne elemente ponudbe, katerih obstoj pred iztekom roka, določenega za predložitev ponudbe, je mogoče objektivno preveriti. Če ponudnik ne bo predložil manjkajočega dokumenta ali ne bo dopolnil, popravil ali pojasnil ustrezne informacije ali dokumentacije, bo naročnik ponudbo takega ponudnika izločil.

Razen kadar gre za popravek ali dopolnitev očitne napake, če zaradi tega popravka ali dopolnitve ni dejansko predlagana nova ponudba, ponudnik ne sme dopolnjevati ali popravljati:

* svoje cene brez DDV na enoto, vrednosti postavke brez DDV, skupne vrednosti ponudbe brez DDV, razen kadar se skupna vrednost spremeni v skladu s sedmim odstavkom 89. člena ZJN-3 in ponudbe v okviru meril,
* tistega dela ponudbe, ki se veže na tehnične specifikacije predmeta javnega naročila,
* tistih elementov ponudbe, ki vplivajo ali bi lahko vplivali na drugačno razvrstitev njegove ponudbe glede na preostale ponudbe, ki jih je naročnik prejel v postopku javnega naročanja.

Na glede na prejšnji odstavek sme izključno naročnik ob pisnem soglasju ponudnika popraviti računske napake, ki jih odkrije pri pregledu in ocenjevanju ponudb. Pri tem se količina in cena na enoto brez DDV ne smeta spreminjati. Če se pri pregledu in ocenjevanju ponudb ugotovi, da je prišlo do računske napake zaradi nepravilne vnaprej določene matematične operacije s strani naročnika, lahko naročnik ob pisnem soglasju ponudnika popravi računsko napako tako, da ob upoštevanju cen na enoto brez DDV in količin, ki jih ponudi ponudnik, izračuna vrednost ponudbe z upoštevanjem pravilne matematične operacije. Ne glede na prejšnji odstavek lahko naročnik ob pisnem soglasju ponudnika napačno zapisano stopnjo DDV popravi v pravilno.

**2.10. Navedba zavajajočih podatkov**

Kadarkoli se pri naročniku pojavi utemeljen sum, da je posamezni gospodarski subjekt v postopku javnega naročila predložil neresnično izjavo ali ponarejeno ali spremenjeno listino kot pravo, naročnik Državni revizijski komisiji za revizijo postopkov oddaje javnih naročil poda predlog za uvedbo postopka o prekršku iz 5. točke prvega odstavka ali 1. točke drugega odstavka 112. člena ZJN-3.

**2.11. Stroški priprave ponudbe**

Ponudniki nosijo sami vse stroške povezane s pripravo in predložitvijo ponudbe, vključno s stroški tehnične dokumentacije (prospektni material, katalogi, tehnični opisi, …).



**2.12. Ugotavljanje sposobnosti**

Ponudnik mora izpolnjevati vse pogoje, ki so navedeni v predmetni dokumentaciji v zvezi z oddajo javnega naročila. Vrsta dokazila, s katerim ponudnik izkaže izpolnjevanje zahtevanega pogoja, je navedena za vsakim zahtevanim pogojem.

Naročnik bo pred oddajo javnega naročila od ponudnika, kateremu se je odločil oddati predmetno naročilo, zahteval, da predloži dokazila iz ESPD obrazca, kot dokaz neobstoja razlogov za izključitev iz točke 2.12.1 teh navodil in kot dokaz izpolnjevanja pogojev za sodelovanje iz točk 2.12.2 teh navodil.

Podatke, ki se vodijo v uradnih evidencah in ponudnik za njih ne bo predložil dokazila sam, lahko naročnik preveri v uradni evidenci.

Naročnik bo ugotavljal sposobnost gospodarskih subjektov kot sledi:

**2.12.1 Razlogi za izključitev**

Dopustna ponudba je ponudba, ki jo predloži ponudnik, za katerega ne obstajajo razlogi za izključitev in ki izpolnjuje pogoje za sodelovanje, njegova ponudba ustreza potrebam in zahtevam naročnika, določenim v tehničnih specifikacijah in v dokumentaciji v zvezi z oddajo javnega naročila, je prispela pravočasno, pri njej ni dokazano nedovoljeno dogovarjanje ali korupcija, naročnik je ni ocenil za neobičajno nizko in cena ne presega zagotovljenih sredstev naročnika.

Ponudnik mora pripraviti ponudbo v skladu z zahtevami iz te razpisne dokumentacije. V nadaljevanju so opredeljene zahteve, ki jih mora izpolnjevati ponudnik. Naročnik lahko ponudnika iz sodelovanja izključi tudi v ostalih primerih za katere tako določa zakon (šesti odstavek 75. člena ZJN-3).

|  |
| --- |
| Razlogi za izključitev |

|  |  |
| --- | --- |
| **POGOJ 1 Nekaznovanost** | Naročnik bo iz sodelovanja v postopku javnega naročanja izključil gospodarski subjekt, če ugotovi, da je bila **gospodarskemu subjektu ali osebi, ki je članica upravnega, vodstvenega ali nadzornega organa** tega gospodarskega subjekta ali ki ima **pooblastila za njegovo zastopanje ali odločanje ali nadzor v njem**, izrečena pravnomočna sodba za dejanje, ki ima elemente kaznivih dejanj naštetih v 75. členu ZJN-3.  Naročnik bo iz postopka javnega naročanja kadar koli v postopku izključil gospodarski subjekt, če se izkaže, da je pred ali med postopkom javnega naročanja ta subjekt glede na storjena ali neizvedena dejanja v enem od zgoraj navedenih položajev. |
| DOKAZILO | Izjava zakonitega zastopnika gospodarskega subjekta (obrazec ESPD) v zvezi s kaznivimi dejanji iz prvega odstavka 75. člena ZJN-3 in izjave ter pooblastila za pridobitev podatkov iz kazenske evidence za člane organov in zastopnike gospodarskega subjekta (obrazec Izjava gospodarskega subjekta in pooblastilo za pridobitev podatkov iz kazenske evidence in Izjava članov organov in zastopnikov gospodarskega subjekta in pooblastilo za pridobitev podatkov iz kazenske evidence).  Gospodarski subjekt lahko predloži izpis iz ustreznega sodnega registra, iz katerega je razvidno, da ne obstajajo razlogi za izključitev. Izpis se šteje kot dokaz o izpolnjevanju predmetnega pogoja. Izpis ne sme biti starejši od datuma objave konkretnega javnega naročila.  V kolikor bo gospodarski subjekt predložil zgolj lastno izjavo in izjavo članov organa in zastopnikov, lahko naročnik izpis iz ustreznega registra pridobil sam. |
| NAVODILO / OPOMBA | Gospodarski subjekti, ki nimajo sedeža v Republiki Sloveniji:  Če država članica ali tretja država dokumentov in potrdil ne izdaja ali če ti ne zajemajo vseh primerov iz prvega odstavka 75. člena ZJN-3, jih je mogoče nadomestiti z zapriseženo izjavo, če ta v državi članici ali tretji državi ni predvidena, pa z izjavo določene osebe, dano pred pristojnim sodnim ali upravnim organom, notarjem ali pred pristojno organizacijo v matični državi te osebe ali v državi, v kateri ima sedež gospodarski subjekt. |
| Partnerji v skupni ponudbi | MORAJO izpolnjevati pogoj  Izjava zakonitega zastopnika gospodarskega subjekta (obrazec ESPD) v zvezi s kaznivimi dejanji iz prvega odstavka 75. člena ZJN-3 in izjave ter pooblastila za pridobitev podatkov iz kazenske evidence za člane organov in zastopnike gospodarskega subjekta (obrazec Izjava gospodarskega subjekta in pooblastilo za pridobitev podatkov iz kazenske evidence in Izjava članov organov in zastopnikov gospodarskega subjekta in pooblastilo za pridobitev podatkov iz kazenske evidence). |
| Podizvajalci | MORAJO izpolnjevati pogoj  Izjava zakonitega zastopnika gospodarskega subjekta (obrazec ESPD) v zvezi s kaznivimi dejanji iz prvega odstavka 75. člena ZJN-3 in izjave ter pooblastila za pridobitev podatkov iz kazenske evidence za člane organov in zastopnike gospodarskega subjekta (obrazec Izjava gospodarskega subjekta in pooblastilo za pridobitev podatkov iz kazenske evidence in Izjava članov organov in zastopnikov gospodarskega subjekta in pooblastilo za pridobitev podatkov iz kazenske evidence).  Naročnik bo zavrnil vsakega podizvajalca, če zanj obstajajo razlogi za izključitev iz prvega odstavka 75. člena ZJN-3. |

|  |  |
| --- | --- |
| **POGOJ 2 Plačani davki in prispevki** | Naročnik bo iz sodelovanja v postopku javnega naročanja izključil gospodarski subjekt, če ugotovi, da gospodarski subjekt **ne izpolnjuje obveznih dajatev in drugih denarnih nedavčnih obveznosti** v skladu z zakonom, ki ureja finančno upravo, ki jih pobira davčni organ v skladu s predpisi države, v kateri ima sedež, ali predpisi države naročnika, če vrednost teh neplačanih zapadlih obveznosti na dan oddaje ponudbe znaša 50 eurov ali več. Šteje se, da gospodarski subjekt ne izpolnjuje obveznosti iz prejšnjega stavka tudi, če na dan oddaje ponudbe **ni imel predloženih vseh obračunov davčnih odtegljajev za dohodke iz delovnega razmerja** za obdobje zadnjih petih let do dne oddaje ponudbe ali prijave.  Naročnik bo iz postopka javnega naročanja kadar koli v postopku izključil gospodarski subjekt, če se izkaže, da je pred ali med postopkom javnega naročanja ta subjekt glede na storjena ali neizvedena dejanja v enem od zgoraj navedenih položajev. |
| DOKAZILO | Izpolnjen in podpisan Obrazec ESPD.  Gospodarski subjekt lahko predloži potrdilo Finančne uprave RS iz katerega bo razvidno, da ne obstajajo razlogi za izključitev.  V kolikor bo gospodarski subjekt predložil zgolj Obrazec ESPD, bo naročnik potrdilo Finančne uprave RS pridobil sam. |
| NAVODILO / OPOMBA | Gospodarski subjekti, ki nimajo sedeža v Republiki Sloveniji:  Če država članica ali tretja država dokumentov in potrdil ne izdaja ali če ti ne zajemajo vseh primerov iz drugega odstavka 75. člena ZJN-3, jih je mogoče nadomestiti z zapriseženo izjavo, če ta v državi članici ali tretji državi ni predvidena, pa z izjavo določene osebe, dano pred pristojnim sodnim ali upravnim organom, notarjem ali pred pristojno poklicno ali trgovinsko organizacijo v matični državi te osebe ali v državi, v kateri ima sedež gospodarski subjekt. |
| Partnerji v skupni ponudbi | MORAJO izpolnjevati pogoj  Izpolnjen in podpisan Obrazec ESPD. |
| Podizvajalci | MORAJO izpolnjevati pogoj  Izpolnjen in podpisan Obrazec ESPD.  Naročnik bo zavrnil vsakega podizvajalca, če zanj obstajajo razlogi za izključitev iz drugega odstavka 75. člena ZJN-3. |

|  |  |
| --- | --- |
| **POGOJ 3 Ponudnik ni izločen iz postopkov oddaje javnih naročil** | Naročnik bo iz postopka javnega naročanja izključil gospodarski subjekt, če je ta na dan, ko poteče rok za oddajo ponudb ali prijav, izločen iz postopkov oddaje javnih naročil zaradi uvrstitve v **evidenco gospodarskih subjektov z negativnimi referencami.**  Naročnik bo iz postopka javnega naročanja kadar koli v postopku izključil gospodarski subjekt, če se izkaže, da je pred ali med postopkom javnega naročanja ta subjekt glede na storjena ali neizvedena dejanja v enem od zgoraj navedenih položajev. |
| DOKAZILO | Izpolnjen in podpisan Obrazec ESPD.  Naročnik bo izpolnjevanje pogoja preveril v evidenci ponudnikov z negativnimi referencami, ki jo vodi ministrstvo, pristojno za javna naročila. |
| NAVODILO / OPOMBA | / |
| Partnerji v skupni ponudbi | MORAJO izpolnjevati pogoj  Izpolnjen in podpisan Obrazec  ESPD. |
| Podizvajalci | MORAJO izpolnjevati pogoj  Izpolnjen in podpisan Obrazec ESPD.  Naročnik bo zavrnil vsakega podizvajalca, če zanj obstajajo razlogi za izključitev četrtega odstavka 75. člena ZJN-3. |

|  |  |
| --- | --- |
| **POGOJ 4 Prekršek v zvezi s plačilom za delo** | Naročnik bo iz postopka javnega naročanja izključil gospodarski subjekt, če mu je bila **v zadnjih treh letih** pred potekom roka za oddajo ponudb s pravnomočno odločbo pristojnega organa Republike Slovenije ali druge države članice ali tretje države **dvakrat izrečena globa zaradi prekrška v zvezi s plačilom za delo.**  Naročnik bo iz postopka javnega naročanja kadar koli v postopku izključil gospodarski subjekt, če se izkaže, da je pred ali med postopkom javnega naročanja ta subjekt glede na storjena ali neizvedena dejanja v enem od zgoraj navedenih položajev. |
| DOKAZILO | Izpolnjen in podpisan Obrazec ESPD.  Gospodarski subjekt lahko v ponudbi predloži potrdilo Inšpektorata RS za delo iz katerega bo razvidno, da ne obstajajo razlogi za izključitev.  V kolikor bo gospodarski subjekt predložil zgolj Obrazec ESPD, lahko naročnik potrdilo pridobi sam. |
| NAVODILO / OPOMBA | Če država članica ali tretja država dokumentov in potrdil ne izdaja ali če ti ne zajemajo vseh primerov iz drugega odstavka 75. člena ZJN-3, jih je mogoče nadomestiti z zapriseženo izjavo, če ta v državi članici ali tretji državi ni predvidena, pa z izjavo določene osebe, dano pred pristojnim sodnim ali upravnim organom, notarjem ali pred pristojno poklicno ali trgovinsko organizacijo v matični državi te osebe ali v državi, v kateri ima sedež gospodarski subjekt. |
| Partnerji v skupni ponudbi | MORAJO izpolnjevati pogoj  Izpolnjen in podpisan Obrazec  ESPD. |
| Podizvajalci | MORAJO izpolnjevati pogoj  Naročnik bo zavrnil vsakega podizvajalca, če zanj obstajajo razlogi za izključitev četrtega odstavka 75. člena ZJN-3.  Izpolnjen in podpisan Obrazec ESPD v zvezi z izpolnjevanjem obveznih pogojev za podizvajalca. |

|  |
| --- |
| Poslovna in finančna sposobnost |

|  |  |
| --- | --- |
| **POGOJ 1 Dovoljenje za opravljanje prometa z zdravili / medicinskimi pripomočki** | Gospodarski subjekt je vpisan v enega od poklicnih ali poslovnih registrov, ki se vodijo v državi članici , v kateri ima ponudnik sedež. V skladu z določbami Zakona o medicinskih pripomočkih (Uradni list RS št. 98/09) se morajo vsi poslovni subjekti, ki proizvajajo, trgujejo in uvažajo medicinske pripomočke in so rezidenti Republike Slovenije, v 15 dneh po pričetku dejavnosti priglasiti v odgovarjajoč register na področju medicinskih pripomočkov, ki ga vodi in objavlja Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke (JAZMP) na svoji spletni strani. |
| DOKAZILO | Izpolnjen in podpisan Obrazec  ESPD.  Naročnik lahko izpolnjevanje navedenega pogoja preveri v uradnih registrih in evidencah. |
| NAVODILO / OPOMBA | / |
| Partnerji v skupni ponudbi | MORAJO izpolnjevati pogoj  Partnerji morajo pogoj izpolnjevati v obsegu, v katerem prevzemajo izvedbo del. Vsak izmed partnerjev mora predložiti izpolnjen in podpisan obrazec ESPD s katerim izjavlja, da izpolnjuje navedeni pogoj. |
| Podizvajalci | MORAJO izpolnjevati pogoj  Podizvajalci morajo pogoj izpolnjevati v obsegu, v katerem prevzemajo izvedbo del. Vsak izmed podizvajalcev mora predložiti izpolnjen in podpisan Obrazec ESPD, da izpolnjuje navedeni pogoj. |

|  |  |
| --- | --- |
| **POGOJ 2 Sposobnost za opravljanje poklicne dejavnosti** | Gospodarski subjekt je **vpisan v enega od poklicnih ali poslovnih registrov,** ki se vodijo v državi članici, v kateri ima gospodarski subjekt sedež. Seznam poklicnih ali poslovnih registrov v državah članicah Evropske unije določa Priloga XI Direktive 2014/24/EU.  Če morajo imeti gospodarski subjekti določeno dovoljenje ali biti člani določene organizacije, da lahko v svoji matični državi opravljajo določeno storitev, morajo predložiti dokazilo o tem dovoljenju ali članstvu. |
| DOKAZILO | Izpolnjen in podpisan Obrazec  ESPD.  Naročnik lahko izpolnjevanje navedenega pogoja preveri v uradnih registrih in evidencah. |
| NAVODILO / OPOMBA | Gospodarski subjekti, ki nimajo sedeža v Republiki Sloveniji:  Izjava gospodarskega subjekta o izpolnjevanju pogojev glede osnovne sposobnosti ponudnika in Dokazilo iz uradnih evidenc o izpolnjevanju navedenega pogoja. Če država, v kateri ima kandidat oziroma ponudnik svoj sedež, ne izdaja dokazil iz uradnih evidenc, bo naročnik namesto pisnega dokazila sprejel zapriseženo izjavo prič ali zapriseženo izjavo kandidata oziroma ponudnika. |
| Partnerji v skupni ponudbi | MORAJO izpolnjevati pogoj  Partnerji morajo pogoj izpolnjevati v obsegu, v katerem prevzemajo izvedbo del. Vsak izmed partnerjev mora predložiti izpolnjen in podpisan obrazec ESPD s katerim izjavlja, da izpolnjuje navedeni pogoj. |
| Podizvajalci | MORAJO izpolnjevati pogoj  Podizvajalci morajo pogoj izpolnjevati v obsegu, v katerem prevzemajo izvedbo del. Vsak izmed podizvajalcev mora predložiti izpolnjen in podpisan Obrazec ESPD s katerim izjavlja, da izpolnjuje navedeni pogoj. |

|  |  |
| --- | --- |
| **POGOJ 3 Plačilni rok** | Gospodarski subjekt naročniku nudi naslednje plačilne pogoje: 60-dnevni plačilni rok od datuma uradnega prejema računa, ki bo izstavljen po opravljeni dobavi blaga. |
| DOKAZILO | Izpolnjen in podpisan Obrazec  ESPD. |
| NAVODILO / OPOMBA | / |
| Partnerji v skupni ponudbi | MORAJO izpolnjevati pogoj  Partnerji morajo pogoj izpolnjevati v obsegu, v katerem prevzemajo izvedbo del. Vsak izmed partnerjev mora predložiti izpolnjen in podpisan Obrazec ESPD s katerim izjavlja, da izpolnjuje navedeni pogoj. |
| Podizvajalci | MORAJO izpolnjevati pogoj  Podizvajalci morajo pogoj izpolnjevati v obsegu, v katerem prevzemajo izvedbo del. Vsak izmed podizvajalcev mora predložiti izpolnjen in podpisan Obrazec ESPD s katerim izjavlja, da izpolnjuje navedeni pogoj. |

|  |  |
| --- | --- |
| **POGOJ 4 Finančna sposobnost** | Gospodarski subjekt je finančno in poslovno sposoben za izvedbo javnega naročila. |
| DOKAZILO | Izpolnjen in podpisan Obrazec  ESPD. |
| NAVODILO / OPOMBA | / |
| Partnerji v skupni ponudbi | Izpolnjen in podpisan Obrazec  ESPD. |
| Podizvajalci | Izpolnjen in podpisan Obrazec  ESPD. |

|  |  |
| --- | --- |
| **POGOJ 5 Kršenje pogodbenih določil** | Iz postopka bo izločen ponudnik, ki je v preteklih treh letih izvajal storitve več kot trikrat nepravočasno ali/in nekvalitetno, večkrat kršil druga pogodbena določila oz. je bila med njim in naročnikom prekinjena pogodba. Kot dokazila o nekvalitetno izvedenih delih bo naročnik štel pisne reklamacije, pisna opozorila dobavitelju o kršitvah pogodbenih obveznosti, obračunane pogodbene kazni ali unovčenje bančne garancije. |
| DOKAZILO | Ta pogoj naročnik preveri sam in ponudnik ne prilaga ničesar. Ta pogoj se nanaša na naročnika in v primeru, da je ponudnik v preteklosti pri poslovanju z naročnikom izvajal storitve oziroma gradnje ali dobavljal blago nepravočasno ali nekvalitetno (veliko št. reklamacij, nerešene reklamacije ali neustrezno reševanje reklamacij) oziroma je naročnik s ponudnikom prekinil pogodbo, bo ponudnik izločen iz postopka. |
| NAVODILO / OPOMBA | / |
| Partnerji v skupni ponudbi | MORAJO izpolnjevati pogoj  Partnerji morajo pogoj izpolnjevati v obsegu, v katerem prevzemajo izvedbo del. Vsak izmed partnerjev mora predložiti izpolnjen in podpisan Obrazec ESPD s katerim izjavlja, da izpolnjuje navedeni pogoj. |
| Podizvajalci | MORAJO izpolnjevati pogoj  Podizvajalci morajo pogoj izpolnjevati v obsegu, v katerem prevzemajo izvedbo del. Vsak izmed podizvajalcev mora predložiti izpolnjen in podpisan Obrazec ESPD s katerim izjavlja, da izpolnjuje navedeni pogoj. |

|  |
| --- |
| Tehnična sposobnost |

|  |  |
| --- | --- |
| **POGOJ 1 Izpolnjevanje strokovnih zahtev naročnika** | Gospodarski subjekt mora zagotavljati izpolnjevanje vseh strokovnih zahtev naročnika iz razpisne dokumentacije in njenih prilog (zlasti: Specifikacija zahtev naročnika za predmet naročila, vzorec pogodbe. |
| DOKAZILO | Izpolnjen in podpisan Obrazec  ESPD. |
| NAVODILO / OPOMBA | / |
| Partnerji v skupni ponudbi | MORAJO izpolnjevati pogoj  Partnerji morajo pogoj izpolnjevati v obsegu, v katerem prevzemajo izvedbo del. Vsak izmed partnerjev mora predložiti izpolnjen in podpisan Obrazec ESPD s katerim izjavlja, da izpolnjuje navedeni pogoj. |
| Podizvajalci | MORAJO izpolnjevati pogoj  Podizvajalci morajo pogoj izpolnjevati v obsegu, v katerem prevzemajo izvedbo del. Vsak izmed podizvajalcev mora predložiti izpolnjen in podpisan Obrazec ESPD s katerim izjavlja, da izpolnjuje navedeni pogoj. |

|  |  |
| --- | --- |
| **POGOJ 2 Zagotavljanje načela sledljivosti blaga** | Gospodarski subjekt mora zagotavljati načelo sledljivosti blaga pri naročniku, pri čemer se zavezuje ob dobavah blaga sklicevati na pogodbo in naročilnico naročnika ter zagotavljati ujemanje podatkov (naziv blaga, kataloška številka proizvajalca in proizvajalec) v ponudbeni dokumentaciji, na dobavnici, računu in embalaži, ter zagotavlja skladnost podatkov glede ponujenih popustov in cen, in sicer v ponudbi, pogodbi in na  dobavnici . |
| DOKAZILO | Izpolnjen in podpisan Obrazec  ESPD. |
| NAVODILO / OPOMBA | / |
| Partnerji v skupni ponudbi | MORAJO izpolnjevati pogoj  Partnerji morajo pogoj izpolnjevati v obsegu, v katerem prevzemajo izvedbo del. Vsak izmed partnerjev mora predložiti izpolnjen in podpisan Obrazec ESPD s katerim izjavlja, da izpolnjuje navedeni pogoj. |
| Podizvajalci | MORAJO izpolnjevati pogoj  Podizvajalci morajo pogoj izpolnjevati v obsegu, v katerem prevzemajo izvedbo del. Vsak izmed podizvajalcev mora predložiti izpolnjen in podpisan Obrazec ESPD s katerim izjavlja, da izpolnjuje navedeni pogoj. |

|  |  |
| --- | --- |
| **POGOJ 3 Kvalitetno izvajanje dobav po pogodbah z naročniki** | Gospodarski subjekt mora zagotavljati, da je kvalitetno in strokovno izpolnjeval pogodbene obveznosti iz pogodb sklenjenih z naročniki v zadnjih treh letih oz. v zadnjih treh letih pred oddajo ponudbe nima nerešenih upravičenih reklamacij glede kakovosti blaga ali nespoštovanja drugih določil pogodb ter soglaša, da lahko naročnik v primeru, če razpolaga z dokazili o nespoštovanju pogodbenih obveznosti ponudnika, le-tega izloči iz predmetnega postopka. |
| DOKAZILO | Izpolnjen in podpisan Obrazec ESPD. |
| NAVODILO / OPOMBA | / |
| Partnerji v skupni ponudbi | MORAJO izpolnjevati pogoj  Partnerji morajo pogoj izpolnjevati v obsegu, v katerem prevzemajo izvedbo del. Vsak izmed partnerjev mora predložiti izpolnjen in podpisan Obrazec ESPD s katerim izjavlja, da izpolnjuje navedeni pogoj. |
| Podizvajalci | MORAJO izpolnjevati pogoj  Podizvajalci morajo pogoj izpolnjevati v obsegu, v katerem prevzemajo izvedbo del. Vsak izmed podizvajalcev mora predložiti izpolnjen in podpisan Obrazec ESPD s katerim izjavlja, da izpolnjuje navedeni pogoj. |

**2.13. Ponudbena vrednost**

Cene morajo biti podane v evrih (EUR).

Končna cena mora vsebovati **vse stroške** (dobave blaga, špediterske, prevozne, carinske ter vse morebitne druge stroške…), stopnjo popusta in davek na dodano vrednost. DDV se obračunava po stopnji, ki velja v trenutku nastanka obdavčljivega dogodka.

**2.14. Merilo**

Izbira ponudb bo potekala po naslednjem kriteriju:

Merilo, za izbor najugodnejšega ponudnika za posamezni podsklop medicinskih pripomočkov je ekonomsko najugodnejša ponudba. Izbrana ponudba bo ponudba z najnižjo končno ceno za posamezni podsklop, ki obenem ustreza vsem tehničnih zahtevam naročnika.

Merilo, za izbor najugodnejšega ponudnika za registrirana zdravila:

Merilo, za izbor najugodnejšega ponudnika za registrirana zdravila je najnižja končna cena z upoštevanim fiksnim popustom na dogovorjene oz. izredno višje dovoljene cene oz. najvišje dovoljene cene, ki jih določa Javna agencija RS za zdravila in medicinske pripomočke oz. dogovorjene cene na podlagi dogovora o cenah zdravil med ZZZS in proizvajalci zdravil, in sicer za posamezno razpisano vrsto blaga. Osnova za izračun najugodnejše ponudbe je najnižja absolutna cena ponujenega zdravila brez DDV za vsako razpisano učinkovino (cena na enoto oz cena v EUR brez DDV z upoštevanim fiksnim popustom na dogovorjene cene), ponujena ob predpostavki izračuna na dan **5. 10. 2021** (ne glede na to, ali se od tega datuma do oddaje ponudbe oziroma izdaje odločitve dogovorjena cena z ZZZS oziroma najvišja dovoljena cena zdravila pri JAZMP spremeni). V kolikor bo ponudnik za posamezno zdravilo podal dogovorjeno ceno z ZZZS oziroma najvišjo dovoljeno ceno zdravila pri JAZMP, veljavno na kasnejši datum, bo naročnik pri izračunu upošteval ceno na dan **5. 10. 2021.**

Naročnik bo v primeru, da bo dobil dve enaki najugodnejši ponudbi, ki ustrezata vsem tehničnim zahtevam za izbor dobavitelja opravil žrebanje. Ponudniki, ki so ponudili enako najugodnejšo ponudbo bodo na žrebanje vabljeni.

**2.15. Vzorčenje blaga ali predstavitev ponujenih artiklov**

Naročnik si pridružuje pravico ponudnika pozvati k predstavitvi ponujenega blaga ali dostavi zahtevanih vzorcev ponujenega blaga. V primeru, da bo naročnik od ponudnika zahteval predstavitev ponujenega blaga ali dostavo ponujenih vzorcev za klinično preizkušnjo, bo moral ponudnik le te predstaviti ali dostaviti v **6-tih delovnih dneh** od prejema poziva naročnika preko e-JN sistema.

Naročnik si pridružuje pravico, da vse ponujeno blago, ki ga ne pozna, klinično preizkusi. V kolikor se pri klinični preizkušnji vzorca ugotovi, da ponujeno blago funkcionalno in kakovostno ne ustreza, si naročnik pridružuje pravico, da blago izloči iz nadaljnje obravnave.

Ponudnik mora v ponudbi predložiti kataloge in prospekte ponujenega materiala, iz katerih bo razvidno, da ponujeni material ustreza naročnikovim zahtevam in v predloženi dokumentaciji označiti ustrezanje naročnikovim zahtevam, navedenim v tehničnem opisu.

Ponudnik mora v času preverjanja ponudb zagotoviti vzorce in sicer na sledeč način:

* Naročnik bo pisno zahteval predložitev vzorcev. Rok za predložitev vzorcev je 6 (šest) delovne dni od prejema poziva.
* Vsi vzorci so za naročnika brezplačni.
* Vsi vzorci bodo predloženi v originalni embalaži in s priloženo dokumentacijo proizvajalca, iz katere bo razvidna kvalitetna ustreznost glede na zahteve naročnika. Dokumentacija proizvajalca mora biti BERLJIVA in predložena v jeziku proizvajalca. Na zahtevo naročnika bo ponudnik zagotovil laični slovenski prevod.
* Vsi ponujeni artikli morajo imeti CE certifikat in ustrezna dovoljenja za promet v EU.
* Naročnik bo opredelil potrebno količino vzorcev v pozivu, pri čemer je obseg vzorcev v izključni pristojnosti naročnika.

**2.16. Neobičajno nizka cena**

Če bo naročnik menil, da je pri določenem naročilu glede na njegove zahteve ponudba neobičajno nizka glede na cene na trgu ali v zvezi z njo obstaja dvom o možnosti izpolnitve naročila, bo naročnik preveril, ali je neobičajno nizka in od ponudnika zahteval, da pojasni ceno ali stroške v ponudbi.

Naročnik bo preveril, ali je ponudba neobičajno nizka tudi, če je vrednost ponudbe za več kot 50 odstotkov nižja od povprečne vrednosti pravočasnih ponudb in za več kot dvajset (20) odstotkov nižja od naslednje uvrščene ponudbe, vendar le, če je prejel vsaj štiri (4) pravočasne ponudbe.

Kadar naročnik v postopku javnega naročanja preveri dopustnost vseh ponudb, v skladu s prejšnjim stavkom preveri, ali je ponudba neobičajno nizka glede na dopustne ponudbe.

Preden naročnik izloči neobičajno nizko ponudbo, mora od ponudnika v skladu s 86. členom ZJN-3 pisno zahtevati podrobne podatke in utemeljitev o elementih ponudbe, za katere meni, da so odločilni za izpolnitev naročila oziroma vplivajo na razvrstitev ponudb. Naročnik bo ocenil pojasnila tako, da se bo posvetoval s ponudnikom. Ponudbo bo zavrnil le, če predložena dokazila zadostno ne pojasnijo nizke ravni predlagane cene ali stroškov, pri čemer se upoštevajo elementi iz prejšnjega odstavka.

Če bo naročnik ugotovil, da je ponudba neobičajno nizka, ker ni skladna z veljavnimi obveznostmi iz drugega odstavka 3. člena ZJN-3, jo bo naročnik zavrnil.

**2.17. Veljavnost ponudbe**

Ponudba mora veljati vsaj do **30. 6. 2022.**

V izjemnih okoliščinah lahko naročnik zahteva, da ponudnik podaljša čas veljavnosti ponudbe za določeno dodatno obdobje. Zahteva in odgovori ponudnika morajo biti podani v pisni obliki ali preko telefaksa. Ponudnik lahko zavrne zahtevo. Od ponudnika, ki se z zahtevo strinja, ne bo zahtevano ali dovoljeno, da razen podaljšanja veljavnosti ponudbe, kakorkoli drugače spreminja ponudbo.

**2.18. Variantne ponudbe**

Variantne ponudbe niso dovoljene.

**2.19. Finančna zavarovanja**

Izbrani ponudnik bo moral ob podpisu pogodbe naročniku predložiti menično izjavo in lastno podpisano menico za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti v višini 5% skupne pogodbene vrednosti z DDV, z veljavnostjo še najmanj 1 teden po poteku veljavnosti pogodbe.

V primeru, da bo skupna pogodbena vrednost pri posameznem izbranem ponudniku nižja od 5.000 EUR brez DDV, izbranemu ponudniku menice ne bo potrebno prilagati.

Naročnik bo unovčil finančno zavarovanje za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti v primeru:

- če dobavitelj ne bo dobavljal blaga v skladu z zahtevami dokumentacije v zvezi z oddajo javnega naročila;

- če bo dobavitelj kršil določila pogodbe in določbe veljavne zakonodaje v zvezi z varovanjem poslovnih skrivnosti in zaupnosti podatkov.

Vzorec zavarovanja za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti je del razpisne dokumentacije. Ponudnik ga samo parafira in priloži v ponudbo.

**2.20. Reference**

Naročnik bo lahko od ponudnika zahteval reference in sicer da je ponudnik v zadnjih treh letih pred oddajo ponudbe na navedeni javni razpis vsaj eno leto dobavljal istovrstno blago vsaj dvema bolnišnicama, ki sta po velikosti primerljivi z naročnikom.

Ponudnik bo moral dostaviti zahtevano referenco v roku **6 dni** po pozivu naročnika preko eJN sistema, v nasprotnem primeru se njegova ponudba izloči iz nadaljnje obravnave. Reference bodo morale biti potrjene od ustanove, v kateri se medicinski potrošni material uporablja.

Naročnik v ta namen v RD prilaga obrazec Referenčno potrdilo, ki ga bo ponudnik moral predložiti pravočasno na podlagi naročnikovega poziva v času pregledovanja ponudb.

**3. Odpiranje ponudb**

Odpiranje ponudb bo potekalo avtomatično v informacijskem sistemu e-JN dne **4. 11. 2021** in se bo začelo ob **10. 01 uri** na spletnem naslovu <https://ejn.gov.si/eJN2>.

Odpiranje poteka tako, da informacijski sistem e-JN samodejno ob uri, ki je določena za javno odpiranje ponudb, prikaže podatke o ponudniku, o variantah, če so bile zahtevane oziroma dovoljene, ter omogoči dostop do pdf dokumenta, ki ga ponudnik naloži v sistem e-JN pod razdelek »Predračun«.

**4. SKLENITEV POGODB**

**4.1 Sklenitev kupoprodajne pogodbe**

Naročnik bo s ponudniki, za katere bo ugotovil, da izpolnjujejo vse zahteve in pogoje iz te razpisne dokumentacije in bodo ponudili najugodnejšo ceno za posamezen podsklop, sklenil pogodbo v skladu z določbami vzorca pogodbe iz te razpisne dokumentacije.

**Pogodba o dobavi blaga** bo sklenjena za obdobje24 mesecev od oddaje naročila in sicer od 1. 1. 2022 do 31. 12. 2023 z možnostjo podaljšanja za obdobje do največ dveh (2) let.

Pogodbo bo treba podpisati v roku desetih (10) dni od prejema naročnikovega poziva k podpisu sporazuma.

Če se ponudnik v desetih (10) dneh po pozivu k podpisu pogodbe ne bo odzval na poziv, lahko naročnik šteje, da je odstopil od ponudbe.

**5. KONČNA DOLOČILA**

Poleg določil iz teh navodil veljajo tudi določila iz pogodbe o nabavi in celotne dokumentacije v zvezi z oddajo javnega naročila. V dvomu se presojajo posamezna določila v skladu z zakonskimi členi ZJN-3 in Obligacijskega zakonika (Uradni list RS, št. 97/07).

**6. PRAVNO VARSTVO**

Pravno varstvo ponudnikov v postopku javnega naročanja je zagotovljeno v skladu z določbami Zakona o pravnem varstvu v postopkih javnega naročanja (Uradni list RS, št. 43/11, 60/11 - ZTP-D, 63/13, 90/14 - ZDU-1in 60/17, v nadaljnjem besedilu: ZPVPJN -B), po postopku in na način kot ga določa zakon.

Zahteva za pravno varstvo v postopkih javnega naročanja se lahko vloži v vseh stopnjah postopka oddaje javnega naročila zoper ravnanje naročnika, ki pomeni kršitev predpisov, ki bistveno vpliva ali bi lahko bistveno vplivala na oddajo javnega naročila, razen če zakon, ki ureja oddajo javnih naročil, ali ZPVPJN-B ne določa drugače. Zahtevo za pravno varstvo lahko vloži aktivno legitimirana oseba, kot jo določa 14. člen ZPVPJN-B.

Zahtevek za revizijo mora vsebovati:

1. ime in naslov vlagatelja zahtevka (v nadaljnjem besedilu: vlagatelj) ter kontaktno osebo,

2. ime naročnika,

3. oznako javnega naročila,

4. predmet javnega naročila,

5. očitane kršitve,

6. dejstva in dokaze, s katerimi se kršitve dokazujejo,

7. pooblastilo za zastopanje v predrevizijskem in revizijskem postopku, če vlagatelj nastopa s pooblaščencem,

8. navedbo, ali gre v konkretnem postopku javnega naročila za sofinanciranje iz evropskih sredstev in iz katerega sklada.

Vlagatelj mora zahtevku za revizijo priložiti potrdilo o plačilu takse v višini 4.000,00 EUR.

Takso je potrebno vplačati na podračun, odprt pri Banki Slovenije za namen plačila taks za predrevizijski in revizijski postopek, številka SI56 0110 0100 0358 802 – izvrševanje proračuna RS. Pri tem mora vlagatelj na plačilnem nalogu vpisati naslednje podatke v predpolje in polje sklicevanja na številko odobritve: 11 16110-7111290-XXXXXXLL (oznaka X pomeni št. objave javnega naročila, oznaka L pa pomeni označbo leta. V kolikor je št. objave javnega naročila krajša od šestih znakov, se na manjkajoča mesta spredaj vpiše 0).

Zahtevek za revizijo se vloži preko informacijskega sistema eRevizija.

Ponudnik mora kopijo zahtevka za revizijo hkrati posredovati ministrstvu, pristojnemu za javna naročila (Ministrstvo RS za javno upravo). Zahtevek za revizijo, ki se nanaša na vsebino objave, povabilo k oddaji ponudbe ali dokumentacijo v zvezi z oddajo javnega naročila, se, razen v primeru iz četrtega odstavka 25. člena ZPVPJN-B, vloži v desetih delovnih dneh od dneva:

* objave obvestila o javnem naročilu ali
* obvestila o dodatnih informacijah, informacijah o nedokončanem postopku ali popravku, če se s tem obvestilom spreminjajo ali dopolnjujejo zahteve ali merila za izbor najugodnejšega ponudnika iz razpisne dokumentacije ali predhodno objavljenega obvestila o naročilu.

Če naročnik ugotovi, da zahtevek za revizijo ni bil vložen pravočasno ali ga ni vložila aktivno legitimirana oseba iz 14. člena ZPVPJN-B, da vlagatelj v skladu z drugim odstavkom 15. člena ZPVPJN-B ni predložil potrdila o plačilu takse ali da ni bila plačana ustrezna taksa, ga najpozneje v treh delovnih dneh od prejema s sklepom zavrže.

# Tehnične specifikacije

|  |
| --- |
| **Splošne specifikacije** |

**Predmet javnega naročila: MEDICINSKI POTROŠNI MATERIAL 2021**

Vrste in okvirne količine razpisanega blaga so podane v Predračunu - Seznamu razpisanega blaga (v programu GO-SOFT), pri čemer so količine razpisanega blaga okvirne, za obdobje 12. mesecev.

Seznam razpisanega blaga

Seznam razpisanega blaga je objavljen v programu GOSOFT in na internetni strani Splošne bolnišnice Jesenice na internetnem naslovu: <https://www.sb-je.si/bolnisnica/javni_razpisi/>

**Zahteve naročnika za izbranega ponudnika glede izvajanja naročila (DOBAVA MEDICINSKEGA POTROŠNEGA MATERIALA)– izbrani ponudnik bo moral zagotavljati**

|  |
| --- |
| * da je pridobitev blaga in promet z blagom v skladu z Zakonom o medicinskih pripomočkih, * da bodo ponujeni medicinski pripomočki v času objave razpisa dostopna na trgu RS oz. morajo biti le ta, ki jih ponuja ponudnik v posameznem obdobju prisotna na trgu tudi ves čas trajanja pogodbe za posamezno obdobje; * da bo rok uporabe dobavljenega blaga vsaj šest (6) mesecev od datuma prevzema oz. izjemoma manj po predhodnem dogovoru z naročnikom; |
| * da zagotavlja dostavo blaga ddp Lekarna, Splošna bolnišnica Jesenice razloženo v skladišča naročnika v sklopu ponudbene cene; * da zagotavlja dobavni rok za vse medicinske pripomočke, ki so predmet tega razpisa 24 ur od naročila oziroma naslednji delovni dan (oz. manj v nujnih primerih po predhodnem dogovoru z naročnikom) od potrditve naročila na lokacijo naročnika ter dostavo na  dan in uro, ki ju določi naročnik; |
| * pri posameznem naročilu zagotoviti dobavo celotne količine naročenega blaga  po vsakem posameznem naročilu oz. da bo v primeru odstopanj od dobavnega roka oz.  ne dobavi celotnih naročenih količin, naročnika o tem pisno obvestil in mu sporočil dejanski rok dobave za naročeno blago; * da bo v primeru zamude pri dobavi blaga, ki ni posledica višje sile ali razlogov na strani naročnika, plačal naročniku vse stroške, ki bi nastali zaradi nepravočasne dobave blaga, pri čemer bo lahko naročnik blago naročil pri drugem dobavitelju, razliko v ceni pa zaračunal dobavitelju. * zagotavljal načelo sledljivosti blaga pri naročniku, pri čemer se zavezuje ob dobavah blaga sklicevati na pogodbo in na naročilnico naročnika, ter zagotavljati ujemanje podatkov: naziv blaga in kataloška številka proizvajalca, v ponudbeni dokumentaciji, na dobavnici, računu in embalaži; * da zagotavlja skladnost podatkov glede ponujenih cen, in sicer v ponudbi, pogodbi in na  dobavnici ter računu, * da bo osnovno pakiranje vsebovalo podatke: naziv blaga, naziv proizvajalca, oznako dimenzij, število kosov v osnovnem pakiranju, rok uporabe in ostale zahtevane elemente po Deligirani Uredbi komisije EU 2016/161; * opremljenost transportne embalaže z ustreznimi simboli.   **Na primarnih in transportnih embalažnih elementih mora biti navedeno:**   * ime in naslov proizvajalca, * ime artikla, * kataloška številka, * serijska številka, * CE oznaka, * če so pri artiklih zahtevane velikosti jih je potrebno navesti, * če je material za 1x uporabo mora biti razvidna navedba, da je artikel za 1x uporabo, * rok uporabe artikla * če je za artikel zahtevana sterilnost – se zahteva datum sterilizacije in rok uporabe, oz. rok sterilnosti, način sterilizacije in oznaka, da je artikel sterilen, * navedeno mora biti število artiklov v embalaži, * zaželena so slovenska navodila o uporabi, če to ni mogoče, morajo biti v angleškem ali nemškem jeziku, * razviden mora biti način shranjevanja, * vidno mora biti označen način odpiranja primarnega in sekundarnega ovoja oz. embalaže, * na zunanji ovojnini artikla mora biti črtna koda, zaželeno je, da je na zunanji ovojnini tudi matrix koda, če je mogoče naj bosta kodi tudi na ovojnini artikla posameznega pakiranja |

DODATNE STROKOVNE ZAHTEVE ZA POSAMEZNE SKLOPE IN PODSKLOPE

19E0 MATERIAL ZA PREKRIVANJE OPERATIVNEGA POLJA

Material za prekrivanje operativnega polja za posege z visokim tveganjem za kontaminacije in povečanimi količinami tekočin

**Dodatne zahteve:**

* ustrezati morajo standardu EN13795 (1,2,3) za operacije z visokim tveganjem (»high performance«) to zahtevo mora ponudnik potrditi še z Izjavo proizvajalca,
* imeti morajo CE oznako in številko priglasitvenega organa,
* ustrezati morajo direktivam EU93/42/EU,

- biti mora za iz netkanega materiala za enkratno uporabo, ponekod (kjer je to potrebno) tudi iz plastičnih delov

* biti mora nevtralne barve in vonja, material ne vsebuje lateksa,
* materiali morajo biti čvrsti, zagotavljati morajo ustrezno bariero, učinkovito morajo uravnavati s tekočinami prisotnimi pri operaciji in se čvrsto lepiti (kjer je to potrebno), ne da bi poškodovali kožo pacienta. Popolna neprepustnost mora biti zagotovljena na kritičnih delih tako v suhem kot v mokrem stanju
* ojačana coni se ob odlepljanju ne sem poškodovati, pretrgati ali razplastiti tako v suhem kot mokrem stanju,
* material ne sme imeti spomina,
* med uporabo mora ohraniti trdnost: ne sme se pretrgati, čim manj kosmatiti ali razplastiti tako v suhem kot v mokrem stanju, kljub drgnjenju s trdimi instrumenti,
* material mora zagotavljati pacientu ugodno mikroklimo (na pacientu ne sme zastajati telesna vlaga),
* lepilo mora biti kljub segretju na telesno temperaturo in vlago v celoti odstranljivo s kože, pri čemer jo ne sme poškodovati
* stiki – šivi pregrinjal morajo biti varjeni ali kvalitetno lepljeni
* pakiran mora biti v primarni zavoj, ki omogoča aseptično odpiranje,
* na zavitku in embalaži morajo biti vidni podatki: oznaka CE, kataloška številka, ime izdelka, dimenzije, način sterilizacije, lot številka, rok sterilnosti, označeno mesto in smer odpiranja,
* dovoljeno odstopanje v dolžinah: navedene so minimalne dimenzije; lahko se odstopa navzgor; pri velikosti odprtin je +5%.

Zahteve veljajo za podsklope: ARLE00101, ARLE00102, ARLE0103, ARLE00104, ARLE00105, ARLE00106, ARLE00109, ARLE00112, ARLE00601, ARLE00602, ARLE00603, ARLE00604, ARLE00605, ARLE00606, ARLE00607, ARLE00614, ARLE00615,

* operacijski set za kolk,
* vertikalni izolacijski set za ekstenzijsko mizo,
* operacijski set artoskopski,
* operacijski set za nogo,
* operacijski set za stopalo,
* operacijski set za roko,
* operacijski set univerzalni brez mayo prevleke (*z dodatnimi vpojnimi conami ali da material zadovoljuje kriterije standarda EN 13795 – high performance – visoko tveganje ob inc. območju in odprtinami za kable),*
* operacijski set za varice
* operacijski set za TEP kolka,
* operacijski set za TEP kolena,
* vertikalni izolacijski set za ekstenzijsko mizo,
* operacijski set – artroskopski,
* operacijski set za nogo,
* operacijski set za stopalo,
* operacijski set za roko,
* operacijski set za ramo,
* operacijski set za varice /high performance.

**Material za prekrivanje operativnega polja za posege z zmernim tveganjem kontaminacije in manjšimi količinami tekočin**

**Dodatne zahteve:**

* ustrezati mora standardu EN13795 (1,2,3) za operacije z zmernim tveganjem (»standard performance«) - to zahtevo mora ponudnik potrditi še z Izjavo proizvajalca,
* biti mora za iz netkanega materiala za enkratno uporabo,
* imeti morajo CE oznako in številko priglasitvenega organa,
* ustrezati morajo direktivam EU93/42/EU,
* morajo biti vpisani v register medicinskih pripomočkov RS
* biti mora nevtralne barve in vonja, material ne vsebuje lateksa,
* materiali morajo biti čvrsti, zagotavljati morajo ustrezno bariero, učinkovito morajo uravnavati s tekočinami prisotnimi pri operaciji in se čvrsto lepiti (kjer je to potrebno), ne da bi poškodovali kožo pacienta. Popolna neprepustnost mora biti zagotovljena na kritičnih delih tako v suhem kot v mokrem stanju
* ojačana coni se ob odlepljanju ne sem poškodovati, pretrgati ali razplastiti tako v suhem kot mokrem stanju,
* material ne sme imeti spomina,
* med uporabo mora ohraniti trdnost: ne sme se pretrgati, čim manj kosmatiti ali razplastiti tako v suhem kot v mokrem stanju, kljub drgnjenju s trdimi instrumenti,
* material mora zagotavljati pacientu ugodno mikroklimo (na pacientu ne sme zastajati telesna vlaga),
* lepilo mora biti kljub segretju na telesno temperaturo in vlago v celoti odstranljivo s kože, pri čemer jo ne sme poškodovati
* stiki – šivi pregrinjal morajo biti varjeni ali kvalitetno lepljeni
* pakiran mora biti v primarni zavoj, ki omogoča aseptično odpiranje,
* na zavitku in embalaži morajo biti vidni podatki: oznaka CE, kataloška številka, ime izdelka, dimenzije, način sterilizacije, lot številka, rok sterilnosti, označeno mesto in smer odpiranja,
* dovoljeno odstopanje v dolžinah: navedene so minimalne dimenzije; lahko se odstopa navzgor; pri velikosti odprtin je +5%.

Zahteve veljajo za podsklope: ARLE00107, ARLE00108, ARLE00111, ARLE00113, ARLE00608, ARLE00609, ARLE00610, ARLE00611, ARLE00612, ARLE00613, ARLE00616:

* laparoskopski abdominalno perinealni set,
* ginekološko urološki set,
* operacijski set univerzalni brez mayo prevleke *(material zadovoljuje kriterije standarda EN 13795 – standard performance),*
* operacijski set univerzalni brez mayo prevleke - sestavljen.
* laparoskopsko abdominalno perinealni set (rektum),
* ginekološki - histero laparoskopski set,
* ginekološki set za carski rez,
* ginekološki - urološki (vaginalni),
* ginekološki univerzalni set,
* operacijski set za traheostomo,
* operacijski set univerzalni brez mayo prevleke - sestavljen.

DODATNE ZAHTEVE:

Barvno označevanje setov

Zaradi velikega števila sestavljenih setov je ločevanje setov po predpisanih barvah skozi celotno pogodbeno obdobje obvezno. Barvno označevanje setov ločuje sestavljene sete po vrsti operativnega posega, kar pripomore k učinkovitosti in organizaciji priprave na operativni poseg in ekonomično porabo časa.

Barve so samemu setu smiselno izbrane zaradi zmanjšanja napak in menjava ni mogoča. Barvno označen mora biti vloženi karton, na katerem so navedene posamezne komponente seta, da lahko razberemo pravo oznako v operacijski dvorani. Barvno označena mora biti tudi desna stranska površina seta, ki omogoča pravo razpoznavnost tudi v skladiščnem prostoru. Znotraj oznake na stranski površini mora biti zapisano ime seta s poudarjeno odebeljenimi črkami. Barvna oznaka mora biti v obliki pravokotnika, dolžine 10 cm in širine 3 cm, mora imeti opisano ime seta v fond minimalno 20 mm.

Barvna oznaka seta:

ARLE00601 operacijski set za TEP kolka: **črna,**

ARLE00602 operacijski set za TEP kolena: **modra,**

ARLE00603 Vertikalni izolacijski set za ekstenzijsko mizo: **zelena,**

ARLE00604 Operacijski set artroskopski: **rdeča,**

ARLE00605 Operacijski set za nogo: **vijolična,**

ARLE00606 Operacijski set za stopalo: **rumena,**

ARLE00607 Operacijski set za roko: **roza,**

ARLE00608 Laparoskopski abdominalno perinealni set (rectum): **siva,**

ARLE00609 Ginekološki set (histero - laparoskopski set): **mint zelena,**

ARLE00610 Operacijski set za carski rez: **bela,**

ARLE00611 Operacijski set ginekološko urološki (vaginalni set): **rjava,**

ARLE00612 Operacijski set ginekološki univerzalni (laparotomije/laparoskopije): **oranžna,**

ARLE00613 Operacijski set za traheostomo: **modra,**

ARLE00614 Operacijksi set za ramo: **oranžna,**

ARLE00615 Set za varice: **zelena,**

ARLE00616 Operac.set univ.brez mayo prevleke - sestavljen: **črna.**

PODSKLOP ARLE00501 in ARLE00502

OPERACIJSKI PLAŠČI

Zahteve:

1. Da po izvajalčevem zagotovilu, material, izdelava, pakiranje in označevanje ustrezajo zahtevam direktive EU 93/ 42/ EEC o medicinskih pripomočkih, ki določa, da njihova uporaba ne sme predstavljati tveganje za uporabnika ali bolnika.
2. Kirurški plašči so narejeni tako, da izpolnjujejo zahteve standarda EN13795 za Standard Performance (ARLE501) oz. High performance, kjer je to potrebno (ARLE502).
3. Izdelki morajo imeti oznako CE z identifikacijsko številko priglasitvenega organa.
4. Morajo biti vpisani v register medicinskih pripomočkov RS
5. Izdelki so narejeni iz netkanih materialov in so za enkratno uporabo.
6. Materiali so nevtralnega vonja in barve, ne smejo vsebovati lateksa.
7. So vodoodbojni in antistatični, kjer pa je to zahtevano (ojačani), pa neprepustni za tekočine
8. Da so narejeni iz materialov, ki zagotavljajo trdnost v suhem in mokrem stanju.
9. Da so materiali in izdelki testirani na prodor mikroorganizov, mikrobiološko čistost, odpadanje vlaken, prodor tekočin in trdnost materialov.
10. Da so narejeni iz materialov, ki ne puščajo delcev.
11. Izdelki so sterilni.
12. Kirurški plašč mora imeti na rokavih manšeto, rokavi morajo biti spojeni na zgornji strani.
13. Kirurški plašč se ob vratu zapenja z ježkom, ki je oblikovan v dolžini tako, da omogoča reguliranje ob vratu.
14. V predelu pasu so nameščeni trakovi (dva zunaj in dva znotraj), ki omogočajo sterilno tehniko zavezovanja. Zunanji trakovi morajo biti začasno spojeni spredaj s papirnato oznako tako, da omogočajo sterilno zavezovanje.
15. Trakovi kirurškega plašča morajo biti na zunanji strani, na kritičnih mestih lepljeni oz. ultrasonično varjeni in v tem predelu ne prepuščajo tekočin.
16. Kirurški plašči skupine ARLE502 morajo imeti na kritičnih predelih (sprednji del in rokavi) nepremočljivo ojačitev: spredaj cca 80cm x 100cm, na rokavih cca 45cm od manšete navzgor.
17. Da so pakirani posamezno v primarnih sterilnih zavojih in omogočajo aseptično odpiranje. Primarni sterilni zavoj poleg kirurškega plašča vsebuje še min. 1 brisačko za roke.
18. Osnovno pakiranje z določenim številom primarnih zavojev mora biti zaščiteno s transportno embalažo.
19. Na zavitku in embalaži so vidni podatki: oznaka CE, proizvajalec, kataloška številka, lot številko, ime izdelka, velikost, način sterilizacije, rok uporabe, označeno mesto in smer odpiranja.

21G0 INTRAVENOZNE KANILE, PERIFERNI VENSKI KATETRI, SUBKLAVIJSKI KATETRI

**I.V. KANILA Z VARNIM MEHANIZMOM**

* naj bo je dvovhodna IV kanila z varnim mehanizmom, ki preprečuje možnost vboda. Mehanizem naj bo narejen iz plastike in se aktivira, ko iglo izvlečemo iz katetra – zaščiti vrh igle tako, da se ne moremo zbosti. Ni niti kapljične razpršitve krvi.
* preostali del igle naj bo zaščiten s posebno plastično prevleko, ki prepreči direkten stik z uporabljeno iglo. Zaščitni mehanizem mora biti tako zasnovan, da se ne morete niti opraskati.
* kateter naj bo iz posebnega materiala poliuretan, ki se v veni še dodatno zmehča in zmanjša možnost nastanka tromboflebitisa; brez lateksa, ima naj oznako CE. Kateter naj bo je radioneprepusten; sterilno pakirana;
* konica igle ostra – manjša bolečina pri uvajanju, lažje uvajanje
* posamezno pakirana,
* krilca (metuljček) enostavna pritrditev, dobro gibljiva krilca
* kompatibilen z Luer Lok™ nastavki;
* zelo dobra pretočnost H2O 42ml/min (**22G modra)**
* zelo dobra pretočnost H2O 67ml/min (**20G roza)**
* zelo dobra pretočnost H2O 103ml/min; **(18G zelena)**
* zelo dobra pretočnost H2O 236ml/ml (**16G siva)**
* zelo dobra pretočnost H2O 270ml/ml (**14G oranžna)**

Sekundarna embalaža (škatla) vsebuje:

* navodila za uporabo,
* število kosov v embalaži.

**PODSKLOP ARLG0050101: SUBKLAVIJSKI KATETRI**

# CENTRALNI VENSKI KATETER

**CERTOFIX DUO**

* Set vsebuje vodilno iglo in žico za uvajanje po metodi »Valve needle«.
* Dvolumni kateter
* Kateter ima dve svetline, ki omogočata sočasno dovajanje več učinkovin, krvi in krvnih derivatov in ločeno dajanje med seboj nekompatibilnih zdravil.
* Dvolumni kateter: distalni lumen= 16 G; proximalni lumen = 16 G
* Material katetra: gladek poliuretan, ki se ob uvajanju v žilo zmehča in zaradi svojih fizikalnih lastnosti ne draži žilne stene
* Velikosti katetra: 7F, 20cm, dvolumni 16G/16G
* Konica katetra je atravmatska in vodljiva, ob stiku z žilno steno ne povzroča draženja, poškodbe ali perforacije žile.
* Vgrajena kontrastna linija za RTG kontrolo po celi dolžini katetra.
* Kateter ima v material vtisnjene oznake dolžine.
* Kraki katetra so barvno kodirani.
* Kateter ima vgrajena in fleksibilna stranska »krilca« za pričvrstitev na kožo in sponko, ki preprečuje zdrs ali izvlek katetra.
* Set vsebuje tudi:
  + Valve needle 18G (0,8 X 70mm)
  + Vodilno žico,ki ne »kinka« in ima na eni strani J konico, na eni strani pa ravno konico
  + Sistem za enoročno uvajanje
  + Skalpel št. 11
  + Tro-delno brizgalko 5ml luer lock
  + Dilatator
  + Brezigelne konekte (za vsak krak katetra)
  + ECG kabel

**CERTOFIX TRIO**

* Set vsebuje vodilno iglo in žico za uvajanje po metodi »Valve needle«.
* Dvolumni kateter
* Kateter ima dve svetline, ki omogočata sočasno dovajanje več učinkovin, krvi in krvnih derivatov in ločeno dajanje med seboj nekompatibilnih zdravil.
* Dvolumni kateter: distalni lumen= 16 G; proximalni lumen = 16 G
* Material katetra: gladek poliuretan, ki se ob uvajanju v žilo zmehča in zaradi svojih fizikalnih lastnosti ne draži žilne stene
* Velikosti katetra: 7F, 20cm, dvolumni 16G/18G/18G
* Konica katetra je atravmatska in vodljiva, ob stiku z žilno steno ne povzroča draženja, poškodbe ali perforacije žile.
* Vgrajena kontrastna linija za RTG kontrolo po celi dolžini katetra.
* Kateter ima v material vtisnjene oznake dolžine.
* Kraki katetra so barvno kodirani.
* Kateter ima vgrajena in fleksibilna stranska »krilca« za pričvrstitev na kožo in sponko, ki preprečuje zdrs ali izvlek katetra.

Set vsebuje tudi:

* + Valve needle 18G (0,8 X 70mm)
  + Vodilno žico,ki ne »kinka« in ima na eni strani J konico, na eni strani pa ravno konico
  + Sistem za enoročno uvajanje
  + Skalpel št. 11
  + Tro-delno brizgalko 5ml luer lock
  + Dilatator
  + Brezigelne konekte (za vsak krak katetra)
  + ECG kabel.

21F0 INFUZIJSKI IN TRANSFUZIJSKI SISTEMI

PODSKLOP ARLF00408, ARLF00410

SKUPNE STROKOVNE ZAHTEVE ZA SPOJKE, VENTILE IN SISTEME ZA APLIKACIJO IN ASPIRACIJO MEDIKAMENTOV Z VSEBOVANIMI MEHANIZMI PROTI OKUŽBAM

1. Spojka ne sme omogočati preboda z iglo. Ob vbodu z iglo preko spojke ne sme biti mogoča ne aspiracija in ne injiciranje.
2. Pretok spojke mora biti vsaj 150 ml/min.
3. Spojka mora imeti nevtralni premik oz. je negativni premik, ob odmiku brizgalke ali sistema lahko največ 0,1 ml.
4. Mrtvi prostor spojke (polnitveni volumen) je lahko največ 0,06 ml.
5. Spojka mora dokazano z neodvisno randomizirano študijo na ljudeh zmanjševati incidenco kateterske sepse za vsaj 40%, v primerjavi z odprtim sistemom;
6. Spojka mora omogočati do 7 dnevno uporabo tudi, če se preko nje dovajajo kri, krvni pripravki ali lipid, kar mora biti dokazano z neodvisno randomizirano študijo.
7. Spojka mora delovati tako, da je dovolj, če se tekočine dovajajo intermitentno, prebrizgavanje 1x na 24 ur.
8. Spojka mora imeti vstopno mesto iz silikona, ki zagotavlja tesen stik z ohišjem, tako, da se zmanjša možnost mikrobiološke kontaminacije.
9. Neodvisni laboratorijski test mora dokazovati, da se že z največ 1 ml fiziološke raztopine lahko učinkovito izperejo ostanki krvi iz spojke.
10. Površina, kjer se razkužuje spojka, mora biti popolnoma ravna.
11. Spojka mora na koncu vsebovati varnostni pokrovček na delu, ki se privije na luer katetra
12. Spojke morajo biti po klasifikaciji zaprt sistem za prenos zdravil (CSTD klasifikacija).
13. Spojke morajo ustrezati ISO standardu 594.
14. Vse vbodne igle, vsi sistemi in podaljški morajo biti brez Di(2 ethylhexil)phtalhata.
15. Vse vbodne igle, ki vsebujejo spojko morajo biti brez PVC-ja.
16. Neodvisni laboratorijski test mora dokazati, da spojka deluje brezhibno, tudi ob uporabi pri transfuziji krvi. Rezultat mora dokazovati, da kljub uporabi spojke ni statistično pomembnega pojava hemolize.
17. Spojka oziroma sistem na katerem se spojka nahaja ne sme vsebovati kovin.
18. Spojka oziroma sistem na katerem se spojka nahaja ne sme vsebovati lateksa.

Ponudnik mora za vse točke od 1. do 18. Ob prijavi predložiti dokaze o ustreznosti ponujenih artiklov.

**PODSKLOP ARLF00801: SISTEMI ZA INVAZIVNO MERJENJE TLAKA IZDELANI PO RAZLIČNIH POTREBAH IN ZAHTEVAH ODDELKOV SPLOŠNE BOLNIŠNICE JESENICE**

Ponudnik mora zagotoviti sisteme, ki omogočajo merjenje od enega do več tlakov hkrati (enega do štirih), vsi pretvorniki tlaka so povezani z eno vrečko raztopine in so med merjenjem neodvisni tako, da lahko po potrebi tudi kakšnega izključimo. Povezava skupine pretvornikov do monitorja mora potekati preko stojala tudi brez kabla. Vsi ponujen sistemi morajo biti kompatibilni z obstoječim priborom oddelkov Splošne bolnišnice Jesenice.

Vsi pretvorniki tlaka morajo omogočati zaprt sistem jemanja vzorcev krvi. Sistem jemanja vzorcev krvi mora delovati na principu pod tlaka. Rokovanje s sistemom med jemanjem vzorcev krvi mora preprečiti nastajanje zračnih mehurčkov in ohranjati sterilnost celotnega sistema tudi po večkratnih odvzemih (vsebovati mora protimikrobni filter). Odvzemno mesto mora biti tako narejeno, da se da morebitne ostanke krvi sprati, tako da se ne nabirajo in zastajajo v sistemu.

Nastavek za jemanje vzorcev mora biti prozoren in oblikovan tako, da ni možna jatrogena poškodba uporabnika. Sistemi morajo biti brez lateksa.

ISO STANDARDI, KI SE MORAJO UPOŠTEVATI ZA CELOTEN SKLOP 21F0

Sistem je sterilen za enkratno uporabo, enojno sterilno pakiran v prozorne in neprodušno zaprte ovitke, ki se odpirajo po robovih ovitka, ob odpiranju se ne pretrga.

Cevka - igla za kapljice omogoča oblikovanje enako velikih kapljic. Ščitek se mora premikati po celotnem sistemu, mora omogočiti nastavitev hitrosti. Ob premikanju ščitka tesnilo ne izpada in se ne zatika. Vsi sistemi in nastavki ne smejo vsebovati lateksa.

*ISO STANDARD 8536-4 velja za naslednje skupine:*

**ARLF00101** SISTEM INFUZIJSKI

**ARLF00102** SISTEMI INFUZIJSKI, NEPROPUSTNI ZA SVETLOBO

**ARLF00104** SISTEM INFUZIJSKI ZA MERJENJE CVP

**ARLF00302** SISTEMI INFUZIJSKI, KI SO KOMPATIBILNI ZA UPORABO NA ČRPALKI BRAUN.

*ISO STANDARD* ***8563-4*** *velja z a naslednje skupine:*

**ARLF00103** SISTEMI INFUZIJSKI ZA NATANČNO DOZIRANJE

*ISO STANDARD* ***1135-4*** *velja z a naslednje skupine:*

**ARLF00201** SISTEMI TRANSFUZIJSKI

##### 21K1 OSTALI MEDICINSKI PRIPOMOČKI

**PODSKLOP ARLK10510: STROKOVNE ZAHTEVE ZA IZBOR MANŠET ZA MERJENJE KRVNEGA PRITISKA ZA 1X UPORABO**

SPLOŠNI PREDPISANI POGOJI:

* prilagodljivost NIPB monitorjem različnih proizvajalcev;
* vidna oznaka velikosti manšete, ločljivost po barvni lestvici;
* možnost uporabe na levi oz. desni okončini;
* material brez lateksa, ki ne povzroča alergijskih reakcij;
* dobra prilagodljivost in koži prijazen otip;
* pakiranje v kartonasti embalaži po 5 ali 10 kom;
* embalaža mora omogočiti izvlečenje ene manšete, ki je dodatno posamezno zapakirana;
* priklopna cev do monitorja je enojna;
* priklopna cev do monitorja je dvojna;
* cev za priklop na monitor mora omogočiti enostavno snemanje oz. nameščanje adapterja;
* manšeta mora omogočati enostavno fiksacijo okrog okončine.

**PODSKLOP ARLK10511: SONDA SALEM**

* dvojni lumen, iz silikona ali poliuretana: večji lumen za aspiracijo, manjši lumen za prezračevanje
* vidna oznaka globine, RTG kontrastna nitka, lijakast nastavek in konektor za vse standardne cevi
* pokrovček za zapiranje prezračevalnega lumna in lumna za aspiracijo
* velikost je izražena v Ch-jih

**PODSKLOP ARLK10512 TORAKALNA DRENAŽA**

* 4 komorne enote (podvodna zapora, zbiralnik, regulator sukcije, kontrolni manometer)
* prozorno kompaktno ohišje z nosilci za pritrditev na bolniško posteljo
* dobro čitljiva oznaka na vseh štirih komorah
* možnost naravnanja podtlaka z mehanični regulatorjem, ki omogoča suho kontrolo vleka z možnostjo nastavitve višine vleka
* zapora za preprečevanje prelivanja tekočine
* razbremenilni ventil za zmanjšanje pozitivnega tlaka

ISO in EN standardi, ki se morajo upoštevati za sklop 21K1

**PODSKLOP ARLK10201, ARLK10202: BRIZGALKE**

SIST EN:556:1999 - STERILNI MEDICINSKI PRIPOMOČKI, KI MORAJO BITI OZNAČENI KOT STERILNI

**STANDARD SIST EN 1041: 2000 velja za naslednje skupine:**

PODSKLOP ARLK10601: SONDA ZA LAVAŽO ŽELODCA

PODSKLOP ARLK10523: ČREVESNA CEVKA –PVC

**21S0 MATERIAL ZA STERILIZACIJO**

**SKUPNE ZAHTEVE**

Ovojnina naj ustreza normativu EN ISO 11607/ 1 ter 11607/2 za » Sterile Barrier System« in EN 868/ 2- 10.

Ponudnik naj predloži certifikat kakovosti papirja, ki ustreza navedenemu normativu.

Ovojnina mora imeti oznako CE.

Poleg transportne embalaže mora biti ovojnina predhodno zavita še v protiprašno ovojnino. Na transportni embalaži in zaščitni pod- embalaži mora biti nalepka s podatki o vrsti , količini in dimenziji ovojnine ter številka lota.

Odstopanja dimenzij pri sklopih papirja: krep, flis , SMS ni. Pri sklopih vrečke odstopanja +/- 5 % v dolžino in širino, pri rokavih +/-5% v širino.

1. **STROKOVNE ZAHTEVE ZA KREP PAPIR**

**EN ISO 11607-1 in EN 868-2**

* Sestava iz čiste celuloze
* Omogoča prodor in izpust sterilanta – para;
* Gramatura ovojnine naj ustreza med 60g/m² in 70g/m²
* Zanesljiva ovira za prodor mikrobov skozi ovojnino;
* Krepanost papirja od 125 mm po dolžini in 160 mm po širini;
* Ne sme vsebovati toksičnih substanc in lateksa;
* Ovojnina mora biti prilagodljiva pri zavijanju in omogočati učinkovito lepljenje;
* Pri razvijanju obdrži spomin zgibanosti;
* Ovojnina mora zaščititi material pred fizikalnimi vplivi;
* Omogoča aseptično tehniko odpiranja;
* Barva ovojnine: bela ali pastelna
* Omogoča učinkovito lepljenje

1. **STROKOVNE ZAHTEVE ZA NETKANI ZAVOJNI MATERIAL – FLIS (nonwoven) zavojni artikel za parno sterilizacijo**

***EN ISO 11607-1, EN ISO 11607-2, EN868-2***

* sestava iz večplastnih čistih celuloznih in/ali sintetičnih vlaken (poliestrske niti), ojačano s sintetičnimi vezivi, ki ne prepuščajo vdora bakterij, omogoča prodor in izpust sterilanta – para;
* zanesljiva ovira za prodor mikrobov skozi ovojnino;
* gramatura ovojnine naj ustreza min. 70 g/m² (odstopanje +/- 5%);
* ne sme vsebovati toksičnih substanc in lateksa;
* ovojnina mora biti prilagodljiva pri zavijanju in omogočati učinkovito lepljenje;
* ovojnina mora zaščititi material pred fizikalnimi vplivi;
* pri razvijanju ne obdrži spomina zgibanosti;
* odbijati mora vodo in alkohol;
* omogoča aseptično tehniko odpiranja;
* barva ovojnine: modra ali zelena

1. **STROKOVNE ZAHTEVE ZA NETKANI ZAVOJNI MATERIAL – SMS (Spunbond – Meltblown- Spunbond)- zavojni artikel za sterilizacijo s plazmo in paro**

* SMS tehnologija
* ustrezati mora zahtevam parne (121ºin 134ºC) in plazma sterilizacije ( vodikov peroksid);
* sestavljen naj bo iz večplastnih sintetičnih vlaken ( 100% polipropilenska vlakna)omogoča prodor in izpust sterilantov kot sta para in vodikov peroksid;
* Gramatura ovojnine naj ustreza med 60g/m² in 70g/m²
* odpornost proti fizikalnim vplivom;
* odpornost na površinsko abrazijo ( ne sme se razslojiti);
* prilagodljivost pri zavijanju (možnost zavijanja);
* pri razvijanju ne obdrži spomina zgibanosti;
* omogoča učinkovito lepljenje;
* omogoča aseptično tehniko odpiranja;
* barva ovojnine: zelena ali modra;

**STROKOVNE ZAHTEVE ZA PAPIR ZA PODLOGE OPERACIJSKIH MREŽ**

* medicinski papir po standardu EN 868
* brez umazanije in vonja v mokrem in suhem stanju
* za parno sterilizacijo
* vpija kondenz v mreži instrumentov in jih varuje

1. **STROKOVNE ZAHTEVE ZA PAPIR-FOLIJO ROKAVE IN PAPIR-FOLIJE VREČKE za parno in EO sterilizacijo**

EN ISO 11607-1, EN ISO 11607-2, EN 868-5

* ovojnina mora biti primerna za parno in plinsko sterilizacijo
* gramatura papirja 60g/m²- 70g/m² medicinski papir
* folija je prozorna netoksična, več-slojna - sestavljena iz petih plasti, PET/PP (12/40 mikron)
* razslojevanje folije ni dovoljeno
* toksične substance ne smejo pronicati iz folije
* sestava plasti: poliester 12 mikronov – zunanja plast, ki je odporna na temperaturo zagotavlja trdnost in omogoča lažje zapiranje in polipropilen 35-40 mikronov – notranja plast, ki se lepi na papir
* šiv obsega več ozkih vzporednih šivov, mora biti močan in trajen,prenesti mora parno in plinsko sterilizacijo, hkrati pa mora omogočati enostavno odpiranje brez trganja vlaken;
* pri odpiranju po sterilizaciji se folija ne sme zviti, da ne pride do kontaminacije vsebine;
* norma šiva 10-12 mm, čvrstost šiva 170N/m
* zgornji koti vrečke morajo biti zapečateni ( toplo zlepljeni), kar onemogoča nabiranje prahu na šivu, kjer se vrečka odpre;
* vrečke in rokavi morajo biti opremljeni z ustreznim kemičnim, procesnim idikatorjem in določilom o spremembi barve po uspešni sterilizaciji z EO ali paro;
* na izdelku mora biti označena dimenzija izdelka, serijska številka – koda, ki omogoča sledljivost postopka izdelave, EN oznako in CE oznako;
* napisi in kemični indikatorji morajo biti izven dosega zapakiranega materiala – na zunanjem robu

1. **STROKOVNE ZAHTEVE ZA TYVEC FOLIJO ROKAV za plazma sterilizacijo (vodikov peroksid)**

***Ustrezati morajo standardu EN ISO 11607-1, EN 868:9, EN ISO 11140-1, EN ISO 14937***

* TYVEC – 100%HD – polietilen (hd-pe);
* ponudnik mora predložiti dokaz, da je ovojnina validirana v plazma sterilizatorju Sterrad;
* rokav mora biti opremljen z ustreznim procesnim kemičnim indikatorjem in določilom o spremembi barve po uspešni sterilizaciji s plazma sterilizacijo (H2O2);
* trdnost šiva – prenesti mora plazma sterilizacijo, hkrati pa mora omogočati enostavno odpiranje brez trganja vlaken;
* pri odpiranju po sterilizaciji se folija ne sme zviti, da ne pride do kontaminacije vsebine;
* napisi in kemični indikatorji morajo biti izven dosega zapakiranega materiala – na zunanjem robu;
* folija mora biti prozorna;
* na ovojnini mora biti številka lota na vsakem rokavu na razdalji najmanj 15 cm;

**Rokavi za plazma sterilizacijo morajo biti v navitju 70m/ 1 rolo ali 100m/ rolo.**

**SKUPNE ZAHTEVE ZA KONTROLO PARNE STERILIZACIJE**

* Indikator mora ustrezati standardu ISO 11140-1 in EN 867-4;
* Namenjen za potrditev učinkovitosti sterilizacije;
* Odzivati se mora na vse parametre parne sterilizacije, ki skupaj uspešno uničijo vse žive organizme in njihove spore;
* Omogočati mora jasno odčitavanje spremembe indikatorja po sterilizaciji tudi pri barvni slepoti in označen z določilom o spremembi barve po uspešni sterilizaciji;
* Ne sme vsebovati nobenih toksičnih elementov, ne sme puščati nobenih sledi na inštrumentih;
* Na pakiranju mora biti označena serijska številka, koda, kateremu standardu ustreza, razred, datum izteka uporabe, rok izdelave in rok uporabe.

**ZAHTEVANE LASTNOSTI ZA KEMIČNO IN BIOLOŠKO KONTROLO PARNE STERILIZACIJE**

**Nadzor opreme**

Ustrezati mora standardu EN ISO 11140-1 tip 2.

Bowie – Dick (B&D) test (namenjen preverjanju mehaničnih funkcij parnega sterilizatorja ob delovanju vakuumske črpalke in s tem dnevni kontroli prodiranja pare v porozni material).

**Nadzor izpostavitve**

Ustrezati morajo standardu EN ISO 11140-1, tip 1.

Trak za kontrolo parne sterilizacije. Za lepljenje na sterilizacijski papir je potrebno močno lepilo, ki se po procesu sterilizacije ne odleplja in vzdrži visoko temperaturo.

**Nadzor polnitve**

Biološki indikator Attest 3 urni.

Ustrezati morajo standardu ISO 11138/1 in ISO 11138/3.

**Kemični integratorji**

Ustrezati morajo standardu EN ISO 11140-1,tip 5.

**Emulatorji**

Ustrezati morajo standardu EN ISO 11140-1, tip 6. Emulator mora ustrezati sterilizaciji na 134 stopinj celzija 5,3 minute, 121 stopinj celzija 15 minut.

**SKUPNE ZAHTEVE ZA KONTROLO TERMODEZINFEKCIJE**

* Indikator namenjen za potrditev učinkovitosti procesa čiščenja kirurških in ostalih inštrumentov v termodezinfektorju.
* Občutljiv na vse kritične parametre pri čiščenju v termodezinfektorju: temperaturo, prisotnost detergenta, čas čiščenja, učinkovitost curka vode in nepravilnega polnjenja.
* Omogočeno jasno odčitavanje spremembe indikatorja pred in po termodezinfekciji tudi pri barvni slepoti in označen z določilom o spremembi barve po uspešni termodezinfekciji.
* Ne sme vsebovati nobenih toksičnih elementov ali sestavin krvi.
* Ne sme puščati nobenih sledi na inštrumentih.
* Imeti isti učinek – lastnost kot test nečistoče opisa v standardu SIST ISO.
* SIST EN ISO 15883-1 EN 867-1, tip 6 (splošne zahteve in testi).
* Na pakiranju mora biti označena serijska številka, koda, kateremu standardu ustreza, razred, datum izteka uporabe, rok izdelave in rok uporabe.

**ZAHTEVANE LASTNOSTI ZA BIOLOŠKO KONTROLO PLAZMA STERILIZACIJE**

Ustrezati morajo standardu SIST EN ISO 11138-1 in 6, CE oznaka, kompatibilni morajo biti z obstoječim inkubatorjem, jasna oznaka o namenu uporabe. imeti mora tudi kemični indikator ki potrdi ali je bila ampula izpostavljena ali ne. Posamezna ampula mora biti opremljena z nalepko za vpis podatkov. Na embalaži navedeno LOT, datum uporabe, način skladiščenja.

**PAKIRANJE MATERIALA ZA STERILIZACIJO**

Transportna embalaža mora biti dvojna: notranja mora biti plastična, neprepustna in primerna za reciklažo, zunanja pa kartonska s celuloznim trakom za zapiranje. Vsak paket mora imeti nalepko z obveznimi podatki kot so: standardi, identifikacijska koda, količina, datum proizvodnje, rok trajanja, možnost reciklaže, serijska številka izdelave (lot) in priporočeni pogoji shranjevanja.

**21S0 ŠIVALNI MATERIAL**

|  |  |
| --- | --- |
| 1 | Ponudnik mora za vse ponujene artikle predložiti CE certifikat in izjavo o skladnosti z direktivo (Declaration of Conformity) 93/42/EEC, iz katere mora biti razviden razred medicinskega pripomočka |
| 2 | Ponudnik mora v sklopih kjer je šivalni material za posamezen sklop ponuditi artikle istega proizvajalca. |
| 3 | Posamezne kirurške niti morajo biti iz visokokakovostnega opredeljenega materiala z ustrezno v predračunu navedeno kemijsko sestavo |
| 4 | Odlično/ustrezno rokovanje in vozlanje z materialom, ki izpolnjuje zahtevane lastnosti (natezna trdnost, čas resorbcije, barva) |
| 5 | Natezna trdnost in resorbcijski čas kirurške niti ne sme odstopati od zahtev naročnika |
| 6 | V predračunu so zahteve glede niti navedene po sledečem vrstnem redu: debelina niti v USP, dolžina niti, ukrivljenost igle, vrsta igle, velikost igle. |
| 7 | Zahtevana dolžina kirurške niti je določena v predračunu, ne sme biti krajša, lahko je daljša, nit mora biti gladka, brez spomina |
| 8 | Velikost igle ne sme odstopati od zahtevane v predračunu |
| 9 | Oblika igle in konice mora ustrezati zahtevanemu opisu |
| 10 | Igla mora ustrezati zahtevi po dodatni obdelavi; pri dodatno posnetih/priostrenih robovih konice igle mora biti masa konice zreducirana |
| 11 | Igla mora biti v določenih primerih ojačana/močnejše telo igle |
| 12 | Igla mora zdržati določeno število vbodov oziroma dolžino niti in jakost vboda v tkivo, je odporna proti zvijanju in lomljenju |
| 13 | Igla mora biti označena 1:1 (naravna velikost) |
| 14 | Šivalni material mora biti posamezno ali v določenem številu sterilno pakiran, v primarnem zavitku, ki omogoča aseptično odpiranje, pri čemer mora biti označena smer odpiranja |
| 15 | Kožni spenjalnik - ponudnik mora predložiti dokazila o kompatibilnosti sponk z MRI preiskavo do 3Tesla |
| 16 | Primarni zavitki morajo biti pakirani v škatlice (osnovna embalaža) standardnih dimenzij, ki omogočajo enostavno izvlečenje primarnih zavitkov |
| 17 | Na primarnem zavitku in osnovni embalaži morajo biti tekstovno in/ali grafično prikazani naslednji podatki: ime artikla, kat.št., vrsta/opis materiala, karakteristike (resorbtivnost, |
|  | mono oz. multifilamentni material), debelina (debelina niti po USP), dolžina (dolžina niti v m ali cm), barva niti, tip, krivina in velikost kirurške igle, tip konice, rok uporabe, podatki o |
|  | sterilizacijskem postopku, označeno mesto odpiranja osnovne embalaže |
| 18 | Ponudnik mora za vse ponujene proizvode priložiti originalen nedvoumno označen katalog proizvajalca in kazalo iz katerega je razvidna kataloška številka in slika izdelka. |
| 19 | Razpisan 1 kom ustreza 1 kirurški niti oziroma zahteva se cena na nit, tam kjer je v enem zavitku več niti |
| 20 | Ponudnik lahko odda ponudbo za vsak posamezen podsklop |

**21L1 OSTALI LABORATORIJSKI MATERIAL**

**Splošni opis blaga**: Laboratorijski material so *invitro* diagnostični medicinski pripomočki (po direktivi 98/79/ES) za delo v medicinskih laboratorijih.

**Splošna dokazila**, ki jih mora predložiti proizvajalec ali zastopnik:

**CE oznaka za posamezne izdelke,**

**Vpis v register dobaviteljev.**

Splošne zahteve:

**Opis blaga**: Pribor za kapilarni odvzem krvi, različni presejalni testi, gojišča, pribor za odvzem različnih brisov kužnin, različne kemikalije, nastavki za pipete Biohit, laboratorijski pribor, predmetna in pokrovna stekelca in pribor za delo v patohistološkem laboratoriju.

**PODSKLOPI:**

**ARLL1020201** Hitri test za detekcijo infekcije z EBV v serumu

Zahtevana je 98-100% specifičnost in senzitivnost testa.

Rok uporabe : najmanj 3 mesece.

**ARLL1020501** ROTAVIRUS – ADENOVIRUS HITRI TEST

Strokovna zahteva: Imunokromatografski test za detekcijo ROTA in ADENO- virusnih antigenov v fecesu. Zahtevana je 98-100% specifičnost in senzitivnost testa.

Rok uporabe : najmanj 3 mesece.

**ARLL1020901** Uricult trio a10

Strokovna zahteva: Gojišča (CLED, MCCONKEY, E-COLI) za ohranjanje mikroorganizmov, ki povzročajo okužbe sečil.

Rok uporabe : najmanj 3 mesece.

**ARLL1021001** Hitri test za detekcijo krvi v blatu a20

Strokovna zahteva: Imunokromatografske testne ploščice za detekcijo patološke krvavitve v fecesu s protitelesi na humani hemoglobin. Fiziološka izguba krvi z blatom je do 3ml na dan, to je 2.42 mg Hb, zato mora hitri test detektirati izgubo krvi, ki je večja od navedene.

Glede na te podatke mora biti določena meja občutljivosti testa za detekcijo krvi v blatu.

Rok uporabe : najmanj 3 mesece.

**ARLL102140101** Hitri test za droge

(M AMP/OPI/COC/THC/PCP/BZO/BAR/MDN/TCA/AMP/)

Strokovna zahteva: Imunokromatografske testne ploščice za detekcijo metabolitov drog v urinu. Zahtevana je 98-100% specifičnost in senzitivnost testov.

Rok uporabe : najmanj 3 mesece.

**ARLL1021501** CALFAST – hitri test za določanje kalprotektina v fecesu

Strokovna zahteva: hitri test za določanje kalprotektina v fecesu. Zahtevana je 98-100% specifičnost in senzitivnost testa.

Rok uporabe : najmanj 3 mesece.

**ARLL10301** Gojišča

Opis blaga: Skupina vključuje substrate- gojišča za vitalno ohranjanje mikroorganizmov iz krvi in urina. Gojišča morajo biti kompatibilna z analizatorjem Bac/Alert Biomeriux in Uroquick Alifax.

Rok uporabe : najmanj 5 mesecev.

**ARLL10401** Brisi – različni

Bris z večjim navitjem (dakron ali rajon) na plastični palčki s Stuarovim ali Amiesovim gojiščem brez oglja za večino bakterioloških preiskav.

**ARLL10501** Kemikalije

Opis blaga: Različne kemične substance, topila, barvila,…za analitično delo v laboratoriju. Osnovna in transportna embalaža mora vedno vsebovati sledeče podatke: ime kemikalije, naziv proizvajalca, serijsko številko, pri nevarnih kemikalijah pripadajočo oznako, navedbo vsebnosti in vrste substanc, rok uporabe.

Rok uporabe: najmanj 6 mesecev.

**ARLL10502** Pribor

Sklop vključuje tudi različen pribor za delo v analitičnem in mikrobiološkem laboratoriju.

Rok uporabe : najmanj 6 mesecev.

**ARLL10503** Nastavki za pipete Biohit

Opis blaga: Originalni nastavki za pipete Biohit, ki so absolutno kompatibilni s pipetami Biohit, ki so kalibrirane na Biohit nastavke in samo z originalnimi Biohit nastavki zagotavljajo pipetiranje točnega volumna vzorca, reagenta, topila, ...

Rok uporabe : najmanj 6 mesecev.

**ARLL10504** Razpršilo za fiksacijo ginekoloških brisov

Opis blaga: Razpršilo MERCOFIX za fiksacijo brisov materničnega vratu.

Rok uporabe : najmanj 6 mesecev.

**ARLL1060**1 Pipete avtomatske

Opis blaga: Avtomatske pipete z nastavljivim sistemom za različne volumne reagentov.

Rok uporabe: najmanj 36 mesecev.

**ARLL10801** Pokrovna stekla

Opis blaga: Standardizirane steklene ploščice za pokrivanje urinskega sedimenta na predmetnem stekelcu.

Rok uporabe: najmanj 6 mesecev.

**ARLL10802** Predmetna stekla

Opis blaga: Predmetna stekelca z matiranim robom za mikroskopiranje različnih vzorcev: sediment urina, kapljica krvi za DKS.

Rok uporabe: najmanj 6 mesecev.

### POSEBNE STROKOVNE ZAHTEVE za epruvete in vakuumski odvzem krvi

* Pribor mora biti kompatibilen z aparaturami, ki so v uporabi: Siemens Dimension EXL 200, Immulite 2500, Cobas e - 411, SYSMEX XN, SYSMEX UN, BCS koagulometer,
* Epruvete morajo imeti prosojne nalepke in vgrajen hemogard sistem. Za serumske epruvete zahtevamo dodatek trombina.

21V0 FARMACEVTSKA OVOJNINA

Ustrezati morajo vsem standardom, ki jih navaja zadnja veljavna evropska farmakopeja oz. vsem standardom, ki so zahtevani za stično farmacevtsko ovojnino.

**21T0 KEMIKALIJE FARMACEVTSKE IN C1 KEMIKALIJE IN BARVILA-PATOLOGIJA**

Za vse kemikalije je potrebno predložiti varnostni list in analizni izvid (analizni list mora biti predložen ponudbi, obenem pa bo dobavitelj moral predložiti analizni izvid ob vsaki dobavi). V primeru posodobitve varnostnega lista posamezne kemikalije mora dobavitelj predložiti nov varnostni list. Varnostni list mora biti v slovenskem jeziku.

21X2 DIHALNI SISTEMI IN OSTALI PRIPOMOČKI ZA RESPIRACIJO

PODSKLOP ARLX106: ENDOTRAHEALNI TUBUSI

**Ponujeni tubusi morajo izpolnjevati naslednje ZAHTEVE:**

* Material: na razpolago morajo biti tubusi iz PVC-ja, silikoniziranega PVC-ja. Vsi morajo biti termosensibilni.
* Mešiček: Pri tubusih z mešičkom mora biti le ta iz posebej obdelanega PVC-ja, ki omogoča mehko tesnjenje, ob minimalno potrebnem stiku s steno traheje.Vse vrste tubusov z mešičkom morajo imeti kontrolni balonček preko katerega se da oceniti tlak v mešičku. Na vsakem kontrolnem balončku mora biti enosmerni ventilček za varnejše nadziranje tlaka v mešičku, vgravirana dimenzija in notranji premer tubusa.
* Z obliko mešička mora biti zagotovljena centralna lega konice tubusa v traheji.
* S kvaliteto materiala in izdelave mešička pa mora biti prehod oksidula in drugih anestezijskih plinov v notranjost mešička minimalen.
* Vsi robovi tubusa (zaključek in Murphijevo oko) morajo biti topo obdelani.
* Tri centimetre pred koncem tubusa mora biti črna markacijska nitka za lažje spremljanje poteka intubacije.
* Vse vrste tubusov imajo radioopačno - BLUE LINE nitko.
* Ponudnik mora imeti ponuditi vse zahtevane materiale in oblike tubusov, ki so potrebni pri raznih posebnih posegih. Ponudnik mora zagotavljati tudi artikel, ki omogoča 24 urni nadzor in uravnavanje pritiska v mešičku, ki se nahaja med 20 – 30 cm H2O. Imeti mora možnost avtomatskega uravnavanja pritiska v mešičku ob nenadnih spremembah PEEP-a in dobro viden indikator pritiska v mešičku. Prav tako mora ponudnik tudi zagotavljati trak za fiksacijo tubusa, ki dobro fiksira in prepreči izpad tubusa, pripenja se z ježkom, širina traku vsaj 2 cm, iz mehkega materiala brez robov in šivov na površini, ne povzroča alergije, nežen za kožo.

PVC tubusi:

TUBUS ZA ANESTEZIJO IN URGENTNE PRIMERE

mora imeti naslednje lastnosti:

* iz prozornega, termosenzibilnega, biokompatibilnega (ISO 10993-1)PVC-ja z atravmatsko zaobljenimi zaključki,
* z Murphijevim očesom,
* z radioopačno nitko, ki omogoča RTG kontrolo lege tubusa,
* z nizko tlačnim mešičkom iz posebej obdelanega PVC-ja, ki omogoča mehko tesnjenje ob steno traheje in s kontrolnim balončkom z enosmerno ventilčkom za nadzor tlaka v mešičku, z vgravirano dimenzijo tubusa, premerom in vrsto mešička,
* s konektorjem kompatibilnim s sistemi (ISO 5356-1),
* s črno markacijo 3cm nad konico, ki omogoča lažje vstavljanje tubusa v trahejo,
* z dimenzijami od 5 do 10 mm notranjega premera,
* primeren za ustno in nosno intubacijo.

**Silikonizirani tubusi:**

TUBUSI BREZ MEŠIČKA

morajo imeti naslednje lastnosti:

* iz termosenzibilnega, biokompatibilnega (ISO 10993-1), silikoniziranega PVC-ja z atravmatsko zaobljenimi zaključki,
* primeren za občutljive sluznice trahej,
* z Murphijevim očesom,
* z radioopačno nitko, ki omogoča RTG kontrolo lege tubusa,
* s konektorjem kompatibilnim s sistemi (ISO 5356-1),
* s črno markacijo 3cm nad konico, ki omogoča lažje vstavljanje tubusa v trahejo,
* z dimenzijami od 2 do 11 mm notranjega premera,
* primeren za ustno in nosno intubacijo.

TUBUS ZA DOLGOTRAJNE INTUBACIJE

* iz termosenzibilnega, biokompatibilnega (ISO 10993-1),silikoniziranega PVC-ja z atravmatsko zaobljenimi zaključki,
* z Murphijevim očesom,
* z radioopačno nitko, ki omogoča RTG kontrolo lege tubusa,
* z nizko tlačnim mešičkom iz posebej obdelanega PVC-ja, ki omogoča mehko tesnjenje ob steno traheje in s kontrolnim balončkom z enosmerno ventilčkom za nadzor tlaka v mesičku, z vgravirano dimenzijo tubusa, premerom in vrsto mesička,
* s konektorjem kompatibilnim s sistemi (ISO 5356-1),
* s črno markacijo 3cm nad konico, ki omogoča lažje vstavljanje tubusa v trahejo,
* z dimenzijami od 5 do 10 mm notranjega premera,
* primeren za ustno in nosno intubacijo.

**OJAČAN TUBUS ZA ANESTEZIJO PRI POSEBNIH INTRA OPERATIVNIH**

**POLOŽAJIH ( ŽIČNI TUBUS)**

* iz termosenzibilnega, biokompatibilnega (ISO 10993-1),silikoniziranega PVC-ja z atravmatsko zaobljenimi zaključki,
* z Murphijevim očesom,
* z nizko tlačnim mešičkom iz posebej obdelanega PVC-ja, ki omogoča mehko tesnjenje ob steno traheje in s kontrolnim balončkom z enosmerno ventilčkom za nadzor tlaka v mešičku, z vgravirano dimenzijo tubusa, premerom in vrsto mešička,
* s konektorjem kompatibilnim s sistemi (ISO 5356-1),
* z dimenzijami od 5 do 10 mm notranjega premera,
* primeren za ustno in nosno intubacijo.

**PODSKLOP ARLX112: TRAHEALNE KANILE**

Trahealne kanile z enojnim mešičkom iz termosenzibilnega, biokompatibilnega (ISO 10993-1), silikoniziranega PVC-ja z atravmatsko zaobljenimi zaključki, kanila je graduirana za lažji nadzor lege globine kanile, z radioopačno nitko, ki omogoča RTG kontrolo lege tubusa, z nizko tlačnim mešičkom iz posebej obdelanega PVC-ja, ki omogoča mehko tesnjenje ob steno traheje in s kontrolnim balončkom z enosmernim ventilčkom za nadzor tlaka v mešičku, z gravirano dimenzijo tubusa, premerom in vrsto mešička, s konektorjem kompatibilnim s sistemi (ISO 5356-1), z dimenzijami od 6 do 10 mm notranjega premera. S premikajočo se prirobnico za pričvrstitev kanile iz termosenzibilnega, silikoniziranega PVC-ja in pripadajočim trakcem. Z vodilom z zaobljenimi zaključki za lažje uvajanje kanile.

Trahealne kanile z dvojnim mešičkom iz termosenzibilnega, biokompatibilnega (ISO 10993-1), silikoniziranega PVC-ja z travmatsko zaobljenimi zaključki, z radioopačno nitko, ki omogoča RTG kontrolo lege tubusa, z nizko tlačnim mešičkom iz posebej obdelanega PVC-ja, ki omogoča mehko tesnjenje ob steno traheje in s kontrolnim balončkom z enosmernim ventilčkom za nadzor tlaka v mešičku, z gravirano dimenzijo tubusa, premerom in vrsto mešička, s konektorjem kompatibilnim s sistemi (ISO 5356-1), z dimenzijami od 7 do 10 mm notranjega premera, z vodilom z zaobljenimi zaključki za lažje uvajanje kanile.

## Vsebina ponudbene dokumentacije

Ponudbeno dokumentacijo sestavljajo spodaj našteti dokumenti, ki morajo po vsebini in obliki ustrezati obrazcem in drugim navodilom iz razpisne dokumentacije, torej mora biti ponudba izdelana v skladu z zahtevami naročnika, podpisana in žigosana, kjer je to označeno.

V primeru elektronske oddaje se kot original štejejo tudi dokumenti, ki so podpisani (verificirani) z elektronskim podpisom (certifikatom). Kot original pa ne štejejo skeni dokumentov z izpisom elektronske potrditve.

Navedeni dokumenti morajo biti izpolnjeni, kot to zahtevajo navodila obrazca ali to iz njihovega besedila izhaja. V primeru, če ponudnik posameznega zahtevanega dokumenta ne predloži (oziroma ga ne predloži na poziv naročnika, če je takšen poziv mogoč na podlagi določil ZJN-3), ali pa bo predloženi dokument v nasprotju z zahtevami razpisne dokumentacije, bo naročnik tako ponudbo zavrnil kot nedopustno.

Zaželeno je, da so zahtevani dokumenti zloženi po spodaj navedenem vrstnem redu. Prav tako je zaželeno, da so vse strani ponudbene dokumentacije oštevilčene z zaporednimi številkami.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Obrazec** | **Naziv** | **Opombe** |
| 1 | Ponudba | Izpolnjen, podpisan in žigosan. |
| 2 | Predračun | Izpolnjen, podpisan in žigosan. |
|  | ESPD | Izpolnjen .xml, uvoziti v e-Oddajo |
| 3 | Krovna izjava in pooblastilo | Izpolnjen, podpisan in žigosan. |
| 4 | Izjava gospodarskega subjekta in pooblastilo za pridobitev podatkov iz kazenske evidence | Izpolnjen, podpisan in žigosan. |
| 5 | Izjava članov organov in zastopnikov gospodarskega subjekta in pooblastilo za pridobitev podatkov iz kazenske evidence | Izpolnjen, podpisan in žigosan.  Potrebno predložiti tudi za člane organov in zastopnike partnerjev in podizvajalcev. |
| 6 | Izjava o nastopu s podizvajalci | Izpolnjen, podpisan in žigosan.  Priložen izpolnjen ESPD obrazec za vsakega podizvajalca (79. člen ZJN-3). Datoteka za uvoz ESPD je priloga razpisne dokumentacije. ESPD lahko podizvajalci izpolnijo na Portalu javnih naročil. |
| 7 | Izjava podizvajalca | Izpolnjen, podpisan in žigosan. |
| 8 | Izjava o lastniških deležih | Izpolnjen, podpisan in žigosan |
| 9 | Vzorec menične izjave za dobro izvedbo del | Parafiran. |
| 10 | Referenca | Izpolnjena in potrjena s strani ustanove, kjer se je ponujeno blago uporabljalo. Ponudnik jo dostavi v primeru, da ga bo naročnik k temu pozval. |
| 11 | Vzorec pogodbe | Parafirana, podpisana in žigosana. |
|  | Katalog s tehničnimi specifikacijami ponujenega blaga |  |
|  | Predračun- sezam razpisanega blaga (GO-SOFT) | Ponudnik natisnjen predračun iz programa GO-SOFT predloži k ponudbi. |

**Splošna bolnišnica Jesenice OBR- 1**

**PONUDBA ŠT.:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

Na osnovi povabila za naročilo »**Medicinski potrošni material 2021**«dajemo ponudbo, kot sledi:

|  |  |
| --- | --- |
| **NAZIV PONUDNIKA:** |  |
| **NASLOV PONUDNIKA:** |  |

Ponudbo oddajamo (ustrezno označite):

 samostojno

 z naslednjimi partnerji (navedite samo firme): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 z naslednjimi podizvajalci (navedite samo firme): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 z uporabo zmogljivosti naslednjih subjektov (navedite samo firme): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**V. Podatki o gospodarskem subjektu**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **KONTAKTNA OSEBA:** |  | | |
| **E-POŠTA KONTAKTNE OSEBE:** |  | | |
| **TELEFON:** |  | | |
| **ID ZA DDV:** |  | | |
| **PRISTOJNI FINANČNI URAD:** |  | | |
| **MATIČNA ŠTEVILKA:** |  | | |
| **ŠTEVILKE TRANSAKCIJSKIH RAČUNOV:** |  | | |
| **POOBLAŠČENA OSEBA ZA PODPIS PONUDBE IN POGODBE:** |  | | |
| **RAZVRSTITEV DRUŽBE PO ZGD:** *(mikro, majhna, srednja ali velika družba)* |  | | |
| **ČLANI UPRAVNEGA IN VODSTVENEGA ORGANA**(npr. zakoniti zastopniki, člani uprave, ipd.)\*\* |  | | |
| **ČLANI NADZORNEGA ORGANA**(če ga gospodarski subjekt ima)\* |  | | |
| **POOBLAŠČENCI ZA ZASTOPANJE, ODLOČANJE ALI NADZOR**(npr. prokuristi)\* |  | | |
| **POOBLAŠČENA OSEBA ZA VROČANJE:** *Ime in priimek, ulica in hišna številka, kraj v Republiki Sloveniji  (izpolni ponudnik, ki nima sedeža v Republiki Sloveniji)* |  | | |
| \*\*za navedene osebe je potrebno predložiti pooblastila za preverjanje podatkov v Kazenski evidenci  **Ponudbena cena**  **- Razvidna za posamezni podsklop v obrazcu št. 2 (naložena v PDF obliki v razdelek »Predračun«**  - Ponudbena cena je razvidna v Predračunu-seznamu razpisanega blaga ali storitev, ki je sestavni del ponudbe. Pisna verzija predračuna mora biti izpolnjena, podpisana in ožigosana in v PDF obliki naložena v razdelek "Ponudba" in se mora ujemati z vneseno ponudbo v naročnikov sistem GO – SOFT.  **Rok veljavnosti ponudbe**  Ponudba velja do 30. 6. 2022. Ponudba mora biti veljavna najmanj do navedenega roka. Prekratka veljavnost ponudbe pomeni razlog za zavrnitev ponudbe.  Ponudba mora biti veljavna najmanj do navedenega roka. Prekratka veljavnost ponudbe pomeni razlog za zavrnitev ponudbe.  **Podatki o plačilu**  Plačila se opravijo na podlagi izdanih računov. Rok plačila je 60 dni od datuma prejema računa. Roki plačil podizvajalcem so enaki kot za izvajalca.  Izvajalec izstavi račun v elektronski obliki (eRačun) preko spletnega portala UJPnet. Kot uradni prejem računa se šteje datum vnosa računa v sistem UJPnet.  Strinjamo se, da naročnik ni zavezan sprejeti nobene od ponudb, ki jih je prejel, ter da v primeru odstopa naročnika od oddaje javnega naročila ne bodo povrnjeni ponudniku nobeni stroški v zvezi z izdelavo ponudb.  Dovoljujemo vam, da preverite resničnost podatkov, ki jih navajamo v naši ponudbi, oziroma resničnost dokumentov, ki so priloženi. V ta namen dovoljujemo katerikoli tretji osebi, ki razpolaga z ustreznimi informacijami ali podatki, da vam le-te na vašo zahtevo posreduje.  Če bo ta ponudba sprejeta, bomo priskrbeli zahtevano garancijo za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti in dobavo izvedli v pogodbenem roku. | | |
| Kraj in datum: | | Ime in priimek: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
|  | | (žig in podpis) |

**Splošna bolnišnica Jesenice OBR- 2**

**PREDRAČUN št.:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**PONUDNIK \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

Javno naročilo: »**Medicinski potrošni material 2021**«

**Skupna ponudbena vrednost za posamezni podsklop:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Sukcesivna dobava medicinskega potrošnega materiala** | **Vrednost v EUR brez DDV za eno leto** | **DDV** | **Vrednost skupaj v EUR z DDV za eno leto** |
| **A0 IMOBILIZACIJSKI MATERIAL ZA MAVČARNO** |  |  |  |
| ARLA00101 Opornica za prste z ali brez oblačil |  |  |  |
| ARLA00102 Stakov naprstnik |  |  |  |
| ARLA00103 Peta gumi |  |  |  |
| ARLA00104 Opornica za roko |  |  |  |
| ARLA00105 Opornica za nogo |  |  |  |
| ARLA00106 Opornica za vrat |  |  |  |
| ARLA00107 Opornica za vrat iz plastozota |  |  |  |
| ARLA00108 Obliž za skeletno trakcijo |  |  |  |
| ARLA00201 Mavčev povoj |  |  |  |
| ARLA00202 Sintetični mavčni povoj z lepil. trakom |  |  |  |
| ARLA00302 Podloga sintetična |  |  |  |
| ARLA00303 Podloga za pod mavec, gostejše tkana |  |  |  |
| ARLA00304 Podloga za pod plastični mavec |  |  |  |
| **OBLOGE ZA RANE** |  |  |  |
| ARLA10101 Sterilni obliži za prekrivanje ran iz NM |  |  |  |
| ARLA10102 Obliži za prekrivanje ran |  |  |  |
| ARLA10103 Obliži za prekrivanje ran z m.silikonom |  |  |  |
| ARLA10201 Obliži za prekrivanje vbodnega mesta |  |  |  |
| ARLA10202 Obliži za prekrivanje v.m. venskega kat |  |  |  |
| ARLA10301 Mrežice z nevtralnimi mazili |  |  |  |
| ARLA10302 Kontaktna mrežica s srebrom |  |  |  |
| ARLA10304 Silikonske mrežice |  |  |  |
| ARLA10401 Obloge z aktivnim ogljem in srebrom |  |  |  |
| ARLA10403 Obloge z dodatkom Ringer raztopine |  |  |  |
| ARLA10501 Polprepustni filmi |  |  |  |
| ARLA10602 Obloge hidrokoloidne |  |  |  |
| ARLA10603 Tanke hidrokoloidne obloge 1 |  |  |  |
| ARLA10605 Hidrokoloidne paste, geli |  |  |  |
| ARLA10607 Obloge iz hidrof.,visoko vp. + ionski Hg |  |  |  |
| ARLA10608 Obloge iz hidrof.,visoko vp. |  |  |  |
| ARLA10610 Obloge iz hidrofibre z dodatkom |  |  |  |
| ARLA10611 Pasta s srebrom |  |  |  |
| ARLA10612 Obloge iz hidrofiber s srebrom |  |  |  |
| ARLA10702 Visoko vpojne obloge brez lep. roba |  |  |  |
| ARLA10703 Obloge iz poliur. pene posebnih oblik |  |  |  |
| ARLA10705 Obloga za oskrbo traheostome |  |  |  |
| ARLA10707 Podloga z hidrofilnim poliuret. matrik. |  |  |  |
| ARLA10708 Podloga z hidrof.poliurt.matrik.in Ag |  |  |  |
| ARLA10711 Poliuret. pene z mehkim silikonom |  |  |  |
| ARLA10712 Obloge iz poliur. silik., za križnico |  |  |  |
| ARLA10713 Obloge iz poliu. s silik. lepilnim robom |  |  |  |
| ARLA10714 Obloge poliur.pene, z lepilnim robom |  |  |  |
| ARLA10801 Silikonske poliur. pene, brez leplj.robu |  |  |  |
| ARLA10802 Silikonska obloga s srebrom |  |  |  |
| ARLA10803 Mehke silik. obloge s tanjšo poliur.peno |  |  |  |
| ARLA10902 Antimikrobno olje |  |  |  |
| ARLA10903 Gelna obloga za vlažno oskrbo ran |  |  |  |
| ARLA10904 Hidrogel v aplikatorju |  |  |  |
| ARLA11001 Alginati obloge z dodatkom Ca, Na |  |  |  |
| ARLA11003 Alginati z elem.Ag+komb.hidro alginatom |  |  |  |
| ARLA11201 Resorbtivne ter. obl. s kolagenom in Ag |  |  |  |
| ARLA11302 Zaščitni film za zaščito kože v tekočini |  |  |  |
| ARLA11404 Pripomočki za zdravljenje s kisikom |  |  |  |
| ARLA11601 Medicinski med za oskrbo ran |  |  |  |
| ARLA11701 Obloga hidroaktivna, visoko vpojna |  |  |  |
| ARLA11703 Visoko vpoj.obloga z nestično kont.plast |  |  |  |
| ARLA11704 Visoko vpojne obloge z aktivnim ogljem |  |  |  |
| ARLA11901 Izdelki za nego in zaščito kože |  |  |  |
| ARLA11904 Oljni koncentrat 20-50ml |  |  |  |
| ARLA11905 Zaščitna krema z dimetikonom |  |  |  |
| ARLA11906 Kreme z Aloe vero |  |  |  |
| ARLA12002 Geli iz hiperoksigeniranega olja |  |  |  |
| ARLA12003 Raztopine in geli s PHMB |  |  |  |
| ARLA12004 Raztopine in geli in HOCI in NaOCI |  |  |  |
| ARLA12101 Pršilo s hemoglobinom |  |  |  |
| ARLA12102 Pršilo s poli-karboksimetilglukozo |  |  |  |
| ARLA12103 Pršilo s srebrom in hialuronsko kislino |  |  |  |
| ARLA12104 Pršilo za odstranjevanje obližev |  |  |  |
| ARLA12401 Sterilen prip. za meh. čišč.rane 10x10cm |  |  |  |
| ARLA12801 Obloge DACC |  |  |  |
| ARLA12802 Mrežice z natrijevim fusidatom |  |  |  |
| ARLA12803 Kontaktne mrežice s povidon jodom |  |  |  |
| ARLA12804 Homeostatske obloge |  |  |  |
| ARLA129 Obliž postoperativni transparenten |  |  |  |
| **OBVEZILNI MATERIAL** |  |  |  |
| ARLA20101 Pritrdilni mull povoj |  |  |  |
| ARLA20103 Mrežica fiksirna-pletena |  |  |  |
| ARLA20104 Mrežica fiksirna za glavo |  |  |  |
| ARLA20105 Mrežica fiksirna za prit. i.v. kanalov |  |  |  |
| ARLA20201 Bombažni krep povoj |  |  |  |
| ARLA20202 Elastični pritrdilni povoj |  |  |  |
| ARLA20301 Povoj elastičen, pleten |  |  |  |
| ARLA20302 Set kratko-elastičnih kompres. povojev |  |  |  |
| ARLA20303 Cinkovi povoji |  |  |  |
| ARLA20304 Podloga iz sintetičnega lateksa |  |  |  |
| ARLA20305 Povoj za nadkolenske amputacije |  |  |  |
| ARLA20306 Kompres. povoj za sklepne poškodbe |  |  |  |
| ARLA20307 Pričvrstitveni povoj |  |  |  |
| ARLA20401 Samoprijemljiv pritrdilni povoj |  |  |  |
| ARLA20501 Vata podložna, bombažna |  |  |  |
| ARLA20502 Vata bombažna, beljena |  |  |  |
| ARLA20503 Vata podložna, sintetična |  |  |  |
| ARLA20504 Vata celulozna, nesterilna |  |  |  |
| ARLA20505 Tamponi iz vate v setu |  |  |  |
| ARLA20506 Vata podložna, bombažna |  |  |  |
| ARLA20601 Komprese očesne |  |  |  |
| ARLA20701 Tampon iz NM, brez kontrastne nitke |  |  |  |
| ARLA20702 Tamponi iz NM, s kontrastno nitko |  |  |  |
| ARLA20703 Tampon iz NM materiala, set, sterilne |  |  |  |
| ARLA20801 Komprese / zloženci iz NM |  |  |  |
| ARLA20802 Komprese iz tkanega materiala (TM) |  |  |  |
| ARLA20803 Operacijske trebušne komp. visoko vp NM |  |  |  |
| ARLA20804 Operacijske komprese iz tkanega materia |  |  |  |
| ARLA20805 Podloge za zavijanje op tas |  |  |  |
| ARLA20808 Kompresa, netkana, nesterilna, dvoslojna |  |  |  |
| ARLA20810 Podloga netkana |  |  |  |
| ARLA20811 Kompresa netkana, nesterilna, 6 slojna |  |  |  |
| ARLA20812 SET 0 za prevezo netkan, sterilen |  |  |  |
| ARLA20813 SET za ustno nego - sterilen |  |  |  |
| ARLA20814 Komprese iz netkanega materiala (NM) |  |  |  |
| ARLA20815 Podloga, netkana, nester. 45x50cm |  |  |  |
| ARLA20817 Kompresijski sistem dvoslojni |  |  |  |
| ARLA20901 Papirni trakovi za pritrditev sanitetneg |  |  |  |
| ARLA20902 Lepilni trakovi iz netkanega blaga |  |  |  |
| ARLA20903 Lepilni trak na tkanem blagu |  |  |  |
| ARLA20904 Lepilni trak iz polpropustnega filma |  |  |  |
| ARLA20905 Prozoren obliž v roli (nesterilen), |  |  |  |
| ARLA20906 Lepilni trak z dodanim silikonom |  |  |  |
| ARLA20907 Lepilni trak za imobilizacijo |  |  |  |
| ARLA20908 Obliž v roli |  |  |  |
| ARLA21001 Standardni nosni tampon brez vrvice |  |  |  |
| ARLA21002 Ušesni/nosni tampon - ribica |  |  |  |
| ARLA21003 Tamponada iz gaze |  |  |  |
| ARLA21004 Vaginalna tamponada |  |  |  |
| ARLA21006 Medzobni tampon |  |  |  |
| ARLA21101 Vatiranec iz NM |  |  |  |
| ARLA21102 Vatiranec-visoko vp.obl. brez tek.zapore |  |  |  |
| ARLA21103 Vatiranec iz NM sterilen |  |  |  |
| ARLA21201 Zaščitno pregrinjalo v roli |  |  |  |
| ARLA21301 Trikotna ruta |  |  |  |
| ARLA21401 Obliž za fiksacijo sonde |  |  |  |
| ARLA21501 Visoko vpojna obloga z dod.supervp.snovi |  |  |  |
| **MATERIAL ZA PATOHISTOLOŠKI LABORATORIJ** |  |  |  |
| ARLC001 Kaseta biopsijska |  |  |  |
| ARLC002 Gobica za tehnično obd. tkivnih vzorcev |  |  |  |
| ARLC003 Mikrotomska rezila |  |  |  |
| ARLC005 Nastavki za pipete |  |  |  |
| ARLC008 Stekla pokrovna |  |  |  |
| **KEMIKALIJE IN BARVILA - PATOLOGIJA** |  |  |  |
| NLC0060107 |  |  |  |
| NLC0060114 |  |  |  |
| NLC0060115 |  |  |  |
| NLC0060117 |  |  |  |
| NLC0060118 |  |  |  |
| NLC0060119 |  |  |  |
| NLC0060120 |  |  |  |
| NLC0060123 |  |  |  |
| NLC0060124 |  |  |  |
| NLC0060125 |  |  |  |
| NLC0060126 |  |  |  |
| NLC0060127 |  |  |  |
| NLC0060128 |  |  |  |
| NLC0060129 |  |  |  |
| NLC0060130 |  |  |  |
| NLC0060131 |  |  |  |
| NLC0060132 |  |  |  |
| NLC0070101 |  |  |  |
| NLC0070102 |  |  |  |
| NLC0070103 |  |  |  |
| NLC0070104 |  |  |  |
| NLT0010201 |  |  |  |
| NLL1050105 |  |  |  |
| **MATERIAL ZA HIGIENO IN DEZINFEKCIJO** |  |  |  |
| ARLD101 Mila in losion |  |  |  |
| ARLD102 Sredstva za razkuževanje kože |  |  |  |
| ARLD103 Sredstva za dezinfekcijo kože |  |  |  |
| ARLD104 Sredstva za inštrumente in medicinske |  |  |  |
| ARLD105 Sredstvo za čiščenje bolnikove okolice |  |  |  |
| ARLD106 Raztopine za čiščenje med. inventarja |  |  |  |
| ARLD10701 Robčki za razkuževanje- alkoholni |  |  |  |
| ARLD10702 Robčki za razkuževanje- brezalkoholni |  |  |  |
| ARLD108 Robčki brez alkohola |  |  |  |
| ARLD109 Sredstvo za čiščenje kirur. inštrumentov |  |  |  |
| ARLD111 Sredstvo za dezinfekcijo |  |  |  |
| ARLD112 Krpice alkoholne za kožo |  |  |  |
| ARLD113 Tekoče sredstvo - obnova inštrumentov |  |  |  |
| ARLD114 Razkužilo za preverjanje uspešnosti |  |  |  |
| ARLD115 Doza, robčki in koncentrat |  |  |  |
| ARLD116 Dezinfekcijska pena |  |  |  |
| ARLD11801 Sredstva za razkuževanje kože |  |  |  |
| ARLD11802 Alkoholna raztopina ta razkuževanje rok |  |  |  |
| ARLD11901 Sredstvo za sanitacijo |  |  |  |
| ARLD11902 Sredstvo za razkuževanje medicinskega inventarja |  |  |  |
| ARLD11903 Visokoaktivno razkužilo |  |  |  |
| ARLD11904 Sredstvo za čiščenje aspiracijskega sistema |  |  |  |
| ARLD120 Higienski absorbent |  |  |  |
| ARLD12101 Čistila za čiste prostore 1 |  |  |  |
| ARLD12102 Čistila za čiste prostore 2 |  |  |  |
| **OPERACIJSKA POKRIVALA** |  |  |  |
| ARLE00101 Operacijski set ortopedski za kolk |  |  |  |
| ARLE00104 Operacijski set za nogo I |  |  |  |
| ARLE00108 Operacijski set:gin., gin.-urološki |  |  |  |
| ARLE00109 Operacijski set univ. brez mayo - high |  |  |  |
| ARLE00112 Set za varice |  |  |  |
| ARLE00113 Operac.set univ.brez mayo-sestavljen |  |  |  |
| ARLE00114 Operacijski set MALI kirur. posegi |  |  |  |
| ARLE00201 Operacijske rjuhe z odprtino |  |  |  |
| ARLE00202 Operacijska kompresa z lepljivim robom |  |  |  |
| ARLE00203 Operacijska rjuha z lepljivim robom |  |  |  |
| ARLE00204 Operacijska prevleka za mayo |  |  |  |
| ARLE00205 Operacijska rjuha za inštrumentalno mizo |  |  |  |
| ARLE00206 Podloga za zašč. op. mize 108x230cm |  |  |  |
| ARLE00301 Op. zaščita za rtg aparat |  |  |  |
| ARLE00302 Zaščita za stole |  |  |  |
| ARLE00303 Štokineta |  |  |  |
| ARLE00304 Operacijski trak lepljiv |  |  |  |
| ARLE00305 Prevleka za kamero |  |  |  |
| ARLE00306 Rokav zaščitni |  |  |  |
| ARLE00307 Trak velkro - ježek |  |  |  |
| ARLE00308 Štokineta s trakovi |  |  |  |
| ARLE00401 Incizijska folija |  |  |  |
| ARLE00402 Trebušni obroč |  |  |  |
| ARLE00403 Vrečka za tekočine |  |  |  |
| ARLE00404 Vrečka zbirna za tekočine brez izpusta |  |  |  |
| ARLE00501 Standardni sterilni op. kirurški plašč |  |  |  |
| ARLE00502 Ojačan sterilni op. kirurški plašč |  |  |  |
| ARLE00503 Zaščitni plašči za paciente- nesterilni |  |  |  |
| ARLE00504 Operacijski plašč za večkr. uporabo |  |  |  |
| ARLE00505 Plašč za zaščito bolnika |  |  |  |
| ARLE00601 Operacijski set - ortopedski za kolk |  |  |  |
| ARLE00602 Operacijski set - ortopedski za koleno |  |  |  |
| ARLE00603 Vertikalni izolac.set za ekst. mizo |  |  |  |
| ARLE00604 Operacijski set - artroskopski |  |  |  |
| ARLE00605 Operacijski set za nogo I |  |  |  |
| ARLE00606 Operacijski set za stopalo |  |  |  |
| ARLE00607 Operacijski set za roko |  |  |  |
| ARLE00608 Laparoskopsko-abd.perineal.set(rectum) |  |  |  |
| ARLE00609 Ginekološki set - histero laparaskopski |  |  |  |
| ARLE00610 Operacijski set za carski rez |  |  |  |
| ARLE00611 Genekološki set-urološki (vaginalni) |  |  |  |
| ARLE00612 Ginekološki set-univ.(laparot.laparosk) |  |  |  |
| ARLE00613 Operacijski set za traheostomo |  |  |  |
| ARLE00614 Operacijski set za ramo |  |  |  |
| ARLE00615 Operacijski set za varice-high perform. |  |  |  |
| ARLE00617 SET za pokrivanje TUR |  |  |  |
| ARLE00618 Set za pacemaker |  |  |  |
| **INFUZIJSKI IN TRANSFUZIJSKI SISTEMI** |  |  |  |
| ARLF00101 Sistem infuzijski |  |  |  |
| ARLF00102 Sistemi infuzijski, neprop. za svetlobo |  |  |  |
| ARLF00103 Sistemi infuzijski za nat. doz. tekočin |  |  |  |
| ARLF00104 Sistem infuzijski za merjenje cvp |  |  |  |
| ARLF00105 Sistemi inf. za nat.doz.tek.brez sistema |  |  |  |
| ARLF00106 Infuzijski sistem Air Soft |  |  |  |
| ARLF00201 Sist.transf.s plast.enok.iglo,gravitac. |  |  |  |
| ARLF00302 Sistem infuzijski za črp.SpaceLine Braun |  |  |  |
| ARLF00304 Pripomočki za ogr. tekočin za inf/transf |  |  |  |
| ARLF00401 Dvokanalni priključek |  |  |  |
| ARLF00402 Podaljški za perfuzor |  |  |  |
| ARLF00403 Podaljšek s t priključkom |  |  |  |
| ARLF00404 Zamašek luer - lock |  |  |  |
| ARLF00405 Petelinček za i.v.kanal |  |  |  |
| ARLF00406 Kanila pretočna pvc brez filtra za delce |  |  |  |
| ARLF00407 Kanila pretočna z bakt. vlaž.zrač.filt. |  |  |  |
| ARLF00408 Spojke, ventili in sistemi za aplikacijo |  |  |  |
| ARLF00410 Spojke in sist. za antibiotično terapijo |  |  |  |
| ARLF007 Razkužilna kapica |  |  |  |
| ARLF00801 Sistemi za invazivno mer. krvnih tlakov |  |  |  |
| ARLF00901 Aspiracijska slamica |  |  |  |
| **INTRAVENOZNE KAN., PERIF. VENSKI KATETRI** |  |  |  |
| ARLG00101 Intravenozna kanila |  |  |  |
| ARLG00102 Intravenozna kanila za otroke |  |  |  |
| ARLG00103 Intravenozna kanila -kontrastno sredstvo |  |  |  |
| ARLG00104 Intravenozna kanila varna |  |  |  |
| ARLG00201 Mandren, obturator za i.v. kanilo |  |  |  |
| ARLG00301 Kateter periferni venski |  |  |  |
| ARLG00401 Arterielna kanila |  |  |  |
| ARLG00501 Kateter subklavijski |  |  |  |
| ARLG00502 Kateter subklavijski CVC |  |  |  |
| ARLG006 Katetri PICC |  |  |  |
| ARLG007 Fiksater |  |  |  |
| ARLG008 Arterijski kateter |  |  |  |
| **ELEKTRODE** |  |  |  |
| ARLH00101 Elektrode za defibrilacijo |  |  |  |
| ARLH00102 Elektrode za ekg |  |  |  |
| ARLH00103 Elektrode prisessalna prsna za ekg |  |  |  |
| ARLH00105 Elektroda blue sensor |  |  |  |
| ARLH00201 Pediatrične monitoring elektrode |  |  |  |
| ARLH00202 Neonatalne monitoring elektrode |  |  |  |
| ARLH00203 Neonatalne monitor.elek. - nevidne |  |  |  |
| ARLH00302 Ekg elek.za snem.ekg-dojenč./mali otroci |  |  |  |
| ARLH00401 Elektrode - nevtralne |  |  |  |
| ARLH00501 Elektroda za direktni ctg |  |  |  |
| ARLH00601 Elektrode - igelne |  |  |  |
| ARLH00701 Elektroda-kateter za stim.srca |  |  |  |
| ARLH00702 Uvajalo za elekt.kateter |  |  |  |
| ARLH008 Elektroda za bodystat |  |  |  |
| **OPERACIJSKI PRIPOMOČKI** |  |  |  |
| ARLK00101 Skledica za mešanje kostnega cementa |  |  |  |
| ARLK00102 Sistem za vakuumsko mešanje kostnega cem |  |  |  |
| ARLK00103 Kostni cement |  |  |  |
| ARLK00201 Set za slikanje žolčevodov |  |  |  |
| ARLK00301 Redon komplet, dreni in povezovalne cevi |  |  |  |
| ARLK00302 Dren abdominalni |  |  |  |
| ARLK00303 T dren po Kehru za drenažo žolča |  |  |  |
| ARLK00304 Vrečka za drenažo žolča |  |  |  |
| ARLK00305 SET - stomalna vrečka |  |  |  |
| ARLK00401 Ščetka z jodom |  |  |  |
| ARLK00402 Ščetke za čiščenje votlih inštrumentov |  |  |  |
| ARLK00403 Ščetka z detergentom |  |  |  |
| ARLK00501 Krpice za brisanje inštrumentov |  |  |  |
| ARLK00502 Krpice za čišč konice pri el-kir. nožu |  |  |  |
| ARLK00503 Sterilna tekočina |  |  |  |
| ARLK00601 Cev povezovalna,nast.:pool,fini in grobi |  |  |  |
| ARLK00602 Cev za dovajanje vode |  |  |  |
| ARLK00702 Kirurška maska z vizirjem |  |  |  |
| ARLK00703 Pokrivalo za lase |  |  |  |
| ARLK00704 Specialna pokrivala za lase |  |  |  |
| ARLK00705 Kape kirurške modre |  |  |  |
| ARLK00706 Kapa bolniška |  |  |  |
| ARLK00707 Kapa bolniška |  |  |  |
| ARLK00708 Kapa bolniška |  |  |  |
| ARLK00709 Maska za 1x uporabo - respiratorna |  |  |  |
| ARLK00801 Britvice |  |  |  |
| ARLK00802 Rezila za skalpel |  |  |  |
| ARLK00803 Držalo z rezilom |  |  |  |
| ARLK00804 Rezila humby nož |  |  |  |
| ARLK00805 Rezila za dermatom |  |  |  |
| ARLK00806 Rezila za kirurški brivnik |  |  |  |
| ARLK01001 Oljni sprej za nego motorja 300ml |  |  |  |
| ARLK01002 Oljni sprej za nego inštrumentov 300ml |  |  |  |
| ARLK01003 Olje za nego motorja 50ml |  |  |  |
| ARLK01004 Nastavek za oljni sprej |  |  |  |
| ARLK01201 Plošče z oblik. kožnega transplantata |  |  |  |
| ARLK01301 Kateter za lapar. slikanje žolčevodov |  |  |  |
| ARLK01401 Štanca biopsijska |  |  |  |
| ARLK015 Set za ligaturo varic |  |  |  |
| ARLK01601 Set za UZ sondo |  |  |  |
| ARLK01602 Set za UZ sondo - večji |  |  |  |
| ARLK01901 Kateter za embolektomijo |  |  |  |
| ARLK01902 Kateter za ablacijo ven |  |  |  |
| ARLK01903 Kateter za HSG preiskavo |  |  |  |
| ARLK02001 Marker kirurški |  |  |  |
| **OSTALI MEDICINSKI PRIPOMOČKI** |  |  |  |
| ARLK10101 Iliakalna igla |  |  |  |
| ARLK10102 Set za abdominalno punkcijo |  |  |  |
| ARLK10105 Set za pleuralno punkcijo |  |  |  |
| ARLK10106 Set za pleuralno punkcijo Verres |  |  |  |
| ARLK10201 Brizgalke trodelne |  |  |  |
| ARLK10202 Brizgalke dvodelne |  |  |  |
| ARLK10203 Brizge in podaljški za angiomat |  |  |  |
| ARLK10205 Brizge za perfuzor 50 ml |  |  |  |
| ARLK10206 Igle injekcijske |  |  |  |
| ARLK10208 Brizgalke trodelne -luer nastavek |  |  |  |
| ARLK10209 Brizgalke -luer lock 2 |  |  |  |
| ARLK10210 Igle punkcijske |  |  |  |
| ARLK10211 Igle Gripper plus |  |  |  |
| ARLK10212 Brizgalke prednapolnjene |  |  |  |
| ARLK10213 Igla enodelna |  |  |  |
| ARLK10301 Elastična guma - pesar |  |  |  |
| ARLK10302 Leseni loparčki po Ehr - u |  |  |  |
| ARLK10303 Sponka za popek |  |  |  |
| ARLK10305 Kondom |  |  |  |
| ARLK10306 Identifik. zapest.za matere in novorojen |  |  |  |
| ARLK10307 Identifikacijske zap.za odr. in otroke |  |  |  |
| ARLK10308 Kiwi - Vac 600m vacuum set |  |  |  |
| ARLK10309 Trak za pritrditev elektrod ctg |  |  |  |
| ARLK10310 Krtačka za bris |  |  |  |
| ARLK10311 Perforator |  |  |  |
| ARLK10401 Prick lancete |  |  |  |
| ARLK10402 Pripomočki za spirometrijo |  |  |  |
| ARLK10501 Loparčki za jezik - leseni |  |  |  |
| ARLK10502 Posoda lukens |  |  |  |
| ARLK10503 Ledvičke PVC |  |  |  |
| ARLK10504 Ledvičke papirnate |  |  |  |
| ARLK10505 Papiranati podstavek št. 0 |  |  |  |
| ARLK10506 Cevke za pitje PVC |  |  |  |
| ARLK10507 Žilna priveza |  |  |  |
| ARLK10508 Kompresijski trak |  |  |  |
| ARLK10509 Palčke za jodiranje |  |  |  |
| ARLK10510 Manšete za RR |  |  |  |
| ARLK10511 Sonda salem |  |  |  |
| ARLK10513 Zabojnik za odpadke |  |  |  |
| ARLK10514 Termo vrečke |  |  |  |
| ARLK10515 Nastavek za termometer genius |  |  |  |
| ARLK10516 Gobice za ustno nego |  |  |  |
| ARLK10517 Palčke vatirane za ustno nego |  |  |  |
| ARLK10518 Krpice za nego in higieno v zdravstvu |  |  |  |
| ARLK10519 Drobilec za tablete |  |  |  |
| ARLK10520 Rezalec za tablet |  |  |  |
| ARLK10521 Freka peg gastric |  |  |  |
| ARLK10522 Sistem za klizmo |  |  |  |
| ARLK10523 Črevesna cevka - pvc |  |  |  |
| ARLK10524 Slinčki |  |  |  |
| ARLK10525 Podstavek za pod glavo |  |  |  |
| ARLK10526 Manšeta stegenska |  |  |  |
| ARLK10527 Set za torakalno drenažo |  |  |  |
| ARLK10528 Krpice-vrečke za nego pacientov 23x15c |  |  |  |
| ARLK10529 Blazina grelna 203,2x101,3 cm |  |  |  |
| ARLK10530 Manšeta aparat s sistemom |  |  |  |
| ARLK10531 Speculum ušesni |  |  |  |
| ARLK10532 set za nego |  |  |  |
| ARLK10534 Termometer brez Hg |  |  |  |
| ARLK10535 Sponka PI |  |  |  |
| ARLK10536 Nastavek za vestbulometer |  |  |  |
| ARLK10537 Čep brez luknjice |  |  |  |
| ARLK10538 Vrečka za telemetrijo |  |  |  |
| ARLK10539 Blazina grelna 2 |  |  |  |
| ARLK10540 Linija za injektor - rentgen |  |  |  |
| ARLK10541 Formaldehyd v lončku |  |  |  |
| ARLK10542 Merilec tlaka v brizgi za enkr. uporabo |  |  |  |
| ARLK10543 Senzor za merjenje Hemoglobina in SpO2 |  |  |  |
| ARLK10601 Sonda za lavažo želodca |  |  |  |
| ARLK10602 Cev silikonska |  |  |  |
| ARLK10603 Cev silikolateks |  |  |  |
| ARLK10604 Hranilna sonda jejunostomo ch 16 |  |  |  |
| ARLK10605 Sonda vatirana ušesna |  |  |  |
| ARLK10606 Cevi irigacijske |  |  |  |
| ARLK10607 Cev z vtično kanilo |  |  |  |
| ARLK10701 Sukcijske vrečke |  |  |  |
| ARLK10702 Sukcijske vrečke Serres |  |  |  |
| ARLK10703 Sukcijske vrečke Manovac |  |  |  |
| ARLK10704 Aspiracijska cev pvc |  |  |  |
| ARLK10706 Sukcijski sistem |  |  |  |
| ARLK10707 Cev sukcijska povezovalna |  |  |  |
| ARLK10708 Sistem zaprt za lavažo črevesja |  |  |  |
| ARLK10709 Cev povezovalna za sukcijo |  |  |  |
| ARLK10802 Prevleka za obutev |  |  |  |
| ARLK10805 Predpasniki |  |  |  |
| ARLK10809 Hlačke za endoskopijo |  |  |  |
| ARLK10810 Jakna grelna |  |  |  |
| ARLK10811 Prevleka za zaščito postelje |  |  |  |
| ARLK10812 Zaščita za oči |  |  |  |
| ARLK10813 Predpražnik antibakterijski |  |  |  |
| ARLK10814 Zaščita za oči pri novorojenčku |  |  |  |
| ARLK10815 Rjuha CVK |  |  |  |
| ARLK10903 Urinski kateter s temperaturno sondo |  |  |  |
| ARLK11101 Vrečka za bruhanje |  |  |  |
| ARLK11201 Čelada za neinv. ventilacijo M |  |  |  |
| ARLK11301 Kartuša za I-STAT CG 8 |  |  |  |
| ARLK11302 Kartuša za določanje elektrolitov |  |  |  |
| ARLK11401 Kompresa za opekline |  |  |  |
| ARLK11501 Trak za fiksacijo tubusa |  |  |  |
| ARLK11701 Elektroda za merjenje globine anestezije |  |  |  |
| ARLK11901 Katetri torakalni |  |  |  |
| **OSTALI LABORATORIJSKI MATERIAL** |  |  |  |
| ARLL10202 Hitri test za det.inf.z EBV v serumu |  |  |  |
| ARLL10205 Rotavirus-Adenovirus hitri test |  |  |  |
| ARLL10209 Uricult TRIO a10 |  |  |  |
| ARLL10210 Hitri test za detekcijo krvi v blatu a20 |  |  |  |
| ARLL10212 Coagucheck testni trakovi |  |  |  |
| ARLL10213 Coaguchek xs kontrola |  |  |  |
| ARLL10214 Hitri test za droge 10 panelni |  |  |  |
| ARLL10215 Test za dol. kalprotektina v fecesu |  |  |  |
| ARLL10301 Gojišča - aer.,anaer., kontrole |  |  |  |
| ARLL10303 Transportni medij za viruse |  |  |  |
| ARLL10402 Brisi s prozornim gojiščem |  |  |  |
| ARLL10403 Brisi za odvzem HPV |  |  |  |
| ARLL10502 Pribor |  |  |  |
| ARLL10503 Nastavki za pipete biohit |  |  |  |
| ARLL10505 Vacupeta Sedico |  |  |  |
| ARLL10506 Vrečka za transport brisov |  |  |  |
| ARLL10701 Merilni valji |  |  |  |
| ARLL10702 Lijak stekleni |  |  |  |
| ARLL10703 Čaše steklene laboratorijske |  |  |  |
| ARLL10801 Pokrovna stekla |  |  |  |
| ARLL10802 Predmetna stekla |  |  |  |
| ARLL11301 Heparinizirane brizge za plinsko analizo |  |  |  |
| ARLL11401 Material za vakumski odvzem krvi |  |  |  |
| ARLL115 Insulinska igla |  |  |  |
| ARLL116 Lanceta |  |  |  |
| ARLL117 Reagenti in pribor za dekontaminacijo |  |  |  |
| ARLL118 Reagenti za Multiplate |  |  |  |
| ARLL120 Testni lističi |  |  |  |
| ARLL12101 Reagenti za analizator ROTEM |  |  |  |
| **ŠIVALNI MATERIAL** |  |  |  |
| ARLM00101 Resorbtivni sintetični material z iglo 1 |  |  |  |
| ARLM00102 Resorbtivni sintetični material z iglo 2 |  |  |  |
| ARLM00201 Resorbtivni sintetični mat. brez igle |  |  |  |
| ARLM00301 Hitro resorbtivni sintetični mat. z iglo |  |  |  |
| ARLM00501 Resorbtivni sintetični material z iglo |  |  |  |
| ARLM00601 Resorbtivni sintetični material z iglo |  |  |  |
| ARLM00701 Naravni neresorbtivni pleteni mat.z iglo |  |  |  |
| ARLM00901 Naravni neresorbtivni plet.mat.brez igle |  |  |  |
| ARLM01001 Neresorbtivni sintetični material z iglo |  |  |  |
| ARLM01101 Neresorbtivni sintetični material z iglo |  |  |  |
| ARLM01201 Neresorbtivni sintetični material z iglo |  |  |  |
| ARLM01501 Neresorbtivni sintetični material z iglo |  |  |  |
| ARLM01602 Tamponski šiv |  |  |  |
| ARLM01604 Trakovi kirurški silikonski |  |  |  |
| ARLM01606 Lepilo za kožo |  |  |  |
| ARLM01607 Zanke za konizacijo |  |  |  |
| ARLM01610 Kožni staplerji in odstr. kožnih sponk |  |  |  |
| ARLM01611 Trakovi kirurški najlon |  |  |  |
| ARLM01612 Lepilo šivno za otroke |  |  |  |
| ARLM01613 Samozatezujoči šiv 1 |  |  |  |
| ARLM01707 Set za polipektomijo |  |  |  |
| ARLM01801 Mrežica plošča makroporozna |  |  |  |
| ARLM01807 Mrežna plošča-neoblikovana 1 |  |  |  |
| ARLM01808 Mrežica parastomalna |  |  |  |
| ARLM01809 Mrežice- čep |  |  |  |
| ARLM01901 Resorpcijski hemost. celuloza 1 |  |  |  |
| ARLM01902 Resorpcijski hemost. CELULOZA 2 |  |  |  |
| ARLM01904 Resorptivna želatinasta gobica |  |  |  |
| ARLM01906 Resorpcijski lokalni hemostatik |  |  |  |
| ARLM02001 Trak za zapiranje ran |  |  |  |
| ARLM02101 Resorbtivni sintetični material z iglo |  |  |  |
| ARLM022 PRAŠEK ZA HEMOSTAZO Z APLIK. |  |  |  |
| ARLM023 Specialni šiv za osteosintezo |  |  |  |
| **MAT ZA ENDO. KIR.IN MEH.ŠIV ZA KLAS.KIR.** |  |  |  |
| ARLO00101 Trokar set |  |  |  |
| ARLO00102 Reduktor |  |  |  |
| ARLO00103 Obturator 10 mm |  |  |  |
| ARLO00104 Insuflacijska igla |  |  |  |
| ARLO00105 Endoskopski klip aplikatorji |  |  |  |
| ARLO00106 Endoskopska polnila za klip aplikator |  |  |  |
| ARLO00107 Ukrivljene monopolarne rotirajoče škarje |  |  |  |
| ARLO00108 Endoskopska prijemalka - 5 mm |  |  |  |
| ARLO00109 Endoskopska prijemalka - 5 mm |  |  |  |
| ARLO00110 Endoskopska vrečka |  |  |  |
| ARLO00111 Endoskopska zanka |  |  |  |
| ARLO00112 Ročnik s povezovalnim kablom |  |  |  |
| ARLO00113 Ročnik laparoskopski - 5mm/36cm |  |  |  |
| ARLO00114 Trokar set 2 (Trokar optični) |  |  |  |
| ARLO00115 Zaščitni endoskopski obroč |  |  |  |
| ARLO00201 Instrumenti premera 10,5mm, adap.,ključi |  |  |  |
| ARLO00202 Endo retraktor |  |  |  |
| ARLO00301 Ukrivljeni intraluminarni spenjalnik |  |  |  |
| ARLO00303 Linearni spenjalnik in polnila |  |  |  |
| ARLO00304 Steplersko polnilo |  |  |  |
| ARLO00305 Avtomatski clip aplikator in polnila |  |  |  |
| ARLO00307 Elektrode in zanke za bipol. Resektoskop |  |  |  |
| ARLO00308 Stepler linearni laparaskopski |  |  |  |
| ARLO00309 Trokar |  |  |  |
| ARLO00401 Škarje laparoskopske 5x340mm |  |  |  |
| ARLO00402 Kljukica laparoskopska 5mm |  |  |  |
| ARLO00409 Kljukica laparoskopska monopolarna |  |  |  |
| ARLO00403 Endoklip laparaskopski |  |  |  |
| ARLO00404 Trokar optični |  |  |  |
| ARLO00405 Tesnilo trokarja |  |  |  |
| ARLO00406 Polnilo |  |  |  |
| ARLO00408 Mrežica |  |  |  |
| **PRIPOMOČKI ZA REGIONALNO ANESTEZIJO** |  |  |  |
| ARLQ00101 Igle in sistemi |  |  |  |
| ARLQ00201 Set za epiduralni kateter+sist.za fix |  |  |  |
| ARLQ00502 Igle za regionalno anestezijo |  |  |  |
| ARLQ008 sistem za CADD |  |  |  |
| **ENTERALNA PREH., SONDE, SIST. ZA HRANJ**. |  |  |  |
| ARLR01001 Enteralna formula 500ml |  |  |  |
| ARLR01002 Gravitacijski ENFIT sistem |  |  |  |
| ARLR01003 Posebna živila z nizko vsebnostjo maščob |  |  |  |
| ARLR01004 Sonde za enteralno prehrano |  |  |  |
| ARLR01005 Sistem za Smart Varioline črpalko |  |  |  |
| ARLR01006 Sistem za enteralno hranjenje |  |  |  |
| ARLR01007 Gostilo za živila |  |  |  |
| ARLR01008 Enteralna formula 1000 ml |  |  |  |
| ARLR01010 ENfit pripomočki |  |  |  |
| ARLR01011 Ščetka za čiščenje konektov |  |  |  |
| ARLR01012 Sonda hranilna nazogastična |  |  |  |
| ARLR01013 Sonda hranilna |  |  |  |
| **MATERIAL ZA STERILIZACIJO** |  |  |  |
| ARLS00101 Papir za sterilizacijo krep |  |  |  |
| ARLS00102 Papir za podloge |  |  |  |
| ARLS00103 Papir za sterilizacijo flis |  |  |  |
| ARLS00104 Papir za sterilizacijo s plazmo in paro |  |  |  |
| ARLS00105 Rokavi za sterilizacijo |  |  |  |
| ARLS00106 Vrečke za sterilizacijo |  |  |  |
| ARLS00201 Bowie - Dick (B&D) test za enkratno upor |  |  |  |
| ARLS00202 Kontrole za termodezinfektor |  |  |  |
| ARLS00203 Trak za kontrolo parne sterilizacije - r |  |  |  |
| ARLS00204 Kemični integratorji - razred 4 |  |  |  |
| ARLS00206 Emulator - razred 6 |  |  |  |
| ARLS00208 Biološki indikator attest 3 urni |  |  |  |
| ARLS00301 Ščitnik za inštrumente |  |  |  |
| ARLS00401 Ovojnina za plazma sterilizacijo |  |  |  |
| ARLS00402 Kemični indikator za plazma ster. |  |  |  |
| ARLS00403 Biološki indikator |  |  |  |
| ARLS00404 Sterilizacijske kasete z H2O2 |  |  |  |
| ARLS00501 Plomba |  |  |  |
| ARLS00502 Papirni filter |  |  |  |
| ARLS00601 Kemični integrator |  |  |  |
| **KEMIKALIJE FARMACEVTSKE** |  |  |  |
| NLC0060122 |  |  |  |
| NLT0010101 |  |  |  |
| NLT0010301 |  |  |  |
| NLT0010401 |  |  |  |
| NLT0010501 |  |  |  |
| NLT0010502 |  |  |  |
| NLT0010504 |  |  |  |
| NLT0010505 |  |  |  |
| NLT0010506 |  |  |  |
| NLT0010507 |  |  |  |
| NLT0010508 |  |  |  |
| NLT0010509 |  |  |  |
| NLT0010510 |  |  |  |
| NLT0010511 |  |  |  |
| NLT0010512 |  |  |  |
| NLT0010513 |  |  |  |
| NLT0010514 |  |  |  |
| NLT0010515 |  |  |  |
| NLT0010517 |  |  |  |
| NLT0010518 |  |  |  |
| NLT0010519 |  |  |  |
| NLT0010520 |  |  |  |
| **ARTROSKOPSKI MATERIAL** |  |  |  |
| ARLU10101 Sistemi za artroskopsko črpalko |  |  |  |
| ARLU10102 Noži in strgalniki za artroskopske opera |  |  |  |
| ARLU10105 Noži in strgalniki za artros.operacije |  |  |  |
| ARLU10201 Sistem za artroskopsko črpalko |  |  |  |
| ARLU10301 Električni disektor, elektrode |  |  |  |
| ARLU10302 Bipolarni radioreferenčni disektor |  |  |  |
| ARLU10401 Šiv tetiva – kost |  |  |  |
| ARLU10402 Šivalni material |  |  |  |
| ARLU10403 Šiv za artroskopsko šivanje miniskusa |  |  |  |
| ARLU10404 Šiv 1 |  |  |  |
| ARLU10501 Resorbitivni interferenčni vijak |  |  |  |
| ARLU10503 Titanijevi interferančni vijaki |  |  |  |
| ARLU10504 Žica vodilna |  |  |  |
| ARLU10505 Notranji gumbi |  |  |  |
| ARLU10701 Nerazgradljiva TI sidra z nitmi |  |  |  |
| ARLU10702 Neresorbilna mini, mikro TI sidra |  |  |  |
| ARLU10703 Nerazgradljivo brezvozelno sidro |  |  |  |
| ARLU10704 Nerazgradljivo brezv. sidro z lopatko |  |  |  |
| ARLU10801 Sidra za rotaotrno manšeto Rotator cuff |  |  |  |
| ARLU10802 Sidro za rotatorno manšeto GII Anchor |  |  |  |
| ARLU10901 Sistem za prečno fiksacijo grafta v femo |  |  |  |
| ARLU11001 Potisna igla za artros.prij. Scorpion |  |  |  |
| ARLU11101 Kanile in vodila |  |  |  |
| ARLU11201 Set, vodila za tetivo |  |  |  |
| ARLU113 Artroskopska prijemalka |  |  |  |
| ARLU114 Set LIGAMYS |  |  |  |
| ARLU115 Šiv za osteosintezo |  |  |  |
| **FARMACEVTSKA OVOJNINA** |  |  |  |
| ARLV00101 Steklenica med. z obročem za olajš.nal. |  |  |  |
| ARLV00102 Steklenica z adapterjem |  |  |  |
| ARLV00201 Steklenice penicilinske, brezbarvne |  |  |  |
| ARLV00302 Zamaški plastični za epruvete |  |  |  |
| ARLV00501 Lončki ( vsebniki ) za mazila |  |  |  |
| ARLV00601 Lončki za unguator - Cito |  |  |  |
| ARLV00602 Posoda tehtalna |  |  |  |
| ARLV00701 Vrečke papirnate |  |  |  |
| ARLV00702 Vrečke lekarniške |  |  |  |
| ARLV00801 Kapsule papirnate |  |  |  |
| ARLV009 Mešalo |  |  |  |
| **DIHALNI SISTEMI IN OST.PRIP.ZA RESPIRAC.** |  |  |  |
| ARLX201 Supraglotični pripomočki, maske |  |  |  |
| ARLX202 Dihalni sistemi in baloni |  |  |  |
| ARLX203 Dihalni sistemi za prenosni ventilator |  |  |  |
| ARLX204 Filtri viralno bakteriološki |  |  |  |
| ARLX206 Absorbent CO2 |  |  |  |
| ARLX207 Dihalni sistemi-razno |  |  |  |
| ARLX208 Trahealne kanile |  |  |  |
| ARLX209 Endotrahealni tubusi |  |  |  |
| ARLX210 Tubusi endotrahealni |  |  |  |
| ARLX211 Tubus ojačani |  |  |  |
| ARLX212 Hlapna sedacija v EITOS |  |  |  |
| **MATERIAL ZA ENDOSKOPIJO** |  |  |  |
| ARLZ002 Baloni, uvajala, pank. endoproteze |  |  |  |
| ARLZ003 Balon za odstr. žolčnih kamnov |  |  |  |
| ARLZ004 Krtačka za čiščenje del. kanala endoskop |  |  |  |
| ARLZ005 Košarica štirižična z okroglo konico |  |  |  |
| ARLZ006 Lovilec polipov, plastični |  |  |  |
| ARLZ007 Sponke, držala kovinska |  |  |  |
| ARLZ008 Sfinkterotom s tremi ločenimi lumni |  |  |  |
| ARLZ009 Nož za predrez |  |  |  |
| ARLZ010 Cev, adapter |  |  |  |
| ARLZ011 Ovoj plastični, košara kovinska |  |  |  |
| ARLZ012 Cevke, uvajala |  |  |  |
| ARLZ013 Žica vodilna |  |  |  |
| ARLZ014 Potrošni material za endoskop |  |  |  |
| ARLZ016 Olje silikonsko |  |  |  |
| ARLZ017 Klešče za odv.biops.prep.z iglo |  |  |  |
| ARLZ018 Klešče za odv.biops.prep. |  |  |  |
| ARLZ019 Ustnik plastični |  |  |  |
| ARLZ020 Klešče za odv.biops.prep.z iglo |  |  |  |
| ARLZ021 Klešče za odv.biops.prep. |  |  |  |
| ARLZ023 Baloni, naprava za razpih.dil. balona |  |  |  |
| ARLZ024 Zanka za elektrosekcijo |  |  |  |
| ARLZ025 Nastavek za dist. del endoskopa |  |  |  |
| ARLZ026 Ročaj plast.za polipektom. nože |  |  |  |
| ARLZ028 Ščetka kratka za čišč. duodenoskopa |  |  |  |
| ARLZ031 Zanka ovalna |  |  |  |
| ARLZ03701 Steklenica |  |  |  |
| ARLZ038 Klešče za elektroresekcijo |  |  |  |
| ARLZ039 Lovilec polipov, enoprekatni |  |  |  |
| ARLZ040 Kovinska sponka za hemostazo |  |  |  |
| ARLZ041 Ščetka - cistološki material |  |  |  |
| ARLZ042 Zanka za odstranjevanje polipov-elektr. |  |  |  |
| ARLZ043 Zanka za odstranjevanje polipov monofila |  |  |  |
| ARLZ044 BIljarna opornica |  |  |  |
| ARLZ045 Cev plastična preko gastroskopa 2 |  |  |  |
| ARLZ046 Sredstvo za čiščenje endoskopov 1 |  |  |  |
| ARLZ047 Sredstvo za strojno pomivanje endoskopov |  |  |  |
| ARLZ048 Zanka z vrečko |  |  |  |
| ARLZ049 Kateter za sklerozacijo varic |  |  |  |
| **RAZTOPINE** |  |  |  |
| IZP0001 voda za injekcije, 500 mL |  |  |  |
| IZP0002 voda za injekcije, 1000 mL |  |  |  |
| IZP0003 natrijev klorid 0,9% razt, 3000 mL |  |  |  |
| IZP0004 natrijev klorid 0,9% razt, 5000 mL |  |  |  |
| IZP0005 natrijev klorid 0,9% razt, 100 mL |  |  |  |
| IZP0006 natrijev klorid 0,9% razt, 500 mL |  |  |  |
| IZP0007 ringer razt za izpiranje, 1000 mL |  |  |  |

Za sklop ENT (odprti sklopi) ponudnik v razdelek ˝Predračun˝ naloži scan natisa izpolnjenega predračuna seznama razpisanega blaga iz programa GO- SOFT.

Datum: Žig: Podpis:

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Ponudnik ta obrazec vnese v eJN sistem v zavihek ˝PREDRAČUN˝ .**

**Splošna bolnišnica Jesenice**

**ESPD obrazec**

Ponudnik pri elektronski oddaji ponudbe v razdelek »ESPD – ponudnik« uvozi \*.xml obliko datoteke obrazca ESPD, ki je priložen razpisni dokumentaciji.

Na portalu javnih naročil je na spletni povezavi http://www.enarocanje.si/\_ESPD/ dostopna aplikacija za ESDP, s katero se zagotavlja brezplačna elektronska storitev ESPD. Gospodarski subjekt v to aplikacijo uvozi s strani naročnika pripravljen ESPD ali enega od svojih predhodno izpolnjenih ESPD, ga izpolni s svojimi osnovnimi poslovnimi podatki in podatki o načinu predložitve ponudbe (samostojna ponudba, ponudba s sklicevanjem na zmogljivosti drugih gospodarskih subjektov, ponudba s podizvajalci, ponudba za en, več ali vse sklope) ter se opredeli do zahtevanih pogojev za sodelovanje in uporabljenih razlogov za izključitev. Gospodarski subjekt z ESPD soglaša tudi, da se njegov status preveri v posamezni uradni evidenci in da se preverjanje izvede v enotnem informacijskem sistemu (aplikacija e-Dosje).

Za uporabo aplikacije ESPD, ki v okviru portala javnih naročil zagotavlja elektronsko storitev ESPD, registracija uporabnika ni potrebna. Dostop do aplikacije je mogoč v vseh najbolj razširjenih spletnih brskalnikih (npr. Microsoft Internet Explorer, Mozilla Firefox). Gospodarski subjekt lahko ESPD pripravlja oziroma izpolnjuje postopoma. To stori tako, da ESPD po zaključku vsakokratne priprave oziroma izpolnjevanja izvozi in shrani na svojem računalniku ali drugem elektronskem mediju (.xml oblika).

**Splošna bolnišnica Jesenice OBR- 3**

**KROVNA IZJAVA**

V zvezi z javnim naročilom »**Medicinski potrošni material 2021**«

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

*(naziv ponudnika/ podizvajalca/ partnerja v skupni ponudbi)*

s polno odgovornostjo izjavljamo, da:

**Kot ponudnik/podizvajalec smo** **seznanjeni s pogoji, merili, navodili, pogodbo in ostalimi zahtevami iz te dokumentacije v zvezi z predmetnim javnim naročilom in z njimi v celoti soglašamo ter jih v celoti sprejemamo ter pod kazensko in materialno odgovornostjo izjavljamo:**

* da nam kot ponudniku ali osebi, ki je članica našega upravnega, vodstvenega ali nadzornega organa tega gospodarskega subjekta ali ki ima pooblastila za njegovo zastopanje ali odločanje ali nadzor v njem, izrečena pravnomočna sodba, ki ima elemente kaznivih dejanj, ki so opredeljena v Kazenskem zakoniku in našteta v prvem odstavku 75. člena ZJN-3,
* da izpolnjujemo obvezne dajatve in druge denarne nedavčne obveznosti v skladu z zakonom, ki ureja finančno upravo, ki jih pobira davčni organ v skladu s predpisi države, v kateri imamo sedež, ali predpisi države naročnika, če vrednost teh neplačanih zapadlih obveznosti na dan oddaje ponudbe ali prijave znaša 50 evrov ali več,
* da na dan, ko poteče rok za oddajo ponudb, nismo izločeni iz postopkov oddaje javnih naročil zaradi uvrstitve v evidenco gospodarskih subjektov z negativnimi referencami iz a) točke 4. odstavka 75. člena ZJN-3,
* da nam v zadnjih treh letih pred potekom roka za oddajo ponudb s pravnomočno odločbo pristojnega organa Republike Slovenije ali druge države članice ali tretje države ni bila dvakrat izrečena globa zaradi prekrška v zvezi s plačilom za delo,
* da se nad nami ni začel postopek zaradi insolventnosti ali prisilnega prenehanja po zakonu, ki ureja postopek zaradi insolventnosti in prisilnega prenehanja, ali postopek likvidacije po zakonu, ki ureja gospodarske družbe, da naša sredstva ali poslovanje ne upravlja upravitelj ali sodišče, da naše poslovne dejavnosti niso začasno ustavljene in da se v skladu s predpisi druge države nad nami ni začel postopek ali pa je nastal položaj z enakimi pravnimi posledicami,
* da nismo zagrešili hujše kršitve poklicnih pravil, zaradi česar je omajana naša integriteta,
* da ne obstaja nasprotje interesov iz tretjega odstavka 91. člena ZJN-3,
* da ne obstaja izkrivljanje konkurence zaradi našega predhodnega sodelovanja pri pripravi postopka javnega naročanja v skladu s 65. členom ZJN- 3,
* da se po prejšnji pogodbi o izvedbi javnega naročila, sklenjeni z naročnikom, niso pokazale precejšnje ali stalne pomanjkljivosti pri izpolnjevanju ključne obveznosti, zaradi česar je naročnik predčasno odstopil od prejšnjega naročila oziroma pogodbe ali uveljavljal odškodnino ali so bile izvedene druge primerljive sankcije,
* da nismo krivi dajanja resnih zavajajočih razlag pri dajanju informacij, zahtevanih zaradi preverjanja obstoja razlogov za izključitev ali izpolnjevanja pogojev za sodelovanje, ali nismo razkrili teh informacij ali ne moremo predložiti dokazil, ki se zahtevajo v skladu z 79. členom ZJN-3,
* da nismo poskusili neupravičeno vplivati na odločanje naročnika ali pridobiti zaupne informacije, zaradi katerih bi lahko imeli neupravičeno prednost v postopku javnega naročanja, ali iz malomarnosti predložili zavajajoče informacije, ki bi lahko pomembno vplivale na odločitev o izključitvi, izboru ali oddaji javnega naročila.
* da je registriran za opravljanje dejavnosti, ki je predmet javnega naročila.
* da vse kopije dokumentov, ki so priloženi ponudbi, ustrezajo originalom;
* da ne bomo imeli do naročnika predmetnega razpisa nobenega odškodninskega zahtevka, če ne bomo izbrani kot najugodnejši ponudnik, oz. da v primeru ustavitve postopka, zavrnitve vseh ponudb ali odstopa od izvedbe javnega naročila ne bomo zahtevali povrnitve nobenih stroškov, ki smo jih imeli s pripravo ponudbene dokumentacije;
* da vse navedbe iz ponudbe ustrezajo dejanskemu stanju - ponudnik naročniku daje pooblastilo, da jih preveri pri pristojnih organih, za kar bomo na naročnikovo zahtevo predložili ustrezna pooblastila, če jih bo ta zahteval;
* da v celoti sprejemamo pogoje javnega razpisa in vse pogoje, navedene v razpisni dokumentaciji, pod katerimi dajemo svojo ponudbo, ter soglašamo, da bodo ti pogoji v celoti sestavni del pogodbe;
* smo zanesljiv ponudnik, sposoben upravljanja, z izkušnjami, ugledom in zaposlenimi, ki so sposobni izvesti razpisana dela, ter da razpolagamo z zadostnimi tehničnimi in kadrovskimi zmogljivostmi za izvedbo javnega naročila;
* da nudimo naslednje plačilne pogoje: 60-dnevni plačilni rok od prejema pravilno izstavljenega računa, ki bo izstavljen po opravljeni dobavi blaga.
* da bo blago dobavljeno v originalni embalaži, vsebina embalaže bo skladna z vsebino, ki jo je proizvajalec natisnil na škatli.
* da zagotavljamo dostavo in razlaganje blaga fco razloženo v skladišče naročnika – Lekarna, ter dobavni rok 24 ur.
* da bo ponudnik na poziv naročnika, v roku 6 delovnih dni, predložil brezplačne vzorce in morebitno dodatno dokumentacijo ponujenega blaga (prospekti, katalogi), ter se udeležil predstavitve ponujenega blaga oz. ponudbe, v primeru, da bo naročnik to zahteval.
* da v zadnjih treh letih pred oddajo ponudbe nima nerešenih upravičenih reklamacij glede kakovosti blaga ali nespoštovanja drugih določil pogodb in da soglaša, da lahko v primeru, čenaročnik razpolaga z dokazili o nespoštovanju pogodbenih obveznosti po pogodbah z drugimi naročniki, ponudnika izloči iz predmetnega postopka.
* da zagotavlja skladnost ponujenega blaga z naročnikovimi strokovnimi zahtevami, navedenimi v tej razpisni dokumentaciji in vseh njenih prilogah.
* da zagotavlja, da bo ob podpisu pogodbe predložil vsa zahtevana zavarovanja

|  |
| --- |
|  |

S podpisom te izjave izjavljamo, da izpolnjujemo vse pogoje iz razpisne dokumentacije, za katere je navedeno, da se izpolnjevanje izkazuje s podpisom te izjave!

Spodaj podpisani dajem/o uradno soglasje, da **SPLOŠNA BOLNIŠNICA JESENICE, Cesta maršala Tita 112, 4270 Jesenice**  v zvezi z oddajo javnega naročila objavljenega naPortalu javnih naročil pod številko **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**pridobi podatke za preveritev ponudbe v skladu 89. členom ZJN-3 v enotnem informacijskem sistemu – eDosje iz devetega odstavka 77. člena ZJN-3.

|  |  |
| --- | --- |
| Kraj in datum: | Ime in priimek: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
|  | (žig in podpis) |

**Splošna bolnišnica Jesenice OBR- 4**

**Izjava gospodarskega subjekta in pooblastilo za pridobitev podatkov iz kazenske evidence**

Pod kazensko in materialno odgovornostjo izjavljamo, da naša družba, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(Firma),\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(Naslov), matična številka: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ ni bila pravnomočno obsojena zaradi kaznivih dejanj, ki so našteta v prvem odstavku 75. člena ZJN-3. Obenem izjavljamo, da:

|  |
| --- |
| * gospodarskemu subjektu ni bila v zadnjih treh letih pred potekom roka za oddajo ponudb/prijav s pravnomočno odločbo pristojnega organa Republike Slovenije ali druge države članice ali tretje države dvakrat izrečena globa zaradi prekrška v zvezi s plačilom za delo, * lahko naročnik sam pridobi potrdila, ki se nanašajo na zgoraj navedeno iz uradnih evidenc, ki jih vodijo državni organi, organi lokalnih skupnosti ali nosilci javnih pooblastil, * bomo, v kolikor bo naročnik zahteval, v postavljenem roku naročniku izročili ustrezna potrdila, ki se nanašajo na zgoraj navedeno, in se ne vodijo v uradnih evidencah, ki jih vodijo državni organi, organi lokalnih skupnosti ali nosilci javnih pooblastil. |

**POOBLASTILO**

Pooblaščamo naročnika SPLOŠNA BOLNIŠNICA JESENICE, Cesta maršala Tita 112, 4270 Jesenice, da za potrebe preverjanja izpolnjevanja pogojev v postopku javnega naročila od Ministrstva za pravosodje pridobi potrdilo iz kazenske evidence in evidence o prekrških.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Polno ime družbe: |  | |
| Sedež družbe: |  | |
| Številka vpisa v sodni register (št. vložka): |  | |
| Matična številka družbe: |  | |
| Davčna številka družbe: |  | |
| Kraj in datum: | | Ime in priimek: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
|  | | (žig in podpis) |

**Splošna bolnišnica Jesenice OBR-5**

**Izjava članov organov in zastopnikov gospodarskega subjekta in pooblastilo za pridobitev podatkov iz kazenske evidence**

Pod kazensko in materialno odgovornostjo izjavljam, da nisem bil/a pravnomočno obsojen/a zaradi kaznivih dejanj, ki so opredeljena v prvem odstavku 75. člena ZJN-3. Obenem izjavljam, da:

|  |
| --- |
| * lahko naročnik sam pridobi potrdila, ki se nanašajo na zgoraj navedeno iz uradnih evidenc, ki jih vodijo državni organi, organi lokalnih skupnosti ali nosilci javnih pooblastil, * bom, v kolikor bo naročnik zahteval, v postavljenem roku naročniku izročil/a ustrezna potrdila, ki se nanašajo na zgoraj navedeno, in se ne vodijo v uradnih evidencah, ki jih vodijo državni organi, organi lokalnih skupnosti ali nosilci javnih pooblastil. |

**POOBLASTILO**

Spodaj podpisani pooblaščam naročnika SPLOŠNA BOLNIŠNICA JESENICE, Cesta maršala Tita 112, 4270 Jesenice**,** da za potrebe preverjanja izpolnjevanja pogojev v postopku javnega naročila od Ministrstva za pravosodje pridobi potrdilo iz kazenske evidence. Moji osebni podatki so naslednji:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Ime in priimek: |  | |
| Funkcija v gospodarskem subjektu: |  | |
| EMŠO: |  | |
| Kraj in država rojstva: |  | |
| Naslov stalnega prebivališča: |  | |
| Naslov začasnega prebivališča: |  | |
| Državljanstvo: |  | |
| Moj prejšnji priimek se glasi: |  | |
| Kraj in datum: | | Ime in priimek: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
|  | | (podpis) |

***Izjava članov UPRAVNEGA, VODSTVENEGA ALI NADZORNEGA ORGANA gospodarskega subjekta in pooblastilo za pridobitev podatkov iz kazenske evidence mora osebno podpisati oseba, na katero se izjava nanaša. Teh izjav ni mogoče podpisati prek pooblaščencev.​ V primeru nastopa s partnerji in podizvajalci, je potrebno izjave predložiti tudi za člane organov PARTNERJEV in PODIZVAJALCEV.***

**Splošna bolnišnica Jesenice OBR- 6**

**IZJAVA o nastopu s podizvajalci**

V razpisu za izvedbo javnega naročila »**Medicinski potrošni material 2021**«,

izjavljamo, da (ustrezno označi in izpolni):

**[   ] ne nastopamo s podizvajalci**

**[   ] nastopamo z naslednjimi podizvajalci:**

|  |  |
| --- | --- |
| **Podizvajalec 1 (firma, naslov):** |  |
| **VRSTA DEL (predmet, količina):** | Opis del, ki jih bo izvedel podizvajalec:    % končne ponudbe vrednosti, ki jo bo izvedel podizvajalec: \_\_\_\_ |
| **Podizvajalec 2 (firma, naslov):** |  |
| **VRSTA DEL (predmet, količina):** | Opis del, ki jih bo izvedel podizvajalec:    % končne ponudbe vrednosti, ki jo bo izvedel podizvajalec: \_\_\_\_ |

Izjavljamo, da bomo ob morebitni zamenjavi podizvajalca ali uvedbi novega podizvajalca, ki ni priglašen v prijavni/ponudbeni dokumentaciji, predhodno pridobili pisno soglasje naročnika. Seznanjeni smo z dejstvom, da ima naročnik, če ne bomo priglasili vseh podizvajalcev, iz tega razloga pravico krivdno odpovedati sklenjeno pogodbo, če naknadno ugotovi, da nastopamo s podizvajalci ali s podizvajalci, ki jih nismo priglasili.

Priloga: - priložen izpolnjen ESPD obrazec za vsakega podizvajalca (79. člen ZJN-3)

|  |  |
| --- | --- |
| Kraj in datum: | Ime in priimek: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
|  | (žig in podpis) |

*Opomba:   
V primeru nastopa z več podizvajalci se obrazec ustrezno razmnoži.*

**Splošna bolnišnica Jesenice OBR- 7**

**IZJAVA PODIZVAJALCA**

V zvezi z javnim naročilom »**Medicinski potrošni material 2021**«,

izjavljamo, da bomo v primeru izbire gospodarskega subjekta sodelovali pri izvedbi predmeta javnega naročila z deli v vrednosti \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ EUR v skladu z razpisnimi pogoji.

Izjavljamo (ustrezno označi):

[   ] DA zahtevamo izvedbo neposrednih plačil, in zato podajamo soglasje, da sme naročnik namesto glavnega izvajalca poravnati obveznosti glavnega izvajalca, ki nastanejo pri izvajanju javnega naročila do nas kot podizvajalca.

[   ] NE zahtevamo izvedbe neposrednih plačil.

|  |  |
| --- | --- |
| Kraj in datum: | Ime in priimek: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
|  | (žig in podpis) |

***Opomba:***

*V primeru večjega števila podizvajalcev se obrazec fotokopira.*

**Splošna bolnišnica Jesenice OBR- 8**

**IZJAVA o lastniških deležih**

Skladno z določili 14. člena Zakona o integriteti in preprečevanju korupcije spodaj podpisani zakoniti zastopnik gospodarskega subjekta:

- izjavljam, da so družbeniki gospodarskega subjekta (podatki o udeležbi fizičnih in pravnih oseb v lastništvu gospodarskega subjekta, vključno z udeležbo tihih družbenikov):

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Ime in priimek**  **ali**  **Firma in sedež pravne osebe** | **Naslov prebivališča**  **ali**  **Davčna in matična številka** | **Delež lastništva**  **ali**  **Delež lastništva gospodarskega subjekta** |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |

- izjavljam,  da so gospodarski subjekti za katere se glede na določbe zakona, ki ureja gospodarske družbe, šteje, da so povezane družbe z gospodarskim subjektom

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Firma in sedež** | **Davčna in matična številka** | **Delež lastništva gospodarskega subjekta** |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |

oziroma v kolikor v zgornji tabeli ni naveden noben gospodarski subjekt izjavljam, da ne obstajajo gospodarski subjekti, ki se skladno z določili zakona, ki ureja gospodarske družbe, štejejo za povezane družbe z gospodarskim subjektom.

|  |  |
| --- | --- |
| Kraj in datum: | Ime in priimek: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
|  | (žig in podpis) |

***OPOMBA:*** *V primeru skupnega nastopa več partnerjev, mora vsak izmed partnerjev predložiti to izjavo. V primeru več podatkov, se predloži nov obrazec z navedenimi preostalimi podatki.*

**Splošna bolnišnica Jesenice OBR- 9**

**VZOREC MENIČNE IZJAVE**

**MENIČNA IZJAVA**

s pooblastilom za izpolnitev in unovčenje menice

Naročniku SPLOŠNA BOLNIŠNICA JESENICE, Cesta maršala Tita 112, 4270 Jesenice, kot zavarovanje za **dobro izvedbo del,** ki so opredeljena v javnem naročilu

»**Medicinski potrošni material 2021**«

izročamo bianko lastno menico ter menično izjavo s pooblastilom za izpolnitev in unovčenje menice.

Naročnika SPLOŠNA BOLNIŠNICA JESENICE, Cesta maršala Tita 112, 4270 Jesenice pooblaščamo, da izpolni priloženo menico z zneskom v višini **najmanj 5,00 % pogodbene vrednosti z DDV, kar znaša \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

in z vsemi ostalimi potrebnimi podatki ter jo na naš račun unovči v primeru, če izvajalec svoje pogodbene obveznosti ne bo izpolnil v dogovorjeni kvaliteti, količini in rokih, opredeljenih v pogodbi o izvedbi predmetnega naročila. Naša obveza velja tudi v primeru delne izpolnitve pogodbene obveznosti, če izvedba tudi delno ne zadostuje pogodbenim zahtevam.

Menična izjava je veljavna od njenega podpisa do izteka roka veljavnosti zavarovanja za dobro izvedbo po predmetnem naročilu, še najmanj 1 teden po poteku veljavnosti pogodbe za posamezno obdobje, t.j. najkasneje do \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

Menica je unovčljiva pri: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

s transakcijskega računa (TRR): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Priloga:

- bianco menica, podpisana in žigosana

|  |  |
| --- | --- |
| Kraj: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | Izdajatelj menice: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
| Datum: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | (žig in podpis) |

*Vzorec zavarovanja za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti je del razpisne dokumentacije. Ponudnik ga samo parafira in priloži k ponudbi.*

**Splošna bolnišnica Jesenice OBR- 10**

**REFERENČNA IZJAVA**

USTANOVA (potrjevalec referenčne izjave) :\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

izjavljamo, da smo v naši ustanovi uporabljali (naziv artikla): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, ki nam ga je dobavljalo podjetje: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ v obdobju \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_do\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ .

**Dobave so bile opravljene pravilno in pravočasno, v dogovorjeni količina in kvaliteti ter v skladu z dogovorjenimi postopki in standardi.**

Pooblaščena oseba za potrjevanje v imenu referenčne ustanove:

Ime in priimek: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Kontakti (mail, tel.št.): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_     žig        \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Kraj in datum                                                    Podpis odgovorne osebe referenčne ustanove

**Splošna bolnišnica Jesenice OBR- 11**

**OSNUTEK POGODBE O DOBAVI BLAGA z možnostjo podaljšanja**

ki jo na podlagi odprtega postopka skleneta:

**SPLOŠNA BOLNIŠNICA JESENICE,** Cesta maršala Tita 112, 4270 Jesenice**,** ID št. za DDV: SI86143824**,** matična številka: 5053692000,ki jo zastopa direktor Mark Toplak, MBA (v nadaljevanju: naročnik)

in

DOBAVITELJ: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**1. PREDMET POGODBE**

1. **člen**

Pogodbeni stranki uvodoma ugotavljata:

* da je naročnik izvedel postopek oddaje javnega naročila v skladu s 40. členom Zakona o javnem naročanju (Uradni list RS, št. 91/2015 in 14/18; v nadaljevanju: ZJN-3). Javno naročilo je bilo objavljeno na Portalu javnih naročil z dne \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, pod številko objave \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ in v Uradnem listu EU št. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ z dne \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, za dobavo blaga, po vrsti in količini, kot je navedeno v razpisni dokumentaciji, ki jo je pripravil naročnik v postopku javnega naročila;
* da je naročnik na podlagi javnega naročila iz prve alineje tega člena in prejetih ponudb, z Odločitvijo o oddaji javnega naročila št. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_objavljeno na Portalu javnih naročil dne \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, izbral dobavitelja za dobavo razpisanih materialov v okviru omenjenega javnega naročila, zaradi česar se sklepa predmetna pogodba.
* da je naročnik izbral dobavitelja za sukcesivno dobavo medicinskega potrošnega materiala, ki je predmet te pogodbe.

1. **člen**

S to pogodbo se stranki pogodbe dogovorita o splošnih in posebnih pogojih izvajanja javnega naročila.

Sestavni del te pogodbe je dokumentacija v zvezi z oddajo javnega naročila in ponudbena dokumentacija.

1. **člen**

Predmet te pogodbe je sukcesivna dobava »**Medicinski potrošni material 2021**«- (v nadaljevanju besedilu: blago), kar je opredeljeno v dobaviteljevi specifikaciji iz ponudbe s predračunom št. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, z dne \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, s katero se je dobavitelj prijavil na javno naročilo iz 1. člena te pogodbe in sicer za naslednje sklope:

|  |  |
| --- | --- |
| Sklop številka: | Naslov sklopa: |
|  |  |
|  |  |
|  |  |

Predračun je priloga in sestavni del te pogodbe.

**2. PODIZVAJALCI**

1. **člen**

**Dobavitelj bo naročilo izvedel z naslednjimi podizvajalci:**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Dobavitelj se zavezuje, da bo poskrbel, da bodo njegovi podizvajalci naročniku najkasneje v roku 5 dni po sklenitvi pogodbe med dobaviteljem in podizvajalcem, posredovali kopijo pogodbe, ki so jo sklenili s svojim naročnikom (dobaviteljem).

Podrobni podatki o podizvajalcih, predračuni in soglasja k neposrednemu plačilu naročnika ter kopije pogodb med dobaviteljem in podizvajalci so v prilogi in so sestavni del te pogodbe. Tako podatki o podizvajalcih, o predmetu, količini in vrednosti dobav, ki jih bodo dobavljali podizvajalci ter podatki o rokih dobave in kraju dobave, kot tudi kopije pogodb s podizvajalci v skladu z ZJN-3, so obvezna sestavina pogodbe.

V primeru, da po sklenitvi pogodbe dobavitelj zamenja katerega izmed svojih podizvajalcev, mora najkasneje v roku 5 dni po zamenjavi naročniku predložiti:

- svojo izjavo, da je poravnal vse obveznosti prvotnemu podizvajalcu,

- pooblastilo naročniku za plačilo vseh opravljenih in prevzetih dobav blaga neposredno novemu podizvajalcu,

- vrednosti dobav in podatke ter soglasje novega podizvajalca za neposredna plačila naročnika,

- kopijo pogodbe z novim podizvajalcem.

Dobavitelj s podpisom te pogodbe pooblašča naročnika za plačilo prevzetih dobav blaga neposredno podizvajalcem.

**3. TRAJANJE POGODBE**

1. **člen**

Ta pogodba se sklepa za obdobje dveh (2) let od podpisa pogodbe obeh pogodbenih strank, in sicer od \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ do\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ .

To pogodbo je je možno podaljšati za največ 2 leti, če so izpolnjeni naslednji pogoji:

|  |
| --- |
| 1. Vrsta in okvirna količina blaga ostane nespremenjena, z možnostjo količinskega odstopanja v okviru  predvidenih letnih količin. 2. V finančnem načrtu naročnika morajo biti zagotovljena sredstva za realizacijo pogodbenih obveznosti za ves čas trajanja pogodbe. 3. Ob vsakokratnem podaljšanju mora biti predano novo zavarovanje za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti. 4. Morebitna sprememba pogodbenih cen za posamezne artikle se lahko dogovori med pogodbenima strankama le ob vsakokratnem podaljšanju pogodbe in velja za naslednje pogodbeno obdobje. Povišanje cen je možno v primeru, ko nastopijo okoliščine, ki jih nobena od pogodbenih strank ni mogla predvideti in nanje tudi nima vpliva, kot npr.: sprememba valutnega tečaja, uvedba raznih dajatev (carine, takse, trošarine…), naravne nesreče, sprememba cen surovin ipd. Vse razloge za spremembo je potrebno medsebojno uskladiti, pisno obrazložiti in dokumentirati. 5. Podaljšanje prične veljati 1. dan po prenehanju veljavnosti osnovne pogodbe in jo pogodbeni stranki skleneta s podpisom aneksa k pogodbi. |

**4. NAČIN IZVAJANJA POGODBE**

1. **člen**

Predmet javnega naročila so stalne nabave blaga, ki jih naročnik po obsegu in časovno ne more vnaprej določiti. Obseg (količin) dobav te pogodbe, ki jih bo naročnik naročal je okviren.

Naročnik in dobavitelj se izrecno dogovorita, da bo naročnik v obdobju trajanja te pogodbe kupoval le tiste vrste in količine blaga iz predračuna, ki jih bo dejansko potreboval. Naročnik se s to pogodbo ne zavezuje k nabavi celotnih količin blaga, določenih v Predračunu – Seznamu razpisanega blaga (program Go-Soft), saj je količina zanj v trenutku sklepanja te pogodbe objektivno neugotovljiva.

Dobavitelj se obvezuje, da bo naročniku, v primeru, da bo le-ta ugotovil potrebo po drugem istovrstnem blagu, ki ni vsebovano na Predračunu – Seznamu razpisanega blaga, le-to dobavil na način in po pogojih, dogovorjenih s to pogodbo. Naročnik si pridružuje pravico skleniti aneks za dodatne dobave zdravil v skladu z navodili podanimi v razpisni dokumentaciji in v skladu s prvim odstavkom 95. člena ZJN-3.

Dobavitelj se zavezuje, da bo za dodatne dobave istovrstnega blaga, ki ni vsebovano v Predračunu – Seznamu razpisanega blaga (program Go-Soft), naročniku na podlagi povabila predložil ponudbo.

**5. VREDNOST POGODBE**

1. **člen**

Okvirna dvoletna (2) pogodbena vrednost za dobavljeno blago iz sklopa št. \_\_\_\_\_\_\_ znaša \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ EUR brez DDV in \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ EUR z DDV ter je skladna s predračunom št. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, z dne \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ v ponudbi za javno naročilo.

(navedeni odstavek se ponovi glede na število sklopov, za katere se sklepa ta pogodba)

Okvirna dvoletna pogodbena vrednost za dobavljeno blago po tej pogodbi iz vseh sklopov znaša \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_-EUR brez DDV-ja oz. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ EUR z DDV-jem.

1. **člen**

Za cene blaga, ki so predmet te pogodbe veljajo cene iz ponudbe.

Cene iz Predračuna - Seznama razpisanega blaga so izražene v evrih. Cene blaga z vključenim popustom vključujejo vse stroške dobavitelja, ki so potrebni za izvedbo naročila (davki, morebitne carine, transportni in zavarovalni stroški, stroški skladiščenja, testiranja na sedežu ponudnika, naročnika ali zunanjih izvajalcih, prevajanje, svetovanje in podobno).

Cene veljajo dpp. skladišče bolnišnična lekarna – razloženo.

V primeru spremembe zakona, ki ureja davek na dodano vrednost, s katerim se spremeni davčna stopnja za vrste blaga iz ponudbe v času trajanja pogodbe, se lahko cene iz ponudbe korigirajo izključno v višini nastale davčne spremembe.

Cena blaga po predračunu je fiksna za obdobje enega leta od datuma sklenitve pogodbe. Po preteku tega obdobja – enega leta od datuma sklenitve pogodbe, se cene lahko usklajujejo z indeksom rasti cen življenjskih potrebščin (v nadaljevanju: indeks), vendar ko ta kumulativno preseže 4%, pri čemer je izhodišče za izračun indeksa indeks, ki je uradno objavljen po preteku te dobe – enega leta od datuma sklenitve pogodbe. Nadaljnje uskladitve cen se lahko izvedejo, ko indeks kumulativno ponovno preseže 4%, pri čemer je izhodišče za izračun indeksa indeks, ki je uradno objavljen po zadnji spremembi cen. Cene se v vseh primerih lahko spremenijo največ v višini 80% izračunanega indeksa (Pravilnik o načinih valorizacije denarnih obveznosti, ki jih v večletnih pogodbah dogovarjajo pravne osebe javnega sektorja, Ur.l. RS, št.1/04).

Dobavitelj se zavezuje naročnika pisno zaprositi za spremembo cen. O spremembi cen pogodbeni stranki skleneta aneks k tej pogodbi.

**6. OBRAČUN IN ROK PLAČILA**

1. **člen**

Naročnik se obvezuje izvršiti plačilo za dobavljeno blago po predmetnih naročilih na račun dobavitelja št. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ odprt pri \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ v roku 60 dni od prejema pravilno izstavljenega računa

Račun mora biti opremljen z naročnikovo številko te pogodbe in priloženimi dobavnicami ali evidenčnimi listi, podpisanimi s strani dobavitelja oz. drugim primernim spremnim dokumentom.

Dobavitelj mora račun poslati kupcu izključno v elektronski obliki (e-račun), skladno z Zakonom o opravljanju plačilnih storitev za proračunske uporabnike (Uradni list RS, št. [77/16](http://www.uradni-list.si/1/objava.jsp?sop=2016-01-3228)). Račun mora biti opremljen z naročnikovo številko te pogodbe in priloženimi dobavnicami ter primopredajnima zapisnikoma, podpisanima s strani kupca in prodajalca.

Rok plačila je 60 dni od prejema pravilno izstavljenega računa.

Naročnik se obvezuje, da bo po prejemu računa in prilog v roku 8 dni le-te pregledal, ter dobavitelju sporočil morebitne nepravilnosti in pomanjkljivosti. Naročnik ima pravico zavrniti račun delno ali v celoti s priloženo dokumentacijo v roku 8 dni po prejemu z obrazložitvijo.

V primeru, da naročnik blaga ne bi plačal v dogovorjenem roku, ima dobavitelj pravico obračunati zakonite zamudne obresti, ki tečejo od dneva zapadlosti računa pa do plačila.

**7. NAČIN NAROČANJA**

1. **člen**

Naročnik naroča posamezne vrste blaga sukcesivno glede na potrebe. Naročnik si pridržuje pravico do izrednega naročila.

Naročnik bo blago naročal po e-pošti, v kateri bo opredelil vrste in količine blaga.

Dobavitelj se obvezuje o nezmožnosti dobave obvestiti naročnika v roku 2 ur, v primeru, da naročenega blaga ne bo mogel dobaviti v dogovorjenem 24-urnem roku in pri tem sporočiti dejanski rok dobave.

**8. DOBAVA IN PREVZEM BLAGA**

1. **člen**

Dobavitelj zagotavlja kakovost blaga, ki ustreza obstoječim standardom, ki veljajo v Republiki Sloveniji in deklarirani kakovosti na embalaži blaga, pravilom stroke ter zahtevam naročnika.

Dobavitelj naročniku tudi zagotavlja:

* da dobavljeno blago ne bo imelo napak;
* da bo dostavil kvalitetno blago, ki popolnoma ustreza vsem opisom, karakteristikam in specifikacijam, ki so bile dane v okviru dokumentacije v vezi z oddajo javnega naročila ali ponudbene dokumentacije;
* da bo blago pakirano v skladu z veljavnimi zakonskimi predpisi v Republiki Sloveniji;
* da bo na željo naročnika posredoval vse informacije in podatke o neželenih učinkih;
* da bo nosil vse stroške, ki bi nastali zaradi odpoklica blaga zaradi napake, storjene s strani dobavitelja oziroma proizvajalca blaga.
* za blago, ki se shranjujejo na hladnem, zagotavljati hladno verigo v transportu blaga do predaje naročniku, pri čemer bo naročniku predložil potrdilo, da je dostava potekala po pravilih hladne verige oziroma dokaze o temperaturnih pogojih med transportom, če bo naročnik to zahteval.

1. **člen**

Dobavitelj se obvezuje dostaviti celotni naročeni asortima, ki je bil naročen z eno naročilnico. Izjemoma bo dostava blaga izvedena z različno časovno dinamiko, pri čemer bodo spremni dokumenti izstavljeni po številkah naročilnice.

1. **člen**

Naročnik se obvezuje prevzeti naročeno blago v celoti na podlagi predložene in podpisane dobavnice s strani dobavitelja. Dobavnica in račun morata obvezno vsebovati številko naročilnice.

Dobavljeno blago po dobavnici mora imeti enak naziv kot naročeno, enako enoto mere in enako kataloško številko.

Naročnik je dolžan blago in embalažo ob prevzemu na običajen laičen način pregledati.

Količinski prevzem se opravi ob prevzemu, kakovostni pa v uzančnih rokih.

V primeru napak v količini in/ali kakovosti je naročnik dolžan dobavitelja najkasneje v 24 urah od ugotovitve o tem pisno obvestiti.

Naročnik mora dobavitelju omogočiti pregled reklamiranega blaga v roku 24 ur.

Če dobava ne ustreza naročeni količini in kakovosti ali rokom uporabe, je dobavitelj napake dolžan nemudoma brezplačno odpraviti, nekvalitetno blago je dolžan nadomestiti z blagom ustrezne kakovosti. V kolikor dobavitelj napak ne odpravi v roku 72 ur od prejema reklamacije, se bo štelo, da je dobavitelj prešel v zamudo.

1. **DOBAVA IN PREVZEM BLAGA**
2. **člen**

Dobavitelj se zavezuje, da bo:

* zagotavljal dostavo blaga ddp Splošna bolnišnica Jesenice razloženo v skladišče naročnika – Lekarna - v sklopu ponudbene cene;
* izvajal naročilo v skladu z veljavnimi predpisi Republike Slovenije in Evropske unije in s pravili stroke,
* izvajal obveznost strokovno, brezhibno in kvalitetno;
* dobavil naročeno blago v dobavnem roku za ves medicinski potrošni material, ki je predmet tega razpisa, v 24 urah od potrditve naročila na lokacijo naročnika;
* pri naročilu medicinskega potrošnega materiala dobavil celotne količine naročenega blaga po vsakem posameznem naročilu;
* da bo kakovost blaga ustrezala obstoječim standardom in deklarirani kakovosti blaga;
* v primeru zamude pri dobavi blaga, ki ni posledica višje sile ali razlogov na strani naročnika, plačal naročniku vse stroške, ki bi nastali zaradi nepravočasne dobave blaga, pri čemer bo lahko naročnik blago naročil pri drugem dobavitelju, razliko v ceni pa zaračunal dobavitelju;
* zagotavljal načelo sledljivosti blaga pri naročniku, pri čemer se zavezuje ob dobavah blaga sklicevati na naročilnico naročnika in zagotavljati ujemanje podatkov: naziv blaga in kataloške številke proizvajalca, v ponudbeni dokumentaciji, na dobavnici, računu in embalaži;
* izpolnjeval ostale zahteve, ki so bile zahtevane v dokumentaciji v zvezi z oddajo javnega naročila in upošteval zahteve naročnika iz razpisne dokumentacije ter določila svoje ponudbe, na podlagi katere je bil izbran v skladu s 1. točko te pogodbe.

Vsa dobava se vrši v dopoldanskem delovnem času naročnika, to je od 7:00 ure do vključno 14:00 ure.

Dobavitelj mora hkrati z blagom naročniku izročiti tudi pravilno izpolnjeno dobavnico v elektronski in/ali fizični obliki.

1. **OBVEZNOSTI NAROČNIKA**
2. **člen**

Naročnik se obvezuje:

* da bo v obdobju trajanja te pogodbe naročeval le tiste vrste in količine blaga iz predračuna, ki jih bo dejansko potreboval.
* poravnati svojo finančno obveznost do dobavitelj v dogovorjenih rokih.

**11. KRITNI KUP**

1. **člen**

Če dobavitelj ne dobavlja blaga v skladu s to pogodbo in zamuda pri dobavi blaga ni posledica višje sile ali razlogov na strani naročnika, ima naročnik pravico kupiti blago, ki je predmet posamične dobave, pri drugem dobavitelju, dobavitelj pa je dolžan naročniku nadomestiti razliko v ceni med ceno iz te pogodbe in ceno po kateri je naročnik blago kupil.

Pod višjo silo se razumejo vsi nepredvideni in nepričakovani dogodki, ki nastopijo neodvisno od volje pogodbenih strank in ki jih pogodbene stranke niso mogle predvideti ob sklepanju pogodbe ter kakorkoli vplivajo na izvedbo pogodbenih obveznosti.

Dobavitelj je dolžan pismeno obvestiti naročnika o nastanku višje sile v najkrajšem času od nastanka višje sile oziroma v roku 3 dni od nastanka.

Naročnik je dolžan dobavitelju poslati obvestilo o nameravanem kupu iz prvega odstavka tega člena, v katerem navede številko in datum naročilnice z izjavo, da bo naročeno blago kupil pri drugem dobavitelju, nato pa lahko izvrši kritni kup, pogodba pa je za to dobavo razdrta.

Šteje se, da je bil dobavitelj o nameravanem kritnem kupu obveščen, če naročnik razpolaga z dokazilom o poslanem obvestilu.

Razliko med ceno po kateri je naročnik izvršil kritni kup in ceno iz te pogodbe je dolžan naročnik dokazati s kopijo računa, po katerem je kritni kup plačal, dobavitelj pa je dolžan razliko odšteti pri izstavitvi prvega naslednjega računa oziroma z izstavitvijo dobropisa dobavitelja.

V koliko je naročnik primoran izvesti kritni kup zaradi neizvedene dobave blaga oz. zamude pri dobavi blaga v skladu s to pogodbo 2-krat, se šteje da je pogodba z dobaviteljem razdrta v celoti, ko naročnik o tem obvesti dobavitelja.

**12. VAROVANJE POSLOVNE SKRIVNOSTI, PROTIKORUPCIJSKO DOLOČILO IN SOCIALNA KLAVZULA**

1. **člen**

Stranki bosta vse medsebojne dogovore, podatke in dokumentacijo, ki so predmet te pogodbe in bodo označeni za zaupne ali bo iz vsebine mogoče sklepati, da gre za podatke zaupne narave, varovali kot poslovno skrivnost ves čas trajanja pogodbe in jih ne bosta neupravičeno uporabljali v svojo korist oziroma komercialno izkoriščali ali posredovali tretjim osebam izven organizacij, ki niso vključene v izvajanje nalog predmeta te pogodbe.

Če obstaja možnost, da se pogodbenima strankama povzroči škoda zaradi izdaje poslovne skrivnosti tudi po prenehanju pogodbenega razmerja, se podatki še naprej ohranjajo kot poslovna skrivnost, v vsakem primeru pa še najmanj dve leti po prenehanju pogodbe.

Pogodbeni stranki zaradi kršenja poslovne skrivnosti po tej določbi odškodninsko odgovarjata za premoženjsko in nepremoženjsko škodo, in sicer za nepooblaščeno širjenje podatkov in informacij, ki so bili označeni kot poslovna skrivnost in tistih podatkov in informacij, za katere bi pogodbeni stranki lahko in morali vedeti, da so poslovna skrivnost oziroma da z nepooblaščenim širjenjem takih podatkov lahko povzročita škodo.

Pogodbeni stranki lahko s pisnim dogovorom določita izjeme od te določbe.

1. **člen**

 Ta pogodba je nična, kadar kdo v imenu ali na račun druge pogodbene stranke predstavniku ali posredniku naročnika obljubi, ponudi ali da kakšno nedovoljeno korist za:

- pridobitev posla ali

- za sklenitev posla pod ugodnejšimi pogoji ali

- za opustitev dolžnega nadzora nad izvajanjem pogodbenih obveznosti ali

- za drugo ravnanje ali opustitev, s katerim je naročniku povzročena škoda ali je omogočena pridobitev nedovoljene koristi predstavniku naročnika, drugi pogodbeni stranki ali njenemu predstavniku, zastopniku, posredniku.

Ta pogodba skladno s četrtim odstavkom 67. člena ZJN-3 preneha veljati, če je naročnik seznanjen, da je pristojni državni organ ali sodišče s pravnomočno odločitvijo ugotovilo kršitev delovne, okoljske ali socialne zakonodaje s strani dobavitelja ali njegovega podizvajalca.

V primeru, da so izpolnjeni pogoji za predčasno prenehanje pogodbe po prejšnjem odstavku, naročnik odstopi od pogodbe.

1. **člen**

Ta pogodba je sklenjena pod razveznim pogojem, ki se uresniči v primeru izpolnitve ene od naslednjih okoliščin:

- če bo naročnik seznanjen, da je sodišče s pravnomočno odločitvijo ugotovilo kršitev obveznosti delovne, okoljske ali socialne zakonodaje s strani dobavitelja ali podizvajalca ali

- če bo naročnik seznanjen, da je pristojni državni organ pri dobavitelju ali podizvajalcu v času izvajanja pogodbe ugotovil najmanj dve kršitvi v zvezi s:

* plačilom za delo,
* delovnim časom,
* počitki,
* opravljanjem dela na podlagi pogodb civilnega prava kljub obstoju elementov delovnega razmerja ali v zvezi z zaposlovanjem na črno

in za kateri mu je bila s pravnomočno odločitvijo ali več pravnomočnimi odločitvami izrečena globa za prekršek,

in pod pogojem, da je od seznanitve s kršitvijo in do izteka veljavnosti pogodbe še najmanj šest mesecev oziroma če dobavitelj nastopa s podizvajalcem pa tudi, če zaradi ugotovljene kršitve pri podizvajalcu dobavitelj ne nadomesti ali zamenja tega podizvajalca, na način določen v skladu s 94. členom ZJN-3 in določili te pogodbe v roku 30 dni od seznanitve s kršitvijo.

V primeru izpolnitve okoliščine in pogojev iz prejšnjega odstavka se šteje, da je pogodba (okvirni sporazum) razvezana z dnem sklenitve nove pogodbe o izvedbi javnega naročila za predmetno naročilo. O datumu sklenitve nove pogodbe bo naročnik obvestil dobavitelja.

Če naročnik v roku 30 dni od seznanitve s kršitvijo ne začne novega postopka javnega naročila, se šteje, da je pogodba razvezana trideseti dan od seznanitve s kršitvijo.

**13. ZAVAROVANJE**

1. **člen**

Dobavitelj se zavezuje ob podpisu te pogodbe naročniku izročiti menično izjavo z menico za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti v višini 5% letne pogodbene vrednosti iz 7. člena te pogodbe z vključenim DDV, v kolikor pogodbena vrednost presega vrednost 5.000,00 EUR brez DDV. Veljavnost menične izjave in menice mora biti še najmanj 1 teden po poteku veljavnosti pogodbe

V primeru vnovčitve menice za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti, bo moral dobavitelj pogodbe vnovčeno menico ustrezno nadomestiti z novo.

Naročnik bo zavarovanje za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti lahko unovčil, če naročeno blago pri posamezni dobavi:

* ne bo odgovarjalo dogovorjenim standardom in kvaliteti;
* ne bo prejel v roku in v količinah, opredeljenih v naročilnici.

**14. SKRBNIKA POGODBE**

1. **člen**

Skrbnik pogodba na strani naročnika je \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Skrbnik pogodbe na strani dobavitelja je \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**15. PRENEHANJE VELJAVNOSTI POGODBE**

1. **člen**

Naročnik bo vse pripombe v zvezi z izvrševanjem te pogodbe sporočal dobavitelju v pisni obliki. Če dobavitelj ne upošteva upravičenih pripomb naročnika, lahko naročnik od pogodbe odstopi.

Naročnik lahko predčasno odpove to pogodbo :

* če nastopijo pri dobavitelju okoliščine, ki pomenijo znižanje cen in dobavitelj o tem ne obvesti naročnika in mu ne omogoči ugodnejšega nakupa;
* če dobavitelj neutemeljeno zavrne naročilo;
* če dobavitelj zamuja z izvedbo naročila;
* zaradi ponavljajočih napak na blagu (dobavljeno blago ne ustreza dogovorjeni vrsti in kakovosti – nekvalitetno blago);
* zaradi spremembe v kvaliteti dostavljenega blaga;
* zaradi neupravičenih podražitev;
* kadar dobavitelj ne upošteva reklamacij glede kakovosti, vrste in količine dobav;
* če dobavitelj grobo krši ostala določila te pogodbe
* če je izvedeno novo predmetno javno naročilo, naročnik o dnevu pravnomočnosti pisno obvesti dobavitelja;
* če zaradi sprememb v poslovanju ne bi več potreboval dobave blaga ali zaradi drugih poslovnih razlogov;
* če naročnik naknadno, tekom rabe, ugotovi, da blago kljub izpolnjevanju vseh pogojev iz razpisne dokumentacije ni primerno za uporabo.

Odpoved v primerih iz prejšnjih dveh odstavkov tega člena stopi v veljavo z dnem, ko dobavitelj prejme pisno obvestilo.

Naročnik si pridržuje pravico, da v primeru prekinitve te pogodbe iz prvih 8. alinej drugega odstavka tega člena unovči finančno zavarovanje za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti.

1. **člen**

Ne glede na določbo 22. člena te pogodbe lahko katerakoli od strank pogodbe brez razloga odstopi od pogodbe, vendar mora o tem pisno obvestiti nasprotno stranko najmanj en (1) mesec pred nameravanim odstopom. Odpovedni rok prične teči z dnem, ko nasprotna stranka prejme odpoved.

1. **člen**

Kakršnekoli spremembe te pogodbe so možne le v enaki, t.j. pisni obliki, in le izjemoma, vedno pa ob soglasju obeh pogodbenih strank, pri čemer le te ne morejo biti v nasprotju z določili ZJN-3 in Obligacijskim zakonikom (Uradni list RS št. 97/07, uradno prečiščeno besedilo, 64/2016 – odl.US, v nadaljnjem besedilu: Obligacijski zakonik).

Če katerakoli od določb pogodbe je ali postane neveljavna, to ne vpliva na ostale določbe te pogodbe. Neveljavna določba se nadomesti z veljavno, ki mora čim bolj ustrezati namenu, ki ga je želela doseči neveljavna določila.

Za posamezna vprašanja, ki niso urejena s to pogodbo se uporabljajo določila Obligacijskega zakonika.

1. **člen**

Pogodbeni stranki sta sporazumni, da vsi podatki, do katerih bi prišli z izvedbo te pogodbe, predstavljajo poslovno skrivnost in se zavezujeta, da bosta vse podatke skrbno varovali, in jih uporabljali izključno v zvezi z izvedbo te pogodbe.

**16. POGODBENA KAZEN**

1. **člen**

V primeru da dobavitelj po svoji krivdi zakasni z izpolnitvijo pogodbenih obvez, lahko naročnik izvajalcu za vsak dan zamude zaračuna pogodbeno kazen v višini 0,2 % skupne pogodbene vrednosti. Skupna pogodbena kazen je lahko največ 10% skupne pogodbene vrednosti.

Ne glede na prejšnji odstavek tega člena dobavitelj odgovarja naročniku za vso škodo, ki bi jo povzročil naročniku , kot tudi za stroške ki bi jih naročnik utrpel zaradi pomanjkljivo ali nepravilno opravljenih pogodbenih obveznosti.

Če bo škoda, ki jo bo zaradi zamude utrpel naročnik večja od pogodbene kazni, ima naročnik pravico zahtevati razliko do polne odškodnine in unovčiti garancijo za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti.

**17. KONČNE DOLOČBE**

1. **člen**

Stranki pogodbe se obvezujeta, da bosta naredili vse, kar je potrebno za izvršitev te pogodbe in da bosta ravnala kot dobra gospodarja, dobavitelj pa tudi s skrbnostjo dobrega strokovnjaka.

1. **člen**

Pogodbeni stranki se obvezujeta, da bosta vse morebitne spore iz te pogodbe reševali sporazumno s pogajanji, če ta ne bodo uspešna pa z mediacijo.

Morebitne spore iz te pogodbe, ki jih pogodbeni stranki ne bi mogli rešiti sporazumno oz. z mediacijo, rešuje stvarno pristojno sodišče po sedežu naročnika.

1. **člen**

Pogodba se lahko spremeni ali dopolni s pisnim aneksom, ki ga sprejmeta in podpišeta obe pogodbeni stranki. Če katerakoli od določb pogodbe je ali postane neveljavna, to ne vpliva na ostale določbe pogodbe. Neveljavna določba se nadomesti z veljavno, ki mora čim bolj ustrezati namenu, ki ga je želela doseči neveljavna določba.

1. **člen**

Pogodba je sestavljena in podpisana v dveh enakih izvodih, od katerih prejme vsaka od pogodbenih strank po en izvod.

Številka: Številka:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Jesenice, dne \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, dne\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

NAROČNIK DOBAVITELJ:

**SPLOŠNA BOLNIŠNICA JESENICE**

Direktor:

Mark Toplak, MBA

**Priloga 1**

**NAVODILA ZA DELO S PROGRAMOM GO-SOFT**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Obvestila |  | | | |
| Osrednji del strani je namenjen prikazu zadnjih 10 obvestil in sicer so to splošna sporočila namenjena uporabnikom modula 'Javni razpisi' ter obvestila, da je dostop do določenega javnega razpisa omogočen.  Področja: Javni razpisi pripadajo določenemu področju. Z izborom področja dobimo seznam tistih javnih razpisov, ki se nanašajo na izbrano področje.  Ostali uporabniki: Prikaz uporabnikov s strani podjetja, ki imajo omogočen dostop do aplikacije. Če želite, da kateri od navedenih uporabnikov nima več pravice do dostopa, je potrebno o tem nemudoma obvestiti kontaktno osebo na strani izvajalca javnega razpisa.   POGOSTA VPRAŠANJA: - Zakaj ne vidim mojega javnega razpisa? - Kje lahko natisnem razpis? - Kako vem, da so podatki vpisani? - Kaj moram obvezno preveriti pred zaključkom javnega razpisa? | | | | |
| Seznam javnih razpisov | | | |  | |
| Na osrednji strani so prikazani javni razpisi izbranega področja.  ISKANJE JAVNIH RAZPISOV: V navigatorju se nahajajo polja za iskanje željenega javnega razpisa tako za pregled že vnesenih podatkov na preteklih javnih razpisih, kot tudi za iskanje razpisanega (objavljenega) javnega razpisa, za katerega želimo vnesti podatke.  Kriteriji, po katerem lahko iščemo javne razpise so: - Šifra javnega razpisa,  - Naziv: za nadomeščanje enega ali več neznanih podatkov uporabljamo znak % - Področje: izberemo med danimi področji - trenutni datum in ura, na katerega je omogočen vnos podatkov - Status javnega razpisa: izbiramo med danimi statusi in sicer so pomembni naslednji statusi:     Objavljen: za objavljene javne razpise lahko vnašamo podatke (če je trenutni datum in ura manjši od datuma in ure, do katerega lahko vnašamo podatke!)      Za pregled pretekih javnih razpisov pa lahko izberemo ostale statuse: V obdelavi, Aktiven oz. Končan  GUMBI: Išči: s pritiskom na gumb Išči dobimo na osrednji strani tiste javne razpise, ki ustrezajo iskalnim pogojem/kriterijem.  \*Iskalnih pogojev/kriterijev ni nujno potrebno vnašati, uporabljajo se samo za lažje iskanje javnih razpisov.   IZBOR ŽELJENEGA JAVNEGA RAZPISA: S klikom na šifro javnega razpisa na osrednji strani določimo aktivni javni razpis, za katerega bomo vnašali/pregledovali podatke. | | | | | |
| Seznam artiklov | |  | |
| SEZNAM ARTIKLOV IZBRANEGA JAVNEGA RAZPISA: Ob izboru javnega razpisa je potrebno v navigatorju izbrati željeno skupino aktivnega javnega razpisa, za katerega želimo vnašati/pregledovati podatke. S klikom na šifro skupine dobimo na osrednji strani seznam nadomestnih artiklov in artiklov, ki pripadajo izbrani skupini. V primeru razpisa zdravil, se artikli takoj pokažejo, ker je razpis za zdravila pripravljen tako, da se izbira posamezno učinkovino in ne skupino artiklov.  ISKANJE ARTIKLOV ZNOTRAJ IZBRANE SKUPINE: V navigatorju se nahajajo polja za iskanje artiklov za izbrano skupino.  Kriteriji, po katerem lahko iščemo artikle so: - Artikel: delovna šifra artikla (lahko vnesemo samo del šifre) - Naziv artikla (ime artikla): za nadomeščanje enega ali več neznanih podatkov uporabljamo znak % - Tip artikla: izbiramo lahko med naslednji tipi:  Vse: vsi artikli Artikel: vneseni točno razpisani artikli po kataloški številki in proizvajalcu Artikel in nadomestek: vneseni tako razpisani artikli kot nadomestni artikli Nadomestek: vneseni nadomestni artikli (in ne točno določen razpisan artikel po kataloški številki in proizvajalcu) Ne ponujam: artikli, za katere niste vnesli še podatkov o cenah oz. podatki o ponujenem artiklu  GUMBI: Išči: s pritiskom na gumb Išči dobimo na osrednji strani tiste artikle, ki ustrezajo iskalnim pogojem/kriterijem.  Artikle lahko po kriterijih iščemo šele potem, ko smo že izbrali skupino artiklov (razen pri razpisu zdravila).  \*Iskalnih pogojev/kriterijev ni nujno potrebno vnašati, uporabljajo se samo za lažje iskanje artiklov.   PRIKAZ SKUPIN (samo v primeru razpisa po skupinah): Ob skupinah je prikaz signala (barva) ali smo za določeno skupino vpisali vse potrebne podatke:  Tipi signalov:  Siva barva: ni vnešenega nobenega podatka Rdeča barva: podatki, ki smo jih vnesli, so nepopolni (nismo vnesli vseh artiklov oz. njihovih nadomestkov znotraj posamezne skupine) Zelena barva: vsi podatki so pravilno vneseni - podali smo podatke za vse razpisane artikle oz. njihove nadomestke.  IZBOR SKUPINE ARTIKLOV (samo v primeru razpisa po skupinah): Ob izboru skupine se v osrednjem oknu prikažejo artikli, ki pripadajo izbrani skupini. Artikli so razvrščeni po grupah in sicer na naslednji način:  Splošni razpisani artikel, ki vsebuje tudi podatke o strokovnih zahtevah. Razpisani artikel, ki vsebuje referenčno številko ter proizvajalca.  Znotraj določene grupe artiklov, ki jo določa splošni razpisani artikel in najmanj en točno določen artikel (v določeni grupi je lahko tudi več točno razpisanih artiklov, ki so med seboj popolnoma zamenljivi), je potrebno vnesti samo enega izmed teh artiklov in sicer na naslednji način:  VNOS PODATKOV O PONUJENEM ARTIKLU OZ. O NJEGOVEM NADOMESTKU:  Če ponujamo točno razpisan ARTIKEL (to je artikel na rumenkasti podlagi - definirata ga referenčna številka in proizvajalec), kliknemo na šifro artikla in vnesemo ceno. Če NE ponujamo točno razpisanega artikla, ampak njegov NADOMESTEK (to je artikel na modrikasti podlagi (definirajo ga strokovne zahteve)), kliknemo na šifro artikla in vnesemo ceno ter vse zahtevane dodatne podatke, s katerimi opišemo/definiramo nadomestni artikel!   \* Blagovna znamka artikla je navedena izključno z namenom, da se določi zahtevana raven kakovosti.  Ponudnik lahko ponudi artikel pod navedeno blagovno znamko (naveden artikel) ali ustrezno paralelo (navidezni artikel), ki izpolnjuje strokovno tehnične zahteve navedene v razpisni dokumentaciji.  Program omogoča vnos samo enega artikla znotraj grupe: ali ponujamo točno definiran artikel ali pa njegov nadomestek!  IZBOR POSAMEZNEGA ARTIKLA  Artikli so razvrščeni po grupah (medsebojno zamenljivi) in sicer na naslednji način:  Splošni razpisani artikel, ki vsebuje tudi podatke o strokovnih zahtevah. Razpisani artikel, ki vsebuje referenčno številko ter proizvajalca.  Znotraj določene grupe artiklov, ki jo določa splošni razpisani artikel in najmanj en točno določen artikel (v določeni grupi je lahko tudi več točno razpisanih artiklov, ki so med seboj popolnoma zamenljivi), lahko vnašamo več artiklov (več nadrejenih ali več podrejenih in kombinacije le-teh).  VNOS PODATKOV O PONUJENEM ARTIKLU OZ. NJEGOVEM NADOMESTKU (učinkovini):  Če ponujamo točno razpisan ARTIKEL (to je artikel na rumenkasti podlagi - definirata ga referenčna številka in proizvajalec), kliknemo na šifro artikla in vnesemo ceno. Če NE ponujamo točno razpisanega artikla, ampak njegov NADOMESTEK (to je artikel na modrikasti podlagi (definirajo ga strokovne zahteve)), kliknemo na šifro artikla in vnesemo ceno ter vse zahtevane dodatne podatke, s katerimi opišemo/definiramo nadomestni artikel!   \* Blagovna znamka artikla je navedena izključno z namenom, da se določi zahtevana raven kakovosti.  Ponudnik lahko ponudi artikel pod navedeno blagovno znamko (navedeni artikel) ali ustrezno paralelo (navidezni artikel), ki izpolnjuje strokovno tehnične zahteve navedene v razpisni dokumentaciji.  Program omogoča vnos samo enega artikla znotraj grupe: ali ponujamo točno definiran artikel ali pa njegov nadomestek. Pri razpisu za zdravila, pa program omogoča vnos več cen za več artiklov ene učinkovine. Če bi radi vnesli 2 ali več nadrejenih artiklov, se po prvem vnosu nadrejenega na modrem polju pokaže znak +, ki ga kliknemo in lahko vnesemo drugi nadrejeni artikel...  Ob uspešnem vnosu podatkov znotraj določene grupe nas program obvesti z: **Vnešeno**  Če podatke še nismo vnesli oz. smo jih nepravilno vnesli, se prikazuje nad grupo besedilo: **Ni vnešeno**          OSTALI PODATKI NA OSREDNJEM OKNU:  Artikel  Naziv  Letna poraba  EM  Tip artikla  Cena  Spremenjeno  Vnos  Letna poraba: letna razpisana količina EM: razpisana enota mere, za katero je potrebno vnesti ceno (cena velja za razpisano EM!)  Zelo bodite pozorni pri enoti mere, ker je letna količina artikla odvisna od artikla, ki ga ponujate. Nadrejeni artikel ima najmanjšo možno EM (zato je LPO večji in vaša cena bo manjša), podrejeni artikli (rumena barva) pa imajo običajno drugačno EM (npr. škatla) in zato posledično manjšo letno porabo in vaša cena mora biti na to EM. !!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!  Tip artikla:  Artikel: ponujamo točno razpisani artikel                   Nadomestni artikel: ponujamo alternativni artikel                    Cena: vnesena cena za razpisano EM                   Spremenjeno: Oseba, datum in ura vnesenega podatka                   Vnos: grafični prikaz ali je podatek pravilno vnesen   GUMBI: Izpis Briši podatke Izvoz v CSV Uvoz iz CSV [Ponastavi sortiranje](http://www.goinfo.si/webgosoft/index.php?page=wpJrIdentSeznam&sortcol=grpsort&sortdir=ASC)   OSTALE MOŽNOSTI: Sortiranje podatkov: | | | |