

DOKUMENTACIJA V ZVEZI Z ODDAJO JAVNEGA NAROČILA

PREDMET JAVNEGA NAROČILA: BLAGO

MEDICINSKI POTROŠNI MATERIAL ZA KARDIOLOGIJO

Vsebina:

- A) Povabilo k predložitvi ponudbe
- B) Navodila ponudnikom za izdelavo ponudbe
- C) Navodila za delo s programom »Javna naročila UKC«
 - 1) Obrazec ponudbe (OBR-1)
 - 2) Vzorec okvirnega sporazuma (OBR-2)
 - 3) Vzorec kupoprodajne pogodbe (OBR-3)
 - 4) Vzorec sporazuma (OBR-4)
 - 5) Specifikacija zahtev naročnika
 - 6) Priloga k specifikaciji zahtev naročnika
 - 7) Specifikacija ponudbe s cenami

Priloge:

- ESPD obrazec
- Črtne kode artiklov
- Obrazec za vpis črtnih kod

Številka povabila: 460-13(809013)/2024-3
Datum: 06.02.2024

A) POVABILO K PREDLOŽITVI PONUDBE

Vabimo vas, da predložite ponudbo za javno naročilo za nabavo blaga:

MEDICINSKI POTROŠNI MATERIAL ZA KARDIOLOGIJO

Ponudbo je treba izdelati v skladu z navodili te dokumentacije v zvezi z oddajo javnega naročila.

Javno naročilo:

MEDICINSKI POTROŠNI MATERIAL ZA KARDIOLOGIJO

**B) NAVODILA PONUDNIKOM
ZA IZDELAVO PONUDBE**

Februar, 2024

I SPLOŠNO

1.1 Osnovni podatki o naročilu

Predmet naročila:	<p>MEDICINSKI POTROŠNI MATERIAL ZA KARDIOLOGIJO</p> <p>Predmet javnega naročila je podrobneje opredeljen v Specifikaciji zahtev naročnika, v prilogi k Specifikaciji zahtev naročnika in v točki 2.11 teh navodil.</p> <p>Pri skupinah 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 in 12 lahko ponudnik odda ponudbo za posamezno vrsto blaga.</p> <p>Ponudnik mora pri skupinah 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27 in 28 ponuditi 100% razpisanih vrst in količin blaga iz skupine oz. skupin.</p>
Vrsta postopka:	Naročnik bo to javno naročilo oddal po odprtem postopku v skladu s 40. členom Zakona o javnem naročanju (Uradni list RS, št. 91/15, 14/18, 121/21, 10/22, 74/22-odl. US, 100/22 - ZNUZSZS, 28/23 in 88/23 – ZOPNN-F; v nadaljevanju ZJN-3), z namenom sklenitve okvirnega sporazuma v skladu z 48. členom ZJN-3.
Trajanje naročila:	Od 09.04.2024 do 08.04.2026
Rok za oddajo ponudb:	Ponudniki morajo ponudbe predložiti v informacijski sistem e-JN na spletnem naslovu https://ejn.gov.si do 08.03.2024 do 12.00 (Glej točko 2.4 teh navodil).
Javno odpiranje ponudb:	Odpiranje ponudb bo potekalo avtomatično v informacijskem sistemu e-JN dne 08.03.2024 in se bo začelo ob 15.00 na spletnem naslovu https://ejn.gov.si (Glej točko 2.5 teh navodil).

V primeru, da bo naročnik prejel ponudbe, ki bodo višje od zagotovljenih sredstev, si pridržuje pravico, da:

- javnega naročila ne odda v celoti,
- javnega naročila ne odda v delu (posamezna vrsta blaga, posamezna skupina blaga) kjer ponudba presega zagotovljena sredstva,
- količine blaga, pri katerem ponudbena cena presega zagotovljena sredstva, zmanjša.

Naročnik bo odpiral konkurenco med sklenitelji okvirnega sporazuma predvidoma v obdobjih, kot je opredeljeno v točki 4.2 teh navodil. Naročilo za posamezno obdobje bo oddano, na podlagi meril iz točk 2.13.1 in 2.13.2 teh navodil, tistemu ponudniku (enemu ponudniku), ki bo za posamezno vrsto blaga oz. posamezno skupino blaga med sklenitelji okvirnega sporazuma najugodnejši.

Naročnik bo z najugodnejšim ponudnikom v posameznem obdobju sklenil kupoprodajno pogodbo.

V primeru, da bo naročnik za posamezno vrsto blaga oz. skupino blaga prejel samo eno dopustno ponudbo, bo naročnik s tem ponudnikom sklenil samo okvirni sporazum, brez kupoprodajne pogodbe, za obdobje od 09.04.2024 do 08.04.2026. Naročnik v tem primeru ne bo odpiral konkurence.

Naročnik si pridržuje pravico dopolnjevati seznam razpisanih vrst blaga in/oz. skupin blaga v času trajanja okvirnega sporazuma, v kolikor nastane potreba po novem blagu, in ki ni bil zajet v specifikaciji zahtev naročnika in v specifikaciji ponudbe s cenami.

Naročnik bo v tem primeru pozval vse sklenitelje okvirnega sporazuma k predložitvi ponudb za te nove vrste blaga in/oz. za te nove skupine blaga, kadarkoli v času trajanja okvirnega sporazuma.

Naročnik bo za te nove vrste blaga in/oz. za te nove skupine blaga ugotavljal ustreznost ponujenih vrst blaga pod pogoji in način opredeljenih v predmetni dokumentaciji v zvezi z oddajo javnega naročila.

Naročnik bo za te nove vrste blaga in/oz. za te nove skupine blaga s ponudnikom, katerega ponudba bo ocenjena kot dopustna, sklenil aneks k okvirnemu sporazumu. Z najugodnejšim ponudnikom, izbranim na podlagi meril iz točk 2.13.1 in 2.13.2, pa aneks h kupoprodajni pogodbi oz. kupoprodajno pogodbo, v kolikor le-te še nima.

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.

Tuji ponudniki morajo predložiti dokazila, kot so navedena v točki 2.10 teh navodil.

1.2.2 Skupna ponudba

Skupine gospodarskih subjektov lahko predložijo skupno ponudbo.

V primeru skupne ponudbe naj pravne osebe v obrazcu »ESPD« navedejo vse, ki bodo sodelovali v tej skupni ponudbi. Ponudniki, ki nastopajo v skupni ponudbi, lahko navedejo tudi eno izmed pravnih oseb, s katero bo naročnik komuniciral do sprejema odločitve o naročilu, v nasprotnem primeru bo naročnik vse dokumente naslavljal na vse ponudnike, ki bodo sodelovali v skupni ponudbi.

V primeru, da skupina ponudnikov predloži skupno ponudbo bo naročnik za vsakega ponudnika iz skupine ponudnikov posamično ugotavljal sposobnost iz točke 2.10 teh navodil, in sicer:

- ne smejo biti podani razlogi za izključitev,
- sposobnost za opravljanje poklicne dejavnosti.

V primeru skupne ponudbe je potrebno za vsakega od sodelujočih gospodarskih subjektov predložiti ločen enotni evropski dokument v zvezi z oddajo javnega naročila (v nadaljevanju: ESPD).

V kolikor bodo pri kateremkoli izmed skupnih ponudnikov podani razlogi za izključitev iz točke 2.10.1 teh navodil, bo naročnik ravnal v skladu z določbo devetega, desetega in enajstega odstavka 75. člena ZJN-3.

Obrazca »Specifikacija zahtev naročnika« in »Specifikacija ponudbe s cenami« podajo vsi ponudniki, ki nastopajo v skupni ponudbi, skupaj (en obrazec, podpisan s strani vsaj enega izmed ponudnikov, ki nastopajo v skupni ponudbi).

Finančna zavarovanja lahko predloži samo eden izmed partnerjev, ki nastopajo v skupni ponudbi, morajo pa biti izpolnjene vse zahteve (višina, veljavnost, itd.), ki so določene v teh navodilih.

V primeru, da bo takšna skupina ponudnikov izbrana za izvedbo predmetnega naročila, bo naročnik od izbrane skupine lahko zahteval predložitev ustreznega akta o skupni izvedbi naročila (npr. pogodba o sodelovanju) v katerem bodo natančno opredeljene naloge in odgovornosti posameznih ponudnikov za izvedbo javnega naročila. Ne glede na to, pa ponudniki odgovarjajo naročniku solidarno.

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 naročil¹. Pojasnila bodo posredovana 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 22.02.2024 do 12.00 ure**. Naročnik bo dodatno pojasnilo posredoval najpozneje šest dni pred iztekom roka za oddajo ponudb, pod pogojem, da je bila zahteva 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 svoji spletni strani (<http://www.ukc-mb.si>) in 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.

II PONUDBA

2.1 Jezik

Ponudnik mora izdelati ponudbo v slovenskem jeziku, razen katalogov, prospektnega materiala, tehnične dokumentacije itd., ki so lahko predloženi v angleškem jeziku.

¹ <http://www.enarocanje.si>

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 Predložitev ponudbe

Ponudnik mora v ponudbi predložiti:

1. izpolnjen obrazec ponudbe (OBR-1);
2. izpolnjen vzorec okvirnega sporazuma (OBR-2);
3. izpolnjen vzorec kupoprodajne pogodbe (OBR-3);
4. izpolnjen vzorec sporazuma (OBR-4), predložijo ponudniki, ki oddajajo ponudbo za vrste blaga iz navedenih skupin:
 - Skupina 1: identi 900758, 900985, 900992 in 900993;
 - Skupina 4: identi 920086, 900962 in 900966;
 - Skupina 8: identa 920049 in 920072;
 - Skupina 10: identi 920045, 920090, 920093, 920108, 900716, 900717, 900718, 900901, 900902, 900909, 900912 in 900935;
 - Skupina 12: identa 900995 in 900996 (celotna skupina);
 - Skupina 13: identa 900940 in 900941 (celotna skupina);
 - Skupina 14: identa 900937 in 900945 (celotna skupina);
 - Skupina 18: identi 900702, 900704 in 900954;
 - Skupina 22: identa 900703 in 900782 (celotna skupina);
 - Skupina 24: identa 900961 in 900997 (celotna skupina);
 - Skupina 27: identi 913008, 913009, 913010, 913011, 913012 in 913013 (celotna skupina);
 - Skupina 28: identi 913014, 913015 in 913016 (celotna skupina);
5. izpolnjen obrazec Specifikacija zahtev naročnika (**izpolnjen za vse vrste blaga oz. skupine blaga za katere oddaja ponudbo; izpis + podatki.dat**)*;
6. izpolnjen obrazec Specifikacija ponudbe s cenami (**izpolnjen za vse vrste blaga oz. skupine blaga za katere oddaja ponudbo; izpis + podatki.dat**)*;
7. izpolnjen obrazec ESPD za vse gospodarske subjekte v ponudbi;
8. specifikacijo ponujene opreme, dane v brezplačno uporabo na lastnem obrazcu ponudnika (naveden mora biti tip ponujenega aparata, proizvajalec in količina); velja za ponudnika, kateri oddaja ponudbo za ident 920097 skupine 8;
9. specifikacijo ponujene opreme dane v brezplačno uporabo na lastnem obrazcu ponudnika (naveden mora biti tip ponujenega aparata, proizvajalec in količina); velja za ponudnika, kateri oddaja ponudbo za skupino 14;
10. specifikacijo ponujene opreme dane v brezplačno uporabo na lastnem obrazcu ponudnika (naveden mora biti tip ponujenega aparata, proizvajalec in količina); velja za ponudnika, kateri oddaja ponudbo za ident 900703 skupine 22;
11. specifikacijo ponujene opreme dane v brezplačno uporabo na lastnem obrazcu ponudnika (naveden mora biti tip ponujenega aparata/generatorja, proizvajalec in količina); velja za ponudnika, kateri oddaja ponudbo za skupino 27;
12. specifikacijo ponujene opreme dane v brezplačno uporabo na lastnem obrazcu ponudnika (naveden mora biti tip ponujenega aparata/generatorja, proizvajalec in količina); velja za ponudnika, kateri oddaja ponudbo za skupino 28;
13. klinične študije, klinične raziskave ali register ter poročila in rezultate zahtevane v Prilogi k specifikaciji zahtev naročnika;

14. ES izjavo o skladnosti za ponujeno opremo, dano v brezplačno uporabo;
15. lastno izjavo, da so ponujene vrste blaga, kadar gre za medicinske pripomočke ali za in-vitro medicinske pripomočke, označene v skladu z veljavno zakonodajo EU; Izbrani ponudnik, bo pozvan, da naročniku posreduje črtne kode v zahtevani obliki najkasneje do podpisa okvirnega sporazuma in/oz. kupoprodajne pogodbe in/oz. sporazuma.

Naročnik prilaga obrazec vpisa črtnih kod, katerega ni potrebno predložiti v ponudbo.

***Opomba k točki 5 in 6:** Ponudnik izpolni obrazec Specifikacije zahtev naročnika in obrazec Specifikacije ponudbe s cenami z računalniškim programom »Javna naročila«. Ponudnik naredi izpis, ki ga podpiše in skenira v PDF datoteko. Zraven izpisa morajo ponudniki pripraviti tudi podatkovne datoteke za potrebe Centra za informatiko naročnika (glej navodila za delo s programom »Javna naročila«). **Datoteke (Opisi.tps, Podatki.dat in Ponudnik.dat), ki bi jih drugače program »Javna naročila« kreiral na prenosnem mediju (CD, USB ključek), je potrebno priložiti v ponudbi oz. naloži v informacijskem sistemu e-JN v razdelek »Druge priloge«!**

V kolikor imajo ponudniki težave s programom »Javna naročila« oz. pri pripravi podatkovnih datotek, se lahko obrnejo na: Center za informatiko – Janez Kremlj, tel.: 02/321-27-30.

Obrazci iz točk 1, 2, 3, 4, 5, 6 in 7 so sestavni del te dokumentacije v zvezi z oddajo javnega naročila. Vse obrazce je potrebno izpolniti, podpisati in žigosati (z enotnim pečatom). Dokumente izpolni in podpiše zakoniti zastopnik ali od njega pooblaščen oseba. V kolikor obrazci niso podpisani, se šteje, da je oddan pravno zavezujoč dokument, ki ima enako veljavnost kot podpisan.

Podpisane in žigosane dokumente je potrebno skenirati v PDF datoteko, razen ESPD obrazca (je pa zaželeno).

Ponudnik celotno ponudbo v elektronski obliki naloži v informacijskem sistemu e-JN v razdelek »Druge priloge«.

Ponudnik mora v informacijskem sistemu e-JN v razdelek »Predračun« naložiti izpolnjen obrazec »Specifikacija ponudbe s cenami (izpolnjen za vse vrste blaga oz. skupine blaga za katere oddaja ponudbo)« v PDF datoteki, ki bo dostopen na javnem odpiranju ponodb.

Ponudnik lahko odda ponudbo za posamezno vrsto blaga oz. skupino blaga.

V specifikaciji zahtev naročnika mora ponudnik obvezno vpisati pri vsaki vrsti blaga naslednje podatke:

- pakiranje*,
- originalnega proizvajalca,
- naziv ponujenega artikla,
- original kataloško številko.

***Opomba:**

V stolpec Pakiranje mora ponudnik navesti dejansko količino blaga v ponudnikovem osnovnem pakiranju (kom, kos).

Ker naročnik na enem identu razpisuje različne oblike in dimenzije istovrstnega blaga, mora ponudnik obvezno priložiti specifikacijo s kataloškiimi številkami za vse ponujene dimenzije in oblike. Postopek vpisa je opisan v dodatnih navodilih za delo s programom.

V specifikacijo ponudbe s cenami je treba vpisati:

- ceno brez DDV,
- davčno stopnjo (%).

V primeru, da ponudnik ponuja drugačno pakiranje od razpisanega, mora ponujeno ceno preračunati na razpisano pakiranje.

V primeru odstopanja Specifikacije zahtev naročnika v pdf datoteki od datotek (Podatki.dat, Ponudnik.dat in Opisi.tps), bo naročnik upošteval Specifikacijo zahtev naročnika v pdf datoteki.

V primeru odstopanja Specifikacije ponudbe s cenami v pdf datoteki, naložene v razdelek »Predračun«, od datotek (Podatki.dat, Ponudnik.dat in Opisi.tps), bo naročnik upošteval Specifikacijo ponudbe s cenami v pdf datoteki, naloženo v razdelek »Predračun«.

V kolikor bo ponudnik pri izvedbi naročila nastopal s skupno ponudbo, mora za vsakega partnerja v skupni ponudbi predložiti še naslednja dokumenta:

- izpolnjen obrazec ponudbe (OBR-1),
- ESPD za vse gospodarske subjekte v ponudbi.

V kolikor ponudniki sami predložijo v ponudbi potrdila iz kazenske evidence le-ta ne smejo biti starejša od 4 mesecev, šteto od dneva roka za oddajo ponudb, za vse gospodarske subjekte v ponudbi.

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.

ESPD obrazec

Obrazec ESPD predstavlja uradno izjavo gospodarskega subjekta, da zanj ne obstajajo razlogi za izključitev in da izpolnjuje pogoje za sodelovanje, hkrati pa zagotavlja ustrezne informacije, ki jih zahteva naročnik. Obrazec ESPD vključuje tudi uradno izjavo o tem, da bo gospodarski subjekt na zahtevo in brez odlašanja sposoben predložiti dokazila, ki dokazujejo neobstoj razlogov za izključitev oziroma izpolnjevanje pogojev za sodelovanje.

S predložitvijo obrazca ESPD ponudnik tudi potrdi, da izpolnjuje vse druge zahteve naročila.

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

Gospodarski subjekt naročnikov obrazec ESPD (datoteka XML) uvozi na spletni povezavi: <https://ejn.gov.si/espd> in v njega neposredno vnese zahtevane podatke.

Izpolnjen in podpisan ESPD mora biti v ponudbi priložen za vse gospodarske subjekte, ki v kakršni koli vlogi sodelujejo v ponudbi (ponudnik, sodelujoči ponudniki v primeru skupne ponudbe, gospodarski subjekti, na katerih kapacitete se sklicuje ponudnik in podizvajalci).

Ponudnik, ki v sistemu e-JN oddaja ponudbo, naloži svoj ESPD v razdelek »Dokumenti«, del »ESPD – ponudnik«, ESPD ostalih sodelujočih pa naloži v razdelek »Sodelujoči«, del »ESPD – ostali sodelujoči«. Ponudnik, ki v sistemu e-JN oddaja ponudbo, naloži elektronsko podpisan ESPD v xml. obliki ali nepodpisan ESPD v xml. obliki, pri čemer se v slednjem primeru v skladu Splošnimi pogoji uporabe sistema e-JN šteje, da je oddan pravno zavezujoč dokument, ki ima enako veljavnost kot podpisan.

Za ostale sodelujoče ponudnik v razdelek »Sodelujoči«, del »ESPD – ostali sodelujoči« priloži lastnoročno podpisane ESPD v pdf. obliki, ali v elektronski obliki podpisan xml.

2.4 Način in rok predložitve ponudbe

Ponudniki morajo ponudbe predložiti v informacijski sistem e-JN na spletnem naslovu <https://ejn.gov.si>, v skladu z Navodili za uporabo informacijskega sistema za uporabo funkcionalnosti elektronske oddaje ponudb e-JN: PONUDNIKI (v nadaljevanju: Navodila za uporabo e-JN), objavljenimi na spletnem naslovu: <https://ejn.gov.si/aktualno/vec-informacij-ponudniki.html>.

Ponudnik se mora pred oddajo ponudbe registrirati na spletnem naslovu <https://ejn.gov.si> 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 zakonika²). 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> **najkasneje do 08.03.2024 do 12.00**. 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.

2.5 Čas in kraj odpiranja ponudb

Odpiranje ponudb bo potekalo avtomatično v informacijskem sistemu e-JN **08.03.2024** in se bo začelo **ob 15.00** na spletnem naslovu <https://ejn.gov.si>.

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 zavihek »Predračun«. Ponudniki, ki so oddali ponudbe, imajo te podatke v informacijskem sistemu e-JN na razpolago v razdelku »Zapisnik o odpiranju ponudb«.

2.6 Popravljanje napak

Popravljenе napake morajo biti označene z inicialkami osebe ali oseb, ki podpisujejo ponudbo.

² [Obligacijski zakonik](#) (Uradni list RS, št. 97/07 – uradno prečiščeno besedilo, 64/16 – odl. US in 20/18 – OROZ631)

2.7 Dopustne spremembe in dopolnitve ponudbe

Če bodo ali se bodo zdele informacije ali dokumentacija, ki jih morajo predložiti gospodarski subjekti, nepopolne ali napačne, oziroma če bodo posamezni dokumenti manjkali, bo naročnik ravnal v skladu z določbo petega, šestega in sedmega odstavka 89. člena ZJN-3.

2.8 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.

2.9 Stroški priprave ponudbe

Ponudniki nosijo sami vse stroške povezane s pripravo in predložitvijo ponudbe, vključno s stroški prospektnega materiala, katalogov, če jih bo naročnik zahteval, in vzorcev, če jih želi naročnik preizkusiti.

V primeru, da bo naročnik od ponudnika zahteval predložitev dodatnega prospektnega materiala, katalogov ali vzorcev, je treba te predložiti najkasneje v roku 7 delovnih dni. V kolikor ponudnik zahtevanega prospektnega materiala, katalogov ali/in vzorcev ne dostavi oz. jih ne dostavi v zahtevanem roku, bo naročnik takega ponudnika izločil iz nadaljnjega postopka oddaje javnega naročila.

V kolikor bo naročnik od ponudnikov zahteval predložitev vzorcev, bo zahtevo posredoval ponudnikom na elektronski naslov naveden v obrazcu ponudbe (OBR-1).

2.10 Ugotavljanje sposobnosti

Ob predložitvi ponudbe bo naročnik namesto potrdil, ki jih izdajajo javni organi ali tretje osebe, v skladu z 79. členom ZJN-3 sprejel ESPD, ki predstavlja lastno izjavo, kot predhodni dokaz v zvezi s točkami 2.10.1 in 2.10.2.1 teh navodil.

Naročnik bo ugotavljal sposobnost gospodarskih subjektov kot sledi:

2.10.1 Razlogi za izključitev

Naročnik bo iz sodelovanja v postopku javnega naročanja izključil gospodarski subjekt:

1. če bo pri preverjanju v skladu s 77., 79. in 80. členom ZJN-3 ugotovil ali bo drugače seznanjen, 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 kazniva dejanja iz Kazenskega zakonika (Uradni list RS, št. 50/12 – uradno prečiščeno besedilo, 6/16 – popr., 54/15, 38/16, 27/17, 23/20, 91/20, 95/21, 186/21 in 105/22 – ZZNSPP, 16/23; v nadaljnjem besedilu: KZ-1) ali za primerljiva kazniva dejanja, ki so jih izrekla tuja sodišča.
 - terorizem (108. člen KZ-1),
 - financiranje terorizma (109. člen KZ-1),
 - ščuvanje in javno poveljevanje terorističnih dejanj (110. člen KZ-1),
 - novačenje in usposabljanje za terorizem (111. člen KZ-1),
 - spravljanje v suženjsko razmerje (112. člen KZ-1),
 - trgovina z ljudmi (113. člen KZ-1),

- sprejemanje podkupnine pri volitvah (157. člen KZ-1),
- kršitev temeljnih pravic delavcev (196. člen KZ-1),
- goljufija (211. člen KZ-1),
- protipravno omejevanje konkurence (225. člen KZ-1),
- povzročitev stečaja z goljufijo ali nevestnim poslovanjem (226. člen KZ-1),
- oškodovanje upnikov (227. člen KZ-1),
- poslovna goljufija (228. člen KZ-1),
- goljufija na škodo Evropske unije (229. člen KZ-1),
- preslepitev pri pridobitvi in uporabi posojila ali ugodnosti (230. člen KZ-1),
- preslepitev pri poslovanju z vrednostnimi papirji (231. člen KZ-1),
- preslepitev kupcev (232. člen KZ-1),
- neupravičena uporaba tuje oznake ali modela (233. člen KZ-1),
- neupravičena uporaba tujega izuma ali topografije (234. člen KZ-1),
- ponaređitev ali uničenje poslovnih listin (235. člen KZ-1),
- izdaja in neupravičena pridobitev poslovne skrivnosti (236. člen KZ-1),
- zloraba informacijskega sistema (237. člen KZ-1),
- zloraba notranje informacije (238. člen KZ-1),
- zloraba trga finančnih instrumentov (239. člen KZ-1),
- zloraba položaja ali zaupanja pri gospodarski dejavnosti (240. člen KZ-1),
- nedovoljeno sprejemanje daril (241. člen KZ-1),
- nedovoljeno dajanje daril (242. člen KZ-1),
- ponaređanje denarja (243. člen KZ-1),
- ponaređanje in uporaba ponaređenih vrednotnic ali vrednostnih papirjev (244. člen KZ-1),
- pranje denarja (245. člen KZ-1),
- zloraba negotovinskega plačilnega sredstva (246. člen KZ-1),
- uporaba ponaređenega negotovinskega plačilnega sredstva (247. člen KZ-1),
- izdelava, pridobitev in odtujitev pripomočkov za ponaređanje (248. člen KZ-1),
- davčna zatajitev (249. člen KZ-1),
- tihotapstvo (250. člen KZ-1),
- zloraba uradnega položaja ali uradnih pravic (257. člen KZ-1),
- oškodovanje javnih sredstev (257.a člen KZ-1),
- izdaja tajnih podatkov (260. člen KZ-1),
- jemanje podkupnine (261. člen KZ-1),
- dajanje podkupnine (262. člen KZ-1),
- sprejemanje koristi za nezakonito posredovanje (263. člen KZ-1),
- dajanje daril za nezakonito posredovanje (264. člen KZ-1),
- hudodelsko združevanje (294. člen KZ-1).

Dokazila:

- ESPD za vse gospodarske subjekte v ponudbi

Opomba:

Kot dokazilo o izpolnjevanju navedenega pogoja lahko gospodarski subjekt predloži potrdila iz kazenske evidence tudi sam, če odražajo zadnje stanje in če niso starejša od štirih mesecev, šteto od dneva roka za oddajo ponudb, in sicer za vse gospodarske subjekte v ponudbi ter za vse osebe, ki so člani upravnega, vodstvenega ali nadzornega organa gospodarskega subjekta ali ki imajo pooblastila za njegovo zastopanje ali odločanje ali nadzor v njem.

2. če bo pri preverjanju v skladu s 77., 79. in 80. členom ZJN-3 ugotovil, 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. Šteje se, da gospodarski subjekt ne izpolnjuje obveznosti iz prejšnjega stavka tudi, če nima

predloženih vseh obračunov davčnih odtegljajev za dohodke iz delovnega razmerja za obdobje zadnjih petih let do roka za oddajo ponudbe. Gospodarskega subjekta se ne izloči, če gospodarski subjekt do roka za oddajo ponudb poravna neplačane zapadle obveznosti, ki znašajo 50 eurov ali več in predloži vse obračune davčnih odtegljajev za dohodke iz delovnega razmerja za obdobje zadnjih pet let do roka za oddajo ponudbe.

Dokazilo: ESPD obrazec za vse gospodarske subjekte v ponudbi.

3. če je ta na dan, ko poteče rok za oddajo ponudb, izločen iz postopkov oddaje javnih naročil zaradi uvrstitve v evidenco gospodarskih subjektov z izrečenimi stranskimi sankcijami izločitve iz postopkov javnega naročanja.

Dokazilo: ESPD obrazec za vse gospodarske subjekte v ponudbi.

4. če mu je v zadnjih treh letih pred potekom roka za oddajo ponudb pristojni organ Republike Slovenije ali druge države članice ali tretje države 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, za kateri mu je bila s pravnomočno odločitvijo ali več pravnomočnimi odločitvami izrečena globa za prekršek.

Dokazilo: ESPD obrazec za vse gospodarske subjekte v ponudbi.

2.10.2 Pogoji za sodelovanje

2.10.2.1 Sposobnost za opravljanje poklicne dejavnosti:

1. da je registriran pri pristojnem sodišču ali drugemu organu.

Dokazilo: ESPD obrazec za vse gospodarske subjekte v ponudbi.

Opomba:

V prvo polje morajo ponudniki vpisati Registracijsko številko pri pristojnem sodišču ali drugemu organu. Pri navedbi: "Ali so te informacije brezplačno na voljo organom iz zbirke podatkov držav članic EU?", odgovorite z DA in v prvo vrstico vpišejo povezavo na AJPES, pod "Referenca/Koda" vpišete ponovno številko, ki ste jo navedli pod Registracijska številka, v polje "Izdajatelj" vpišete Ajpes (velja za ponudnike s sedežem v Republiki Sloveniji);

2. da je vpisan v register poslovnih subjektov, ki opravljajo distribucijo z medicinskimi pripomočki znotraj EU pri Javni agenciji Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke (velja za ponudnike s sedežem v Republiki Sloveniji);

oziroma v primeru tujega ponudnika

da je vpisan v register poslovnih subjektov, ki opravljajo distribucijo z medicinskimi pripomočki v skladu z zakonodajo države, v kateri ima gospodarski subjekt svoj sedež (v kolikor se to v skladu z zakonodajo države, v kateri ima svoj sedež zahteva).

Dokazilo: ESPD obrazec za vse gospodarske subjekte v ponudbi.

Opomba:

V prvo polje morajo ponudniki vpisati Registracijsko številko vpisa v register poslovnih subjektov, ki opravljajo distribucijo z medicinskimi pripomočki znotraj EU pri Javni agenciji Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke, pri navedbi "Ali so te informacije brezplačno na voljo organom iz zbirke podatkov držav članic EU?" odgovorite z DA in v prvo

vrstico vpišete povezavo do spletne strani JAZMP, v polje Referenca/Koda ponovno vpišete številko, ki ste jo navedli v polje Registracijska številka, v polje Izdajatelj pa vpišete JAZMP (velja za ponudnike s sedežem v Republiki Sloveniji);

3. da je vpisan v register poslovnih subjektov, ki opravljajo distribucijo z medicinskimi pripomočki izven EU (iz 3. držav) pri Javni agenciji Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke (velja za ponudnike s sedežem v Republiki Sloveniji);
oziroma v primeru tujega ponudnika

da je vpisan v register poslovnih subjektov, ki opravljajo distribucijo z medicinskimi pripomočki v skladu z zakonodajo države, v kateri ima gospodarski subjekt svoj sedež (v kolikor se to v skladu z zakonodajo države, v kateri ima svoj sedež zahteva).

Dokazilo: ESPD obrazec za vse gospodarske subjekte v ponudbi.

Opomba:

V prvo polje morajo ponudniki vpisati Registracijsko številko vpisa v register poslovnih subjektov, ki opravljajo distribucijo z medicinskimi pripomočki izven EU (iz 3. držav) pri Javni agenciji Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke, pri navedbi "Ali so te informacije brezplačno na voljo organom iz zbirke podatkov držav članic EU?" odgovorite z DA in v prvo vrstico vpišete povezavo do spletne strani JAZMP, v polje Referenca/Koda ponovno vpišete številko, ki ste jo navedli v polje Registracijska številka, v polje Izdajatelj pa vpišete JAZMP (velja za ponudnike s sedežem v Republiki Sloveniji).

2.11 Tehnične specifikacije

V Specifikaciji zahtev naročnika je naročnik za vrste blaga, ki so predmet tega naročila, navedel blagovno znamko oz. kataloško številko izključno z namenom, da se določi zahtevana raven kakovosti razpisanih vrst blaga. Ponudniki morajo ponuditi enako ali višjo raven kakovosti oz. ustrezno strokovno paralelo.

Naročnik bo kot nedopustno zavrnil tisto ponudbo, ki ne bo ustrezala vsem tehničnim zahtevam za ponujene vrste blaga oz. skupine blaga iz predmetnega naročila. Tehnične zahteve so opredeljene v tej točki, v Specifikaciji zahtev naročnika in v prilogi k Specifikaciji zahtev naročnika.

Ponudnik mora za skupino blaga 8 ponuditi v brezplačno uporabo generator in povezovalni kabel - 1 kos, kateri mora biti kompatibilen s ponujenimi katetri, in sicer za čas trajanja okvirnega sporazuma in/oz. kupoprodajne pogodbe. Ponudnik mora zagotoviti tudi brezplačni servis.

Specifikacija opreme, dane v brezplačno uporabo, mora biti priložena v ponudbi. Naveden mora biti tip ponujenega aparata, proizvajalec in količina.

V primeru, ko naročnik razpisuje potrošni material za obstoječo opremo mora biti ponujeni potrošni material kompatibilen z obstoječo opremo.

Naročnik trenutno uporablja:

- skupina 14: Rotablator RC5000 - 1 kos.

V primeru, da ponujeni potrošni material (velja za skupino 14) ni kompatibilen z obstoječo opremo, mora ponudnik ponuditi svojo novo opremo, in sicer:

- za skupino 14: Rotablator RC5000, ali enakovredno - 1 kos v brezplačno uporabo za čas trajanja okvirnega sporazuma in/oz. kupoprodajne pogodbe.

Ponujena oprema mora biti najmanj enakovredna obstoječi opremi, ki je v uporabi v UKC Maribor. Ponudnik mora zagotoviti tudi brezplačni servis.

Specifikacija opreme, dane v brezplačno uporabo, mora biti priložena v ponudbi. Naveden mora biti tip ponujenega aparata, proizvajalec in količina.

Ponudnik mora za ident 900703 iz skupine 22 ponuditi v brezplačno uporabo UZ aparat - 1 kos, kateri mora biti kompatibilen s ponujenimi katetri, in sicer za čas trajanja okvirnega sporazuma in/oz. kupoprodajne pogodbe. Ponudnik mora zagotoviti tudi brezplačni servis.

Specifikacija opreme, dane v brezplačno uporabo, mora biti priložena v ponudbi. Naveden mora biti tip ponujenega aparata, proizvajalec in količina. Tehnične zahteve za UZ aparat so opredeljene v Prilogi k specifikaciji zahtev naročnika.

Ponudnik mora za skupino blaga 27 ponuditi v brezplačno uporabo generator in povezovalni kabel - 1 kos, kateri mora biti kompatibilen s ponujenim katetrom, in sicer za čas trajanja okvirnega sporazuma in/oz. kupoprodajne pogodbe. Ponudnik mora zagotoviti tudi brezplačni servis, ter zagotoviti vmesnik povezave z obstoječim 3D sistemom (CARTO) za nemoteno uporabo .

Specifikacija ponujenega generatorja za skupino blaga 27, danega v brezplačno uporabo, mora biti priložena v ponudbi. Naveden mora biti tip ponujenega generatorja, proizvajalec in količina.

Ponudnik mora za skupino blaga 28 ponuditi v brezplačno uporabo generator in povezovalni kabel - 1 kos, kateri mora biti kompatibilen s ponujenimi katetri, in sicer za čas trajanja okvirnega sporazuma in/oz. kupoprodajne pogodbe. Ponudnik mora zagotoviti tudi brezplačni servis.

Specifikacija ponujenega generatorja za skupino blaga 28, danega v brezplačno uporabo, mora biti priložena v ponudbi. Naveden mora biti tip ponujenega generatorja, proizvajalec in količina.

O predaji in prevzemu opreme ter ugotovitve o njenem delovanju se sestavi primopredajni zapisnik, ki ga podpišeta pooblaščen predstavnik naročnika in ponudnika. V primopredajni zapisnik se navede tudi serijska številka opreme.

Ponudnik mora zagotavljati razpisane vrste in količine blaga, za katere oddaja ponudbo (velja za skupine 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 in 12).

Ponudnik mora zagotavljati 100% razpisanih vrst in količin blaga iz skupine oz. skupin za katere oddaja ponudbo (velja za skupine 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27 in 28).

Vse ponujene vrste blaga morajo imeti CE oznako, ki jo mora ponudnik na zahtevo naročnika dokazati s predložitvijo ustreznih dokumentov.

Predmet konsignacije je spodaj razpisano blago iz javnega naročila:

- Skupina 1: identi 900758, 900985, 900992 in 900993;
- Skupina 4: identi 920086, 900962 in 900966;
- Skupina 8: identa 920049 in 920072;
- Skupina 10: identi 920045, 920090, 920093, 920108, 900716, 900717, 900718, 900901, 900902, 900909, 900912 in 900935;
- Skupina 12: identa 900995 in 900996 (celotna skupina);
- Skupina 13: identa 900940 in 900941 (celotna skupina);

- Skupina 14: identa 900937 in 900945 (celotna skupina);
- Skupina 18: identa 900702, 900704 in 900954;
- Skupina 22: identa 900703 in 900782 (celotna skupina);
- Skupina 24: identa 900961 in 900997 (celotna skupina);
- Skupina 27: identa 913008, 913009, 913010, 913011, 913012 in 913013 (celotna skupina);
- Skupina 28: identa 913014, 913015 in 913016 (celotna skupina),

V primeru, da je naročnik navedel določeni standard, mora ponujeno blago ustrezati standardu navedenem v dokumentaciji v zvezi z oddajo javnega naročila ali enakovrednemu standardu.

2.12 Ponudbena vrednost

Cene morajo biti podane v evrih (EUR).

Cena brez DDV mora vsebovati vse stroške (prevozne, špeditorske, carinske ter morebitne druge stroške), popuste in rabate. Posebej je treba izkazati stopnjo davka na dodano vrednost.

Navesti je treba tudi končno vrednost ponudbe, ki jo dobite tako, da cene pomnožite s količinami in tako dobljene vrednosti seštejete. Ponudbena vrednost mora vsebovati vse stroške.

Cena na enoto mere mora biti fiksna v času trajanja kupoprodajne pogodbe, sklenjene za posamezno obdobje iz točke 4.2 teh navodil.

V primeru, da bo naročnik za posamezno vrsto blaga oz. skupino blaga prejel samo eno dopustno ponudbo, bo naročnik s tem ponudnikom sklenil samo okvirni sporazum, brez kupoprodajne pogodbe, za obdobje od 09.04.2024 do 08.04.2026. Naročnik v tem primeru ne bo odpiral konkurence. Cene so fiksne do izpolnitve vseh obveznosti iz okvirnega sporazuma z izjemo korekcij vrednosti, ki jo dopušča Pravilnik o načinih valorizacije denarnih obveznosti, ki jih v večletnih pogodbah dogovarjajo pravne osebe javnega sektorja (Uradni list RS, št. 1/04; v nadaljevanju: Pravilnik). Pogodbeni stranki sta soglasni, da se valorizacija denarnih obveznosti opravi tako v primeru povišanja kot tudi znižanja denarnih obveznosti, pri čemer se v primeru znižanja denarnih obveznosti smiselno uporabljajo določbe Pravilnika. Kot podlaga za valorizacijo se upošteva indeks cen življenjskih potrebščin. Sprememba cene lahko znaša največ 80 % spremembe (povišanje ali znižanje) indeksa cen življenjskih potrebščin šteto od dneva sklenitve okvirnega sporazuma.

Spremembe cene bosta pogodbeni stranki opravili le na podlagi predhodnega pisnega obvestila nasprotne stranke.

Spremenjene cene bodo veljale le za vnaprej na podlagi sklenjenega aneksa k okvirnemu sporazumu.

V primeru, da pride v času izvajanja okvirnega sporazuma do spremembe Pravilnika ali sprejetja drugega predpisa, s katerim se na novo oziroma drugače uredi vprašanje valorizacije denarnih obveznosti, se uporabi zadnji veljavni predpis, ki nadomesti trenutno veljavni Pravilnik.

2.13 Merilo:

Naročnik je merilo za ocenjevanje ponudb razdelil, in sicer:

2.13.1 Merilo za skupine 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 in 12:

- najnižja končna cena posamezne vrste blaga brez DDV.

2.13.2 Merilo za skupine 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27 in 28:

- najnižja končna vrednost posamezne skupine blaga brez DDV.

Opomba:

V primeru, da bo več ponudnikov ponudilo enako ceno brez DDV za isto vrsto blaga oz. skupino blaga, bo naročnik za to vrsto blaga oz. skupino blaga opravil žrebanje – izvlačenje kroglic. Na žrebanju bodo lahko prisotni tisti ponudniki, ki so ponudili enake cene. O datumu, uri in kraju žrebanja bo naročnik te ponudnike pisno obvestil. Žrebanje bo izvedel naročnik. Naročilo bo oddano tistemu ponudniku, ki bo izžreban prvi.

2.14 Izbira ponudnika

Izbran bo ponudnik, ki bo:

- predložil dopustno ponudbo ter bo
- ponudil najnižjo končno ceno posamezne vrste blaga brez DDV oz. najnižjo končno vrednost posamezne skupine blaga brez DDV.

V skladu s šestim odstavkom 14. člena Zakona o integriteti in preprečevanju korupcije (Uradni list RS, št. [69/11](#) – uradno prečiščeno besedilo, [158/20](#), [3/22](#) – ZDeb in 16/23 - ZZPri) je izbrani ponudnik dolžan na poziv naročnika, pred podpisom okvirnega sporazuma, predložiti izjavo ali podatke o udeležbi fizičnih in pravnih oseb v lastništvu izbranega ponudnika, ter o gospodarskih subjektih za katere se glede na določbe zakona, ki ureja gospodarske družbe, šteje, da so povezane družbe z izbranim ponudnikom. Če bo ponudnik predložil lažno izjavo oziroma bo dal neresnične podatke o navedenih dejstvih, bo to imelo za posledico ničnost okvirnega sporazuma.

2.15 Veljavnost ponudbe

Ponudba mora veljati 6 mesecev od datuma javnega odpiranja ponudb.

V izjemnih okoliščinah lahko naročnik zahteva, da ponudniki podaljšajo čas veljavnosti ponudb za določeno dodatno obdobje. Zahteva in odgovori ponudnikov morajo biti podani v pisni obliki. 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.

2.16 Variantne ponudbe

Variantne ponudbe niso dovoljene.

III FINANČNA ZAVAROVANJA

3.1 Vrste finančnih zavarovanj

Izbrani ponudnik bo moral v roku 10-ih delovnih dni od podpisa okvirnega sporazuma naročniku predložiti garancijo (banke oz. zavarovalnice) za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti v višini 5% od pogodbene vrednosti oz. vrednosti okvirnega sporazuma v primeru, da bo vrednost enaka ali višja od 221.000,00 EUR z DDV.

Veljavnost instrumenta finančnega zavarovanja za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti iz prejšnjega odstavka mora biti še najmanj 10 dni od veljavnosti okvirnega sporazuma in/oz kupoprodajne pogodbe.

Opomba

V primeru unovčitve instrumenta finančnega zavarovanja za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti, bo moral ponudnik unovčeno bančno garancijo oz. kavcijsko zavarovanje ustrezno nadomestiti z novo.

IV SKLENITEV OKVIRNEGA SPORAZUMA, KUPOPRODAJNE POGODBE IN SPORAZUMA

4.1 Sklenitev okvirnega sporazuma

Naročnik bo s ponudniki, za katere bo ugotovil, da so njihove ponudbe dopustne, sklenil okvirni sporazum v skladu z določbami vzorca okvirnega sporazuma iz točke 2 točke 2.3 teh navodil - (OBR-2). Okvirni sporazum se sklene za obdobje od 09.04.2024 do 08.04.2026.

Okvirni sporazum je treba podpisati v roku sedmih (7) dni od prejema naročnikovega poziva k podpisu okvirnega sporazuma, sicer bo naročnik smatral, da z naročnikom posla ne želi skleniti.

4.2 Predvideni obdobji

Naročnik je javno naročilo razdelil na naslednji obdobji:

- od 09.04.2024 do 08.04.2025 (prvo obdobje);
- od 09.04.2025 do 08.04.2026 (drugo obdobje).

V posameznem obdobju bo naročnik med sklenitelji okvirnega sporazuma izbral najugodnejšega ponudnika iz predmetnega naročila na podlagi meril iz točk 2.13.1 in 2.13.2 teh navodil.

V primeru, da bo naročnik za posamezno vrsto blaga oz. posamezno skupino blaga prejel samo eno dopustno ponudbo, naročnik za te vrste blaga oz. skupine blaga ne bo odpiral konkurence. V takem primeru bo naročnik s tem ponudnikom sklenil samo okvirni sporazum, brez kupoprodajne pogodbe, za obdobje od 09.04.2024 do 08.04.2026.

4.3 Sklenitev kupoprodajne pogodbe

Naročnik bo z najugodnejšim ponudnikom, izbranim na podlagi meril iz točk 2.13.1 in 2.13.2 teh navodil, sklenil kupoprodajno pogodbo po določilih vzorca kupoprodajne pogodbe iz točke 3 točke 2.3 teh navodil – (OBR-3).

Kupoprodajno pogodbo je treba podpisati v roku sedmih (7) dni od prejema naročnikovega poziva k podpisu kupoprodajne pogodbe, sicer bo naročnik smatral, da z naročnikom posla ne želi skleniti.

4.4 Sklenitev sporazuma

Naročnik bo z najugodnejšim ponudnikom za vrste blaga, kateri so oddali ponudbo za blago, ki bo predmet konsignacije:

- Skupina 1: identi 900758, 900985, 900992 in 900993;

- Skupina 4: identi 920086, 900962 in 900966;
- Skupina 8: identa 920049 in 920072;
- Skupina 10: identi 920045, 920090, 920093, 920108, 900716, 900717, 900718, 900901, 900902, 900909, 900912 in 900935;
- Skupina 12: identa 900995 in 900996 (celotna skupina);
- Skupina 13: identa 900940 in 900941 (celotna skupina);
- Skupina 14: identa 900937 in 900945 (celotna skupina);
- Skupina 18: identi 900702, 900704 in 900954;
- Skupina 22: identa 900703 in 900782 (celotna skupina);
- Skupina 24: identa 900961 in 900997 (celotna skupina);
- Skupina 27: identi 913008, 913009, 913010, 913011, 913012 in 913013 (celotna skupina);
- Skupina 28: identi 913014, 913015 in 913016 (celotna skupina),

sklenil Sporazum po določilih vzorca sporazuma iz točke 4 točke 2.3 teh navodil - (OBR-4). Sporazum se sklene za obdobje od 09.04.2024 do 08.04.2025.

V primeru, da bo naročnik za posamezne vrste blaga, ki bo predmet konsignacije prejel samo eno dopustno ponudbo, bo naročnik z izbranim ponudnikom sklenil Sporazum za obdobje od 09.04.2024 do 08.04.2026.

Sporazum je treba podpisati v roku sedmih (7) dni od prejema naročnikovega poziva k podpisu sporazuma, sicer bo naročnik smatral, da z naročnikom posla ne želi skleniti.

V KONČNA DOLOČILA

Poleg določil iz teh navodil veljajo tudi določila iz okvirnega sporazuma, kupoprodajne pogodbe, sporazuma in celotne dokumentacije v zvezi z oddajo javnega naročila. V dvomu se presoja posamezna določila v skladu z zakonskimi členi ZJN-3 in Obligacijskega zakonika (Uradni list RS, št. 97/07, 64/16 – odl. US in 20/18 – OROZ631).

VI 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-11 60/17 in 72/19), po postopku in na način kot ga določa zakon.

Zahteva za pravno varstvo v postopkih javnega naročanja se lahko vloži zoper vsako ravnanje naročnika v postopku javnega naročanja, razen če zakon, ki ureja javno naročanje, ali ZPVPJN določa drugače. Zahtevo za pravno varstvo lahko vloži aktivno legitimirana oseba, kot jo določa 14. člen ZPVPJN.

Zahtevke za revizijo mora vsebovati:

1. ime in naslov vlagatelja zahtevka (v nadaljnjem besedilu: vlagatelj) ter kontaktno osebo,
2. ime naročnika,
3. oznako javnega naročila ali odločitve o oddaji javnega naročila ali priznanju sposobnosti,
4. predmet javnega naročila,
5. pooblastilo za zastopanje v predrevizijskem in revizijskem postopku, če vlagatelj nastopa s pooblaščenecem,
6. potrdilo o plačilu takse.

Vlagatelj mora v zahtevku za revizijo navesti očitane kršitve ter dejstva in dokaze, s katerimi se kršitve dokazujejo.

Taksa znaša 4.000,00 EUR. Takso je potrebno vplačati na podračun, odprt pri Banki Slovenije za namen plačila taks za predrevizijski in revizijski postopek, številka 01100-1000358802 – 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 portala eRevizija.

Zahtevek za revizijo, ki se nanaša na vsebino objave, povabilo k oddaji ponudbe ali razpisno dokumentacijo, se vloži v desetih delovnih dneh od dneva objave obvestila o naročilu ali prejema povabila k oddaji ponudbe. Kadar naročnik spremeni ali dopolni navedbe v objavi, povabilu k oddaji ponudbe ali v razpisni dokumentaciji, se lahko zahtevek za revizijo, ki se nanaša na spremenjeno, dopolnjeno ali pojasnjeno vsebino objave, povabila ali razpisne dokumentacije ali z njim neposredno povezano navedbo v prvotni objavi, povabilu k oddaji ponudbe ali razpisni dokumentaciji, vloži v desetih delovnih dneh od dneva objave obvestila o dodatnih informacijah, informacijah o nedokončanem postopku ali popravku, če se s tem obvestilom spreminjajo ali dopolnjujejo zahteve ali merila za izbiro najugodnejšega ponudnika.

Če naročnik ugotovi, da niso izpolnjeni procesni pogoji iz prve, tretje, četrte ali pete alineje prvega odstavka 26. člena ZPVPJN, se zahtevek za revizijo najpozneje v treh delovnih dneh od prejema s sklepom zavrže.

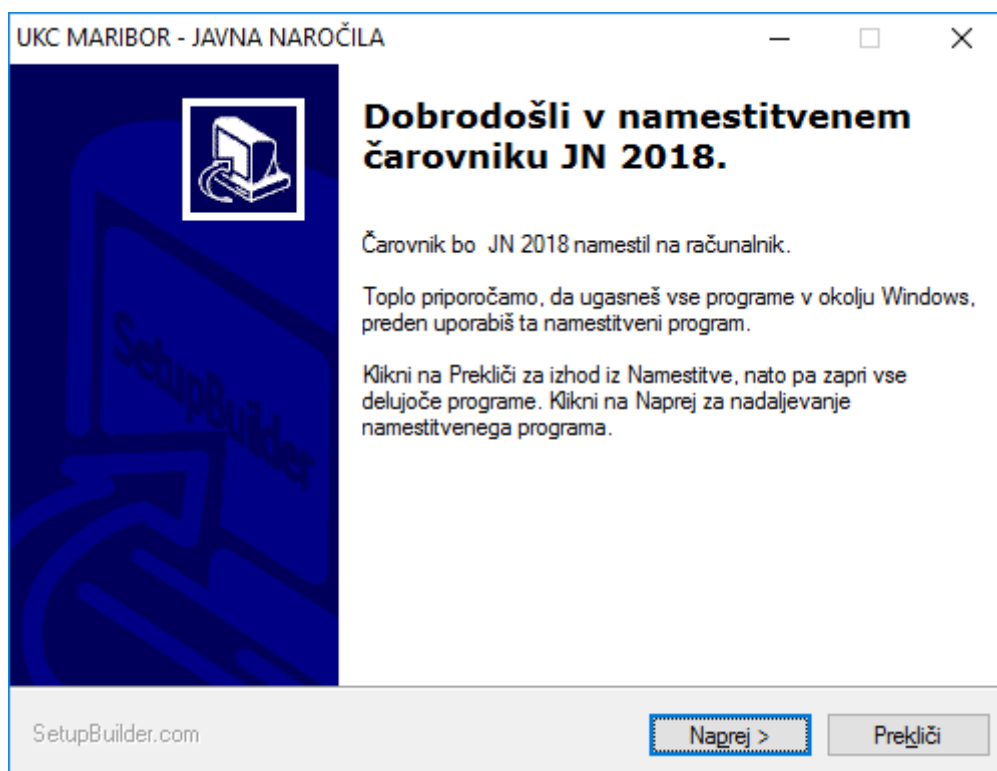
C) NAVODILA ZA DELO S PROGRAMOM "JAVNA NAROČILA UKC MARIBOR"

I. POTEK NAMESTITVE PROGRAMA:

1. V okolju Okna XP, VISTA, Windows 7, Windows 10 izberite ikono **START** | **ZAŽENI** | vpišite **CD ENOTA:SETUP** | pritisnite **ENTER**.

Če uporabljate Windows z angleškimi ukazi pa izberite **START** | **RUN** | vpišite **ENOTA:SETUP** | pritisnite **ENTER**.

2. Sledite navodilu za namestitev programa (3x kliknite naprej in 1x »Zaključí«). Privzeti cilj namestitve programa lahko poljubno spreminjate.



Izberi ciljno mapo

Ciljna mapa

Klikni na **Naprej** za namestitev v to mapo ali na **Spremeni** za namestitev v drugo mapo.

Prosim, vnesi lokacijo, kamor želiš namestiti program. Lahko vpišeš mapo z novim imenom ali klikneš na **Spremeni**, če želiš poiskati novo lokacijo.

Namesti JN 2018 v:

c:\UKC MB\JN 2018

Spremeni...

SetupBuilder.com

< Nazaj Naprej > Prekliči

Pripravljen na namestitev

Pripravljen za namestitev programa.

Čarovnik je pripravljen na namestitev.

Če želiš pregledati ali spremeniti namestitvene nastavitve, klikni na **Nazaj**. Klikni na **Prekliči** za izhod iz čarovnika.

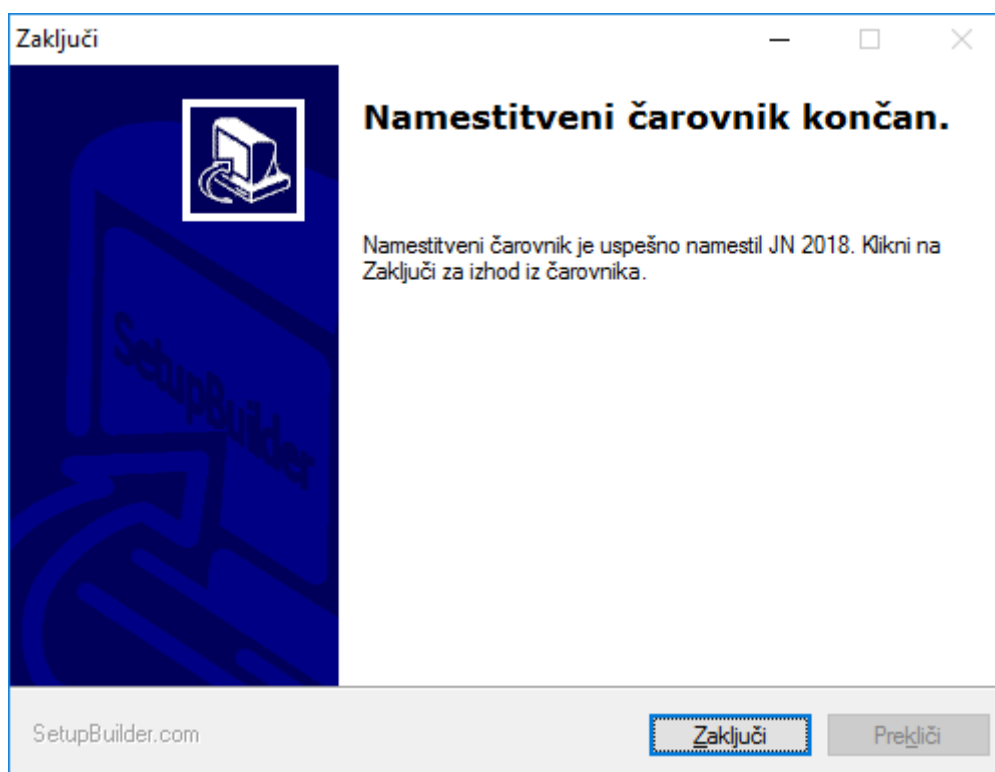
Trenutne nastavitve:

Ciljna mapa:
c:\UKC MB\JN 2018

Potrebni prostor na disku
7,597K

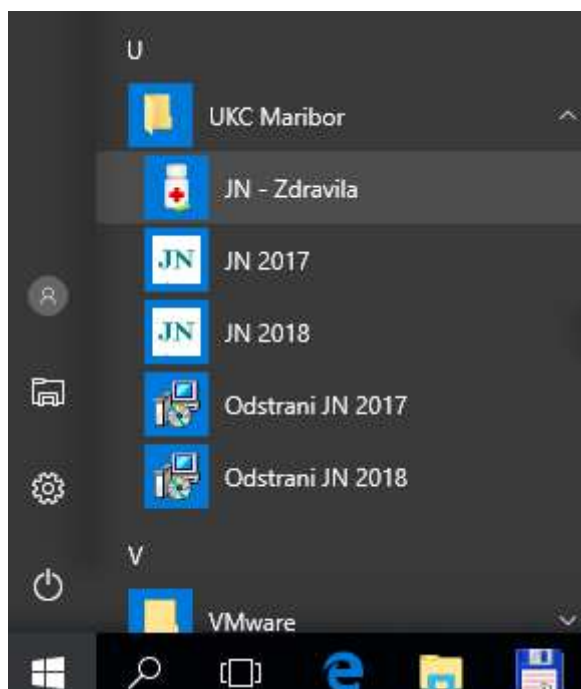
SetupBuilder.com

< Nazaj Naprej > Prekliči



3. Po uspešni namestitvi se bo prikazalo sporočilo z opozorilom, da je program uspešno nameščen.

Zdaj so se na vašem računalniku ustvarile naslednje bližnjice v skupini **PROGRAMI**:



➤ **Javna naročila UKC MARIBOR** - glavni program za:

- vpis cen
- vpis podatkov o artiklu

↩ **Odstranitev programa** (briši program iz sistema)

4. Sedaj ste opravili vse potrebne prenose za delo s programom Javna naročila UKC Maribor (glej točko II).

II. DELO S PROGRAMOM "JAVNA NAROČILA UKC MARIBOR"

Program poženete s klikom na:

START | PROGRAMI | UKC MARIBOR – Javna naročila za leto 2018 - | Javna naročila UKC MARIBOR.

JN UKC MARIBOR - PONUDBA za JN 2019

Datoteka Ponudba Dodatni opisi Oddaja podatkov na portal Vizitka

Nastavitev tiskalnika...

Izvoz podatkov v excel

Uvoz podatkov iz excel-a

Podatki o ponudniku

Izhod

JN 11 SRČNI SPODBUJEVALNIKI

po nazivu Cena = 0 Izbor skupine: 01 Srčni spodbujevalniki, tip SSIR (VIR/AAIR)

Naziv materiala: št. vseh zapisov: 1 št. zapisov s ceno = 0: 1

BLAGO - OSNOVNI PODATKI				CENA brez DDV, stopnja DDV				KOLIČINA		Proizvajalec
JR	SK	Naziv materiala	Ident JN	EM	MDC brez DDV	Cena brez DDV	Rabat%	DDV%	nabave	
11	01	Spodbujevalnik SSIR s pripadajočo elektrodo	911001	KPL					144	144

Spodbujevalnik SSIR s pripadajočo elektrodo

Proizvajalec: Kataloška: Paralela: Pakiranje: 0

Zahteve naročnika Ponudba s cenami Uporabniki Dopolni ponudbo Ponudnik Briši Zapri

JN UKC MARIBOR - PONUDBA za JN 2019

Datoteka Ponudba Dodatni opisi Oddaja podatkov na portal Vizitka

11 SRČNI SPODBUJEVALNIKI

po nazivu Cena = 0 Izbor skupine: 01 Srčni spodbujevalniki, tip SSIR (VIR/AAIR)

Naziv materiala: št. vseh zapisov: 1 št. zapisov s ceno = 0: 1

BLAGO - OSNOVNI PODATKI				CENA brez DDV, stopnja DDV				KOLIČINA		Proizvajalec
JR	SK	Naziv materiala	Ident JN	EM	MDC brez DDV	Cena brez DDV	Rabat%	DDV%	nabave	
11	01	Spodbujevalnik SSIR s pripadajočo elektrodo	911001	KPL					144	144

Spodbujevalnik SSIR s pripadajočo elektrodo

Proizvajalec: Kataloška: Paralela: Pakiranje: 0

Zahteve naročnika Ponudba s cenami Uporabniki Dopolni ponudbo Ponudnik Briši Zapri

Meniji:

a) Datoteka

- *Nastavitev tiskalnika* (izberemo privzeti tiskalnik)
- *Izvoz podatkov v Excel* (prenos podatkov v Excel obliko)
- *Uvoz podatkov iz Excel-a* (uvoz podatkov iz Excel oblike)
- *Podatki o ponudniku* (vpišite vaše podatke; ki se izpišejo na specifikaciji ponudbe)
- *Izhod* (zaključek dela s programom)

b) Ponudba (glavni del programa)

✎ V tem meniju boste dobili možnost **pregleda vseh podatkov po skupinah**. Izdelek lahko iščete po skupini ali po nazivu. Omogočen je tudi prikaz tistih artiklov za katere ni vpisana cena (izbor : **CENA = 0**).

✎ (Vnos in) Spreminjanje podatkov

Podatek vnesete in spremenite tako, da označite vrsto blaga in izberete "**Dopolni ponudbo**" ali pritisnete "**Alt+D**" ali pa izberete "**ENTER**". Prikaže se vam novo okno v katerega vpišete vaše podatke. Za skupine je :

- **omogočen** vpis podatkov kot so: proizvajalec, zaščiteno ime, pakiranje, kat. št.
- **omogočen** vpis podatkov kot so: pakiranje, cena brez DDV in stopnja DDV. V kolikor ne želite podati ponudbe za določen artiklov, ne vpišite nobenega podatka v omenjena polja.

Če ste podatke pravilno vpisali in izbrali "**Potrdi**", se bodo vpisani ali spremenjeni podatki prikazali pri izbranem artiklu.

JN UKC MARIBOR - PONUDBA za JN 2019

Datoteka Ponudba Dodatni opisi Oddaja podatkov na portal Vizitka

🔴 ⏪ ⏩ ⏴ ⏵ ↺ ⏶ ⏷ ⏸ ? 📄 📤 📥 🔄

JN 11 SRČNI SPODBUJEVALNIKI

po nazivu Cena = 0 Izbor skupine: 01 Srčni spodbujevalniki, tip SSIR (VIR/AAIR)

Naziv materiala: št. vseh zapisov: 1 št. zapisov s ceno = 0: 1

JR	SK	Naziv materiala	Ident JN	EM	MDC brez DDV	Cena brez DDV	Rabat%	DDV%	KOLIČINA nabave	pogodbene	Proizvajalec
11	01	Spodbujevalnik SSIR s pripadajočo elektrodo	911001	KPL					144	144	

PODATKI O PONUDBI

Ponudba

IZHODIŠČNI PODATKI

šifra JR: 11 Skupina: 01 Ident JN: 911001

Naziv materiala: Spodbujevalnik SSIR s pripadajočo elektrodo

PODATKI O BLAGU

Proizvajalec: Uporabnik:

Paralela/Zaščiteno ime:

Kataloška številka:

Pakiranje (numerično):

CENA brez DDV, stopnja DDV

Cena brez DDV: 0.0000 € stopnja DDV: ☐ 0% ☐ 9.5% ☒ 22%

MDC brez DDV: 0.0000 €

Rabat:

KOLIČINA

Letna: 144 KPL

Predvidena: 144 KPL

Zahteve naročnika

✔️ Potrdi ❌ Opusti

Dodatni opisi

Dodatne opise za posamezne artikle lahko vpišete če v osnovnem meniju izberete možnost »**Dodatni opisi**« / »**Vnos in urejanje**«. Po izboru ustreznega artikla lahko dodajate, spreminjate ali brišete dodatne opise posameznih artiklov (izbor »**Dodaj**«, »**Uredi**« ali »**Briši**«).

Izpis tako urejenih dodatnih opisov lahko naredite z izborom možnosti »**Tiskaj**«. Izvoz in uvoz podatkov je omogočen z izborom »**Izvoz podatkov v excel**« ali »**Uvoz podatkov iz excela-a**«.

Datoteka Ponudba **Dodatni opisi** Oddaja podatkov na portal Vizitka

Vnos in urejanje

Izvoz podatkov v excel

Uvoz podatkov iz excel-a

Izvoz Uvoz

JN 11 SRČNI SPODBUJEVALNIKI

po nazivu Izberi skupino: 01 Srčni spodbujevalniki, tip SSIR (VVIR/AAIR)

Naziv materiala: št. vseh zapisov: 1

JR	SK	Naziv materiala	Ident.JN	EM
11	01	Spodbujevalnik SSIR s pripadajočo elektrodo	911001	KPL

BLAGO - OSNOVNI PODATKI

Kataloška Opis

+ Dodaj Uredi - Briši

Iskaj Zapri

JN 11 SRČNI SPODBUJEVALNIKI

po nazivu Izberi skupino: 01 Srčni spodbujevalniki, tip SSIR (VVIR/AAIR)

Naziv materiala: št. vseh zapisov: 1

JR	SK	Naziv materiala	Ident.JN	EM
11	01	Spodbujevalnik SSIR s pripadajočo elektrodo	911001	KPL

BLAGO - OSNOVNI PODATKI

KATALOŠKA ŠTEVILKA Z DODATNIM OPISOM

OPISI

JR: 11

SK: 01

Ident JN: 911001

Naziv: Spodbujevalnik SSIR s pripadajočo elektrodo

Kataloška: |

opis:

OK Opusti

↶ Izpisa specifikacije

11 SRČNI SPODBUJEVALNIKI

po nazivu Cena = 0 Izbor skupine: 01 Srčni spodbujevalniki, tip SSIR (VVIR/AAIR)

Naziv materiala: št. vseh zapisov: 1 št. zapisov s ceno = 0: 1

BLAGO - OSNOVNI PODATKI				CENA brez DDV, stopnja DDV				KOLIČINA		Proizvajalec
JR	SK	Naziv materiala	Ident JN	EM	MDC brez DDV	Cena brez DDV	Rabat%	DDV%	nabave	
11	01	Spodbujevalnik SSIR s pripadajočo elektrodo	911001	KPL					144	144

Spodbujevalnik SSIR s pripadajočo elektrodo Proizvajalec: Kataloška: Paralela: Pakiranje: 0

Zahteve naročnika Ponudba s cenami Uporabniki Dopolni ponudbo Ponudnik Briši Zapri

Če izberete polje **"Zahteve naročnika"** boste dobili izpis *"Specifikacija zahtev naročnika"*, in sicer s količinami za eno leto.

Predogled izpisa

Datoteka

Stran: 1 od 5 Korak: 20

Strani za izpis: Kopije: 1

Stran	Velikost
1	6.916
2	6.908
3	7.070
4	9.086
5	6.960

PONUDBNIK: NAROČNIK UNIVERZITETNI KLINIČNI CENTER MARIBOR
Ljubljanska ulica 5, 2000 MARIBOR Datum: 22.06.2018 Stran: 1

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: 11 Srčni spodbujevalniki
01 Srčni spodbujevalniki, tip SSIR (VVIR/AAIR) CPV: 33182210

Z.Š.	Naziv artikla	Ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Zaščiteno ime	Kataloška številka
1	Spodbujevalnik SSIR s pripadajočo elektrodo	911001	KPL	144				

ŽIG IN PODPIS:

Če označite polje **"Ponudba s cenami"** boste dobili izpis *"Specifikacija ponudbe s cenami"*, in sicer s količinami za eno leto.

Predogled izpisa

Datoteka

Stran: 1 od 5 Korak: 20

Strani za izpis: Kopije: 1

Stran	Velikost
1	7.721
2	7.362
3	7.554
4	10.036
5	7.414

PONUDBNIK: NAROČNIK UNIVERZITETNI KLINIČNI CENTER MARIBOR
Ljubljanska ulica 5, 2000 MARIBOR Datum: 22.06.2018 Stran: 1

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: 11 Srčni spodbujevalniki
01 Srčni spodbujevalniki, tip SSIR (VVIR/AAIR) CPV: 33182210

Naziv artikla	Ident JN	Predv. količ	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Spodbujevalnik SSIR s pripadajočo elektrodo	911001	144	KPL				

VREDNOST SKUPAJ: 1 0,00€ ŽIG IN PODPIS:

Izpisi vam omogočajo izpis podatkov na tiskalnik, zaradi lažje kontrole vpisanih podatkov. Pri izpisu lahko uporabljate različne možnosti (izpis določene strani, predogled, povečava...). Če ste si premislili in ne želite izpisa, izberite **"Izhod"**.

Opomba: Potrebno je natisniti oba izpisa »**Specifikacija zahtev naročnika**« in »**Specifikacija ponudbe s cenami**«.

Predložiti je potrebno predračun v PDF obliki ter zahtevane datoteke iz računalniškega programa v elektronski obliki na portal:

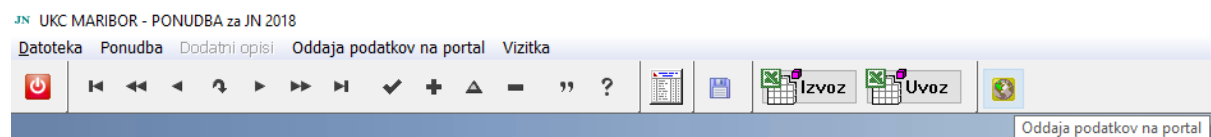
https://ejn.gov.si/ponudba/pages/aktualno/vstopna_stran.xhtml .

✚ S klikom na gumb **"PONUDNIK"** lahko vpišete vaše podatke. Podatke o ponudniku morate vpisati, saj sicer ne boste mogli izvesti izpisa.

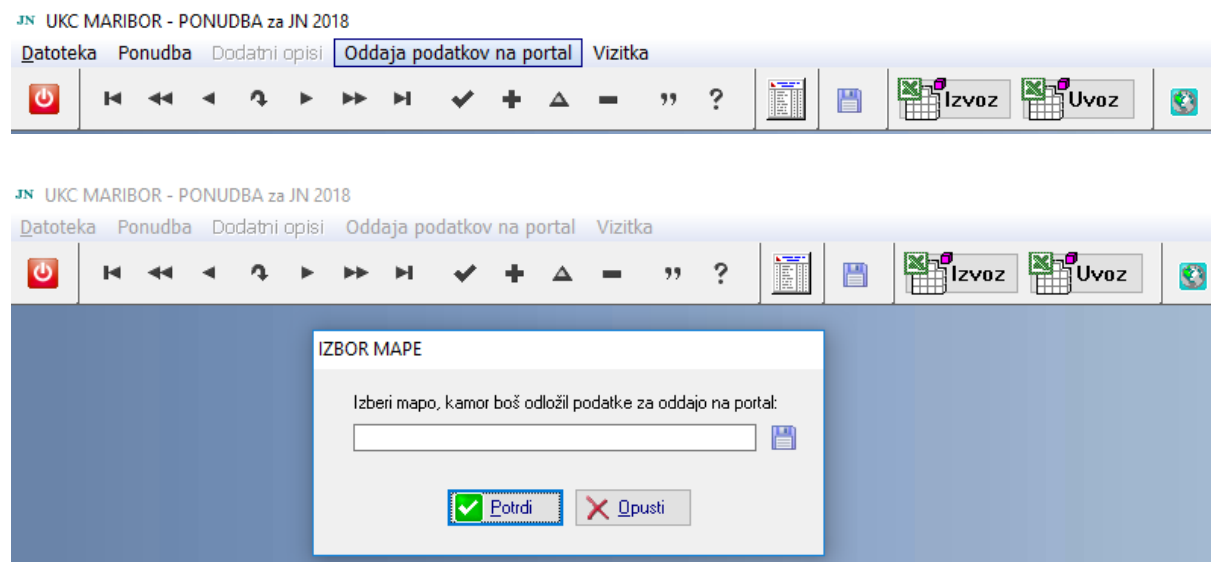
✚ Po izbiri **"Zapri"** se boste vrnili v osnovni meni.

c) **Priprava podatkov za oddajo na portal ejn.gov.si: klik na ikonico s simbolom  ali izbor iz menija »Oddaja podatkov na portal«**

Ta izbira vam omogoča pripravo podatkov za oddajo na portal ejn.gov.si za vrste blaga oz. skupine, na katere se prijavljate in podatki o cenah z vključenimi popusti. Po končanem vnosu podatkov prenesete podatke na portal https://ejn.gov.si/ponudba/pages/aktualno/vstopna_stran.xhtml.



ali



Opozorilo:

Pred pripravo podatkov/cen za oddajo na portal morate biti v osnovnem meniju. Če boste poskušali shraniti podatke in boste imeli odprto datoteko s podatki (na zaslonu se vidi okno s podatki), se bo računalniški program odzval z opozorilom, da je pristop do podatkov onemogočen. Po prenosu

podatkov preverite ali so podatki dejansko shranjeni v izbrano mapo ali medij. Datoteke priložite k ponudbi na portalu: https://ejn.gov.si/ponudba/pages/aktualno/vstopna_stran.xhtml.

e) Vizitka

Ta izbira vam bo dala na zaslonu podatke o kontaktni osebi iz UKC Maribor v primeru morebitnih nejasnosti v zvezi s samim programom: Center za informatiko – Janez Krempel, tel.: 02/321-27-30.

ŽELIMO VAM USPEŠNO DELO!

PONUDBA

Način oddaje ponudbe:

Skupna ponudba: (navesti: da/ne).¹

1. Opis predmeta javnega naročila:	
MEDICINSKI POTROŠNI MATERIAL ZA KARDIOLOGIJO	
2.1 Ponudbena vrednost v EUR brez DDV:	
3. Podatki o ponudniku:	
3.1 Firma oz. ime:	
3.2 Naslov:	
3.3 Zakoniti zastopnik:	
3.4 Identifikacijska številka za DDV:	
3.5 Matična številka:	
3.6 Številka transakcijskega računa:	
3.7 Telefonska številka:	
3.8 EMŠO zakonitega zastopnika*:	
3.9 E-mail:	
3.10 Kontaktna oseba:	
3.11 Odgovorna oseba za podpis okvirnega sporazuma in/oz. kupoprodajne pogodbe in/oz. sporazuma:	

Opomba*

- za druge člane upravnega, vodstvenega ali nadzornega organa ali, ki ima pooblastila za njegovo zastopanje ali odločanje ali nadzor v njem (v kolikor obstajajo) morajo ponudniki matične številke (EMŠO) za le-te predložiti v ponudbi na lastnih obrazcih ali jih navesti v ESPD.

Dne:

Žig in podpis ponudnika:

.....

¹ V primeru skupne ponudbe mora navedeni obrazec izpolniti vsak partner skupne ponudbe.

VZOREC OKVIRNEGA SPORAZUMA

sklenjen med:

UNIVERZITETNIM KLINIČNIM CENTROM MARIBOR, Ljubljanska ulica 5, 2000 Maribor (v nadaljevanju: UKC Maribor), ki ga zastopa v. d. generalnega direktorja UKC, prof. dr. Vojko Flis, dr. med. (v nadaljevanju: naročnik), identifikacijska številka naročnika za DDV: SI56644817, matična številka naročnika: 5054150000

in gospodarskim subjektom:

, ki ga zastopa direktor (v nadaljevanju: stranka sporazuma), identifikacijska številka stranke sporazuma za DDV: , matična številka stranke sporazuma:

I UVODNE UGOTOVITVE

1. člen

Ta okvirni sporazum (v nadaljevanju: sporazum) sklepajo naročnik in naslednje stranke sporazuma:

1.
2.
3.
-
-
-
- N.

Naročnik in stranke tega sporazuma ugotavljajo, da je naročnik izvedel postopek oddaje javnega naročila za nabavo blaga »**MEDICINSKI POTROŠNI MATERIAL ZA KARDIOLOGIJO**«, po odprtem postopku v skladu s 40. členom Zakona o javnem naročanju (Uradni list RS, št. 91/15, 14/18, 121/21, 10/22, 74/22 -odl. US, 100/22 – ZNUZSZS, 28/23 in 88/23 – ZOPNN-F v nadaljevanju ZJN-3) z namenom sklenitve okvirnega sporazuma v skladu z 48. členom ZJN-3.

2. člen

S tem okvirnim sporazumom (v nadaljevanju: sporazum) se naročnik in stranka sporazuma dogovorita o splošnih in posebnih pogojih izvajanja sporazuma.

II PREDMET SPORAZUMA

3. člen

Stranki sporazuma sklepata ta sporazum za posamezne vrste blaga in/oz. skupine blaga, opredeljene v Seznamu blaga (v nadaljevanju: Seznam).

Ponudba, Seznam in dokumentacija v zvezi z oddajo javnega naročila so sestavni del tega sporazuma.

Stranki sporazuma se izrecno dogovorita, da bo naročnik v času trajanja tega sporazuma od stranke sporazuma kupoval le tiste vrste in količino blaga, ki jih bo potreboval v tem obdobju.

Količine blaga so okvirne. Naročnik se ne obvezuje stranki sporazuma oddati določene količine blaga.

Predmet tega sporazuma so tudi vse morebitne dodatne nabave blaga, ki jih bo potreboval naročnik. Navedene nabave blaga bo naročnik izvršil po cenah iz veljavne ponudbe, pri čemer se lahko sporazum spremeni brez novega postopka javnega naročanja, vendar kakršnokoli zvišanje vrednosti ne sme presegati 30 odstotkov skupne vrednosti blaga za katerega je s stranko sporazuma sklenjen sporazum (1. točka prvega odstavka 95. člena ZJN-3).

Naročnik si pridružuje pravico, da v primeru spremembe bolnišnične doktrine, zmanjša ali prekine nabavo določenih vrst blaga. Naročnik bo o tem stranko sporazuma obvestil v najkrajšem možnem času, ko zanj izve.

III IZVAJANJE SPORAZUMA – PREDLOŽITEV PONUDB

4. člen

Sporazum se sklepa za obdobje od 09.04.2024 do 08.04.2026.

Naročnik je čas trajanja tega sporazuma iz prvega odstavka tega člena razdelil na naslednji obdobji:

- 09.04.2024 do 08.04.2025 (prvo obdobje);
- 09.04.2025 do 08.04.2026 (drugo obdobje).

Z najugodnejšim ponudnikom bo naročnik sklenil kupoprodajno pogodbo.

Naročnik bo določen čas pred začetkom drugega obdobja iz predhodnega odstavka tega člena odpiral konkurenco med strankami tega sporazuma tako, da bo stranke sporazuma pozval k predložitvi ponudb za tiste vrste blaga oz. tiste skupine blaga, za katere je sklenjen sporazum. V posameznem obdobju bo naročnik med tistimi strankami tega sporazuma, ki bodo predložile ponudbe, izbral najugodnejšega ponudnika na podlagi meril iz dokumentacije v zvezi z oddajo javnega naročila.

Naročnik si pridržuje pravico dopolnjevati seznam razpisanih vrst blaga in/oz. skupin blaga v času trajanja tega sporazuma, v kolikor nastane potreba po novem blagu, in ki ni bil zajet v specifikaciji zahtev naročnika in v specifikaciji ponudbe s cenami.

Naročnik bo v tem primeru pozval vse sklenitelje tega sporazuma k predložitvi ponudb za te nove vrste blaga in/oz. za te nove skupine blaga, kadarkoli v času trajanja tega sporazuma.

Naročnik bo za te nove vrste blaga in/oz. za te nove skupine blaga ugotavljal ustreznost ponujenih vrst blaga pod pogoji in način opredeljenih v predmetni dokumentaciji v zvezi z oddajo javnega naročila.

Naročnik bo za te nove vrste blaga in/oz. za te nove skupine blaga s ponudnikom, katerega ponudba bo ocenjena kot dopustna, sklenil aneks k temu sporazumu. Z najugodnejšim

ponudnikom, izbranim na podlagi meril iz točk 2.13.1 in 2.13.2, pa aneks h kupoprodajni pogodbi oz. kupoprodajno pogodbo, v kolikor le-te še nima.

Ponudbe bo treba predložiti v roku in na način, opredeljen v povabilu k predložitvi ponudb za posamezno obdobje.

Naročnik bo odločitev o oddaji posameznega naročila na podlagi ponovnega odpiranja konkurence med sklenitелji sporazuma objavil na portalu javnih naročil.

Naročnik bo ponovno odpiral konkurenco, za preostali čas do izteka veljavnosti obdobja, med ostalimi sklenitелji sporazuma, v naslednjih primerih:

- če izbrani ponudnik ne bo želel skleniti pogodbe,
- če bo naročnik prekinil pogodbo z izbranim ponudnikom,
- če bo izbrani ponudnik odstopil od pogodbe.

V primeru, da bo naročnik za posamezne vrste blaga oz. posamezne skupine blaga sklenil sporazum s samo eno stranko sporazuma, naročnik ne bo odpiral konkurence za te vrste blaga oz. skupine blaga. Te vrste blaga oz. skupine blaga bodo v Seznamu ustrezno označene.

IV CENE

5. člen

Naročnik bo nabavljal posamezne vrste blaga iz Seznama po cenah iz ponudbe.

Cene za posamezne vrste blaga iz ponudbe so fiksne v času trajanja posamezne pogodbe, sklenjene za posamezno obdobje iz 4. člena tega sporazuma.

V primeru, da bo naročnik za posamezno vrsto blaga oz. posamezno skupino blaga prejel samo eno dopustno ponudbo, bo naročnik s tem ponudnikom sklenil samo okvirni sporazum, brez kupoprodajne pogodbe, za obdobje od 09.04.2024 do 08.04.2026. Naročnik v tem primeru ne bo odpiral konkurence. Cene so fiksne do izpolnitve vseh obveznosti iz okvirnega sporazuma z izjemo korekcij vrednosti, ki jo dopušča Pravilnik o načinih valorizacije denarnih obveznosti, ki jih v večletnih pogodbah dogovarjajo pravne osebe javnega sektorja (Uradni list RS, št. 1/04; v nadaljevanju: Pravilnik). Stranki sporazuma sta soglasni, da se valorizacija denarnih obveznosti opravi tako v primeru povišanja kot tudi znižanja denarnih obveznosti, pri čemer se v primeru znižanja denarnih obveznosti smiselno uporabljajo določbe Pravilnika. Kot podlaga za valorizacijo se upošteva indeks cen življenjskih potrebščin. Sprememba cene lahko znaša največ 80 % spremembe (povišanje ali znižanje) indeksa cen življenjskih potrebščin šteto od dneva sklenitve tega sporazuma.

Spremembe cene bosta stranki sporazuma opravili le na podlagi predhodnega pisnega obvestila nasprotne stranke.

Spremenjene cene bodo veljale le za vnaprej na podlagi sklenjenega aneksa k temu sporazumu.

V primeru, da pride v času izvajanja tega sporazuma do spremembe Pravilnika ali sprejetja drugega predpisa, s katerim se na novo oziroma drugače uredi vprašanje valorizacije denarnih obveznosti, se uporabi zadnji veljavni predpis, ki nadomesti trenutno veljavni Pravilnik.

Naročnik si pridržuje pravico, da bo v primeru, ko ugotovi, da je stranka sporazuma za blago, ki je predmet tega sporazuma, v času trajanja tega sporazuma znižala cene ali so jih znižali drugi ponudniki, ki ponujajo istovrstno blago ob drugih primerljivih pogojih, poskušal s stranko sporazuma dogovoriti ustrezno znižanje cene iz sporazuma.

V ceni posameznega blaga so zajeti vsi stroški (carinski, špeditski, prevozni in drugi morebitni stroški), vsi popusti in rabati ter davek na dodano vrednost. Cene veljajo DDP Univerzitetni klinični center Maribor – razloženo v prostore skladišča medicinskega potrošnega materiala

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

V NAROČANJE BLAGA IN DOBAVNI ROK

6. člen

Naročnik in stranka sporazuma se dogovorita, da bo razpisano blago iz naslednjih skupin:

- Skupina 1: identi 900758, 900985, 900992 in 900993;
- Skupina 4: identi 920086, 900962 in 900966;
- Skupina 8: identa 920049 in 920072;
- Skupina 10: identi 920045, 920090, 920093, 920108, 900716, 900717, 900718, 900901, 900902, 900909, 900912 in 900935;
- Skupina 12: identa 900995 in 900996 (celotna skupina);
- Skupina 13: identa 900940 in 900941 (celotna skupina);
- Skupina 14: identa 900937 in 900945 (celotna skupina);
- Skupina 18: identi 900702, 900704 in 900954;
- Skupina 22: identa 900703 in 900782 (celotna skupina);
- Skupina 24: identa 900961 in 900997 (celotna skupina);
- Skupina 27: identi 913008, 913009, 913010, 913011, 913012 in 913013 (celotna skupina);
- Skupina 28: identi 913014, 913015 in 913016 (celotna skupina),

predmet konsignacije. Medsebojne pravice in obveznosti se naročnik in stranka sporazuma dogovorita s Sporazumom (OBR-4).

7. člen

Naročnik bo posamezne vrste blaga oz. skupine blaga, ki niso predmet konsignacije in jih bo potreboval v okviru posameznega obdobja, kupoval od stranke sporazuma na podlagi kupoprodajne pogodbe ter izstavljenih pisnih naročilnic.

V primeru, da bo naročnik za posamezne vrste blaga oz. skupine blaga, ki niso predmet konsignacije prejel samo eno dopustno ponudbo, bo kupoval blago na podlagi tega sporazuma ter izstavljenih pisnih naročilnic.

Naročnik bo v naročilnici opredelil vrste in količine blaga.

Stranka sporazuma se zavezuje, da bo blago dobavila najkasneje v roku dveh delovnih (2) dni oz. v nujnih primerih v roku 24-ih ur po prejemu naročila ter da bo po vsakem posameznem naročilu dobavila celotno količino naročenega blaga.

Blago, ki ni predmet konsignacije, je treba dostaviti DDP Univerzitetni klinični center Maribor – razloženo v prostore skladišča medicinskega potrošnega materiala.

Stranka sporazuma se zavezuje, da bo na svoje stroške poskrbela za odvoz po volumnu večjih oz. velikih količin transportne embalaže, ki je predmet dostave blaga (plastični zabojniki, transportne lesene palete ter zunanja plastična ovojnina celotne pošiljke) neposredno po dobavi.

Stranka sporazuma bo, v primeru, da pride v času izvajanja sporazuma do zamenjave blaga, za katerega ima sklenjen sporazum (prenehanje proizvodnje,) oz. v primeru nadgradnje blaga (novejša generacija) pred pričetkom dobave novega blaga, naročniku predložila razloge za zamenjavo blaga in dokazila, da je novi artikel kakovostno in funkcionalno enakovreden prejšnjemu ter od naročnika pridobila pisno soglasje za zamenjavo artikla, po enaki ceni.

V kolikor stranka sporazuma določene vrste blaga, ki je predmet posameznega naročila nima trenutno na zalogi, mora naročniku ponuditi ustrezno nadomestno vrsto blaga (istega ali drugega proizvajalca), po enaki ali nižji ceni, in ki mora biti enakovredna vrsti blaga, ki je predmet sporazuma. Naročnik mora stranko sporazuma obvestiti ali je nadomestna vrsta blaga ustrezna.

V kolikor nadomestna vrsta blaga ne ustreza, ali je sploh ne ponuja, lahko naročnik le-to vrsto blaga kupi pri drugi stranki sporazuma oz. pri drugem dobavitelju, skladno z določbami kritnega kupa iz 10. člena tega sporazuma. Velja za vse vrste blaga oz. skupine blaga, razen za ident 920097 iz skupine 8 in za skupine 14, 22, 27 in 28.

VI PREVZEM BLAGA

8. člen

Naročnik se obvezuje prevzeti naročeno blago, ki ni predmet konsignacije v celoti na podlagi e-dobavnice. E-dobavnica mora biti napisana v slovenskem jeziku in mora obvezno vsebovati številko naročilnice, rok uporabnosti in serijsko številko naročenega blaga.

Dobavljeno blago po e-dobavnici mora imeti enak naziv kot naročeno, enako enoto mere in enako kataloško številko. Prav tako mora račun vsebovati enake podatke kot e-dobavnica.

Kataloške številke morajo biti enake (pike, vejice, presledki, ...) na vseh dokumentih (e-dobavnica, račun) ter na artiklu, ki je predmet tega sporazuma (na primarni in sekundarni ovojni artikla).

Dobavljeno blago, ki sodi med medicinske pripomočke ali med in-vitro medicinske pripomočke, mora biti označeno v skladu z veljavno zakonodajo EU.

Količinski prevzem blaga se opravi ob prevzemu.

VII KAKOVOST BLAGA

9. člen

Kakovost blaga mora ustrezati obstoječim standardom in deklarirani kakovosti na embalaži blaga.

VIII KRITNI KUP

10. člen

Če stranka sporazuma ne dobavlja blaga v skladu s tem sporazumom in zamuja 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 oz. stranki sporazuma, stranka sporazuma pa je dolžna naročniku nadomestiti razliko v ceni med ceno iz sporazuma in ceno po kateri je naročnik blago kupil.

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

Šteje se, da je bila stranka sporazuma o nameravanem kritnem kupu obveščena, če naročnik razpolaga z dokazilom o poslanem obvestilu.

Razliko med ceno po kateri je naročnik izvršil kritni kup in ceno iz sporazuma je dolžan naročnik dokazati s kopijo računa, po katerem je kritni kup plačal, stranka sporazuma pa je dolžna v čim krajšem času oz. najkasneje v roku 30 dni od naročnikovega poziva, za razliko v ceni izstaviti dobropis.

V kolikor je naročnik primoran izvesti kritni kup zaradi neizvedene dobave blaga oz. zamude pri dobavi blaga v skladu s tem sporazumom 5-krat, lahko sporazum s stranko sporazuma za to vrsto blaga oz. skupino blaga razdre.

IX PLAČILNI POGOJI

11. člen

Naročnik bo skupno vrednost prejetega blaga plačal stranki sporazuma na transakcijski račun št. _____ v roku največ 30 dni oz. v roku, ki bo skladen z zakonodajo v času trajanja sporazuma, od datuma prejema pravilno izstavljenega računa po prevzemu blaga.

Račun mora obvezno vsebovati celotno številko naročilnice.

Stranka sporazuma mora vse račune pošiljati naročniku izključno v elektronski obliki (e-račun), skladno z Zakonom o opravljanju plačilnih storitev za proračunske uporabnike (Uradni list RS, št. 77/16 in 47/19).

V primeru zamude s plačilom bo naročnik plačal zakonske zamudne obresti.

X SKRBNIK SPORAZUMA

12. člen

Pooblaščen predstavnik naročnika je:

Skrbnik sporazuma za naročnika je:

Skrbnik sporazuma za stranko sporazuma je: _____.

XI ZAVAROVANJE OBVEZNOSTI

13. člen

Stranke tega sporazuma ugotavljajo, da se določbe tega člena uporabljajo v primeru, ko ima naročnik za posamezne vrste blaga oz. posamezne skupine blaga sklenjen samo sporazum, kot to izhaja iz zadnjega odstavka 4. člena tega sporazuma.

Stranka sporazuma bo morala v roku 10-ih delovnih dni od podpisa tega sporazuma kot instrument zavarovanja predložiti naročniku bančno garancijo oz. kavcijsko zavarovanje za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti v višini 5% od vrednosti sporazuma, če bo vrednost enaka ali višja od 221.000,00 EUR z DDV.

Veljavnost instrumenta finančnega zavarovanja iz prehodnega odstavka tega člena mora biti še najmanj 10 dni od določenega obdobja veljavnosti sporazuma.

V primeru unovčitve bančne garancije oz. kavcijskega zavarovanja za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti, bo morala stranka sporazuma unovčeno bančno garancijo oz. kavcijsko zavarovanje ustrezno nadomestiti z novo.

Naročnik lahko garancijo unovči:

- če naročeno blago pri posamezni dobavi več kot 2x ne bo odgovarjalo standardom in kvaliteti,
- stranka sporazuma 5x zaporedoma v roku ne dobavi blaga, razen v primeru višje sile,
- v primeru drugih ponavljajočih kršitev tega sporazuma, ko stranka sporazuma, kljub pozivu naročnika, kršitev ne odpravi.

XII SKLENITEV SPORAZUMA IN ODSTOP OD SPORAZUMA

14. člen

Sporazum je sklenjen z dnem podpisa stranke sporazuma in naročnika ter, ko stranka sporazuma izroči naročniku instrument zavarovanja iz 13. člena tega sporazuma.

Skladno s 1. točko prvega odstavka 95. člena ZJN-3 lahko stranki tega sporazuma sporazumno podaljšata trajanje tega sporazuma s sklenitvijo aneksa k sporazumu. Aneks lahko skleneta v primeru, če novi postopek oddaje javnega naročila ni zaključen pravočasno, in sicer za čas do zaključka postopka oddaje javnega naročila oziroma sklenitve novega okvirnega sporazuma.

Če je opravljenih več zaporednih sprememb sporazuma iz naslova dodatnih nabav, nabav morebitnih novih vrst blaga oz. skupin blaga in podaljšanja veljavnosti sporazuma, razen sprememb sporazuma iz naslova valorizacije denarnih obveznosti, zvišanje vrednosti ne sme presegati 30 odstotkov skupne vrednosti blaga, za katero je s stranko sporazuma sklenjen sporazum.

Ta sporazum je sklenjen 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 stranke sporazuma ali podizvajalca ali
- če bo naročnik seznanjen, da je pristojni državni organ pri stranki sporazuma ali podizvajalcu v času izvajanja sporazuma 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 ji je bila s pravnomočno odločitvijo ali več pravnomočnimi odločitvami izrečena globa za prekršek.

V primeru seznaitve naročnika s kršitvijo okoliščin iz prejšnjega odstavka bo naročnik postopal v skladu s 3. alinejo četrtega odstavka 67. člena ZJN-3.

Razvezni pogoji se uresniči pod pogojem, da je od seznaitve naročnika s kršitvijo in do izteka veljavnosti sporazuma še najmanj šest mesecev.

V primeru izpolnitve razveznega pogoja iz tega člena se šteje, da je sporazum razvezan z dnem sklenitve novega okvirnega sporazuma o izvedbi javnega naročila za predmetno javno naročilo.

Če naročnik v roku 60 dni od seznaitve s kršitvijo ne začne novega postopka javnega naročila, se šteje, da je sporazum razvezan šestdeseti dan od seznaitve s kršitvijo.

15. člen

Naročnik bo vse pripombe v zvezi z izvrševanjem tega sporazuma sporočal stranki sporazuma v pisni obliki. Če stranka sporazuma ne upošteva upravičenih pripomb naročnika, lahko naročnik od tega sporazuma odstopi. O odstopu od sporazuma naročnik pisno obvesti stranko sporazuma.

Naročnik lahko odstopi od tega sporazuma, če stranka sporazuma:

- neutemeljeno zavrne naročilo,
- zamuja z izvedbo naročila,
- nekvalitetno izvaja naročilo.

Vsaka od strank sporazuma lahko odstopi od tega sporazuma s 3 mesečnim odpovednim rokom. Stranka sporazuma mora v času odpovednega roka zagotavljati dobavo blaga, ki je predmet tega sporazuma, po cenah iz ponudbe.

Stranki sporazuma lahko na podlagi medsebojnega sporazuma določita krajši odpovedni rok.

XIII POGODBENA KAZEN

16. člen

V primeru zamude z izvajanjem pogodbenih obveznosti, ki ni posledica višje sile ali razlogov na strani naročnika, bo stranka sporazuma plačala naročniku pogodbeno kazen, in sicer za vsak koledarski dan zamude v višini 0,5 % (odstotka) od vrednosti nedobavljene vrste blaga v EUR z DDV, vendar skupno največ v višini 10 % (odstotkov) vrednosti nedobavljene vrste blaga.

Naročnik pogodbene kazni ne bo unovčil v primeru, ko stranka sporazuma naročnika, v roku 24 ur od prejema naročila, pisno obvesti, da zaradi utemeljenega razloga (ki ni nastal na strani stranke sporazuma), naročenega blaga ne more dostaviti v dogovorjenem roku. Naročnik mora stranki sporazuma zamudo pri dobavi pisno odobriti. Pisno obvestilo stranke

sporazuma mora biti posredovano naročniku na elektronski naslov kontaktne osebe (referenta), ki je blago naročil.

XIV PROTİKORUPCIJSKA KLAVZULA

17. člen

V primeru, da se ugotovi, da je pri izvedbi javnega naročila, na podlagi katerega je podpisan ta sporazum ali pri izvajanju tega sporazuma kdo v imenu ali na račun druge stranke sporazuma, predstavniku ali posredniku naročnika ali drugega organa ali organizacije iz javnega sektorja obljubil, ponudil ali dal kakšno nedovoljeno korist za pridobitev tega posla ali za sklenitev tega posla pod ugodnejšimi pogoji ali za opustitev dolžnega nadzora nad izvajanjem pogodbenih obveznosti ali za drugo ravnanje ali opustitev, s katerim je organu ali organizaciji iz javnega sektorja povzročena škoda ali je omogočena pridobitev nedovoljene koristi predstavniku organa, posredniku organa ali organizacije iz javnega sektorja, drugi pogodbeni stranki ali njenemu predstavniku, zastopniku, posredniku, je ta sporazum ničen.

XV KONČNE DOLOČBE

18. člen

Pogoji tega sporazuma so veljavni za čas trajanja tega sporazuma.

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

19. člen

Morebitne spore iz tega sporazuma, ki jih stranki sporazuma ne bi mogli rešiti sporazumno, rešuje stvarno pristojno sodišče v Mariboru.

20. člen

Sporazum je sestavljen v dveh enakih izvodih, od katerih prejme vsaka stranka sporazuma po en izvod.

Št.

V _____, dne _____

V Mariboru, dne _____

Stranka sporazuma:

Naročnik:
UKC Maribor

Direktor:

v. d. generalnega direktorja UKC:
prof. dr. Vojko FLIS, dr. med.

VZOREC KUPOPRODAJNE POGODBE

sklenjena med:

UNIVERZITETNIM KLINIČNIM CENTROM MARIBOR, Ljubljanska ulica 5, 2000 Maribor (v nadaljevanju: UKC Maribor), ki ga zastopa v. d. generalnega direktorja UKC, prof. dr. Vojko FLIS, dr. med., (v nadaljevanju: kupec), identifikacijska številka kupca za DDV: SI56644817, matična številka kupca: 5054150000

in

, ki ga zastopa direktor (v nadaljevanju: prodajalec), identifikacijska številka prodajalca: , matična številka prodajalca: .

1. člen

Pogodbeni stranki uvodoma ugotavljata, da je med prodajalcem in kupcem sklenjen okvirni sporazum, št. z dne , za nabavo blaga iz javnega naročila »**MEDICINSKI POTROŠNI MATERIAL ZA KARDIOLOGIJO**«.

2. člen

Kupec je s pisnim povabilom k predložitvi ponudb številka: 460-13(809013)/2024-3, z dne 06.02.2024 (v nadaljevanju: povabilo), pozval prodajalca k predložitvi ponudbe za dobavo blaga, opredeljenega v povabilu.

Na podlagi prodajalčeve specifikacije ponudbe s cenami, (v nadaljevanju: ponudba) ter na podlagi meril za izbiro ponudb, opredeljenih v dokumentaciji v zvezi z oddajo predmetnega javnega naročila, je kupec izbral prodajalca za nabavo posameznih vrst blaga oz. skupin blaga, opredeljenih v Seznamu blaga s cenami (v nadaljevanju: seznam).

Ponudba, Seznam in dokumentacija v zvezi z oddajo javnega naročila so sestavni del te kupoprodajne pogodbe (v nadaljevanju: pogodba).

3. člen

Prodajalec in kupec se dogovorita, da bo kupec v obdobju, za katerega se sklepa ta pogodba, kupoval od prodajalca le tiste vrste in količine blaga iz Seznama, ki ga bo potreboval v tem obdobju.

4. člen

Prodajalec in kupec se dogovorita, da bo razpisano blago iz naslednjih skupin:

- Skupina 1: identi 900758, 900985, 900992 in 900993;
- Skupina 4: identi 920086, 900962 in 900966;
- Skupina 8: identa 920049 in 920072;
- Skupina 10: identi 920045, 920090, 920093, 920108, 900716, 900717, 900718, 900901, 900902, 900909, 900912 in 900935;
- Skupina 12: identa 900995 in 900996 (celotna skupina);
- Skupina 13: identa 900940 in 900941 (celotna skupina);
- Skupina 14: identa 900937 in 900945 (celotna skupina);
- Skupina 18: identi 900702, 900704 in 900954;
- Skupina 22: identa 900703 in 900782 (celotna skupina);

- Skupina 24: identa 900961 in 900997 (celotna skupina);
- Skupina 27: identa 913008, 913009, 913010, 913011, 913012 in 913013 (celotna skupina);
- Skupina 28: identa 913014, 913015 in 913016 (celotna skupina),

predmet konsignacije. Medsebojne pravice in obveznosti se naročnik in stranka sporazuma dogovorita s Sporazumom (OBR-4). Prodajalec mora dostaviti konsignacijsko blago DDP Univerzitetni klinični center Maribor – Oddelek za kardiologijo – kardiološki kabinet – razloženo.

Prodajalec bo kupcu dobavljal preostale posamezne vrste blaga, ki niso predmet konsignacije, na podlagi pisnih naročilnic.

Blago, ki ni predmet konsignacije, je treba dostaviti DDP Univerzitetni klinični center Maribor – razloženo v prostore skladišče medicinskega potrošnega materiala.

Kupec bo v naročilnici opredelil vrste in količine blaga.

Prodajalec se zavezuje, da bo blago dobavil najkasneje v roku dveh (2) delovnih dni oz. v nujnih primerih v roku 24-ih ur po prejemu naročila ter da bo po vsakem posameznem naročilu dobavil celotno količino naročenega blaga.

Prodajalec se zavezuje, da bo na svoje stroške poskrbel za odvoz po volumnu večjih oz. velikih količin transportne embalaže, ki je predmet dostave blaga (plastični zabojniki, transportne lesene palete ter zunanja plastična ovojnina celotne pošiljke) neposredno po dobavi.

Predmet te pogodbe so tudi vse morebitne dodatne nabave blaga, ki jih bo potreboval kupec. Navedene nabave blaga bo kupec izvršil po cenah iz veljavne ponudbe, pri čemer se lahko pogodba spremeni brez novega postopka javnega naročanja, vendar kakršnokoli zvišanje vrednosti ne sme presegati 30 odstotkov skupne vrednosti blaga za katerega je s posameznim prodajalcem sklenjena pogodba (1. odstavek 95. člena ZJN-3).

Kupec si pridržuje pravico, da v primeru spremembe bolnišnične doktrine, zmanjša ali prekine nabavo določenih vrst blaga. Naročnik bo o tem stranko sporazuma obvestil v najkrajšem možnem času, ko zanj izve.

Prodajalec bo, v primeru, da pride v času izvajanja te pogodbe do zamenjave blaga, za katerega ima sklenjen okvirni sporazum (prenehanje proizvodnje,) oz. v primeru nadgradnje blaga (novejša generacija) pred pričetkom dobave novega blaga, kupcu predložil razloge za zamenjavo blaga in dokazila, da je novi artikel kakovostno in funkcionalno enakovreden prejšnjemu ter od kupca pridobil pisno soglasje za zamenjavo artikla, po enaki ceni.

V kolikor prodajalec določene vrste blaga, ki je predmet posameznega naročila nima trenutno na zalogi, mora kupcu ponuditi ustrezno nadomestno vrsto blaga (istega ali drugega proizvajalca), po enaki ali nižji ceni, in ki mora biti enakovredna vrsti blaga, ki je predmet pogodbe. Kupec mora prodajalca obvestiti ali je nadomestna vrsta blaga ustrezna. V kolikor nadomestna vrsta blaga ne ustreza, ali je sploh ne ponuja, lahko kupec le-to vrsto blaga kupi pri drugi stranki okvirnega sporazuma oz. pri drugem dobavitelju, skladno z določbami kritnega kupa iz 5. člena te pogodbe. Velja za vse vrste blaga oz. skupine blaga, razen za ident 920097 iz skupine 8 in za skupine 14, 22, 27 in 28.

5. člen

Če prodajalec ne dobavlja blaga v skladu s to pogodbo in zamuja pri dobavi blaga ni posledica višje sile ali razlogov na strani kupca, ima kupec pravico kupiti blago, ki je predmet

posamične dobave, pri drugem dobavitelju oz. pri drugi stranki sporazuma, prodajalec pa je dolžan kupcu nadomestiti razliko v ceni med ceno iz pogodbe in ceno po kateri je kupec blago kupil.

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

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

Razliko med ceno po kateri je naročnik izvršil kritni kup in ceno iz sporazuma je dolžan naročnik dokazati s kopijo računa, po katerem je kritni kup plačal, stranka sporazuma pa je dolžna v čim krajšem času oz. najkasneje v roku 30 dni od naročnikovega poziva, za razliko v ceni izstaviti dobropis.

V kolikor je kupec primoran izvesti kritni kup zaradi neizvedene dobave blaga oz. zamude pri dobavi blaga v skladu s to pogodbo 5-krat, lahko pogodbo s prodajalcem za to vrsto blaga oz. skupino blaga razdre.

6. člen

Kupec se obvezuje prevzeti naročeno blago, ki ni predmet konsignacije, v celoti na podlagi e-dobavnice. E-dobavnica mora biti napisana v slovenskem jeziku in mora obvezno vsebovati številko naročilnice.

Dobavljeno blago po e-dobavnici mora imeti enak naziv kot naročeno, enako enoto mere in enako kataloško številko. Prav tako mora račun vsebovati enake podatke kot dobavnica.

Kataloške številke morajo biti enake (pike, vejice, presledki, ...) na vseh dokumentih (e-dobavnica, račun) ter na artiklu, ki je predmet tega sporazuma (na primarni in sekundarni ovojnini artikla).

Dobavljeno blago, ki sodi med medicinske pripomočke ali med in-vitro medicinske pripomočke, mora biti označeno v skladu z veljavno zakonodajo EU.

Količinski prevzem blaga se opravi ob prevzemu.

7. člen

Kakovost blaga mora ustrezati obstoječim standardom in deklarirani kakovosti na embalaži blaga.

8. člen

V času trajanja te pogodbe bo kupec od prodajalca kupoval posamezne vrste blaga po cenah iz ponudbe iz 2. člena te pogodbe.

Kupec si pridržuje pravico, da bo v primeru, ko ugotovi, da je prodajalec za blago, ki je predmet te pogodbe, v času trajanja te pogodbe znižal cene ali so jih znižali drugi ponudniki, ki ponujajo istovrstno blago ob drugih primerljivih pogojih, poskušal s prodajalcem dogovoriti ustrezno znižanje pogodbene cene.

V ceni posameznega blaga so zajeti vsi stroški (carinski, špediterski, prevozní in drugi morebitni stroški), vsi popusti in rabati ter davek na dodano vrednost. Cene veljajo DDP

Univerzitetni klinični center Maribor – razloženo v prostore skladišče medicinskega potrošnega materiala.

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

Cene iz ponudbe so fiksne v času trajanja te pogodbe.

9. člen

Kupec bo skupno vrednost prejetega blaga plačal prodajalcu na transakcijski račun št. _____ v roku največ 30 dni oz. v roku, ki bo skladen z zakonodajo, v času trajanja kupoprodajne pogodbe, od datuma prejema pravilno izstavljenega računa po prevzemu blaga.

Račun mora obvezno vsebovati celotno številko naročilnice.

Prodajalec mora vse račune pošiljati kupcu izključno v elektronski obliki (e-račun), skladno z Zakonom o opravljanju plačilnih storitev za proračunske uporabnike (Uradni list RS, št. 77/16 in 47/19).

V primeru zamude s plačilom bo kupec plačal prodajalcu zakonske zamudne obresti.

10. člen

Prodajalec bo moral v roku 10-ih delovnih dni kot instrument zavarovanja predložiti kupcu garancijo (banke oz. zavarovalnice) za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti v višini 5% od pogodbene vrednosti, če bo vrednost enaka ali višja od 221.000,00 EUR z DDV.

Veljavnost instrumenta finančnega zavarovanja iz predhodnih alinej tega člena mora biti še najmanj 10 dni od določenega obdobja veljavnosti pogodbe.

V primeru vnovčitve garancije za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti, bo moral prodajalec vnovčeno garancijo ustrezno nadomestiti z novo.

Kupec bo garancijo unovčil:

- če naročeno blago pri posamezni dobavi več kot 2x ne bo odgovarjalo standardom in kvaliteti,
- prodajalec 5x zaporedoma v roku ne dobavi blaga, razen v primeru višje sile,
- v primeru drugih ponavljajočih kršitev te pogodbe, ko prodajalec, kljub pozivu kupca, kršitve ne odpravi.

11. člen

Ta pogodba se sklepa za obdobje od 09.04.2024 do 08.04.2025. Pogodba je sklenjena z dnem podpisa obeh pogodbenih strank, in ko prodajalec kupcu predloži garancijo za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti iz 10. člena te pogodbe.

Skladno s 1. točko 95. člena ZJN-3 lahko stranki te pogodbe sporazumno podaljšata trajanje te pogodbe s sklenitvijo aneksa k pogodbi. Aneks lahko skleneta v primeru, če novi postopek oddaje javnega naročila ni zaključen pravočasno, in sicer za čas do zaključka postopka oddaje javnega naročila oziroma sklenitve nove pogodbe.

Če je opravljenih več zaporednih sprememb pogodbe iz naslova dodatnih nabav, nabav morebitnih novih vrst blaga in podaljšanja veljavnosti pogodbe, zvišanje vrednosti ne sme

presega 30 odstotkov skupne vrednosti blaga, za katero je s prodajalcem sklenjena pogodba.

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 prodajalca ali podizvajalca ali
- če bo naročnik seznanjen, da je pristojni državni organ pri prodajalcu ali podizvajalcu v času izvajanja pogodbe ugotovil najmanj dve kršitvi v zvezi s:
 - o plačilom za delo,
 - o delovnim časom,
 - o počitki,
 - o 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.

V primeru seznaitve naročnika s kršitvijo okoliščin iz prejšnjega odstavka bo naročnik postopal v skladu s 3. alinejo četrtega odstavka 67. člena ZJN-3.

Razvezni pogoje se uresniči pod pogojem, da je od seznaitve naročnika s kršitvijo in do izteka veljavnosti pogodbe še najmanj šest mesecev.

V primeru izpolnitve razveznega pogoja iz tega člena se šteje, da je pogodba razvezana z dnem sklenitve nove pogodbe o izvedbi javnega naročila za predmetno javno naročilo.

Če naročnik v roku 60 dni od seznaitve s kršitvijo ne začne novega postopka javnega naročila, se šteje, da je pogodba razvezana šestdeseti dan od seznaitve s kršitvijo.

12. člen

V primeru neizpolnjevanja obveznosti prodajalca po tej pogodbi, lahko kupec to pogodbo razdre.

13. člen

Pogodbeni stranki lahko odstopita od pogodbe s 3 mesečnim odpovednim rokom. Prodajalec mora v času odpovednega roka zagotavljati dobavo blaga, ki je predmet te pogodbe, po cenah iz ponudbe.

Pogodbeni stranki lahko na podlagi medsebojnega sporazuma določita krajši odpovedni rok.

14. člen

V primeru zamude z izvajanjem pogodbenih obveznosti, ki ni posledica višje sile ali razlogov na strani kupca, bo prodajalec plačal kupcu pogodbeno kazen, in sicer za vsak koledarski dan zamude v višini 0,5 % (odstotka) od vrednosti nedobavljene vrste blaga v EUR z DDV, vendar skupno največ v višini 10 % (odstotkov) vrednosti nedobavljene vrste blaga.

Kupec pogodbene kazni ne bo unovčil v primeru, ko prodajalec kupca, v roku 24 ur od prejema naročila, pisno obvesti, da zaradi utemeljenega razloga (ki ni nastal na strani prodajalca), naročenega blaga ne more dostaviti v dogovorjenem roku. Kupec mora prodajalcu zamudo pri dobavi pisno odobriti. Pisno obvestilo prodajalca mora biti posredovano kupcu na elektronski naslov kontaktne osebe (referenta), ki je blago naročil.

15. člen

V primeru, da se ugotovi, da je pri izvedbi javnega naročila, na podlagi katerega je podpisana ta pogodba ali pri izvajanju te pogodbe kdo v imenu ali na račun prodajalca, predstavniku ali posredniku kupca ali drugega organa ali organizacije iz javnega sektorja obljubil, ponudil ali dal kakšno nedovoljeno korist za pridobitev tega posla ali za sklenitev tega posla pod ugodnejšimi pogoji ali za opustitev dolžnega nadzora nad izvajanjem pogodbenih obveznosti ali za drugo ravnanje ali opustitev, s katerim je organu ali organizaciji iz javnega sektorja povzročena škoda ali je omogočena pridobitev nedovoljene koristi predstavniku organa, posredniku organa ali organizacije iz javnega sektorja, drugi pogodbeni stranki ali njenemu predstavniku, zastopniku, posredniku, je ta pogodba nična.

16. člen

Morebitne spore iz te pogodbe, ki jih pogodbeni stranki ne bi mogli rešiti sporazumno, rešuje stvarno pristojno sodišče v Mariboru.

17. člen

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

Št.

V _____, dne _____

V Mariboru, dne _____

Prodajalec:

Kupec:
UKC Maribor

Direktor:

v. d. generalnega direktorja UKC:
prof. dr. Vojko FLIS, dr. med.

VZOREC SPORAZUMA

sklenjen med:

UNIVERZITETNIM KLINIČNIM CENTROM MARIBOR, Ljubljanska ulica 5, 2000 Maribor, matična številka naročnika: 5054150000, identifikacijska številka naročnika za DDV: SI56644817, ki ga zastopa v. d. generalnega direktorja UKC, prof. dr. Vojko Flis, dr. med. (v nadaljevanju: naročnik)

in podjetjem

, ki ga zastopa direktor (v nadaljevanju: stranka sporazuma), identifikacijska številka stranke sporazuma za DDV: , matična številka stranke sporazuma: .

UVODNE UGOTOVITVE**1. člen**

Stranki tega sporazuma ugotavljata, da je naročnik izvedel postopek oddaje javnega naročila za nabavo blaga: »**MEDICINSKI POTROŠNI MATERIAL ZA KARDIOLOGIJO**«, po odprtem postopku v skladu s 40. členom Zakona o javnem naročanju (Uradni list RS, št. 91/15, 14/18, 121/21, 10/22, 74/22-odl. US, 100/22 - ZNUZSZS, 28/23 in 88/23 - ZOPNN-F; v nadaljevanju ZJN-3) z namenom sklenitve okvirnega sporazuma v skladu z 48. členom ZJN-3.

S tem sporazumom se naročnik in stranka sporazuma dogovorita o medsebojnih pravicah in obveznostih glede blaga iz naslednjih skupin:

- Skupina 1: identi 900758, 900985, 900992 in 900993;
- Skupina 4: identi 920086, 900962 in 900966;
- Skupina 8: identa 920049 in 920072;
- Skupina 10: identi 920045, 920090, 920093, 920108, 900716, 900717, 900718, 900901, 900902, 900909, 900912 in 900935;
- Skupina 12: identa 900995 in 900996 (celotna skupina);
- Skupina 13: identa 900940 in 900941 (celotna skupina);
- Skupina 14: identa 900937 in 900945 (celotna skupina);
- Skupina 18: identi 900702, 900704 in 900954;
- Skupina 22: identa 900703 in 900782 (celotna skupina);
- Skupina 24: identa 900961 in 900997 (celotna skupina);
- Skupina 27: identi 913008, 913009, 913010, 913011, 913012 in 913013 (celotna skupina);
- Skupina 28: identi 913014, 913015 in 913016 (celotna skupina),

ki so predmet sklenjenega okvirnega sporazuma in so pri naročniku na konsignaciji.

PREDMET SPORAZUMA

2. člen

Naročnik in stranka sporazuma sklepata predmetni sporazum za potrebe ureditve vprašanj glede blaga na konsignaciji, in sicer glede njegove dobave, oprave inventur, zavarovanja blaga v primeru višje sile in drugih vprašanj vezanih na blago na konsignaciji.

DOBAVA IN NAROČANJE BLAGA NA KONSIGNACIJI

3. člen

Blago, ki je predmet konsignacije na podlagi sklenjenega okvirnega sporazuma, stranka sporazuma dostavlja izključno na Oddelek za kardiologijo – kardiološki kabinet – razloženo.

Začetno količino blaga na konsignaciji, ki bo dogovorjena ob sklenitvi okvirnega sporazuma mora stranka sporazuma dobaviti naročniku v roku 10-ih dni od sklenitve okvirnega sporazuma.

Minimalna stalna zaloga je vsaj mesečna zaloga naročnika. V primeru, da bo naročnik pri izvajanju sporazuma ugotovil nižje ali višje stanje, bo o tem pisno obvestil stranko sporazuma.

Zaželeno je, da dobavitelj ob dobavi blaga na Oddelek za kardiologijo – kardiološki kabinet, dostavi tudi nalepke za porabo blaga.

Naročnik se obvezuje stranki sporazuma za blago na konsignaciji do 1. in 15. v mesecu pisno sporočati količino porabljenega blaga z naročilnico. Stranka sporazuma pa se obvezuje takoj po prejemu naročilnice izstaviti e-prenosnico in jo posredovati naročniku.

Vsako poročilo o porabi blaga pomeni za stranko sporazuma novo naročilo blaga na konsignacijo, če se naročnik in stranka sporazuma ne dogovorita drugače.

Stranka sporazuma bo zaloge obnavljala v roku 3 – 5 dni oz. v nujnih primerih v roku 24 ur, na podlagi poročila naročnika o porabi materiala.

Po prenehanju veljavnosti sklenjenega okvirnega sporazuma in/oz. kupoprodajne pogodbe se stranka sporazuma zaveže, v roku 10-ih dni, vso neporabljeno blago odstraniti iz konsignacijskega skladišča.

Neupoštevanje določb tega sporazuma glede dostave blaga na konsignaciji predstavlja kršitev tega sporazuma.

PREVZEM BLAGA NA KONSIGNACIJI

4. člen

Naročnik se obvezuje naročeno blago v celoti prevzeti na podlagi e-prenosnice. E-prenosnica mora biti napisana v slovenskem jeziku. Stranka sporazuma mora zagotavljati, da je na prenosnici, poleg predpisanih podatkov, ob nazivu in kataloški številki artikla tudi njena serijska številka in rok uporabe.

Dobavljeno blago, ki sodi med medicinske pripomočke ali med in-vitro medicinske pripomočke, mora biti označeno v skladu z veljavno zakonodajo EU.

Dobavljeno blago na konsignaciji ostane v lasti stranke sporazuma do njegove končne uporabe s strani naročnika.

Kataloške številke morajo biti enake (pike, vejice, presledki, ...) na vseh dokumentih (e-prenosnica, račun) ter na artiklu, ki je predmet tega sporazuma (na primarni in sekundarni ovojnini artikla).

Količinski prevzem blaga se opravi ob prevzemu.

INVENTURA

5. člen

Skladno z internimi pravili, naročnik popiše blago na konsignaciji v posebne popisne liste, in sicer kvartalno, na dan, ki je določen v rokovniku za izvedbo popisa.

Popisne liste naročnik posreduje stranki sporazuma v seznanitev. Stranka sporazuma je dolžna vsebino popisnih listov potrditi.

Stranka sporazuma je prav tako dolžna opraviti inventuro blaga na konsignaciji najmanj enkrat letno, naročnik pa ji je dolžan omogočiti dostop do zaloge blaga na konsignaciji za namen inventure in usklajevanje vsebine blaga na konsignaciji, in sicer po predhodnem dogovoru.

Pri inventuri stranke sporazuma mora biti prisotna strokovna odgovorna oseba s strani naročnika.

ZAVAROVANJE BLAGA

6. člen

Naročnik ima zavarovana konsignacijska skladišča zoper rizike požara, vloma in poplave. Hkrati ima naročnik zavarovano blago na konsignaciji, in sicer zoper naslednje nevarnosti:

- požar, strela, eksplozija, vihar, toča, manifestacija, demonstracija, udarec zavarovančevega motornega vozila in padec zračnega plovila,
- izliv vode,
- meteorne vode s strehe in
- poplava.

POGODBENA KAZEN

7. člen

V primeru zamude z izvajanjem pogodbenih obveznosti, ki ni posledica višje sile ali razlogov na strani naročnika, bo stranka sporazuma plačala naročniku pogodbeno kazen, in sicer za vsak koledarski dan zamude v višini 0,5 % (odstotka) od vrednosti nedobavljene vrste blaga v EUR z DDV, vendar skupno največ v višini 10 % (odstotkov) vrednosti nedobavljene vrste blaga.

Naročnik pogodbene kazni ne bo unovčil v primeru, ko stranka sporazuma naročnika, v roku 24 ur od prejema naročila, pisno obvesti, da zaradi utemeljenega razloga (ki ni nastal na strani stranke sporazuma), naročenega blaga ne more dostaviti v dogovorjenem roku. Naročnik mora stranki sporazuma zamudo pri dobavi pisno odobriti. Pisno obvestilo stranke sporazuma mora biti posredovano naročniku na elektronski naslov kontaktne osebe (referenta), ki je blago naročil.

PROTIKORUPCIJSKA KLAVZULA**8. člen**

V primeru, da se ugotovi, da je pri izvedbi javnega naročila, na podlagi katerega je podpisan ta sporazum ali pri izvajanju tega sporazuma kdo v imenu ali na račun druge stranke sporazuma, predstavniku ali posredniku naročnika ali drugega organa ali organizacije iz javnega sektorja obljubil, ponudil ali dal kakšno nedovoljeno korist za pridobitev tega posla ali za sklenitev tega posla pod ugodnejšimi pogoji ali za opustitev dolžnega nadzora nad izvajanjem pogodbenih obveznosti ali za drugo ravnanje ali opustitev, s katerim je organu ali organizaciji iz javnega sektorja povzročena škoda ali je omogočena pridobitev nedovoljene koristi predstavniku organa, posredniku organa ali organizacije iz javnega sektorja, drugi pogodbeni stranki ali njenemu predstavniku, zastopniku, posredniku, je ta sporazum ničen.

9. člen

Ta sporazum se sklepa za obdobje od 09.04.2024 do 08.04.2025.

V primeru, da bo naročnik za posamezne vrste blaga oz. posamezne skupine blaga, ki so predmet konsignacije prejel samo eno dopustno ponudbo, bo naročnik s stranko sporazuma sklenil ta sporazum za obdobje od 09.04.2024 do 08.04.2026.

10. člen

Sporazum je napisan v dveh (2) enakih izvodih, od katerih prejme vsaka stranka po en (1) izvod.

Št.

V , dne

V Mariboru, dne

Stranka sporazuma:

Naročnik:
UKC Maribor

Direktor:

v. d. generalnega direktorja UKC:
prof. dr. Vojko Flis, dr. med.

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
001 Namenski potrošni material za elektrofiziološke posege

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Adapter za LV elektrodo on line na IS1, VB10-IS-LVB ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 17	900759	KOS	1				
2	Bidirekcijsko upogljivo uvajalo, kompatibilno z ablacijskimi katetri, ki imajo senzor, ki omogoča uporabo v sistemu za tridimenzionalno navigacijo in mapiranje z delovanjem na osnovi elektromagnetnega polja (glejte tehnične zahteve)	900994	KOS	1				
3	Cevka za izpiranje, kompatibilna s hlajenimi ablacijskimi katetri za ablator smart ablate, SAT001 ali enakovredno	900949	KOS	90				
4	Dolgo uvajalo za transseptalni pristop z vodilom, ki ima možnost spreminjanja krivine	900705	KOS	1				
5	Elektroda neustalna, 85024 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 19	900762	KOS	50				
6	Epikardialni dvosmerno upogljiv kateter 8.5F z dilatatorjem za potrebe epikardialnega pristopa pri ablacijah, Abbott Agilis NxT ali enakovredno	920112	KOS	1				
7	Indiferentna elektroda za elektrokavterizacijo, ki se uporablja pri implantacijah pacemakerjev in defibrilatorjev, kat. št. FIAB F7905W/V ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	913017	KOS	100				
8	Kateter standardni, 5 F, za okluzivno angiografijo COR.S ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 9	900761	KOS	5				
9	Set referenčnih elektrod za sistem CARTO 3, CREFP6 ali enakovredno	900758	KOS	100				
10	Standardna vodilna žica za koronarni sinus, hidrofilan, Whisper ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 21	900765	KOS	5				
11	Uvajalo za implantacijo 14 cm, 8 F, (set=sekdingler igla+uvajalo+brizga), 405112 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 20	900763	KOS	380				
12	Uvajalo za implantacijo, 14 cm, 9 F, (set=sekdingler igla+uvajalo+brizga), 405116 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 20	900764	KOS	150				
13	Vodilna radiopačna žica za transseptalno punkcijo z ukrivljenim koncem debeline 0.014" za varnejšo punkcijo levega atrija, SS-135 ali enkovredno	900950	KOS	5				
14	Vodilni kateter za koronarni sinus, CS-EH ST R, 7521 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	900767	KOS	1				
15	Vodilni kateter za koronarni sinus, CS-EH, 7553 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	900768	KOS	50				

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
001 Namenski potrošni material za elektrofiziološke posege

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
16	Vodilni kateter za koronarni sinus, CS-EHR, 7514 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	900769	KOS	1				
17	Vodilni kateter za koronarni sinus, CS-H, 7556 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	900770	KOS	1				
18	Vodilni kateter za koronarni sinus, CS-MPH, 7554 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	900771	KOS	1				
19	Vodilni kateter za koronarni sinus, CS-MPH, 7558 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	900772	KOS	1				
20	Vodilo 12 F ali 14 F za LAA zapiralo za posebno obliko LA apendiksa z dvojno krivino ter ustreznim dilatatorjem, valvulo in priborom; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zap. št. 11, 12, 13, 15	900987	KOS	1				
21	Vodilo 12 F ali 14 F za LAA zapiralo za posebno obliko LA apendiksa z eno krivino ter ustreznim dilatatorjem, valvulo in priborom; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahteve pod zap. št. 11, 12, 13, 15	900986	KOS	1				
22	Vodilo 12 F ali 14 F za LAA zapiralo za standardno obliko LA apendiksa z eno krivino ter ustreznim dilatatorjem, valvulo in priborom; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zap. št. 11, 12, 13	900984	KOS	1				
23	Vodilo 12 F ali 14 F za LAA zapiralo, za standardno obliko LA apendiksa, z dvojno krivino ter ustreznim dilatatorjem, valvulo in priborom; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 11, 12, 13	900980	KOS	5				
24	Zapiralo za levoatrijski apendiks LAA z epikardialnim pristopom in možnostjo takojšnje prekinitve antikoagualcije po vstavitvi; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahteve pod zap. št. 11, 12, 13	900992	KOS	1				
25	Zapiralo za levoatrijski apendiks LAA za posebno kratko in široko obliko levoatrijskega apendiksa z diskom dimenzij od 16 mm do 30 mm; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 11, 12, 13, 15	900985	KOS	1				
26	Zapiralo za levoatrijski apendiks LAA za standardno obliko levoatrijskega apendiksa dimenzij od 21 mm do 33 mm; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zap. št. 11, 12, 13	900993	KOS	4				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
002 Defibrilatorji ICD in CRT-D s pripadajočimi elektrodami

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Ddefibrilator DR z dodatkom terapije SVT (AF) s pripadajočima elektrodama; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15	900914	KPL	1				
2	Defibrilator CRT-D z dodatnimi funkcijami (4LV) s pripadajočimi elektrodami; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zap. št. 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 18, 19, 21	900988	KPL	1				
3	Defibrilator CRT-D z dodatnimi funkcijami in z adaptivnim algoritmom z LV stimulacijo s pripadajočimi elektrodami; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1,2,3,6,7,8,9,10,11,12,13,14,15,16,18,19,21	992005	KPL	2				
4	Defibrilator CRT-D z možnostjo uporabe MRI, izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15	900926	KPL	16				
5	Defibrilator DR s posebnimi funkcijami s pripadajočima elektrodama; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 19	900920	KPL	3				
6	Defibrilator DR standardni s pripadajočima elektrodama; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15	900916	KPL	3				
7	Defibrilator DR z elektrodama in možnostjo uporabe Fuul Body MRI; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1,2,6,7,8,9,10,11,12,14,15,20,22	992006	KPL	1				
8	Defibrilator malih dimenzij CRT-D s pripadajočimi elektrodami; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 17, 18	900922	KPL	12				
9	Defibrilator malih dimenzij VR s pripadajočo elektrodo; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15	900921	KPL	9				
10	Defibrilator VR s pripadajočo elektrodo in možnostjo uporabe MRI; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 14, 15, 19, 20, 22	900959	KPL	10				
11	Defibrilator VR standardni s pripadajočo elektrodo; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15	900918	KPL	2				
12	Defibrilator VR za počasne VT s pripadajočo elektrodo; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15	900915	KPL	3				
13	Defibrilator VR za počasne VT s aktivno analizo SVT in AF s pripadajočo elektrodo; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zap. št. 1, 2, 3, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15	900958	KPL	3				

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
002 Defibrilatorji ICD in CRT-D s pripadajočimi elektrodami

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
14	Defibrilator z dodatnimi funkcijami CRT-D s pripadajočimi elektrodami;izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1,2,3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 18, 19	900923	KPL	6				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: 013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026
003 Diagnostični koronarni katetri

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Diagnostični kateter s sposobnostjo izrazitega "zvijanja" (glejte tehnične zahteve)	920017	KOS	5				
2	Diagnostični koronarni kateter, oblikovno zelo stabilen (glejte tehnične zahteve)	920016	KOS	4.300				
3	Univerzalni transradialni diagnostični kateter (glejte tehnične zahteve)	900964	KOS	180				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
004 Vodilni koronarni katetri za koronarne interv.

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Učvrstilni kateter, rapid exchange mother-in-child, Teleflex TrapLiner ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	913000	KOS	5				
2	Učvrstilni kateter, rapid exchange mother-in-child, za večjo podporo in podaljšanje vodilnega katetra, dimenzij 6 F in 8 F, 145 cm ali več	900962	KOS	10				
3	Vodilni kateter mother-in-child z ravno konico, 5 F in 6 F sistem, 120 cm, omogočati mora vstop vodilnega katetra v prej postavljen vodilni koronarni kateter, Terumo Heartrail II ali enakovredno	900966	KOS	5				
4	Vodilni koronarni kateter za koronarne intervencije z najmanjšim zunanjim lumnom za uporabo brez žilnega uvajala »sheathless« vodilni kateter (glejte tehnične zahteve)	920086	KOS	2				
5	Vodilni koronarni kateter za koronarne intervencije, oblikovno zelo stabilen (glejte tehnične zahteve)	920021	KOS	1.500				

ŽIG IN PODPIS:

PONUĐNIK: .

NAROČNIK UNIVERZITETNI KLINIČNI CENTER MARIBOR
Ljubljanska ulica 5, 2000 MARIBOR

Datum: 1.02.2024
Stran: 1

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
005 Katetri za aspir. trombot. mas ob akutnem kor. sin

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Aspiracijski kateter za aspiracijo trombotskih mas (glejte tehnične zahteve)	920071	KOS	80				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
006 Vodilne žice za PTCA - 0.014"

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	PTCA vodilna delovna žica za enostavne in zahtevnejše žile, Asahi Sion Blue ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900706	KOS	100				
2	PTCA vodilna delovna žica za enostavne kot tudi za tortuozne žile in stranske veje, Asahi Sion Blue ES ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900707	KOS	5				
3	PTCA vodilna delovna žica za zelo tortuozne žile, difuzne lezije, dolge kalcinirane lezije, asahi Sion Black ali enakovredno, (glejte tehnične zahteve)	900708	KOS	200				
4	PTCA vodilna žica namenjena izključno za retrogradno sledenje kolateralam, Asahi SUOH03 ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900713	KOS	5				
5	PTCA vodilna žica za CTO iz nerjavečega jekla z enodelnim jedrom, Asahi Conquest/Confianza Pro ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900711	KOS	5				
6	PTCA vodilna žica za CTO iz nerjavečega jekla, s kompozitnim jedrom, Asahi Gaia First/Second/Third ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900710	KOS	5				
7	PTCA vodilna žica za okludirane lezije, Asahi Fielder XT ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900951	KOS	5				
8	PTCA vodilna žica za okludirane lezije, Asahi Fielder XT/XTA ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900709	KOS	10				
9	PTCA vodilna žica za retrogradni pristop namenjena izključno za eksternalizacijo vodilnih žic, Asahi RG3 ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900712	KOS	5				
10	PTCA vodilna žica, ki nudi večjo podporo, Abbott HT Floppy II ES ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	913002	KOS	20				
11	Univerzalna vodilna žica, Abbott HT BMW ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920074	KOS	900				
12	Vodilna žica s srednjo podporo, Abbott HT Pilot ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920076	KOS	5				
13	Vodilna žica z veliko podporo, Asahi Grand Slam ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920078	KOS	10				
14	Vodilna žica za kompleksne lezije, Terumo Runthrough ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920031	KOS	5				
15	Vodilna žica za kronične okluzije, čvrsta, iz ojačanega jekla, Abbott Ht Progress ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900974	KOS	5				
16	Vodilna žica za menjavo vodilnega katetra extension wire, Asahi Extension Guide Wire ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920034	KOS	5				
17	Vodilna žica za PTCA za kronične okluzije, srednje čvrsta, Asahi Miracle Bros ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920040	KOS	5				

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: 013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026
006 Vodilne žice za PTCA - 0.014"

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
18	Vodilna žica za PTCA za kronične okluzije, zelo, zelo čvrsta, Asahi Conquest/Confianza ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920073	KOS	5				
19	Vodilna žica za PTCA za kronične okluzije, zelo, zelo čvrsta, Asahi Miracle Bros 12 ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900975	KOS	5				
20	Vodilna žica za PTCA, zelo gibljiva, Abbott Whisper ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900972	KOS	250				
21	Vodilna žica za tortuozno anatomijo, čvrsta vodilna žica z izrazito mehko konico za uvajanje stentov v zelo zavite žile, Abbott HT Whisper ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900973	KOS	5				
22	Vodilna žica za toruozno anatomijo, srednje čvrsta, z izrazito mehko konico za uvajanje stentov v zelo zavite žile, Abbott HT Whisper MS ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920075	KOS	5				
23	Vodilna žica za visokostopenjske zožitve, Asahi Fielder FC ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900978	KOS	430				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: 013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026
007 Vodilne diagnostične žice

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Vodilna diagnostična žica debeline 0.018" (glejte tehnične zahteve)	920056	KOS	5				
2	Vodilna diagnostična žica debeline 0.032", zelo gibljiva za najtežje, tortuozne žile (glejte tehnične zahteve)	920055	KOS	5				
3	Vodilna diagnostična žica debeline 0.035", zelo mehka in zelo gibljiva (glejte tehnične zahteve)	920054	KOS	600				
4	Vodilna diagnostična žica z J-ukrivljenostjo vrha, prevlečena s PTFE, debelina 0.035", radius J vrha 3 mm, dolžina 220 cm, Kimal ali enakovredno	913001	KOS	50				
5	Vodilna žica dolžine 260 cm, stiff tip (glejte tehnične zahteve)	920060	KOS	5				
6	Vodilna žica dolžine 260 cm, super stiff	920057	KOS	20				
7	Vodilna žica, dolžine 150 cm, J tip, J3, obojestranska delovna konica (glejte tehnične zahteve)	920063	KOS	200				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: 013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026
008 Balonski katetri

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Balonski kateter z rezilci za in-stent restenoze in težko prehodne lezije - cutting balloon	920033	KOS	2				
2	Balonski kateter za dilatacijo najzahtevnejših lezij in kroničnih totalnih okluzij, ki uporablja obstoječo koronarno žico za zarezovanje plaka - scoring, IMDS Blimp ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920098	KOS	1				
3	Balonski kateter za kronične okluzije (glejte tehnične zahteve)	920085	KOS	1				
4	Balonski kateter za pasiranje in za predilatacijo zelo zavitih lezij (glejte tehnične zahteve)	920026	KOS	2				
5	Balonski kateter za post-dilatacijo velikih žil (obvodov) na mono-rail sistemu, premera od 5,5 mm do 6 mm, Boston NC Emerge ali enakovredno	920088	KOS	3				
6	Balonski kateter za postdilatacijo zelo čvrstih in kalciniranih lezij in postdilatacijo stentov z zelo visokim pritiskom (glejte tehnične zahteve)	920027	KOS	250				
7	Balonski kateter za prediranje kroničnih okluzij (glejte tehnične zahteve)	920024	KOS	5				
8	Balonski kateter za prehajanje najožjih lezij: dimenzije manj od 1,00 mm preseka, dolžine vsaj od 10 mm do 15 mm, vstopni profil 0,017" ali manj, kompatibilen s 5F vodilnim katetrom, SIS Medical NIC NANO Hydro ali enakovredno	900968	KOS	1				
9	Balonski kateter za transradialni pristop za kompleksne lezije (glejte tehnične zahteve)	900967	KOS	1.300				
10	Balonski kateter za znotrajžilno koronarno litotripsijo z uporabo udarnih valov - intravascular coronary shockwave lithotripsy, Shockwave IVL ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920097	KOS	15				
11	Balonski kateter, ki omogočajo hkratno sinhrono dilatiranje bifurkacijskih lezij (glejte tehnične zahteve)	920025	KOS	2				
12	Balonski kateter, prevlečen z dvema heličnima žičkama za "zarezovanje" neraztegljivega plaka v žili, dimenzije vsaj od 2 mm do 3,5 mm in dolžine vsaj od 10 mm do 20 mm, namenjen scoringu oz. zarezovanju plaka - scoring balloon	900971	KOS	1				
13	Nekompliantni balonski kateter za natančno postdilatacijo stenta z rameni balona < 0,8 mm, na hidrofilnem sistemu katetra dolžine do 140 cm, NBP 12 atm, RBP 22 atm, premeri balona vsaj od 2,25 mm do 5 mm, dolžine pa vsaj od 6 mm do 15 mm	913004	KOS	30				
14	Nekompliantni balonski katetri za dilatacijo z zelo visokimi tlaki, zagotovljen tlak predrtja balona RBP vsaj 35 ATM, SIS Medical OPN NC ali enakovredno	913003	KOS	20				

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
008 Balonski katetri

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
15	Paklitaxel izločajoči balonski kateter (glejte tehnične zahteve)	920049	KOS	80				
16	Podaljšani balonski kateter za velike žile in aortokoronarne obvođe, velikosti od 4,5 mm do 6,0 mm, uporabne dolžine 150 cm, RBP 14 atm in dolžine 15 mm in 20 mm	900970	KOS	1				
17	Sirolimus izločajoči balonski kateter, Concept Medical Magic Touch ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920072	KOS	2				

ŽIG IN PODPIS:

PONUĐNIK: .

NAROČNIK UNIVERZITETNI KLINIČNI CENTER MARIBOR
Ljubljanska ulica 5, 2000 MARIBOR

Datum: 1.02.2024
Stran: 1

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
009 Sistemi over the wire (OTW)

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Balonski kateter OTW za kompleksne lezije	900989	KOS	20				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
010 Razni drugi pripomočki za interventno kardiologijo

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Cirkularni podporni sistem za mehansko podporo cirkulacije levega prekata do 24 ur, Pulsecath iVac2L ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920108	KOS	2				
2	Dilatator 4F, 5F, 6F kompatibilen z žico debeline 0.035"	920046	KOS	10				
3	Distalno varovalo, filter za preprečevanje emboličnih dogodkov fiksiran na vodilni žici (glejte tehnične zahteve)	900902	KOS	1				
4	Distalno žilno varovalo ower the wire, pomično na vodilni žici (glejte tehnične zahteve)	900901	KOS	1				
5	Distalno žilno varovalo z možnostjo uporabe poljubne vodilne žice 0.0014", crossing profile največ 2.9F, kompatibilnost s 6F in 7F vodilnim katetrom, velikost filtra od 3 mm do 7 mm	900935	KOS	1				
6	Dolgo žilno uvajalo za femoralni pristop 45 cm, kompatibilno s 6F, 7F in 8F katetrom, notranji in zunanji lumen morata biti prevlečena s prevleko za manjše trenje med katetrom in žilnim uvajalom (glejte tehnične zahteve)	900715	KOS	2				
7	Dolgo žilno uvajalo 85 cm kompatibilno s 6 F in 7 F katetrom (glejte tehnične zahteve)	900953	KOS	2				
8	Dvolumenski mikrokater, hidrofilna prevleka efektivna dolžina 140 cm, Terumo FineDuo ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900716	KOS	1				
9	Elektroda za zunanje srčno spodbujanje brez napihljivega balona (glejte tehnične zahteve)	920095	KOS	10				
10	Elektroda za zunanje srčno spodbujanje z napihljivim balonom (glejte tehnične zahteve)	920096	KOS	200				
11	Igla Seldinger, dolžine 70 mm, 18G, s krilci, brez mandrena	920042	KOS	2.000				
12	Indeflator set, ki mora vsebovati indeflator z volumnom vsaj 30 ml, ki mora omogočati meritve tlakov do 30 atmosfer, torker, uvajalo za vodilno žico 0.014" in valvulo na klik ter podaljšek do merilnega mesta dolžine od 10 cm do 15 cm	920043	KOS	1.300				
13	Indeflator za balonske katetre z zelo visokim tlakom, možnost indeflacije s tlakom vsaj 40 ATM	913006	KOS	30				
14	Krpica za zmanjševanje krvavitve ob izvleku uvajala, ki deluje na različnih patofizioloških principih in mora učinkovito zmanjševati krvavitev ob izvleku	900979	KOS	15				
15	Mikrokater za kronične totalne okluzije, Asahi Corsair Pro ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920090	KOS	15				
16	Mikrokater za lažje pasiranje stenoz, Teleflex SuperCross ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	913007	KOS	10				

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
010 Razni drugi pripomočki za interventno kardiologijo

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
17	Mikrokateter za lažje pasiranje stenoz, Terumo Finecross ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900717	KOS	1				
18	Mikrokateter za podporo vodilne žice in superselektivno slikanje koronarnega žilja in za zapiranje koronarnih povezav-shuntov (glejte tehnične zahteve)	920093	KOS	1				
19	Mikrokateter za PTCA, primeren za mikrokanale in tortuozne žile, kompatibilen z žico 0.014", nizkega profila, Asahi Caravel ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900718	KOS	15				
20	Mikrokateter, kontrolirano upogljiv od zunaj za vstop v stranske veje skozi že plasirane stente ali pravokotne odcepe, Teleflex Venture ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920045	KOS	1				
21	Priprava za odstranjevanje izgubljenih, zlomljenih katetrov, žic ipd - snare device (snare catheter), izvedba z enojno zanko, premeri 2-35 mm, Merit Medical One Snare ali enakovredno	900909	KOS	1				
22	Priprava za odstranjevanje izgubljenih, zlomljenih katetrov, žic ipd - snare device (snare catheter), izvedba z večimi zankami, premeri 2-45 mm, Merit Medical EN Snare ali enakovredno	900912	KOS	1				
23	Set za invazivno preiskavo (glejte tehnične zahteve)	920048	KOS	2.450				
24	Zelo dolgo žilno uvajalo, dolžine od 90 cm do 110 cm, od 6F do 8F	900981	KOS	1				
25	Žilna zapirala perkutana s kirurškim šivom, ki morajo omogočati perkutano definitivno zapiranje arterije s kirurškim šivom brez potrebne dodatne kompresije na arterij, Abbott Proglide ali enakovredno	920051	KOS	300				
26	Žilna zapirala s kolagenskim »čepom« 6F in 8F, terumo Angioseal ali enakovredno	900925	KOS	1.300				
27	Žilno uvajalo od 40 cm do 45 cm, 6F, 7F, 8F	900982	KOS	10				
28	Žilno uvajalo s prilagodljivo hemostatsko zaklopko, ki omogoča uvajanje večih žic ali katetrov hkrati ter radiopačno konico, hidrofilna prevleka, dolžina 33 cm, dimenzije 10F-26F, Gore Dryseal ali enakovredno	920109	KOS	80				
29	Žilno uvajalo z dilatatorjem in uvajalno žico dolžine 19 cm, 9F (glejte tehnične zahteve)	900932	KOS	50				
30	Žilno uvajalo z dilatatorjem in uvajalno žico 10F-18F, Abbott Ultimium ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900933	KOS	15				
31	Žilno uvajalo z dilatatorjem in uvajalno žico 11 cm, 4F, 5F, 6F, 7F, 8F (glejte tehnične zahteve)	920047	KOS	1.060				
32	Žilno uvajalo z žico, od 23 cm do 25 cm, ki zagotavlja dobro "zdrsljivost" katetra (glejte tehnične zahteve)	900990	KOS	10				

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
010 Razni drugi pripomočki za interventno kardiologijo

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
33	Žilno uvajalo z žico, od 23 cm do 25 cm, 5F, 6F, 7F, 8F, 9F, ki zagotavlja dobro »oblikovno stabilnost« katetra	920052	KOS	475				
34	Žilno uvajalo za radialni pristop (glejte tehnične zahteve)	920087	KOS	1.700				
35	Žilno uvajalo za radialni pristop, Terumo Glidesheath Slender ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900714	KOS	20				
36	Žilno zapiralo, zunanje za radialno arterijo, dolžine 24 cm in 29 cm, transparentni material, dvojna balon konstrukcija, priložena ustrezna brizga, možnost nadzora za pretočno hemostazo	900936	KOS	1.600				
37	Y konekt z valvulo, ki sam kontrolira krvavitev med posegom, se samodejno zapira (glejte tehnične zahteve)	900903	KOS	100				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: 013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026
011 Dilatacija aortne zaklopke

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Balonski katetri za balonsko aortno valvuloplastiko (BAV) z možnostjo dilatacije s posebno visokim tlakom (rated burst pressure - RBP vsaj 18 ATM), premer balona 18 mm - 26 mm, dolžina 40 mm, BD Bard Atlas ali enakovredno	920110	KOS	2				
2	Balonski katetri za balonsko aorto valvuloplastiko (BAV) (glejte tehnične zahteve)	900991	KOS	100				
3	Čvrsta vodilna žica za pasažo stenotične aortne zaklopke, Cook Medical Lunderquist Extra-Stiff ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920083	KOS	60				
4	Predukrivljena zelo čvrsta žica za pasažo stenotične aortne zaklopke, ki ohranja krivino zanke, z namenom zmanjšanja možnosti perforacije miokarda, Medtronic Confida Brecker Wire ali enakovredno	920111	KOS	250				
5	Predukrivljena zelo čvrsta žica za pasažo stenotične aortne zaklopke, ki ohranja krivino zanke, z namenom zmanjšanja možnosti perforacije miokarda, premer zanke tudi manjši od 3 cm, Innovi in Innovi SX 0.035" Tavi Wire ali enakovredno	913005	KOS	30				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: 013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026
012 Namenski potrošni material za strukturne kardiološke interventne posege

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Bioptom za endomiokardno biopsijo z uporabo znotrajžilnega pristopa (glejte tehnične zahteve)	900996	SET	5				
2	Zapiralo za perzistentni foramen ovale (PFO) z uporabo znotrajžilnega pristopa, Abbott Amplatzer Pfo Occluder ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900995	SET	5				

ŽIG IN PODPIS:

PONUĐNIK: .

NAROČNIK UNIVERZITETNI KLINIČNI CENTER MARIBOR
Ljubljanska ulica 5, 2000 MARIBOR

Datum: 1.02.2024
Stran: 1

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: 013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026
013 Potrošni material za znotrajžilni UZ/iFR/FFR aparat proizvajalca VOLCANO - 100%

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Kateter IVUS za ultrazvok, Eagle Eye Platinum ali enakovredno	900941	KOS	15				
2	Žica za znotrajžilno meritev FFR/iFR, Verrata plus ali enakovredno	900940	KOS	40				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
014 Sistem za rotacijsko aterektomijo - 100%

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Set za rotacijsko aterektomijo, ki vsebuje rotacijsko konico in rotacijski pospeševalnik, kompatibilen z aparatom RC5000	900945	KOS	10				
2	Vodilna žica za rotacijsko aterektomijo, dimenzije 0.009", 330 cm, vsaj dve obliki: trda kot je "extra support" in z mehkim vrhom kot je "floppy" izvedba, kompatibilna z obstoječim aparatom Rotablator RC5000	900937	KOS	10				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
015 Ostali potrošni material za CRT - 100%

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Kompresijska zanka z dvema gumijastima elementoma za lažjo fiksacijo, namenjena za proksimalno fiksacijo pacemakerske elektrode na zaklepni stilet, ki preprečuje raztegovanje elektrode pri ekstrakciji	900721	KOS	5				
2	Razširjevalec spirala, ki razširi proksimalni konec notranje spirale (coila) odrezane srčne elektrode ter s tem omogoči vstavev zaklepnega ali ravnega stileta	900729	KOS	1				
3	Set za lovljenje in odstranjevanje srčnih elektrod preko femoralne vene (glejte tehnične zahteve)	900727	KOS	1				
4	Sistem za dilatacijo okuženega oziroma kalcificiranega tkiva z bidirekcionalno krono, dekaagonalna oblika konice mora omogočati lahek vstop v žilo, z zunanjim peel away sheathom, diametra 9F in 11F, dolžine 13.6 cm	900722	KOS	1				
5	Sistem za lovljenje/odstranjevanje katetrov, srčnih elektrod, drobcev katetrov ali vodilnih žic ter drugih tujkov (glejte tehnične zahteve)	900726	KOS	1				
6	Sistem za odstranjevanje elektrod, ki loči zraščeno tkivo po celotni dolžini elektrode, z bidirekcionalno krono, zunanje uvajalo (sheath) iz PTFE, diametra 9F, 11F in 13F, dolžine 40.6 cm	900723	KOS	1				
7	Stabilizacijsko zunanje uvajalo, z distalno konico iz nerjavečega jekla, ki minimizira gibanje žile, ko je aktivirano notranje uvajalo, dobra vidljivost pod fluoroskopom, fleksibilen, iz PTFE, 9F, 11F in 13F, dolžine 11.2 cm in 36 cm	900724	KOS	1				
8	Ščipalka, ki loči konektor elektrode od srčnega spodbujevalnika ali defibrilatorja	900728	KOS	1				
9	Uvajalo za dilatacijo tkiva okoli elektrod srčnega spodbujevalnika in defibrilatorja (glejte tehnične zahteve)	900725	KOS	3				
10	Zaklepni stilet za ekstrakcijo pacemakerskih elektrod, radiopačen, dol. 140cm, z zaklepnim mehan. na konici stileta dol. 70 cm, ki omogoča distalno fiksacijo elektrode na stilet, za elektrode z notranjim lumnom elektrod od 0,016" do 0,032"	900720	KOS	1				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: 013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026
016 Potrošni material za Medrad črpalko za kontrast - 100%

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Brizga za injektor, 150 ml, AVA 500 MPAT syringe ali enakovredno	920102	KOS	25				
2	Priključna cev za fiziološko raztopino in priključna cev za kontrast, 2 konici, 2 komori, AVA 500 MPAT tubing ali enakovredno	902104	KOS	25				
3	Ročni upravljalac za injektor, AVA 500 HC ali enakovredno	920103	KOS	25				
4	Set za injektor, dve liniji cevi, kontrolni ventil, vrtljiv luer priključek, ventil za regulacijo pretoka odpada, ki je kompatibilen s transducerjem, AVA 500 SPA T L ali enakovredno	920105	KOS	25				
5	Set za injektor, dve liniji cevi, kontrolni ventil, vrtljiv luer priključek, ventil za regulacijo pretoka odpada, ki ni kompatibilen s transducerjem, AVA 500 SPAT ANGIO ali enakovredno	920107	KOS	25				
6	Zaščitni ovoj za ročni upravljalac za injektor, AVA 500 HC S ali enakovredno	920106	KOS	25				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: 013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026
017 Igle in vodila - 100 %

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Igla za traseptalni pristop, 407200 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1	900948	KOS	100				
2	Uvajalo transseptalno s priborom, 8 F, 0,32, 60 cm, 406553 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 17, zahtevane pod zaporedno številko 2, 3, 4	900947	KOS	5				
3	Uvajalo transseptalno s priborom, 8 F, 0.32, 60 cm, LV 1 oblika, izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 2, 3, 4	900938	KOS	72				
4	Uvajalo transseptalno s priborom, 8.5 F, 0.32, 60 cm, aktivni bidirekcionalni; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 2, 3, 4	900957	KOS	1				
5	Uvajalo transseptalno s priborom, 9 F, 0.32, 60 cm, aktivni; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 2, 3, 4, 5	900939	KOS	110				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
018 Diagnostični in ablacijski elektrofiziološki katetri za povezavo z obstoječim 3D sistemom - 100%

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Ablacijski kateter z možnostjo navigacije in prikazom v 3D sistemu (glejte tehnične zahteve)	900704	KOS	50				
2	Diagnostični kateteri z magnetnim senzorjem, z osmimi kraki in do 48 elektrodami za potrebe natančnega mapiranja določenih anatomske težje dostopnih regij	900702	KOS	15				
3	Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim 3D sistemom, D134401 ali enakovredno	900773	KOS	1				
4	Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim 3D sistemom, kat. št. CB3412CT ali enakovredno	900775	KOS	13				
5	Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim 3D sistemom, kat. št. CD3434CT ali enakovredno	900774	KOS	9				
6	10 polarni diagnostični kateter z magnetnim senzorjem, ki omogoča uporabo v sistemu za tridimenzionalno navigacijo in mapiranjem, 7F, velikosti elektrode na konici 2 mm z razmakom med konicama od 2 mm do 8 mm	900954	KOS	20				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
019 Diagnostični elektrofiziološki katetri za standardni merilni sistem - 100%

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Diagnostični katetri z 20 elektrodami za posebne potrebe, kot npr. mapiranje celotnega oboda desnega atrija in z možnostjo priklopa na standardni merilni sistem	900701	KOS	1				
2	Kateter elektrofiziološki diagnostični, 6 F, dekapolarni z možnostjo natančnega nastavljanja konice, 401575 ali enakovredno	900736	KOS	150				
3	Kateter elektrofiziološki 5 F, dekapolar s konico prirejeno za lažje dostopanje v koronarni sinus	900737	KOS	1				
4	Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim elektrofiziološkim merilnim sistemom, kat. št. 401972 ali enakovredno	900779	KOS	20				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
020 Diagnostični elektrofiziološki katetri kvadripolarni za standardni merilni sistem - 100%

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Kateter elektrofiziološki 5 F, kvadripolarni s fiksno konico, 37D08R ali enakovredno	900734	KOS	65				
2	Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z elektrofiziološkim merilnim sistemom, kat. št. CY1210CT enakovredno	900777	KOS	1				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
021 Diagnostični elektrofiziološki katetri za snemanje hisovega signala - 100%

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Elektrofiziološki kateter namenjen za snemanje hisovega signala, z vodljivo konico, kvadripolarni, XA312 ali enakovredno	900741	KOS	110				
2	Vezni kabel za večkratno uporabi in za povezavo z elektrofiziološkim merilnim sistemom, kat. št. XA296 enakovredno	900778	KOS	5				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
022 Diagnostični elektrofiziološki katetri ICE za standardni merilni sistem - 100%

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Vezni kabel za večkratno uporabo in povezavo UZ aparata z znotrajsčnim UZ katetrom CG ali enkovredno	900782	KOS	1				
2	Znotrajsrčni ultrazvočni kateter ICE, (glejte tehnične zahteve)	900703	KOS	6				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: 013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026
023 Mapirni katetri za standardni merilni sistem - 100%

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Mapirni katetri z obliko zanke za standardno elektrofiziološko mapiranje pljučnih ven, premera zanke od 12 mm do 20 mm, z številom razpoložljivih elektrod od 10 do 20 (glejte tehnične zahteve)	900700	KOS	1				
2	Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim elektrofiziološkim merilnim sistemom, kat. št. IBI-85954 ali enakovredno	900780	KOS	1				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
024 Ablacijski katetri za povezavo z elektrofiziološki in plinskim sistemom - 100%

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Ablacijski balonski kateter z možnostjo zamrznitve tkiva (glejte tehnične zahteve)	900961	KPL	10				
2	Vezni kabli za povezavo z elektrofiziološkim in plinskim sistemom (glejte tehnične zahteve)	900997	KPL	10				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
025 Elektrofiziološki vodljiv ablacijski katetri 4 MM za povezavo z ablacijskim sistemom - 100%

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Elektrofiziološki vodljiv ablacijski kateter s 4 mm konico in merjenjem temperature s termistorjem (THR) ali termospojem (TC) in vsaj tremi podtipi krivine, naprimer male, srednje in velike	900742	KOS	80				
2	Elektrofiziološki vodljiv ablacijski kateter s 4 mm konico, aktivnim hlajenjem s perfuzijo in merjenjem temperature s termistorjem (THR) ali termospojem (TC) in vsaj tremi podtipi krivine, male srednje in velike	900744	KOS	40				
3	Vezani kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim ablacijskim sistemom smart ablate, IBI ablator, kat. št. D130302 ali enakovredno	900783	KOS	13				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
026 Elektrofiziološki vodljiv ablacijski katetri 8 MM za povezavo z ablacijskim sistemom - 100%

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Elektrofiziološki vodljiv ablacijski kateter z 8 mm konico in merjenjem temperature s termistorjem (THR) ali termospojem (TC) in vsaj tremi podtipi krivine, male, srednje in velike	900746	KOS	1				
2	Vezani kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim ablacijskim sistemom smart ablate, IBI ablator, D130303 ali enakovredno	900784	KOS	1				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
027 Diagnostični in ablacijski elektrofiziološki katetri za povezavo z obstoječim 3D sis (CARTO) - 100%

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Ablacijski kateter s senzorjem za prikaz temperature in ablacije do 90 W ter navigacije in s prikazom v 3D sistemu (glejte tehnične zahteve)	913008	KOS	40				
2	Diagnostični katetri z magnetnim senzorjem s 5 kraki in do 20 elektrodami za potrebe natančnega mapiranja določenih anatomske težje dostopnih regij	913011	KOS	15				
3	Vezna enota za večkratno uporabo in za povezavo med katetrom in med 3D navigacijskim sistemom, kat. št. D140102 ali enakovredno	913010	KOS	1				
4	Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo mapirnega dekapolarnega katetra z obstoječim 3D sistemom, kat. št. CB3434CT ali enakovredno	913013	KOS	3				
5	Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim 3D sistemom, kat.št. D134401 ali enakovredno	913012	KOS	5				
6	Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim 3D sistemom, kat.št. D135703 ali enakovredno	913009	KOS	10				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
028 Ablacijski katetri in pod. mat. za selektivno,netermalno ireverzibilno elektrop. miokard. tkiva-100%

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Dolgo uvajalo za podporo ablacijskega katetra z vodljivo enosmerno konico, velikost krivine 35 mm s prozornim telesom uvajala (glejte tehnične zahteve)	913015	KOS	10				
2	PFA kateter indiciran za izolacijo pulmonarne vene za zdravljenje paroksizmalne atrijske fibrilacije (glejte tehnične zahteve)	913014	KOS	10				
3	Povezovalni kabel za pulzni kateter, kompatibilen s katetrom za pulzno ablacijo	913016	KOS	4				

ŽIG IN PODPIS:

PRILOGA K SPECIFIKACIJI ZAHTEV NAROČNIKA

TEHNIČNI OPISI RAZPISANIH VRST BLAGA IZ SPECIFIKACIJE ZAHTEV NAROČNIKA

SKUPINA 01 – NAMENSKI POTROŠNI MATERIAL ZA ELEKTROFIZIOLOŠKE POSEGE

1. Sistem za implantacijo LV elektrode ne sme biti v kompletu, posamezni deli morajo biti zamenljivi med posegom, oblika je odvisna od anatomije posameznega bolnika.
2. Ponudnik mora omogočiti vodila za implantacijo različnih oblik in čim boljše torkabilnosti, ki se pri ostrem zavoju ne poškodujejo, vodila ne smejo presegati 8.0F.
3. Proksimalni del vodila mora imeti natančno oznako glede prostorske orientacije distalnega zavitega dela, ki vstopa v koronarni sinus.
4. Ponudnik mora omogočiti ustrezno valvulo za zaporo proksimalnega dela vodila, ki mora biti kompetentna tudi brez vodilne žice v vodilu.
5. Vodilna žica za elektrodo mora biti mehka in hidrofilna enakih dimenzij kakor žica za PTCA.
6. Za lažjo kanulacijo mora ponudnik omogočiti subselektivni kateter 5.0 F za iskanje stranskih vej koronarnega sinusa.
7. Za okluzivni angiogram je potreben balonski kateter, lahko tudi standardni Swan Ganz 5.0 F kateter.
8. Ponudnik mora omogočiti tak sistem za rezanje vodila, ki lahko prereže tudi vodila z ojačitvenimi žicami.
9. Poseben material za implantacijo, še posebej zahtevnih koronarnih sinusov, naj ima aktivno gibljivost, ki se aktivno prilagaja variantnim vstopom v koronarni sinus, tudi ta sistem ne sme presegati 9.0F.
10. Subselektivni kateter za posebne oblike stranskih ven mora omogočati implantacijo vsaj 4.0F LV elektrode direktno.
11. Implantabilno zapiralo za levoatrijski apendiks (LAA) se uporablja pri bolnikih s kronično AF po RF ablaciji kronične AF pri bolnikih, kjer ne pričakujemo varno visokega uspeha terapije in obstajajo jasni visoko rizični parametri za antikoagulantno terapijo CHADS 1 in 2. Zapiralo mora biti od proizvajalca znano vsaj z eno klinično študijo ali večji register (objavljeno s strani HRS, ACC, ESC, AHA oziroma drugih pomembnih institucij iz področja elektrofiziologije srca). Zapiralo za LAA mora imeti aktivno fiksacijski mehanizem, ki mu omogoča aktivno pozicijo in stabilnost v LAA.
12. Implantabilno zapiralo mora biti v vsaj 5 možnih dimenzijah in biti kompatibilno z vstavitvijo skozi transseptalno vodilo manj ali enako 14F.
13. Implantabilno zapiralo za posebne oblike LAA z diskom (zelo širok in kratek vhod) mora biti v vsaj 5 dimenzijah in oblike, ki omogoča aktivno zaporo kljub neugodnim anatomske razmeram ter mora biti potrjeno od proizvajalca z eno znano klinično študijo ali večjim registerom (objavljeno s strani HRS, ACC, ESC, AHA oziroma drugih pomembnih institucij iz področja elektrofiziologije srca).
14. Igla za perikardialno punkcijo mora biti ustrezne kvalitete in mora biti z oznakami globine punkcije v cm. Igla mora biti toliko G, da še omogoča normalen prehod standardne vodilne žice 0,36 skozi lumen.

15. Posebna oblika so kratki LAA okluderji in okluderji z diskom za kratke ali zelo kompleksne oblike LAA.
16. Posebna oblika LAA okluderja je poseben epikardialni okluder z možnostjo takojšnje prekinitve antikoagularne zaščite po vstavitvi.
17. Adapter za prehod online LV v ISO LV uni in bipolarni mora imeti čim manjše dimenzije.
18. Elektrode za eksterno CV morajo biti kompatibilne z obstoječim sistemom za CV (trenutno uporabljamo Heartstream XL Agilent CV defibrilator).
19. Neutrode morajo biti kompatibilne z RF ablatorjem (trenutno uporabljamo HAT 300s).
20. Peel away sheath mora biti v sistemu igla, brizga, žica, dilatator in sheath. Sheath mora biti stabilen in imeti čim nižji profil z dilatatorjem.
21. Žica za koronarni sinus mora biti hidrofilna in imeti paraboličen prehod v trdi del debeline 0,014" in dolžine 190 cm.

Ident 900994: Bidirekcijsko upogljivo uvajalo, kompatibilno z ablacijskimi katetri, ki imajo senzor, ki omogoča uporabo v sistemu za tridimenzionalno navigacijo in mapiranje z delovanjem na osnovi elektromagnetnega polja. Uvajalo mora omogočati vizualizacijo na tridimenzionalnem sistemu za mapiranje.

Lastnosti: upogibanje do 180 stopinj v dve smeri. Na voljo v velikosti small, medium, large s hemostatsko valvulo in stranskim prepiranjem. Notranji premer 8,5F ter zunanji premer 11,5F, uporabne dolžine 71 cm. Vodilo ima atravmatsko konico, na distalnem delu ima 4 elektrode, ki omogočajo vizualizacijo med uvajanjem v realnem času. Na konici je tudi marker, viden na rentgenu. V setu z dilatatorjem in vodilno žico.

Ident 913017: Indiferentna elektroda za elektrokavterizacijo, ki se uporablja pri implantacijah pacemakerjev in defibrilatorjev. Elektroda je razcepljena in diferencialno meri impedanco na obeh polovicah ter jo generator primerja v izogib opeklini. Elektroda mora biti kompatibilna z generatorjem SURGISTAT II, Valleylab, ki ga trenutno naročnik uporablja.

SKUPINA 02 – DEFIBRILATORJI ICD IN CRT- D S PRIPADAJOČIMI ELEKTRODAMI

Defibrilatorji ICD in CRT-D:

1. Po izhodni moči, ki jo pri dani velikosti aparata lahko objektivno programiramo in pričakujemo na izhodu, pomembna je moč, ki jo aparat odda pri defibrilaciji »1.stored and 2. delivered energy«.
2. Izhodna moč (delivered) sodobnega bifaznega šoka ne sme biti manjša od 31J in (stored) ne manjša od 40J tako pri enokavitarnih, bikavitarnih in biventrikularnih modelih.
3. Aparati morajo imeti čim manjšo fizično dimenzijo, seveda pa ne na račun izhodne moči, trajnosti aparata skozi daljše življenjsko obdobje, zanesljivosti v pravilnem razpoznavanju aritmije in adakvatni terapiji. Fizične razsežnosti aparata ne smejo presegati 36 cm³ za enokavitarne sisteme, 37 cm³ za bikavitarne sisteme in v obeh primerih debelina ne sme presegati 14 mm, ob tem je pomembna fiziološka eliptična oblika aparata. Vsi aparati novejšega tipa morajo biti kot model z IS1, DF4 konektorjem vendar omogočiti tudi kot podtip aparata z standardnim IS1, DF1 konektorjem.
4. Posebna skupina so aparati z ekstremnimi pogoji, kjer je potrebna zelo majhna dimenzija do vključno 30 cm² ob ohranitvi enake izhodne moči in standardne življenjske dobe od 5 do 7 let, za zelo mlade bolnike, tudi pri teh je potreben IS1,DF4 konektor in možnost uporabe DF1 pri zamenjavi s starejšim sistemom.

5. Posebna skupina so enokavitarni ICD, ki razpoznajo zelo počasne prekatne tahikardije od 90 do 120/min in imajo za to ustrezne preskušene protokole razpoznavne in prekinitve aritmije brez kardioverzije.

6. Po pestrosti in tipu protokolov antitahikardne stimulacije, aparati morajo imeti enostavno nastavljiv in pester protokol antitahikardne stimulacije in morajo vsebovati v programu najmanj 2 tipa (1. tip in 2. tip) ventrikularne tahikardije (VT) poleg ventrikularne fibrilacije (VF). Protokol vsakega tipa antitahikardne stimulacije posamezne VT se mora čim bolj zvezno prilagajati dejanskemu tipu aritmije pri posameznem bolniku, ker je večina naših bolnikov že predhodno testirana z EPS pred implantacijo aparata;

7. Vsi aparati razen posebna skupina za bolnike z počasno ventrikularno tahikardijo morajo imeti razpoznavo morfologije intrakavitarnega elektrokardiograma bodisi s primerjalnim vzorcem aktivacijskega segmenta, ki ga izbere aparat sam ali ga izberemo ročno pri programiranju, bodisi z vektorsko analizo signala aktivacijskega segmenta;

8. Aparat mora imeti stabilen senzing in mora pravilno interpretirati intrakardialno izmerjene signale v čim krajšem času. Aparat mora imeti enega od znanih protokolov diskriminaciji med maligno in nemaligno aritmijo potrjeno z vsaj eno znano klinično raziskavo ali večji register, ki stabilnost protokola zanesljivo potrjujejo (objavljene s strani HRS, ACC, ESC, AHA oziroma drugih pomembnih institucij iz področja elektrofiziologije srca).

9. Zanesljivost aparata mora biti potrjena z vsaj eno klinično študijo ali večji register (objavljene s strani HRS, ACC, ESC, AHA oziroma drugih pomembnih institucij iz področja elektrofiziologije srca), pri manjših raziskavah nepotrjeni s strani citiranih institucij pa je pomembna opredelitev patologije, načina zajemanja in števila zajetih bolnikov in tipa klinične institucije, ki tak aparat uporablja etc.

10. Po hitrosti programa, ki se kaže v resoluciji vzorčenja signalov, hitrosti terapevtskega odgovora, hitrosti interpretacije aritmije, razpoznavi aritmije, potrditvi pravilne interpretacije aritmije, polnjenja kondenzatorjev in terapevtskega šoka.

11. Zanesljivost aparata mora biti potrjena z rezultatom vsaj ene velike klinične raziskave ali večji register (objavljene s strani HRS, ACC, ESC, AHA oziroma drugih pomembnih institucij iz področja elektrofiziologije srca) in njihove objektivnosti za obdobje 5 let, preliminarnimi rezultati kliničnih raziskav, poročili o napakah posameznih modelov ICD in elektrod, poročili o napakah v interpretaciji rezultatov, katera se neprestano kontrolirajo s strani NASPE, ACC in ESC in se o tem sproti obvešča člane omenjenih institucij tudi preko interneta.

12. Potrebna je hitra in enostavna programabilnost in hitra in enostavna interpretacija in razpoznavanje neadekvatnosti pri vsakem hospitalnem še posebno pri ambulantnem pregledu, programiranju in reprogramiranju.

13. Aparat mora imeti zanesljiv način opozarjanja na iztrošenost baterij vsaj leto dni pred kompletnim iztrošenjem in potrebno zamenjavo. Trajnost ICD oziroma njihove uporabe ocenjujemo kot obdobje aktivne uporabe ICD od dneva implantacije do popolnega iztrošenja baterij in potrebe po zamenjavi ICD, podatke potrjujejo z vsaj eno opisano klinično raziskavo ali večji register (objavljene s strani HRS, ACC, ESC, AHA oziroma drugih pomembnih institucij iz področja elektrofiziologije srca).

14. Aparat mora imeti sistem za reformiranje kondenzatorjev, s sistemom, ki preprečuje izgubo oziroma reciklira energijo ali pa mora omogočiti nastavitev trajanja ciklusov med posameznimi reformacijami.

15. Vsi aparati morajo omogočati posebno prilagoditev stimulacije po aplikaciji šoka ne glede in neodvisno od nastavljene frekvence stimulacije aparata v mirovanju (post shock pacing).

16. Biventrikularni ICD (CRT-D) z dodatnimi funkcijami kot je AF supresijski protokol, široka možnost nastavitve časovne periode med stimulacijo RA napram LV in RV. Hitra programabilnost in prilagajanje ciklusom AV in PV stimulacije ter difference med LV in RV stimulacije.

17. Posebna skupina CRT-D so generatorji za mlajše in bolnike z astenično konstitucijo, ti naj nimajo velikih fizičnih razsežnosti kot so debelina maksimalno 10 mm in 35 cm³ ter morajo generirati standardno izhodno energijo defibrilacije. CRT-D istega tipa mora omogočati tudi uporabo 4 site novejša oziroma IS-4 (4-polna) defibrilatorske elektrode. Vsi aparati novejšega tipa morajo biti kot model z IS1, DF4 konektorjem vendar omogočiti tudi kot podtip aparata z standardnim IS1, DF1 konektorjem.

18. Pri CRT-D je potreben tudi poseben protokol izogibanja se stimulaciji n.phrenicusa z možnostjo hitre zamenjave mesta stimulacije na unipolarni, bipolarni ali kvadripolarni elektrodi.

19. Mora omogočiti natančno diskriminacijo med supraventrikularno in ventrikularno pogojenim signalom z enim od znanih protokolov. Posebna zahteva je za bolnike z dobro antero in retrogradno AV kondukcijo in preprečevanje neadekvante razpoznavne supraventrikularne tahikardije pri enokavitarnih modelih in dodatno krožne tahikardije pri dvokavitarnih modelih.

20. Posebna skupina so ICD, ki omogočajo tudi slikanje bolnika z magnetno resonanco MRI in se uporabijo redko v primeru, če gre za bolnika z boleznijo, kjer je kljub življenjski indikaciji za vstavev ICD nujno potrebna uporaba MRI v prihodnosti.

21. Posebna skupina so CRT-D z možnostjo uporabe quadripolarne stimulacije LV pri bolnikih z zelo napredovalim srčnim popuščanjem ter opcijo multisite sitmulacije iz dveh mest LV elektrode.

Posebna skupina so ICD, ki omogočajo popolno Full Body slikanje bolnika z magnetno resonanco MRI, če gre za bolnika z boleznijo, kjer je kljub življenjski indikaciji za vstavev ICD nujno potrebna uporaba Full Body MRI v prihodnosti (posebno bolniki z stabilnimi malignimi boleznimi).

Defibrilacijske in stimulacijske elektrode za defibrilatorje ICD in CRT-D:

- Defibrilatorska in PM elektroda – pasivna: izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2 in 4;
- Defibrilatorska in PM elektroda – aktivna fiksacija: izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2 in 4;
- PM elektroda z aktivno fiksacijo: izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 3, 4;
- PM elektroda z aktivno fiksacijo: izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 3, 4, 9 in 10;
- LV OWER THE WIRE elektroda – UNIPOLAR: izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 4, 6 in 7;
- LV OWER THE WIRE elektroda – BIPOLAR: izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 4, 6 in 7;
- LV OWER THE WIRE elektroda – BIPOLAR ali QUADRIPOLAR: izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 4, 6, 7 in 10;

Tehnični pogoji za elektrode:

Elektrode morajo biti fleksibilne, biokompatibilne, enostavne za implantacijo, imeti morajo čim večjo aktivno površino DF elektrod pri čim manjši fizični dimenziji. Elektroda naj ima pasivno, vendar v posebnih okoliščinah tudi glede na zahtevnost posega aktivno fiksacijo. Vse elektrode novejšega tipa morajo biti načeloma z IS1, DF4 konektorjem ali pa isti tip

elektrode kot podtip z standardnim IS1, DF1 konektorjem. Tako DF4 podtip kakor DF1 podtip mora biti z opcijo distalna in proksimalna DF elektroda ali samo z distalno DF elektrodo.

1. Debelina ICD elektrode ne sme presegati 8.0F.
2. Elektroda za stimulacijo preddvora (v posebnih okoliščinah prekata) mora biti standardna biokompatibilna in mora imeti aktivno fiksacijo. Elektroda mora biti bipolarna in ne sme presegati dimenzije 7.0F.
3. Posebna skupina so ICD elektrode z biokompatibilno zaščito pred vraščanjem, ki jih uporabljamo pri mlajših bolnikih. Elektroda tudi pri teh ne sme presegati dimenzije 9.0 F. Tudi ta tip elektrode mora imeti možnost izbire z aktivno ali pasivno fiksacijo.
4. Stimulacijska elektroda za levi prekat za Bi-ventrikularni PM in ICD mora biti takšna, da se plasira preko vodilne žice »over the wire sistem«. Proksimalni del elektrode mora biti čim tanjši in mora omogočati čim bolj stabilno lego elektrode pri odstranjevanju implantacijskega pribora. Distalni del mora imeti prepričljivo obliko fiksacije, ki omogoča stabilno lego elektrode v venskem sistemu levega prekata. Elektroda se mora brez težav vstaviti preko 8.0F sistema za implantacijo in mora biti glede na potrebo v posebnih primerih tudi bipolarna.
5. Posebna skupina so uni ali bipolarne elektrode z aktivno fiksacijo za ekstremno velike lateralne vene, aktivna fiksacija mora biti takšna, da se lahko deaktivira pri eksplantaciji oziroma odstranitvi elektrode.
6. Posebna skupina so ICD elektrode za ICD in CRT-D malih dimenzij s 4 site novejšje oziroma IS-4 (4-polnim konektorjem).
7. Posebna LV bipolarna elektroda, ki jo je možno vstaviti v lateralno veno z vodilom, ki se ga postavi direktno v lateralno veno S.C. oziroma subselektivni kateter.

SKUPINA 03 – DIAGNOSTIČNI KORONARNI KATETRI

Ident 900964: Univerzalni transradialni diagnostični kateter za kaniliranje obeh koronarnih arterij, omogočati mora različne velikosti katetra za kaniliranje obeh koronarnih arterij pri različno velikih bolnikih vsaj od 3,5 -5,0 velikosti in dodatno vsaj še dve posebni obliki. Zagotavljati mora 4-6 F preseke in vsaj notranje premere (4F -0,041“, 5F – 0,047“ in 6F- 0,051“). Morajo zagotavljati že pri 4F pretok 15 ml/s pri potisni sili 1200 psi.

Ident 920016: Diagnostični koronarni kateter - oblikovno zelo stabilen

Vse oblike katetrov v 4F, 5F, 6F in 7F:

- a) Zagotavljati mora vse opisane oblike :
 - Pig-tail katetri - običajni (ravni) in 145 ° - dolžine 110 mm,
 - levi + desni Judgkins obeh presekov, velikosti 3, 5, 6,
 - levi Judgkins tudi s stranskimi luknjami -side holes,
 - vse kot zgoraj tudi s kratko konico -short tip,
 - Amplatz levi 1 - 3,
 - Amplatz desni 1 - 2 (oboje tudi s stranskimi luknjami-side holes),
 - Multi purpose,
 - kateter za arterio mamario interno,
 - vsi selektivni diagnostični katetri v različnih dolžinah,
 - standardni Judgkinsovi katetri JL, JR, pigtail,
- b) notranje svetline:
 - 4F – 0.042“,
 - 5F - 0.047“,

- 6F - 0.057" vzdolž katetra, 0.057" na konici selektivnih oblik, 0.042" na konici pigtail,
- c) dolžine katetrov:
 - 5F selektivni: 65 cm, 80 cm, 100 cm, 125 cm,
 - 6F selektivni: 80 cm, 100 cm, 125 cm,
 - 5F, 6F pigtail: 110 cm,
- d) kompatibilnost vodilne žice: 0.038",
- e) največji dopustni injekcijski tlaki: 1200 psi,
- f) koti pigtailov: običajni (ravni), 145°, 155°,
- g) selektivni 5F imajo lahko 2 stranski luknji, pigtaili pa 6 ali 8,
- h) Zahteve za 4F:
 - notranji premer: 4F,
 - notranje svetline: - selektivne oblike: 0.042" vzdolž katetra; - pigtail standardna zanka: 0.042" vzdolž katetra, 0.040" na konici; - pigtail z manjšo zanko: 0.042" vzdolž katetra,
 - dolžine katetrov: 65 cm, 80 cm, 100 cm, 125 cm selektivni, 110 cm pigtail,
 - kompatibilnost vodilne žice: 0.035" ter 0.038" za pigtail z manjšo zanko,
 - največji dopustni injekcijski tlaki: 1200 psi,
 - koti pigtailov: standardni (ravni), 145°, 155°,
 - selektivni imajo lahko 2 stranski luknji, pigtaili pa 6F ali 8F.

Ident 920017: Diagnostični kateter s sposobnostjo izrazitega "zvijanja" (5.2F in 6 F)

Zagotavljati mora vse oblike :

- Pig-tail katetri - običajni (ravni) in 145 ° - dolžine 110 mm,
- levi + desni Judgkins obeh presekov, velikosti 3.5 - 6,
- levi Judgkins tudi s stranskimi luknjami - side holes,
- vse kot zgoraj tudi s kratko konico - short tip,
- Amplatz levi 1-3,
- Amplatz desni 1-2 (oboje tudi s stranskimi luknjami-side holes),
- Multi purpose,
- kateter za arterio mamario interno,
- vsi selektivni diagnostični katetri v različnih dolžinah,
- standardni Judgkinsovi katetri - JL, JR, pigtail,
- zunanji premeri: 5,2 in 6 F, notranje svetline: - 5.2 F - 0.044" vzdolž katetra, 0.042" na konici, - 6F - 0.051" vzdolž katetra, 0.042" na konici,
- dolžine katetrov: 65 cm, 80 cm, 90, 100 cm, 110 cm, 125 cm,
- kompatibilnost vodilne žice: 0.038",
- največji dopustni injekcijski tlaki: 1200 psi,
- selektivni imajo lahko 2 stranski luknji, pigtaili pa 4 – 12,
- koti pigtail oblik: običajni (ravni), 145°, 155°.

SKUPINA 04 - VODILNI KORONARNI KATETRI ZA KORONARNE INTERVENCIJE

Ident 913000: Učvrstilni kateter, rapid exchange mother-in-child za večjo podporo in podaljšanje vodilnega katetra, dimenzij 6-8F, z integriranim balonskim katetrom za ujetje 0.014" vodilne koronarne žice ob menjavi PCI materiala.

Ident 920021: Vodilni koronarni kateter za koronarne intervencije – oblikovno zelo stabilen

Zagotavljati mora vse oblike in svetline katetrov premera 5 F – 8 F:

- levi in desni Judgkins v vseh velikostih (levi 3.5-6.0, desni 3-5),
- Judgkinsove vodilne katetre tudi v obliki s krajšo konico (short tip) in stranskimi luknjami (side holes),
- Amplatz levi 1-3, desni 1-2 (+ s stranskimi luknjami),
- Multipurpose,
- oblike katetrov za arterio mamario interno.

Zahteve:

- material: Nylon z jeklenim žičnim pletivom (žice dveh različnih oblik so prepletene med seboj – hibridno pletivo), znotraj prevlečen s PTFE (polytetrafluorethylene), za gladek prehod brez zatikanja,
- notranji premer katetra je enak skozi celo dolžino,
- mehka, atravmatična, radiopačna konica,
- različne oblike,
- dolžine: 90 cm, 95 cm, 98 cm, 100 cm, 118 cm,
- zunanji – notranji premeri: 5 F – 0.056", 6 F – 0.067", 7 F – 0.078" , 8 F – 0.088" , 9 F – 0.098",
- ostale značilnosti: odpornost proti lomljenju (kink resistance), dober prenos potisnih sil na konico katetra (pushability), dobra torzijska kontrola; ohranjanje oblike; fleksibilnost.

Ident 920086: Vodilni koronarni kateter za koronarne intervencije – z najmanjšim zunanjim lumnom za uporabo brez žilnega uvajala »sheathless« vodilni kateter

Zagotavljati mora oblike in svetline katetrov: 6.5 F in 7.5 F

- vsaj oblike: Levi -desni Judgkins v vseh velikostih (levi 3,5-5, desni 3,5-5),
- Judgkinsove vodilne katetre tudi v obliki s krajšo konico (short tip), Amplatz levi 0,7-2, desni 0,7 -2, Hockey stick, Extra backup,

Zahteve:

- 6,5 F kateter mora zagotavljati notranji lumen 0,70 inča, zunanji pa ne presega 0,085 inča,
- 7,5 F kateter pa zagotavljati 0,081 inča notranjega premera, zunanji pa ne sme presega 0,098 inča,
- kompatibilni morajo biti z žico 0,035 inča.

SKUPINA 05 - KATETRI ZA ASPIRACIJO TROMBOTSKIH MAS OB AKUTNEM KORONARNEM SINDROMU

Ident 920071: Aspiracijski kateter za aspiracijo trombotskih mas:

- tromboaspiracijski katetri največjega lumna,
- notranji lumen 6F katetra distalno vsaj 1.0mm, proksimalno 1.05 mm,
- prekrit s hidrofilno prevleko,
- uporabne dolžine 140 cm,
- kompatibilni z žico 0.014",
- imeti mora vstavljen stilet za lažje uvajanje katetra,
- v kompletu z brizgo, podaljškom, petelinčkom in filter mrežico,
- omogočati morajo enostavno aspiracijo trombotskih mas – manualno z brizgo,
- brez dodatnih pripomočkov,
- biti morajo »rapid exchange« katetri,
- kompatibilni s 6F in 7F vodilnim katetrom.

SKUPINA 06 - VODILNE ŽICE ZA PTCA – 0.014"

Ident 900951: PTCA vodilna žica za okludirane lezije kjer vhodni kanal ni viden, primerna za anterogradni pristop, premera 0.014", distalno zožena na 0.009", dolžine 190 cm in 300 cm, distalni del žice hidrofilen v dolžini 16 cm in prekrit s polimerom v dolžini 16 cm, shaft prekrit s PTFE, konica žice ravna, trdote 0.8 g, radiopačni vrh v dolžini 16 cm.

Ident 900706: PTCA vodilna delovna žica za enostavne in zahtevnejše žile (razvejitve, multiple lezije, tortuozne), iz nerjavečega jekla, s kompozitnim jedrom, premera 0.014", dolžine 180 cm in 300 cm, distalni del žice hidrofilen v dolžini 18.5 cm z izjemo atravmatične, hidrofozne konice v dolžini 1.5 cm, shaft prekrit s PTFE, konica žice ravna in J, trdote 0.5 g, radiopačni vrh v dolžini 3 cm.

Ident 900707: PTCA vodilna delovna žica za enostavne kot tudi za tortuozne žile in stranske veje, iz nerjavečega jekla, s kompozitnim jedrom, premera 0.014", dolžine 190 cm in 300 cm, distalni del žice hidrofilen po vsej dolžini, z izjemo atravmatične, hidrofozne konice v dolžini 1.5 cm, shaft prekrit s PTFE, konica žice ravna in J, trdote 0.5 g, radiopačni vrh v dolžini 3 cm.

Ident 900708: PTCA vodilna delovna žica za zelo tortuozne žile, difuzne lezije, dolge kalcinirane lezije, močne zožitve in sledenje kolateralam, žica iz nerjavečega jekla, s kompozitnim jedrom, premera 0.014", dolžine 190 cm in 300 cm, distalni del žice hidrofilen v dolžini 40 cm in prekrit s polimerom v dolžini 20 cm, shaft prekrit s PTFE, konica žice ravna ali J, trdote 0.8 g, radiopačni vrh v dolžini 3 cm.

Ident 900709: PTCA vodilna žica za okludirane lezije, kjer vhodni kanal ni viden, primerna za anterogradni pristop in za subtotalne okluzije sledenje kanalom, primerna za retrogradni pristop, iz nerjavečega jekla, s kompozitnim jedrom, premera 0.014", distalno zožena na 0.010", dolžine 190 cm in 300 cm, distalni del žice hidrofilen v dolžini 17 cm in prekrit s polimerom v dolžini 17 cm, shaft prekrit s PTFE, konica žice ravna, trdote 1.0 g in 0.6 g, radiopačni vrh v dolžini 16 cm.

Ident 900710: PTCA vodilna žica za CTO iz nerjavečega jekla, s kompozitnim jedrom, premera 0.014", distalno zožena na 0.010" pri trdoti konice 1.7g, na 0.011" pri trdoti konice 3.5 g in na 0.012" pri trdoti konice 4.5 g, dolžine 190 cm in 300 cm, konica v obliki konusa za boljšo prebojnost in predoblikovana za boljšo vodljivost (distalni 1 mm konice upognjen pod kotom 45°), distalni del žice ima hidrofilni premaz v dolžini 40 cm z izjemo konice, ki je hidrofozna, shaft prekrit s PTFE, radiopačni vrh v dolžini 15 cm.

Ident 900711: PTCA vodilna žica za CTO iz nerjavečega jekla, z enodelnim jedrom, premera 0.014", distalno zožena na 0.009", dolžine 180 cm, distalni del žice hidrofilen v dolžini 20 cm, z izjemo konice, ki je hidrofozna, shaft prekrit s PTFE, konica žice ravna, trdote 9 g in 12 g, radiopačni vrh v dolžini 20 cm.

Ident 900712: PTCA vodilna žica za retrogradni pristop, namenjena izključno za eksternalizacijo vodilnih žic, izvrstna potisnost znotraj katetra, atravmatična tudi v tortuoznih žilah, z enodelnim jedrom, distalno hidrofilna v dolžini 170 cm, proksimalno silikonski premaz v dolžini 160 cm, premera 0.010", uporabne dolžine 330 cm, trdote 3 g, radiopačni vrh v dolžini 3 cm.

Ident 900713: PTCA vodilna žica namenjena izključno za retrogradno sledenje kolateralam iz nerjavečega jekla, s kompozitnim jedrom, premera 0.014", dolžine 190 cm in 300 cm, ravna in predoblikovana konica, distalni del žice hidrofilen v dolžini 52 cm, shaft prekrit s PTFE, trdote 0.3 g, radiopačni vrh v dolžini 3 cm.

Ident 900972: Vodilna žica za PTCA, zelo gibljiva koronarna žica za PTCA, premera 0.014", radiološki vidljiv distalni vrh 3 cm, do. Dolžine 190 cm in 300 cm, z atravmatsko konico trdote 0.8 - 1.0g, ravno ali v J obliki. V celoti oblečena v polymer za zmanjšanje trenja ter prekrita s hydrocoat hidrofilnim premazom za lažje uvajanje. Zožitev jedra iz proksimalnega dela distalno proti konici je parabolična-brez prehodov. Vrh se upogne ob 3.2 g +/- 0.2 g.

Ident 900973: Vodilna žica za tortuozno anatomijo z izrazito mehko konico, za uvajanje žilnih opornic v zelo zavite žile. Vodilna žica dolžine 190 cm in 300 cm, debeline 0.014" iz Durasteel ojačanega jekla, s core-to-tip atravmatsko konico trdote 1.2 g, ravno ali v J obliki, 3 cm radiopačno. Oblečena v polymer od distalnega dela v dolžini 27 cm za zmanjšanje trenja ter prekrita s hydrocoat hidrofilnim premazom za lažje uvajanje. Zožitev

jedra iz proksimalnega dela distalno proti konici je parabolična, brez prehodov. Žica nudi močno oporo 14.3 g.

Ident 900974: Vodilna žica za kronične okluzije čvrsta iz ojačanega jekla dolžine 190 cm in 300 cm, 0.014", ravna core-to-tip konica, 3 cm radiopačna, trdota 9.7 g, na vrhu, premer vrha 0.012". Razen 5 mm konice, je žica distalno 29.5 cm prekrita s polymerom in hidrofilnim premazom za boljše drsenje. Zožitev jedra iz proksimalnega dela distalno 12 cm proti konici je parabolična - brez prehodov.

Ident 900975: Vodilna žica za PTCA za kronične okluzije, zelo, zelo čvrsta koronarna žica, trda za totalno okluzijo, izdelana iz enega samega dela kovine, hidrofobna, premera 0.014", premer vrha 0.009", radiološki vidljiv distalni vrh z ravnim vrhom, trdota vrha izraženega v utežnih merah 12 g.

Ident 900978: Vodilna žica za visokostopenjske zožitve za koronarne arterije z zelo tortuozno anatomijo, trdota 0.8 g, radiopačni del 3 cm, polimerni jopič 20 cm, prevlečen z drsečo prevleko, debelina 0.014", dolžina 180 cm in 300 cm.

Ident 913002: PTA vodilna žica, dolžin 190 cm in 300 cm, premera 0.014" iz nerjavečega jekla, z ravno atravmatsko konico trdota 0.6 g, ki se lahko oblikuje in je 2 cm radiopačna. Konica žice je odkrita, preostali del pa je prekrit s hidrofilnim ali hidrofobnim premazom. Z oporo 10.3 g.

Ident 920031: Vodilna žica za kompleksne lezije za posege, kjer je potrebna uporaba različne kombinacije gibljivosti vrha in podpore debla (shafta). Jedro iz neposredno spojenih delov iz nerjavečega jekla in nitinola. Hidrofilna prevleka, trdota 0.6 g z veliko podporo shafta in 1 g s srednjo podporo shafta. Radiopačni del 3 cm, dolžina 180 cm, debelina 0.014".

Ident 920034: Vodilna žica za menjavo vodilnega katetra extension wire, kompatibilna z žicami 0.014", univerzalnimi izbranimi žicami, debelina 0.014 inča.

Ident 920040: Vodilna žica za PTCA, za kronične okluzije, srednje čvrste, koronarna žica za PTCA, hidrofobna, za totalno okluzijo, izdelana iz enega samega dela kovine, premera 0.014", radiološki vidljiv distalni vrh, trdota izražena v utežnih merah grama, 3 g - 12 g, vrh žice debeline 0.0125".

Ident 920073: Vodilna žica za PTCA, za kronične okluzije, zelo čvrsta, koronarne žice, trde za totalno okluzijo, izdelane iz enega samega dela kovine, hidrofozne, premera 0.014", Premer vrha 0.009", radiološki vidljiv distalni vrh, z ravnim vrhom, trdota vrha izraženega v utežnih merah do 9 g.

Ident 920074: Univerzalna vodilna žica iz nitinola, distalna ter iz nerjavečega jekla, proksimalno, ravna in J oblike, debeline 0.014" in dolžine 190 cm in 300 cm. Konica je atravmatska, trdota konice 0.7 g, 3 cm radiopačna in nudi oporo 8.6 g. Razen konice je prekrita s tungsten polimerno ali sorodno prevleko za boljšo radiopačnost ter Turbocoat ali sorodnim hidrofilnim premazom distalno in Smoothglide ali sorodnim hidrofobnim premazom proksimalno za lažje uvajanje delovnih materialov preko žice. Na voljo tudi z markerjem za pomoč pri izmeritvi meritev lezije.

Ident 920075: Vodilna žica za PTCA, za tortuozno anatomijo, zelo gibljive koronarne žice za PTCA, premera 0.014", radiološki vidljiv distalni vrh 3 cm, do dolžine 180 cm ali 190 cm in 300 cm, z atravmatsko konico trdota 0.8 g - 1.0 g, ravno ali v J obliki. V celoti oblečena v polymer za zmanjšanje trenja ter prekrita s hydrocoat hidrofilnim premazom za lažje uvajanje. Zožitev jedra iz proksimalnega dela distalno proti konici je parabolična, brez prehodov. Vrh se upogne ob 5 g.

Ident 920076: Vodilna žica s srednjo podporo durasteel parabolično zglašeno jedro, narejeno po modificirani Responsease ali sorodni tehnologiji, ki zagotavlja veliko gibljivost in hkrati podporo. Žica mora imeti marker, s katerim lahko izmeriš dolžino lezije, distalni

del jedra pa mora biti prevlečen s polimerno Hydrocoat ali sorodno hidrofilno prevleko, vrh pa posebej oblikovan za lažji dostop in prehod skozi lezijo. Žice morajo zagotavljati različno stopnjo trdote konice (1.5 g, 2.7 g, 4.1 g). Debelina žice 0.014" in dobavljiva v dolžinah 190 cm in 300 cm.

Ident 920078: Vodilna žica z veliko podporo, ki zagotavlja zelo močno oporo, dolžine 180 ali 190 cm in 300 cm, premera 0.014", iz nerjavečega jekla, "core-to-tip" zasnove, s trdoto konice manj kot 1 g, ki se lahko oblikuje in je 3 cm - 4 cm radiopačna. Žica mora nuditi zelo močno oporo z namenom izravnavanja zelo tortuoznih koronarnih arterij.

SKUPINA 07 - VODILNE DIAGNOSTIČNE ŽICE

Ident 920054: Vodilna diagnostična žica debeline 0.035", zelo mehka in zelo gibljiva, hidrofilna žica prevlečena s »glide tehnologijo« ali sorodno tehnologijo, ki omogoča lahko prehodnost skozi tortuozno žilje. Pri premikanju (rotaciji) mora žica zagotavljati rotacijo jedra in vrha v razmerju 1;1. Super elastično nitinolsko jedro, fleksibilni distalni 3 cm žice in J tip. Dolžina žice 150 cm.

Ident 920055: Vodilna diagnostična žica debeline 0.032", zelo gibljiva za najtežje tortuozne žile, hidrofilna žica prevlečena s »glide tehnologijo« ali sorodno tehnologijo, ki omogoča lahko prehodnost skozi tortuozno žilje. Pri premikanju (rotaciji) mora zagotavljati žica rotacijo jedra in vrha v razmerju 1;1. Super elastično nitinolsko jedro. Vrh žice mora biti pod kotom. Dolžina žice 150 cm in 260 cm.

Ident 920056: Vodilna diagnostična žica, debeline 0.018", hidrofilna žica prevlečena z »glide tehnologijo«, ki omogoča lahko prehodnost skozi tortuozno žilje. Pri premikanju (rotaciji) mora zagotavljati žica rotacijo jedra in vrha v razmerju 1;1. Super elastično nitinolsko jedro. Vrh žice mora biti pod kotom. Dolžina žice 150 cm.

Ident 920060: Vodilna žica dolžine 260 cm, stiff tip, enotno fiksno jekleno jedro, okrog katerega je navita žica. Le-ta (navojna žica okrog jedra) mora biti prevlečena s PTFE prevleko preden je nato navita na jekleno jedro (ni sprejemljiva žica, kjer je ta navojna žica okrog jedra prevlečena s PTFE prevleko naknadno po navitju). Morajo biti prevlečene s heparinom, radius J vrha 3 mm.

Ident 920063: Vodilna žica dolžine 150 cm, J tip, J3, obojestranska delovna konica, enotno fiksno jekleno jedro, okrog katerega je navita žica. Le-ta (navojna žica okrog jedra) mora biti prevlečena s PTFE prevleko preden je nato navita na jekleno jedro (ni sprejemljiva žica, kjer je ta navojna žica okrog jedra prevlečena s PTFE prevleko naknadno po navitju). Morajo biti prevlečene s heparinom. Mora zagotavljati oblikovno stabilnost ravnega dela žice za retrogradni vstop skozi aortno zaklopko. Žica mora v ravnem delu biti »ustrezno« rigidna in v J delu »ustrezno« mehka, da omogoča varno in zanesljivo delo pri retrogradni kateterizaciji aortnih stenoz.

SKUPINA 08 – BALONSKI KATETRI

Ident 900967: Balonski kateter za transradialni pristop za kompleksne lezije, vstopni profil balonskega katetra 0.017" in prečni profil 0.021", dimenzije od največ 1.25 mm do vsaj 4 mm preseka in dolžine od 6 do vsaj 30 mm. Zagotovljena mora biti OTW in RX izvedba balonskega katetra. Vse velikosti katetrov morajo omogočati sinhrono »kissing« tehniko v 6 F balonskem katetru.

Ident 920024: Balonski kateter za prediranje kroničnih okluzij, semikompliantni balonski kateter, dimenzije od 1.25 mm. Vstopni profil največ 0.016" za 1.25 mm balonski kateter in crossing profile največ 0.021", RBP 14 atm za 1.25 mm profil. Dolžine 6 mm in več.

Ident 920025: Balonski kateter, ki omogočajo hkratno sinhrono dilatiranje bifurkacijskih lezij, velikosti do 4.0 mm (in manjše) mora omogočati hkratno uporabo dveh balonskih katetrov (vsaj dimenzije 3 mm) skozi vodilni kateter velikosti 6.0 F. Balonski kateter mora biti semikomplianten, crossing profile največ 0.021" (1.5 mm kateter). Za 3 mm balonski

kateter, crossing profile 0.032 inča in velikosti od 1.0 mm do 5.00 mm in dolžine od 6 mm do vsaj 30 mm.

Ident 920026: Balonski kateter za pasiranje in za predilatacijo zelo zavrtih lezij, visoko prehoden balon. Konstrukcija: - proksimalni del katetra je narejen iz jekla – stainless steel prevlečen s PTFE, distalni del katetra je iz kombinacije Pebax/Nylon. Debelina katetra: 2.7F distalno; 1.9F proximalno. Zaščita proti lomljenju (»knickanju«) v samem katetru. Premer na koncu konice 0.017", ,crossing profil: 0.0339" (za balon 3,0 mm x 20 mm). Mora omogočati kompatibilnost s 6F vodilnim katetrom pri kissing-balloon tehniki s vsemi velikostmi. Velikosti od 1,5 mm do 4 mm in dolžine od 6 mm do 30 mm.

Ident 920027: Balonski kateter za postdilatacijo zelo čvrstih in kalciniranih lezij in postdilatacijo stentov z zelo visokim pritiskom, nekompliantni balonski katetri, ki prenesejo zelo visoke tlake (RBP \geq 20 atmosfer za 3mm balonski kateter). Zahtevani profili od 2,0 mm do 5 mm in dolžine od 6 do 30 mm. Največji lesion entry profile 0.017 inča.

Ident 920049: Paklitaksel izločajoči balonski kateter, koronarni balonski kateter z indikacijo za uporabo pri dilatacijah v in-stent restenozah, bifurkacijskih lezijah in malih koronarnih arterijah, prekrti z biokompatibilnim hidrofbnim ecipientom, na RX sistemu, ki kontrolirano sprošča zdravilo paklitaksel v dozi vsaj 3.0 mcg/mm², vhodni profil 0.017" ali manj. Biti mora zelo fleksibilen za prehod preko tortuoznih zožitev, nominalni tlak 7 ATM ali več, RBP 13 ATM ali več. Dolžine balonov vsaj od 10 mm do 30 mm in premeri vsaj od 2,0 mm do 4,00 mm. Učinkovitost mora biti podprta z registri skupno vsaj 1000 bolnikov, sledenih vsaj 6 mesecev.

Ident 920072: Sirolimus izločajoči balonski kateter, koronarni balonski kateter z indikacijo za uporabo pri dilatacijah v in-stent restenozah, bifurkacijskih lezijah in malih koronarnih arterijah, na RX sistemu, ki kontrolirano sprošča zdravilo sirolimus.

Ident 920085: Balonski kateter za kronične okluzije, nekomplianten balonski kateter za postdilatacijo kroničnih okluzij in hkrati nizkim vstopnim profilom - lesion entry profile 0.017 inch, crossing profile: 0.0195" za 0.85 mm, dolžine od 10 mm do 15 mm, RBP \geq 20 atm.

Ident 920097: Balonski kateter za znotrajžilno koronarno litotripsijo z uporabo udarnih valov – intravascular coronary shockwave lithotripsy dimenzije vsaj 2,5-4 mm preseka, dolžina vsaj 12 mm. Ponudnik mora zagotoviti brezplačno uporabo generatorja in povezovalnega kabla ter zagotoviti proktorja za uvedbo metode (vsaj 2 proceduri).

Ident 920098: Balonski kateter za dilatacijo najzahtevnejših lezij in kroničnih totalnih okluzij, ki uporablja obstoječo koronarno žico za zarezovanje plaka - scoring balonski kateter mora uporabljati posebno namestitev RX izhoda koronarne žice distalno od pozicije balona na balonskem katetru, tako da žica poteka med balonom in plakom ter s tem zarezuje plak in deluje kot scoring balon.

SKUPINA 10 - RAZNI DRUGI PRIPOMOČKI ZA INTERVENTNO KARDIOLOGIJO

Ident 900714: Žilno uvajalo za radialni pristop, zmanjšan zunanji lumen za 1F, hidrofilna M prevleka, dolžine 10 cm in 16 cm, 5F, 6F, 7F notranji lumen, v setu uvajalo, jeklena ali plastična žica in jeklena ali plastična igla.

Ident 900715: Dolgo žilno uvajalo za femoralni pristop 45 cm, kompatibilno s 6 F, 7 F in 8 F katetrom, notranji in zunanji lumen morata biti prevlečena s prevleko za manjše trenje med katetrom in žilnim uvajalom. Zagotavljati mora močno zunanjo steno, odporno proti pregibom. Ob tem mora zagotavljati ugodno in udobno manipulacijo s katetrom enake dimenzije.

Ident 900716: Dvolumenski mikrokater z hidrofilno prevleko, efektivne dolžine 140 cm, ki ima 2 lumna za žico 0,014" za izvajanje kompleksnih posegov in dostopa do stranske veje (1x OTW in 1x RX), minimalni notranji diameter vodilnega katetra 1,44 mm.

Ident 900717: Mikrokateter za lažje pasiranje stenoz, zunanja hidrofilna prevleka in notranja hidrofobna konstrukcija iz PTFE, pletena jelkena konstrukcija, postopen prehod iz 2.6F na 1.8F, dolžina 130 cm, in 150 cm, proksimalni lumen 0.021".

Ident 900718: Mikrokateter za PTCA primeren za mikrokanale in tortuozne žile, kompatibilen z žico 0.014", nizkega profila, crossing profil 1.9F, fleksibilno konico, zoženo na 0.48 mm (0.019"), ojačano s tungstenom, hidrofilen v dolžini najmanj 70 cm, lumen prekrit s PTFE. Shaft je ojačan in odporen na prepogibanje ter distalno zožen (zunanji premer shafta je proksimalno 2.6F, distalno 1.9F). Notranji premer konice 0.016" in shafta 0.022". Dolžine 135 cm in 150 cm.

Ident 900901: Distalno žilno varovalo, over the wire, pomično, na vodilni žici, zapiralo mora omogočati pomikanje po vodilni žici (ne sme biti fiksirano na vodilno žico). Mora biti kompatibilen z vodilno žico 0.014". Mora zagotavljati pretok po varovani arteriji kljub odprtemu filtru. Velikost odprtin v filtru mora biti največ 120 mikrometrov. Mora omogočati nemoten izvlek polnega filtra skozi 6 F vodilni kateter. Monorail sistem. V setu z žico 0.014" dolgo 190 cm z označenimi dolžinami. Večji filter je iz poliuretana prekrita s hidrofilnim premazom in dimenzijami premera karotidne arterije od 3.2 mm do 6.2 mm. Preko razpetega filtra, ki sloni na steno žile, lahko prosto premikamo žico. Uvajanje zaščite preko predhodno postavljene žice 0.014". Dostavni sistem profila od 3.7F do 3.9F. Odvzemni sistem mora po koriščenju v celoti prekriti filter.

Ident 900902: Distalno varovalo, filter za preprečevanje emboličnih dogodkov, fiksirani na vodilni žici, omogočati mora kompatibilnost s 6F vodilnim katetrom s premerom vsaj 0.065 inča notranjega lumna in imeti vodilno žico, ki jo je možno različno oblikovati. Omogočati mora visok pretok ob odprtju filtra, kar preprečuje distalno ishemijo. Omogočati mora pasajo kontrasta za boljšo vidljivost in lažjo in natančnejšo postavitev stenta. Mora imeti radiopačne markerje. Košarica mora biti prevlečena z nitinolom in mora biti kompatibilna z lumni od 3.5 mm do 7 mm. Ob izvleku »polnega« filtra se morajo »usta« izvlečnega katetra zapreti zaradi boljšega varovanja pred embolizmi. Dostavni sistem profila maksimalno 3F za premer karotidne arterije od 4 mm do 7 mm. Odvzemni sistem mora po koriščenju v celoti prekriti filter. Dolžina žice 190 cm in 300 cm.

Ident 900903: Y konekt z valvulo, ki sam kontrolira krvavitev med posegom in se samodejno zapira. Valvula mora delovati v on-off smislu in mora imeti sprožilno vzmet (ni potrebno zapiranje Y konekta z ročnim zavijanjem »vijaka«, pač pa valvula z vzmetjo (ali drugim sistemom), ki zapre sistem sama, čim popustiš prijem). Opisani sistem mora zagotavljati prehod vsaj 8F vodilnega katetra.

Ident 900932: Žilno uvajalo z dilatatorjem in uvajalno žico 19 cm, 9 F, zagotavljati mora predvsem odpornost proti pregibu (»kinkingu«) in velik notranji lumen, vsak ponudnik na zahtevo naročnika priloži tudi originalno dokumentacijo o preseku notranjega lumna. Notranji in zunanji lumen morata biti prevlečena s prevleko za manjše trenje med katetrom in žilnim uvajalom. Ob tem mora uvajalo zagotavljati ugodno in udobno manipulacijo s katetrom enake dimenzije.

Ident 900933: Žilno uvajalo z dilatatorjem in uvajalno žico, od 10 F do 18 F, notranji in zunanji lumen morata biti prevlečena s prevleko za manjše trenje med katetrom in žilnim uvajalom. Zagotavljati mora močno zunanjo steno, odporno proti pregibom (»kinkingu«). Ob tem mora uvajalo zagotavljati ugodno in udobno manipulacijo s katetrom enake dimenzije. Vsak ponudnik na zahtevo naročnika priloži tudi originalno dokumentacijo o preseku notranjega lumna.

Ident 900953: Dolgo žilno uvajalo 85 cm kompatibilno s 6 F in 7 F katetrom, notranji in zunanji lumen morata biti prevlečena s prevleko za manjše trenje med katetrom in žilnim uvajalom. Zagotavljati mora močno zunanjo steno, odporno proti pregibom (»kinkingu«). Ob tem mora uvajalo zagotavljati ugodno in udobno manipulacijo s katetrom enake dimenzije.

Ident 900990: Žilno uvajalo z žico od 23 cm do 25 cm, 5 F, 6 F, 7 F, 8 F, 9 F, zagotavljati mora dobro »zdrsljivost« katetra, vsak ponudnik na zahtevo naročnika priloži tudi originalno dokumentacijo o preseku notranjega lumna. Notranji in zunanji lumen morata biti prevlečena s prevleko za manjše trenje med katetrom in žilnim uvajalom. Zagotavljati mora močno zunanjo steno, odporno proti pregibom («kinkingu»). Ob tem mora uvajalo zagotavljati ugodno in udobno manipulacijo s katetrom enake dimenzije.

Ident 913007: Mikrokateter za lažje pasiranje stenoz, ki mora imeti možnos ravne konice in ukrivljenih konic katetra zunanja hidrofilna prevleka, pletena jeklena konstrukcija, postopen prehod iz 3.2F na 2.4F, dolžina 130 in 150 cm, proksimalni lumen 0.018", ravna in fleksibilna konica, angulirana s fiksnimi koti 45, 90 in 120 stopinj.

Ident 920045: Mikrokateter, kontrolirano upogljiv od zunaj za vstop v stranske veje skozi že plasirane stente ali pravokotne odcepe, radius upogljivega dela žice 2.5 mm. Vstopni profil 0.019", kompatibilen z vodilno žico 0.014", dolžine 144,5 cm (rapid exchange) in 139,5 cm (OTW).

Ident 920047: Žilno uvajalo za femoralni pristop z dilatatorjem in uvajalno žico 11 cm, 4 F, 5 F, 6 F, 7 F, 8 F, 9 F, 10 F s čim večjim notranjim lumnom ob čim manjšem zunanjem preseku. Vsak ponudnik na zahtevo naročnika priloži tudi originalno dokumentacijo o preseku notranjega lumna. Notranji in zunanji lumen morata biti prevlečena s prevleko za manjše trenje med katetrom in žilnim uvajalom. Žilno uvajalo mora imeti »varnostno« zaporo («zaskočno ključavnico»- snap fit), ki preprečuje izpad dilatatorja pri perkutanem uvajanju. Kljub največjemu notranjemu lumnu mora žilno uvajalo zagotavljati močno zunanjo steno, odporno proti pregibom («kinkingu»). Ob tem mora uvajalo zagotavljati ugodno in udobno manipulacijo s katetrom enake dimenzije.

Ident 920048: Set za invazivno preiskavo

Set mora vsebovati:

- prekrivalo za bolnike (fenestrirano) femoralna prevleka z štirimi odprtini, s prozorno folijo na levi in desni strani prevleke, dimenzija: 330 cm x 225 cm,
- posodice za sterilno vodo: 1 kos 400-500 ml, 2 kos 200-250 ml, 1 kos 100-150 ml,
- 4 kos 10 ml brizg z luer nastavkom (ne z navojem), 1 kos od teh mora biti drugačne barve (obarvana, ne prozorna),
- 1 kos 20 ml brizg z luer nastavkom (ne z navojem),
- 1 kos igla 1.2 x 40 do 50,
- 1 kos igla 0.70 x 40 do 50,
- 1 kos skalpel št. 11,
- 4 kos gobic za povidon št. 5 (40 x 36 mm) na palčki,
- 30 kos zloženci (45 x 8 cm),
- ledvička,
- 2 kos sterilni op. plašč št. XL,
- diagnostična žica tip J - 3 mm, min 220 cm,
- 1 kos prevleka za ekran 60 cm x 40 cm,
- 1 kos prevleka za ekran 40 cm x 110 cm,
- 1 kos prevleka za ekran, okrogla fi od 35-40 cm,
- vse skupaj naj bo zavito v rjuho z merami 150 x 220 cm.

Ident 920087: Žilno uvajalo za radialni pristop, hidrofilna M prevleka, konični dilatator z gladkim prehodom med uvajalom in dilatatorjem, dimenzije 4 F, 5 F in 6 F, dolžine 10 cm, 16 cm in 25 cm. Na voljo morajo biti seti z žico 0.021" dolžine 45 cm in z žico 0.025" dolžine 80cm.

Ident 920090: Mikrokateter za kronične totalne okluzije, hibriden mikrokateter s Tungsten ojačanjem in z zunanjo hidrofilno prevleko, notranji premer tipa 0.015", shafta 0.018", prekrit s PTFE slojem, mehak, tapered tip dizajna vijaka 20cm s platinum markerjem, ojačan tapered shaft, zunanji premer proksimalno/distalno 2.8/2.6F, uporabne dolžine 135 cm in 150 cm, kompatibilen z žico 0.014".

Ident 920093: Mikrokater za podporo vodilne žice in superselektivno slikanje koronarnega žilja in za zapiranje koronarnih povezav – shuntov, zunanji premer proximalni največ 2.8F, distalni največ 2.5F. Notranji premer najmanj 0.021 inch. Notranji premaz PTFE. Kompatibilen z vodilno žico najmanj 0.018". Distalna fleksibilnost katetra dolžine do 30 cm.

Ident 920095: Bipolarna elektroda za zunanje srčno spodbujanje, ki mora biti kompatibilna z obstoječimi aparati za zunanje srčno spodbujanje. Kompatibilna mora biti z največ 6F žilnim uvajalom in biti primerna za uporabo vsaj preko jugularne, subklavijske in femoralne vene.

Ident 920096: Bipolarna elektroda za zunanje srčno spodbujanje, ki mora biti kompatibilna z obstoječimi aparati za zunanje srčno spodbujanje. Kompatibilna mora biti z največ 6F žilnim uvajalom in biti primerna za uporabo vsaj preko jugularne, subklavijske in femoralne vene. Imeti mora napihljiv balon, ki omogoča lažje vodenje elektrode po venskem sistemu v desni prekat srca.

Ident 920108: Cirkularni podporni sistem za mehansko podporo cirkulacije levega prekata do 24 ur, kateter 17F x 100 cm v setu za vstavev in membranska črpalka, zagotavlja 1.0 – 1.5 L/min ob srčnem utripu 60-120 utripov/min, sistem mora biti kompatibilen z bolnišnično AB črpalko.

SKUPINA 11 - DILATACIJA AORTNE ZAKLOPKE

Ident 900991: Balonski kateter za balonsko aortno valvuloplastiko (BAV), ki se ob indeflaciji na kalcinirani aortni zaklopki ne raztrga. Zgrajen mora biti iz materiala, ki zagotavlja neraztrganje. Zagotavljati mora popolno indeflacijo v čim krajšem času. Zagotavljati mora natančne dimenzije ob indeflaciji znotraj 2% prej specificiranih dimenzij (da se ob indeflaciji »prenapihne« od poprej specificiranih dimenzij za največ 2%). Zagotavljati mora preseke vsaj od 18 mm do 25 mm in dolžine vsaj 4 do 6 cm (pri dimenziji 25 mm je dovoljena dolžina do 5 cm). Mora biti kompatibilen z 0,35" vodilno žico. Balonski katetri dimenzij 18 in 20 mm morajo biti kompatibilni z žilnim uvajalom dimenzije največ 9F, balonski katetri večjih dimenzij pa morajo biti kompatibilni z žilnim uvajalom dimenzije največ 9F (pri dimenziji 24 in 25 mm lahko z 10F žilnim uvajalom).

Ident 920083: Čvrsta vodilna žica za pasažo stenotične aortne zaklopke, žica iz nerjavečega jekla prekrita s TFE prevleko z zlatim radiopačnim vrhom za posebno zahtevne interventne procedure, dolžine 260 cm in 300 cm, debeline 0.035", s 4 cm fleksibilnim vrhom, 15 cm spiralnim distalnim delom, ravna, zavita radij 7.5 mm in dvojno zavita (double-curve) radij 75/15 mm.

SKUPINA 12 - NAMENSKI POTROŠNI MATERIAL ZA STRUKTURNE KARDIOLOŠKE INTERVENTNE POSEGE

Ident 900995: Zapiralo za perzistentni foramen ovale (PFO) z uporabo znotrajžilnega pristop - set mora vsebovati zapiralo in ves pripadajoči potrošni material za vstavev (sistem za vstavljanje – delivery system, ustrezno žico in podobno). Dimenzije zapirala v desnem preddvoru vsaj 18 mm 35 mm in v levem preddvoru vsaj 18 mm 30 mm. Sistem mora biti kompatibilen z največ 8F žilnim uvajalom pri dimenziji zapirala v desnem preddvoru 18 mm 30 mm in z največ 9F žilnim uvajalom pri dimenziji zapirala v desnem preddvoru 35 mm. Ponudnik mora zagotoviti proktorja za uvedbo metode (vsaj 5 procedur).

Ident 900996: Biptom za endomiokardno biopsijo z uporabo znotrajžilnega pristopa - set mora vsebovati biptom in ves pripadajoči potrošni material (ustrezno žilno uvajalo in podobno). Omogočati mora pristop preko femoralne vene ali notranje jugularne vene. Dimenzije vsaj 5.5F in 7F. Ponudnik mora zagotoviti proktorja za uvedbo metode (vsaj 5 procedur).

SKUPINA 15 – OSTALI POTROŠNI MATERIAL ZA CRT

Ident 900725: Uvajalo za dilatacijo tkiva okoli elektrod srčnega spodbujevalnika in defibrilatorja, iz polipropilena, barvno kodiran glede na notranji diameter, radiopačen, notranji sheath I.D./O.D. od 7.0/9.3 do 13.0/15.3 in zunanji sheath I.D./O.D od 10.0/12.3 do 16.0/18.1.

Ident 900726: Sistem za lovljenje/odstranjevanje katetrov, srčnih elektrod, drobcev katetrov ali vodilnih žic ter drugih tujkov, »Needle's Eye« zanka diametra 13 mm in 20 mm, dolžine 94cm. Sistem mora vsebovati: 12F ravno femoralno uvajalo, 16F uvajalni set, 10ml L/L brizgo, 18G iglo in 0.038" ukrivljeno vodilno žico, dolžine 145 cm.

Ident 900727: Set za lovljenje in odstranjevanje srčnih elektrod preko femoralne vene, ki mora vsebovati: Femoralno prednaloženo helično zanko in vodilno žico z preusmerjevalno konico, 12F ravno femoralno notranje uvajalo (sheath), 16F uvajalni set, 10ml L/L brizgo, 18G iglo in 0.038" ukrivljeno vodilno žico, dolžine 145 cm.

SKUPINA 17 – IGLE IN VODILA

1. Igla za transeptalno področje mora po dolžini ustrezati ponujenemu vodilu in dilatatorju.
2. Dilatator in vodilo morata imeti ustrezno obliko LV 1 ter tesno prileganje.
3. Dilatator in sheath morata imeti varianto z 8.0F in 9.0F.
4. Dilatator in vodilo morata v sistemu vsebovati vodilno žico ustrezne trdote (Amplatzer) in z mehkim vratom.
5. Vodila z aktivno konico morajo biti prav tako v kompletu: žica, dilatator, sheath in morajo ustrezati igli BRK.

SKUPINA 18 – DIAGNOSTIČNI ELEKTROFIZIOLOŠKI KATETRI ZA POVEZAVO Z OBSTOJEČIM 3D SISTEMOM

Ident 900704: Ablacijski kateter z možnostjo navigacije in prikazom v 3D sistemu, ki ga trenutno uporabljamo (CARTO), z možnostjo prikaza sile dotika s tkivom v gramih in s prikazom vektorja smeri. Ponudnik mora zagotoviti programsko opremo za avtomatsko anotiranje in skupno merjenje vrednosti ablacije z indeksom ablacije.

SKUPINA 22 - DIAGNOSTIČNI ELEKTROFIZIOLOŠKI KATETRI ICE ZA STANDARDNI MERILNI SISTEM

Ident 900703: Znotrarsrčni ultrazvočni kateter (ICE) s 64 elementi, "phased-array" tehnologijo, ki omogoča razpoznavo srčnih struktur in pretoka krvi (vsaj barvni doppler), premera 8F in 10F, uporabne dolžine 90 cm. Kateter mora imeti vodljivo konico, ki omogoča ukrivljanje v štirih smereh, do 160 stopinj za natančno pozicioniranje katetra v srcu. Penetracija snopa je do 17 cm (globina). Ponudnik mora zagotoviti s katetri kompatibilen brezplačen ultrazvočni aparat.

Tehnične zahteve za UZ aparat:

Ponudnik mora omogočati vnos UZ parametrov iz tekoče slike v elektroanatomsko mapo. Potrebna je brezplačna dobava ultrazvočne konzole za uporabo ICE katetra. Konzola mora omogočati vsaj 2D visoko ločljivostno prikazovanje srčnih struktur, barvni doppler za oceno pretoka krvi in M-mode slikanje.

SKUPINA 23 - MAPIRNI KATETRI ZA STANDARDNI MERILNI SISTEM

Ident 900700: Mapirni katetri z obliko zanke za standardno elektrofiziološko mapiranje pljučnih ven, premera zanke od 12 mm do 20 mm, z številom razpoložljivih elektrod od 10 do 20. Imeti mora možnost priključka na standardni merilni sistem in na obstoječi 3D mapirni sistem, ki ga trenutno uporabljamo (CARTO).

SKUPINA 24 - ABLACIJSKI KATETRI ZA POVEZAVO Z ELEKTROFIZIOLOŠKIM IN PLINSKIM SISTEMOM

Ident 900961 in 900997: Ablacijski balonski kateter z možnostjo zamrznitve tkiva primeren za zamrzovalno (krio) ablacijo v levem atriju na ustju pljučnih ven, zadnje generacije, kompatibilen z ustrezno opremo za izvajanje krioablacije, ki jo mora ponudnik zagotoviti in omogočiti njeno uporabo. Set mora vsebovati ustrezno uvajalo, mapirni kateter ter ustrezne priključke in vezne kable za povezavo z elektrofiziološkim sistemom in plinskim sistemom. Na voljo morata biti 2 velikosti balona in sicer 23 mm in 28 mm, kateter z balonom mora biti vodljiv v 2 smeri do 45 stopinj. Ponudnik mora zagotoviti proktorja za uvedbo metode (vsaj 5 procedur).

SKUPINA 27 – DIAGNOSTIČNI IN ABLACIJSKI ELEKTROFIZIOLOŠKI KATETRI ZA POVEZAVO Z OBSTOJEČIM 3D SISTEMOM

Ident 913008: Ablacijski kateter mora imeti možnost navigacije in prikaza v 3D sistemu, ki ga trenutno uporabljamo (CARTO) in možnost prikaza sile dotika s tkivom v gramih in s prikazom vektorja smeri. Ponudnik mora zagotoviti programsko opremo za avtomatsko anotiranje in skupno merjenje vrednosti ablacije z indeksom ablacije. Ponudnik mora ponuditi v brezplačno uporabo generator in povezovalni kabel, ki omogoča tako visoke aplikacije energije.

SKUPINA 28 – ABLACIJSKI KATETRI IN PODPORNİ MATERIAL ZA SELEKTIVNO, NETERMALNO IREVERZIBILNO ELEKTROPOLACIJO (IRE) MIOKARDNEGA TKIVA

Ident 913014: PFA kateter indiciran za izolacijo pulmonarne vene za zdravljenje paroksizmalne atrijske fibrilacije. OTW ablacijski kateter s 4 elektrodami na vsaki veji katetra (spline), ki zagotavljajo skupno 20 elektrod za sproščanje energije. V začetnem delu posega je kateter lahko v obliki košarice, v končni fazi posega pa lahko v obliki rože. Velikost popolnoma sproščenega katetra (v obliki rože). Distalni diameter mora biti 31 mm in 35 mm. "Shaft" diameter 12.8 F, uporabna dolžina 115 cm. Ponudnik mora ponuditi v brezplačno uporabo generator in povezovalni kabel. Sistem mora zagotavljati bipolarno in dvofazno energijo.

Ident 913015: Dolgo uvajalo za podporo ablacijskega katetra z vodljivo enosmerno konico, velikost krivine 35 mm s prozornim telesom uvajala, U+porabna dolžina 74 cm, notranji diameter 13 F z radiopačnim markerjem na distalnem predelu in je v setu z dilatatorjem celotne dolžine 97 cm in uporabne dolžine 94 cm.

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**

CPV:

001 Namenski potrošni material za elektrofiziološke posege

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Adapter za LV elektrodo on line na IS1, VB10-IS-LVB ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 17	900759	1	KOS				
Bidirekcijsko upogljivo uvajalo, kompatibilno z ablacijskimi katetri, ki imajo senzor, ki omogoča uporabo v sistemu za tridimenzionalno navigacijo in mapiranje z delovanjem na osnovi elektromagnetnega polja (glejte tehnične zahteve)	900994	1	KOS				
Cevka za izpiranje, kompatibilna s hlajenimi ablacijskimi katetri za ablator smart ablate, SAT001 ali enakovredno	900949	90	KOS				
Dolgo uvajalo za transseptalni pristop z vodilom, ki ima možnost spreminjanja krivine	900705	1	KOS				
Elektroda neustralna, 85024 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 19	900762	50	KOS				
Epikardialni dvosmerno upogljiv kateter 8.5F z dilatatorjem za potrebe epikardialnega pristopa pri ablacijah, Abbott Agilis NxT ali enakovredno	920112	1	KOS				
Indiferentna elektroda za elektrokavterizacijo, ki se uporablja pri implantacijah pacemakerjev in defibrilatorjev, kat. št. FIAB F7905W/V ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	913017	100	KOS				
Kateter standardni, 5 F, za okluzivno angiografijo COR.S ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 9	900761	5	KOS				
Set referenčnih elektrod za sistem CARTO 3, CREFP6 ali enakovredno	900758	100	KOS				
Standardna vodilna žica za koronarni sinus, hidrofilan, Whisper ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 21	900765	5	KOS				
Uvajalo za implatacijo 14 cm, 8 F, (set=sekdinge igla+uvajalo+brizga), 405112 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 20	900763	380	KOS				
Uvajalo za implatacijo, 14 cm, 9 F, (set=sekdinge igla+uvajalo+brizga), 405116 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 20	900764	150	KOS				
Vodilna radiopačna žica za transseptalno punkcijo z ukrivljenim koncem debeline 0.014" za varnejšo punkcijo levega atrija, SS-135 ali enkovredno	900950	5	KOS				
Vodilni kateter za koronarni sinus, CS-EH ST R, 7521 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	900767	1	KOS				
Vodilni kateter za koronarni sinus, CS-EH, 7553 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	900768	50	KOS				
Vodilni kateter za koronarni sinus, CS-EHR, 7514 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	900769	1	KOS				
Vodilni kateter za koronarni sinus, CS-H, 7556 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	900770	1	KOS				
Vodilni kateter za koronarni sinus, CS-MPH, 7554 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	900771	1	KOS				

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: 013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026
001 Namenski potrošni material za elektrofiziološke posege

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Vodilni kateter za koronarni sinus, CS-MPH, 7558 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	900772	1	KOS				
Vodilo 12 F ali 14 F za LAA zapiralo za posebno obliko LA apendiksa z dvojno krivino ter ustreznim dilatatorjem, valvulo in priborom; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zap. št. 11, 12, 13, 15	900987	1	KOS				
Vodilo 12 F ali 14 F za LAA zapiralo za posebno obliko LA apendiksa z eno krivino ter ustreznim dilatatorjem, valvulo in priborom; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahteve pod zap. št. 11, 12, 13, 15	900986	1	KOS				
Vodilo 12 F ali 14 F za LAA zapiralo za standardno obliko LA apendiksa z eno krivino ter ustreznim dilatatorjem, valvulo in priborom; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zap. št. 11, 12, 13	900984	1	KOS				
Vodilo 12 F ali 14 F za LAA zapiralo, za standardno obliko LA apendiksa, z dvojno krivino ter ustreznim dilatatorjem, valvulo in priborom; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 11, 12, 13	900980	5	KOS				
Zapiralo za levoatrijski apendiks LAA z epikardialnim pristopom in možnostjo takojšnje prekinitve antikoagualcije po vstavitvi; izponjevati mora tehnične pogoje zahteve pod zap. št. 11, 12, 13	900992	1	KOS				
Zapiralo za levoatrijski apendiks LAA za posebno kratko in široko obliko levoatrijskega apendiksa z diskom dimenzij od 16 mm do 30 mm; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 11, 12, 13, 15	900985	1	KOS				
Zapiralo za levoatrijski apendiks LAA za standardno obliko levoatrijskega apendiksa dimenzij od 21 mm do 33 mm; izponjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zap. št. 11, 12, 13	900993	4	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:	26	0,00 €
------------------	----	--------

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
002 Defibrilatorji ICD in CRT-D s pripadajočimi elektrodami

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Ddefibrilator DR z dodatkom terapije SVT (AF) s pripadajočima elektrodama; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15	900914	1	KPL				
Defibrilator CRT-D z dodatnimi funkcijami (4LV) s pripadajočimi elektrodami;izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zap. št. 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 18, 19, 21	900988	1	KPL				
Defibrilator CRT-D z dodatnimi funkcijami in z adaptivnim algoritmom z LV stimulacijo s pripadajočimi elektrodami;izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1,2,3,6,7,8,9,10,11,12,13,14,15,16,18,19,21	992005	2	KPL				
Defibrilator CRT-D z možnostjo uporabe MRI, izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15	900926	16	KPL				
Defibrilator DR s posebnimi funkcijami s pripadajočima elektrodama; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 19	900920	3	KPL				
Defibrilator DR standardni s pripadajočima elektrodama; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15	900916	3	KPL				
Defibrilator DR z elektrodama in možnostjo uporabe Fuul Body MRI; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1,2,6,7,8,9,10,11,12,14,15,20,22	992006	1	KPL				
Defibrilator malih dimenzij CRT-D s pripadajočimi elektrodami; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 17, 18	900922	12	KPL				
Defibrilator malih dimenzij VR s pripadajočo elektrodo; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15	900921	9	KPL				
Defibrilator VR s pripadajočo elektrodo in možnostjo uporabe MRI; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 14, 15, 19, 20, 22	900959	10	KPL				
Defibrilator VR standardni s pripadajočo elektrodo; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15	900918	2	KPL				
Defibrilator VR za počasne VT s pripadajočo elektrodo; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15	900915	3	KPL				
Defibrilator VR za počasne VT z aktivno analizo SVT in AF s pripadajočo elektrodo; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zap. št. 1, 2, 3, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15	900958	3	KPL				
Defibrilator z dodatnimi funkcijami CRT-D s pripadajočimi elektrodami;izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1,2,3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 18, 19	900923	6	KPL				

VREDNOST SKUPAJ: 14 0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
003 Diagnostični koronarni katetri

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Diagnostični kateter s sposobnostjo izrazitega "zvijanja" (glejte tehnične zahteve)	920017	5	KOS				
Diagnostični koronarni kateter, oblikovno zelo stabilen (glejte tehnične zahteve)	920016	4.300	KOS				
Univerzalni transradialni diagnostični kateter (glejte tehnične zahteve)	900964	180	KOS				

VREDNOST SKUPAJ: 3 0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
004 Vodilni koronarni katetri za koronarne interv.

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Učvrstilni kateter, rapid exchange mother-in-child, Teleflex TrapLiner ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	913000	5	KOS				
Učvrstilni kateter, rapid exchange mother-in-child, za večjo podporo in podaljšanje vodilnega katetra, dimenzij 6 F in 8 F, 145 cm ali več	900962	10	KOS				
Vodilni kateter mother-in-child z ravno konico, 5 F in 6 F sistem, 120 cm, omogočati mora vstop vodilnega katetra v prej postavljen vodilni koronarni kateter, Terumo Heartrail II ali enakovredno	900966	5	KOS				
Vodilni koronarni kateter za koronarne intervencije z najmanjšim zunanjim lumnom za uporabo brez žilnega uvajala »sheathless« vodilni kateter (glejte tehnične zahteve)	920086	2	KOS				
Vodilni koronarni kateter za koronarne intervencije, oblikovno zelo stabilen (glejte tehnične zahteve)	920021	1.500	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:	5	0,00 €
------------------	---	--------

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: 013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026
005 Katetri za aspir. trombot. mas ob akutnem kor. sin

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Aspiracijski kateter za aspiracijo trombotskih mas (glejte tehnične zahteve)	920071	80	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:	1	0,00 €
------------------	---	--------

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
006 Vodilne žice za PTCA - 0.014"

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
PTCA vodilna delovna žica za enostavne in zahtevnejše žile, Asahi Sion Blue ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900706	100	KOS				
PTCA vodilna delovna žica za enostavne kot tudi za tortuozne žile in stranske veje, Asahi Sion Blue ES ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900707	5	KOS				
PTCA vodilna delovna žica za zelo tortuozne žile, difuzne lezije, dolge kalcinirane lezije, asahi Sion Black ali enakovredno, (glejte tehnične zahteve)	900708	200	KOS				
PTCA vodilna žica namenjena izključno za retrogradno sledenje kolateralam, Asahi SUOH03 ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900713	5	KOS				
PTCA vodilna žica za CTO iz nerjavečega jekla z enodelnim jedrom, Asahi Conquest/Confianza Pro ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900711	5	KOS				
PTCA vodilna žica za CTO iz nerjavečega jekla, s kompozitnim jedrom, Asahi Gaia First/Second/Third ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900710	5	KOS				
PTCA vodilna žica za okludirane lezije, Asahi Fielder XT ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900951	5	KOS				
PTCA vodilna žica za okludirane lezije, Asahi Fielder XT/XTA ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900709	10	KOS				
PTCA vodilna žica za retrogradni pristop namenjena izključno za eksternalizacijo vodilnih žic, Asahi RG3 ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900712	5	KOS				
PTCA vodilna žica, ki nudi večjo podporo, Abbott HT Floppy II ES ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	913002	20	KOS				
Univerzalna vodilna žica, Abbott HT BMW ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920074	900	KOS				
Vodilna žica s srednjo podporo, Abbott HT Pilot ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920076	5	KOS				
Vodilna žica z veliko podporo, Asahi Grand Slam ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920078	10	KOS				
Vodilna žica za kompleksne lezije, Terumo Runthrough ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920031	5	KOS				
Vodilna žica za kronične okluzije, čvrsta, iz ojačanega jekla, Abbott Ht Progress ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900974	5	KOS				
Vodilna žica za menjavo vodilnega katetra extension wire, Asahi Extension Guide Wire ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920034	5	KOS				
Vodilna žica za PTCA za kronične okluzije, srednje čvrsta, Asahi Miracle Bros ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920040	5	KOS				
Vodilna žica za PTCA za kronične okluzije, zelo, zelo čvrsta, Asahi Conquest/Confianza ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920073	5	KOS				

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: 013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026
006 Vodilne žice za PTCA - 0.014"

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Vodilna žica za PTCA za kronične okluzije, zelo, zelo čvrsta, Asahi Miracle Bros 12 ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900975	5	KOS				
Vodilna žica za PTCA, zelo gibljiva, Abbott Whisper ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900972	250	KOS				
Vodilna žica za tortuozno anatomijo, čvrsta vodilna žica z izrazito mehko konico za uvajanje stentov v zelo zavite žile, Abbott HT Whisper ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900973	5	KOS				
Vodilna žica za toruozno anatomijo, srednje čvrsta, z izrazito mehko konico za uvajanje stentov v zelo zavite žile, Abbott HT Whisper MS ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920075	5	KOS				
Vodilna žica za visokostopenjske zožitve, Asahi Fielder FC ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900978	430	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:	23	0,00 €
------------------	----	--------

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: 013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026
007 Vodilne diagnostične žice

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Vodilna diagnostična žica debeline 0.018" (glejte tehnične zahteve)	920056	5	KOS				
Vodilna diagnostična žica debeline 0.032", zelo gibljiva za najtežje, tortuozne žile (glejte tehnične zahteve)	920055	5	KOS				
Vodilna diagnostična žica debeline 0.035", zelo mehka in zelo gibljiva (glejte tehnične zahteve)	920054	600	KOS				
Vodilna diagnostična žica z J-ukrivljenostjo vrha, prevlečena s PTFE, debelina 0.035", radius J vrha 3 mm, dolžina 220 cm, Kimal ali enakovredno	913001	50	KOS				
Vodilna žica dolžine 260 cm, stiff tip (glejte tehnične zahteve)	920060	5	KOS				
Vodilna žica dolžine 260 cm, super stiff	920057	20	KOS				
Vodilna žica, dolžine 150 cm, J tip, J3, obojestranska delovna konica (glejte tehnične zahteve)	920063	200	KOS				

VREDNOST SKUPAJ: 7 0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: 013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026
008 Balonski katetri

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Balonski kateter z rezilci za in-stent restenoze in težko prehodne lezije - cutting balloon	920033	2	KOS				
Balonski kateter za dilatacijo najzahtevnejših lezij in kroničnih totalnih okluzij, ki uporablja obstoječo koronarno žico za zarezovanje plaka - scoring, IMDS Blimp ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920098	1	KOS				
Balonski kateter za kronične okluzije (glejte tehnične zahteve)	920085	1	KOS				
Balonski kateter za pasiranje in za predilatacijo zelo zavitih lezij (glejte tehnične zahteve)	920026	2	KOS				
Balonski kateter za post-dilatacijo velikih žil (obvodov) na mono-rail sistemu, premera od 5,5 mm do 6 mm, Boston NC Emerge ali enakovredno	920088	3	KOS				
Balonski kateter za postdilatacijo zelo čvrstih in kalciniranih lezij in postdilatacijo stentov z zelo visokim pritiskom (glejte tehnične zahteve)	920027	250	KOS				
Balonski kateter za prediranje kroničnih okluzij (glejte tehnične zahteve)	920024	5	KOS				
Balonski kateter za prehajanje najožjih lezij: dimenzije manj od 1,00 mm preseka, dolžine vsaj od 10 mm do 15 mm, vstopni profil 0,017" ali manj, kompatibilen s 5F vodilnim katetrom, SIS Medical NIC NANO Hydro ali enakovredno	900968	1	KOS				
Balonski kateter za transradialni pristop za kompleksne lezije (glejte tehnične zahteve)	900967	1.300	KOS				
Balonski kateter za znotrajžilno koronarno litotripsijo z uporabo udarnih valov - intravascular coronary shockwave lithotripsy, Shockwave IVL ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920097	15	KOS				
Balonski kateter, ki omogočajo hkratno sinhrono dilatiranje bifurkacijskih lezij (glejte tehnične zahteve)	920025	2	KOS				
Balonski kateter, prevlečen z dvema heličnima žičkama za "zarezovanje" neraztegljivega plaka v žili, dimenzije vsaj od 2 mm do 3,5 mm in dolžine vsaj od 10 mm do 20 mm, namenjen scoringu oz. zarezovanju plaka - scoring balloon	900971	1	KOS				
Nekompliantni balonski kateter za natančno postdilatacijo stenta z rameni balona < 0,8 mm, na hidrofilnem sistemu katetra dolžine do 140 cm, NBP 12 atm, RBP 22 atm, premeri balona vsaj od 2,25 mm do 5 mm, dolžine pa vsaj od 6 mm do 15 mm	913004	30	KOS				
Nekompliantni balonski katetri za dilatacijo z zelo visokimi tlaki, zagotovljen tlak predrtja balona RBP vsaj 35 ATM, SIS Medical OPN NC ali enakovredno	913003	20	KOS				
Paklitaxel izločajoči balonski kateter (glejte tehnične zahteve)	920049	80	KOS				
Podaljšani balonski kateter za velike žile in aortokoronarne obvođe, velikosti od 4,5 mm do 6,0 mm, uporabne dolžine 150 cm, RBP 14 atm in dolžine 15 mm in 20 mm	900970	1	KOS				
Sirolimus izločajoči balonski kateter, Concept Medical Magic Touch ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920072	2	KOS				

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: 013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026
008 Balonski katetri

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
---------------	----------	---------------	----	---------------	------	-------------------	--------------

VREDNOST SKUPAJ:	17	0,00 €
------------------	----	--------

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
009 Sistemi over the wire (OTW)

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
---------------	----------	---------------	----	---------------	------	-------------------	--------------

Balonski kateter OTW za kompleksne lezije	900989	20	KOS				
---	--------	----	-----	--	--	--	--

VREDNOST SKUPAJ:	1	0,00 €
------------------	---	--------

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**

CPV:

010 Razni drugi pripomočki za interventno kardiologijo

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Cirkularni podporni sistem za mehansko podporo cirkulacije levega prekata do 24 ur, Pulsecath iVac2L ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920108	2	KOS				
Dilatator 4F, 5F, 6F kompatibilen z žico debeline 0.035"	920046	10	KOS				
Distalno varovalo, filter za preprečevanje emboličnih dogodkov fiksiran na vodilni žici (glejte tehnične zahteve)	900902	1	KOS				
Distalno žilno varovalo over the wire, pomično na vodilni žici (glejte tehnične zahteve)	900901	1	KOS				
Distalno žilno varovalo z možnostjo uporabe poljubne vodilne žice 0.0014", crossing profile največ 2.9F, kompatibilnost s 6F in 7F vodilnim katetrom, velikost filtra od 3 mm do 7 mm	900935	1	KOS				
Dolgo žilno uvajalo za femoralni pristop 45 cm, kompatibilno s 6F, 7F in 8F katetrom, notranji in zunanji lumen morata biti prevlečena s prevleko za manjše trenje med katetrom in žilnim uvajalom (glejte tehnične zahteve)	900715	2	KOS				
Dolgo žilno uvajalo 85 cm kompatibilno s 6 F in 7 F katetrom (glejte tehnične zahteve)	900953	2	KOS				
Dvolumenski mikrokater, hidrofilna prevleka efektivna dolžina 140 cm, Terumo FineDuo ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900716	1	KOS				
Elektroda za zunanje srčno spodbujanje brez napihljivega balona (glejte tehnične zahteve)	920095	10	KOS				
Elektroda za zunanje srčno spodbujanje z napihljivim balonom (glejte tehnične zahteve)	920096	200	KOS				
Igla Seldinger, dolžine 70 mm, 18G, s krilci, brez mandrena	920042	2.000	KOS				
Indeflator set, ki mora vsebovati indeflator z volumnom vsaj 30 ml, ki mora omogočati meritve tlakov do 30 atmosfer, torker, uvajalo za vodilno žico 0.014" in valvulo na klik ter podaljšek do merilnega mesta dolžine od 10 cm do 15 cm	920043	1.300	KOS				
Indeflator za balonske katetre z zelo visokim tlakom, možnost indeflacije s tlakom vsaj 40 ATM	913006	30	KOS				
Krpica za zmanjševanje krvavitve ob izvleku uvajala, ki deluje na različnih patofizioloških principih in mora učinkovito zmanjševati krvavitev ob izvleku	900979	15	KOS				
Mikrokater za kronične totalne okluzije, Asahi Corsair Pro ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920090	15	KOS				
Mikrokater za lažje pasiranje stenoz, Teleflex SuperCross ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	913007	10	KOS				
Mikrokater za lažje pasiranje stenoz, Terumo Finecross ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900717	1	KOS				

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
010 Razni drugi pripomočki za interventno kardiologijo

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Mikrokateter za podporo vodilne žice in superselektivno slikanje koronarnega žilja in za zapiranje koronarnih povezav-shuntov (glejte tehnične zahteve)	920093	1	KOS				
Mikrokateter za PTCA, primeren za mikrokanele in tortuozne žile, kompatibilen z žico 0.014", nizkega profila, Asahi Caravel ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900718	15	KOS				
Mikrokateter, kontrolirano upogljiv od zunaj za vstop v stranske veje skozi že plasirane stente ali pravokotne odcepe, Teleflex Venture ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920045	1	KOS				
Priprava za odstranjevanje izgubljenih, zlomljenih katetrov, žic ipd - snare device (snare catheter), izvedba z enojno zanko, premeri 2-35 mm, Merit Medical One Snare ali enakovredno	900909	1	KOS				
Priprava za odstranjevanje izgubljenih, zlomljenih katetrov, žic ipd - snare device (snare catheter), izvedba z večimi zankami, premeri 2-45 mm, Merit Medical EN Snare ali enakovredno	900912	1	KOS				
Set za invazivno preiskavo (glejte tehnične zahteve)	920048	2.450	KOS				
Zelo dolgo žilno uvajalo, dolžine od 90 cm do 110 cm, od 6F do 8F	900981	1	KOS				
Žilna zapirala perkutana s kirurškim šivom, ki morajo omogočati perkutano definitivno zapiranje arterije s kirurškim šivom brez potrebne dodatne kompresije na arterij, Abbott Proglide ali enakovredno	920051	300	KOS				
Žilna zapirala s kolagenskim »čepom« 6F in 8F, terumo Angioseal ali enakovredno	900925	1.300	KOS				
Žilno uvajalo od 40 cm do 45 cm, 6F, 7F, 8F	900982	10	KOS				
Žilno uvajalo s prilagodljivo hemostatsko zaklopko, ki omogoča uvajanje večih žic ali katetrov hkrati ter radiopačno konico, hidrofilna prevleka, dolžina 33 cm, dimenzije 10F-26F, Gore Dryseal ali enakovredno	920109	80	KOS				
Žilno uvajalo z dilatatorjem in uvajalno žico dolžine 19 cm, 9F (glejte tehnične zahteve)	900932	50	KOS				
Žilno uvajalo z dilatatorjem in uvajalno žico 10F-18F, Abbott Ultimium ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900933	15	KOS				
Žilno uvajalo z dilatatorjem in uvajalno žico 11 cm, 4F, 5F, 6F, 7F, 8F (gejte tehnične zahteve)	920047	1.060	KOS				
Žilno uvajalo z žico, od 23 cm do 25 cm, ki zagotavlja dobro "zdrsljivost" katetra (glejte tehnične zahteve)	900990	10	KOS				
Žilno uvajalo z žico, od 23 cm do 25 cm, 5F, 6F, 7F, 8F, 9F, ki zagotavlja dobro »oblikovno stabilnost« katetra	920052	475	KOS				
Žilno uvajalo za radialni pristop (glejte tehnične zahteve)	920087	1.700	KOS				
Žilno uvajalo za radialni pristop, Terumo Glidesheath Slender ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900714	20	KOS				

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
010 Razni drugi pripomočki za interventno kardiologijo

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Žilno zapiralo, zunanje za radialno arterijo, dolžine 24 cm in 29 cm, transparentni material, dvojna balon konstrukcija, priložena ustrezna brizga, možnost nadzora za pretočno hemostazo	900936	1.600	KOS				
Y konekt z valvulo, ki sam kontrolira krvavitev med posegom, se samodejno zapira (glejte tehnične zahteve)	900903	100	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:	37	0,00 €
------------------	----	--------

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: 013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026
011 Dilatacija aortne zaklopke

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Balonski katetri za balonsko aortno valvuloplastiko (BAV) z možnostjo dilatacije s posebno visokim tlakom (rated burst pressure - RBP vsaj 18 ATM), premer balona 18 mm - 26 mm, dolžina 40 mm, BD Bard Atlas ali enakovredno	920110	2	KOS				
Balonski katetri za balonsko aorto valvuloplastiko (BAV) (glejte tehnične zahteve)	900991	100	KOS				
Čvrsta vodilna žica za pasažo stenotične aortne zaklopke, Cook Medical Lunderquist Extra-Stiff ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920083	60	KOS				
Predukrivljena zelo čvrsta žica za pasažo stenotične aortne zaklopke, ki ohranja krivino zanke, z namenom zmanjšanja možnosti perforacije miokarda, Medtronic Confida Brecker Wire ali enakovredno	920111	250	KOS				
Predukrivljena zelo čvrsta žica za pasažo stenotične aortne zaklopke, ki ohranja krivino zanke, z namenom zmanjšanja možnosti perforacije miokarda, premer zanke tudi manjši od 3 cm, Innovi in Innovi SX 0.035" Tavi Wire ali enakovredno	913005	30	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:	5	0,00 €
------------------	---	--------

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
012 Namenski potrošni material za strukturne kardiološke interventne posege

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Biopiom za endomiokardno biopsijo z uporabo znotrajžilnega pristopa (glejte tehnične zahteve)	900996	5	SET				
Zapiralo za perzistentni foramen ovale (PFO) z uporabo znotrajžilnega pristopa, Abbott Amplatzer Pfo Occluder ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900995	5	SET				

VREDNOST SKUPAJ:	2	0,00 €
------------------	---	--------

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
013 Potrošni material za znotrajžilni UZ/iFR/FFR aparat proizvajalca VOLCANO - 100%

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Kateter IVUS za ultrazvok, Eagle Eye Platinum ali enakovredno	900941	15	KOS				
Žica za znotrajžilno meritev FFR/iFR, Verrata plus ali enakovredno	900940	40	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:	2	0,00 €
------------------	---	--------

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: 013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026
014 Sistem za rotacijsko aterektomijo - 100%

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Set za rotacijsko aterektomijo, ki vsebuje rotacijsko konico in rotacijski pospeševalnik, kompatibilen z aparatom RC5000	900945	10	KOS				
Vodilna žica za rotacijsko aterektomijo, dimenzije 0.009", 330 cm, vsaj dve obliki: trda kot je "extra support" in z mehkim vrhom kot je "floppy" izvedba, kompatibilna z obstoječim aparatom Rotablator RC5000	900937	10	KOS				

VREDNOST SKUPAJ: 2 0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
015 Ostali potrošni material za CRT - 100%

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Kompresijska zanka z dvema gumijastima elementoma za lažjo fiksacijo, namenjena za proksimalno fiksacijo pacemakerske elektrode na zaklepni stilet, ki preprečuje raztegovanje elektrode pri ekstrakciji	900721	5	KOS				
Razširjevalec spirale, ki razširi proksimalni konec notranje spirale (coila) odrezane srčne elektrode ter s tem omogoči vstavev zaklepnega ali ravnega stileta	900729	1	KOS				
Set za lovljenje in odstranjevanje srčnih elektrod preko femoralne vene (glejte tehnične zahteve)	900727	1	KOS				
Sistem za dilatacijo okuženega oziroma kalcificiranega tkiva z bidirekionalno krono, dekalna oblika konice mora omogočati lahek vstop v žilo, z zunanjim peel away sheathom, diametra 9F in 11F, dolžine 13.6 cm	900722	1	KOS				
Sistem za lovljenje/odstranjevanje katetrov, srčnih elektrod, drobcev katetrov ali vodilnih žic ter drugih tujkov (glejte tehnične zahteve)	900726	1	KOS				
Sistem za odstranjevanje elektrod, ki loči zraščeno tkivo po celotni dolžini elektrode, z bidirekionalno krono, zunanje uvajalo (sheath) iz PTFE, diametra 9F, 11F in 13F, dolžine 40.6 cm	900723	1	KOS				
Stabilizacijsko zunanje uvajalo, z distalno konico iz nerjavečega jekla, ki minimizira gibanje žile, ko je aktivirano notranje uvajalo, dobra vidljivost pod fluoroskopom, fleksibilen, iz PTFE, 9F, 11F in 13F, dolžine 11.2 cm in 36 cm	900724	1	KOS				
Ščipalka, ki loči konektor elektrode od srčnega spodbujevalnika ali defibrilatorja	900728	1	KOS				
Uvajalo za dilatacijo tkiva okoli elektrod srčnega spodbujevalnika in defibrilatorja (glejte tehnične zahteve)	900725	3	KOS				
Zaklepni stilet za ekstrakcijo pacemakerskih elektrod, radiopačen, dol. 140cm, z zaklepnim mehan. na konici stileta dol. 70 cm, ki omogoča distalno fiksacijo elektrode na stilet, za elektrode z notranjim lumnom elektrod od 0,016" do 0,032"	900720	1	KOS				

VREDNOST SKUPAJ: 10 0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: 013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026
016 Potrošni material za Medrad črpalko za kontrast - 100%

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Brizga za injektor, 150 ml, AVA 500 MPAT syringe ali enakovredno	920102	25	KOS				
Priključna cev za fiziološko raztopino in priključna cev za kontrast, 2 konici, 2 komori, AVA 500 MPAT tubing ali enakovredno	902104	25	KOS				
Ročni upravljaliec za injektor, AVA 500 HC ali enakovredno	920103	25	KOS				
Set za injektor, dve liniji cevi, kontrolni ventil, vrtljiv luer priključek, ventil za regulacijo pretoka odpada, ki je kompatibilen s transducerjem, AVA 500 SPA T L ali enakovredno	920105	25	KOS				
Set za injektor, dve liniji cevi, kontrolni ventil, vrtljiv luer priključek, ventil za regulacijo pretoka odpada, ki ni kompatibilen s transducerjem, AVA 500 SPAT ANGIO ali enakovredno	920107	25	KOS				
Zaščitni ovoj za ročni upravljaliec za injektor, AVA 500 HC S ali enakovredno	920106	25	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:	6	0,00 €
------------------	---	--------

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: 013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026
017 Igle in vodila - 100 %

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Igla za traseptalni pristop, 407200 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1	900948	100	KOS				
Uvajalo transseptalno s priborom, 8 F, 0,32, 60 cm, 406553 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 17, zahtevane pod zaporedno številko 2, 3, 4	900947	5	KOS				
Uvajalo transseptalno s priborom, 8 F, 0.32, 60 cm, LV 1 oblika, izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 2, 3, 4	900938	72	KOS				
Uvajalo transseptalno s priborom, 8.5 F, 0.32, 60 cm, aktivni bidirekcionalni; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 2, 3, 4	900957	1	KOS				
Uvajalo transseptalno s priborom, 9 F, 0.32, 60 cm, aktivni; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 2, 3, 4, 5	900939	110	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:	5	0,00 €
------------------	---	--------

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: 013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026
018 Diagnostični in ablacijski elektrofiziološki katetri za povezavo z obstoječim 3D sistemom - 100%

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Ablacijski kateter z možnostjo navigacije in prikazom v 3D sistemu (glejte tehnične zahteve)	900704	50	KOS				
Diagnostični kateteri z magnetnim senzorjem, z osmimi kraki in do 48 elektrodami za potrebe natančnega mapiranja določenih anatomsko težje dostopnih regij	900702	15	KOS				
Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim 3D sistemom, D134401 ali enakovredno	900773	1	KOS				
Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim 3D sistemom, kat. št. CB3412CT ali enakovredno	900775	13	KOS				
Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim 3D sistemom, kat. št. CD3434CT ali enakovredno	900774	9	KOS				
10 polarni diagnostični kateter z magnetnim senzorjem, ki omogoča uporabo v sistemu za tridimenzionalno navigacijo in mapiranjem, 7F, velikosti elektrode na konici 2 mm z razmakom med konicama od 2 mm do 8 mm	900954	20	KOS				

VREDNOST SKUPAJ: 6 0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: 013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026
019 Diagnostični elektrofiziološki katetri za standardni merilni sistem - 100%

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Diagnostični katetri z 20 elektrodami za posebne potrebe, kot npr. mapiranje celotnega oboda desnega atrija in z možnostjo priklopa na standardni merilni sistem	900701	1	KOS				
Kateter elektrofiziološki diagnostični, 6 F, dekapolarni z možnostjo natančnega nastavljanja konice, 401575 ali enakovredno	900736	150	KOS				
Kateter elektrofiziološki 5 F, dekapolar s konico prirejeno za lažje dostopanje v koronarni sinus	900737	1	KOS				
Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim elektrofiziološkim merilnim sistemom, kat. št. 401972 ali enakovredno	900779	20	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:	4	0,00 €
------------------	---	--------

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: 013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026
020 Diagnostični elektrofiziološki katetri kvadripolarni za standardni merilni sistem - 100%

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
---------------	----------	---------------	----	---------------	------	-------------------	--------------

Kateter elektrofiziološki 5 F, kvadripolarni s fiksno konico, 37D08R ali enakovredno	900734	65	KOS				
--	--------	----	-----	--	--	--	--

Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z elektrofiziološkim merilnim sistemom, kat. št. CY1210CT enakovredno	900777	1	KOS				
---	--------	---	-----	--	--	--	--

VREDNOST SKUPAJ:	2	0,00 €
------------------	---	--------

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: 013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026
021 Diagnostični elektrofiziološki katetri za snemanje hisovega signala - 100%

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
---------------	----------	---------------	----	---------------	------	-------------------	--------------

Elektrofiziološki kateter namenjen za snemanje hisovega signala, z vodljivo konico, kvadripolarni, XA312 ali enakovredno	900741	110	KOS				
--	--------	-----	-----	--	--	--	--

Vezni kabel za večkratno uporabi in za povezavo z elektrofiziološkim merilnim sistemom, kat. št. XA296 enakovredno	900778	5	KOS				
--	--------	---	-----	--	--	--	--

VREDNOST SKUPAJ:	2	0,00 €
------------------	---	--------

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: 013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026
022 Diagnostični elektrofiziološki katetri ICE za standardni merilni sistem - 100%

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Vezni kabel za večkratno uporabo in povezavo UZ aparata z znotrajsječnim UZ katetrom CG ali enkovredno	900782	1	KOS				
Znotrajsječni ultrazvočni kateter ICE, (glejte tehnične zahteve)	900703	6	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:	2	0,00 €
------------------	---	--------

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
023 Mapirni katetri za standardni merilni sistem - 100%

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Mapirni katetri z obliko zanke za standardno elektrofiziološko mapiranje pljučnih ven, premera zanke od 12 mm do 20 mm, z številom razpoložljivih elektrod od 10 do 20 (glejte tehnične zahteve)	900700	1	KOS				
Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim elektrofiziološkim merilnim sistemom, kat. št. IBI-85954 ali enakovredno	900780	1	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:	2	0,00 €
------------------	---	--------

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
024 Ablacijski katetri za povezavo z elektrofiziološki in plinskim sistemom - 100%

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Ablacijski balonski kateter z možnostjo zamrznitve tkiva (glejte tehnične zahteve)	900961	10	KPL				
Vezni kabli za povezavo z elektrofiziološkim in plinskim sistemom (glejte tehnične zahteve)	900997	10	KPL				

VREDNOST SKUPAJ: 2 0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
025 Elektrofiziološki vodljivi ablacijski katetri 4 MM za povezavo z ablacijskim sistemom - 100%

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Elektrofiziološki vodljiv ablacijski kateter s 4 mm konico in merjenjem temperature s termistorjem (THR) ali termospojem (TC) in vsaj tremi podtipi krivine, naprimer male, srednje in velike	900742	80	KOS				
Elektrofiziološki vodljiv ablacijski kateter s 4 mm konico, aktivnim hlajenjem s perfuzijo in merjenjem temperature s termistorjem (THR) ali termospojem (TC) in vsaj tremi podtipi krivine, male srednje in velike	900744	40	KOS				
Vezani kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim ablacijskim sistemom smart ablate, IBI ablator, kat. št. D130302 ali enakovredno	900783	13	KOS				

VREDNOST SKUPAJ: 3 0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
026 Elektrofiziološki vodljivi ablacijski katetri 8 MM za povezavo z ablacijskim sistemom - 100%

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Elektrofiziološki vodljiv ablacijski kateter z 8 mm konico in merjenjem temperature s termistorjem (THR) ali termospojem (TC) in vsaj tremi podtipi krivine, male, srednje in velike	900746	1	KOS				
Vezani kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim ablacijskim sistemom smart ablate, IBI ablator, D130303 ali enakovredno	900784	1	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:	2	0,00 €
------------------	---	--------

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: 013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026
027 Diagnostični in ablacijski elektrofiziološki katetri za povezavo z obstoječim 3D sis (CARTO) - 100%

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Ablacijski kateter s senzorjem za prikaz temperature in ablacije do 90 W ter navigacije in s prikazom v 3D sistemu (glejte tehnične zahteve)	913008	40	KOS				
Diagnostični katetri z magnetnim senzorjem s 5 kraki in do 20 elektrodami za potrebe natančnega mapiranja določenih anatomsko težje dostopnih regij	913011	15	KOS				
Vezna enota za večkratno uporabo in za povezavo med katetrom in med 3D navigacijskim sistemom, kat. št. D140102 ali enakovredno	913010	1	KOS				
Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo mapirnega dekapolarnega katetra z obstoječim 3D sistemom, kat. št. CB3434CT ali enakovredno	913013	3	KOS				
Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim 3D sistemom, kat.št. D134401 ali enakovredno	913012	5	KOS				
Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim 3D sistemom, kat.št. D135703 ali enakovredno	913009	10	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:	6	0,00 €
------------------	---	--------

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. material za kardiologijo 2024-2026**
028 Ablacijski katetri in pod. mat. za selektivno, netermalno ireverzibilno elektrop. miokard. tkiva-100%

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Dolgo uvajalo za podporo ablacijskega katetra z vodljivo enosmerno konico, velikost krivine 35 mm s prozornim telesom uvajala (glejte tehnične zahteve)	913015	10	KOS				
PFA kateter indiciran za izolacijo pulmonarne vene za zdravljenje paroksizmalne atrijske fibrilacije (glejte tehnične zahteve)	913014	10	KOS				
Povezovalni kabel za pulzni kateter, kompatibilen s katetrom za pulzno ablacijo	913016	4	KOS				

VREDNOST SKUPAJ: 3 0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

»NAVODILO ZA IZPOLNITEV EXCEL TABEL - ČRTNE KODE ARTIKLOV na podlagi vsebine iz dokumentacije v zvezi z oddajo javnega naročila«:

Ponudnik poda lastno izjavo, da so ponujene vrste blaga, kadar gre za medicinske pripomočke ali za in-vitro medicinske pripomočke, označene v skladu z veljavno zakonodajo EU*. Izbrani ponudnik bo pozvan, da naročniku posreduje črtne kode v zahtevani obliki najkasneje do podpisa okvirnega sporazuma, kupoprodajne pogodbe in sporazuma, **kadar je njegovo blago označeno s črtno kodo.**

**Uredba (EU) 2017/745 o medicinskih pripomočkih in Uredba (EU) 2017/746 o in vitro diagnostičnih medicinskih pripomočkih*

Dobavitelj izpolni priloženo Excel tabelo, kateri so v nadaljevanju podana vsebinska in slikovna pojasnila:

Zaporedna številka	Naziv artikla	Kataloška številka artikla (REF.ŠT.)	ČRTNA KODA PAKIRANJA ARTIKLA (obvezen podatek) <u>Slika 1 (Package) GTIN=28717648176689</u> (zapis številke mora biti v formatu TEXT »število shranjeno kot besedilo«): 28717648176689	ČRTNA KODA POSAMEZNEGA ARTIKLA V PAKIRANJU (v kolikor obstaja) <u>Slika 2 (Primary) GTIN=08717648176685</u> (zapis številke mora biti v formatu TEXT »število shranjeno kot besedilo«): 08717648176685 Če črna koda ne obstaja, vpišite 0.	Tip kode (opišite: GTIN, EAN, ostalo) Opomba: Če ne gre za medicinske pripomočke velja tudi EAN, ali ostali tipi kod, ki so berljive s čitalcem črtnih kod. POMEMBNO: Črtne kode bomo vnesli preko kataloške številke v sistem že pred dejansko dobavo.
--------------------	---------------	--------------------------------------	---	--	---

Opomba: Če dobavitelj ne posreduje vseh podatkov in je to naknadno ugotovljeno v skladišču, mora na poziv skladišča nemudoma posredovati sliko artikla s črtnimi kodami (pakiranje in posamezno pakiranje).

Primer materiala (vir podatkov): <https://accessgudid.nlm.nih.gov/>

DEVICE: **HI-TORQUE COMMAND (08717648176685)**

[DEVICE RECORD HISTORY](#) [DOWNL](#)

[VIEW ALL SECTIONS](#) | [CLOSE ALL SECTIONS](#)

- DEVICE IDENTIFIER (DI) INFORMATION

Brand Name: HI-TORQUE COMMAND

Version or Model: 2078175

Commercial Distribution Status: In Commercial Distribution

Catalog Number: 2078175

Company Name: ABBOTT VASCULAR INC.

Device Description: Hi-Torque Command ES Guide Wire .014" 300 cm

Primary DI Number: 08717648176685

Issuing Agency: GS1

Commercial Distribution End Date:

Device Count: 1

Labeler D-U-N-S® Number*: 964569052 [*Terms of Use](#)

[CLOSE](#)

+ DEVICE CHARACTERISTICS

+ DEVICE RECORD STATUS

- ALTERNATIVE AND ADDITIONAL IDENTIFIERS

- PACKAGE DI [2]

Package DI Number	Quantity per Package	Contains DI Package	Package Discontinue Date	Package Status	Package Type
28717648176689	5	08717648176685		In Commercial Distribution	Case

Slika 1 (*PACKAGE): ŠKATLA S 5 KOMADI (GTIN=28717648176689)



Hi-Torque
Command ES
 Guide Wire



0.014"
300 cm

Guide Wire with Hydrophilic Coating; Führungsdraht mit hydrophiler Beschichtung; Guide à revêtement hydrophile; Guia con recubrimiento hidrofílico; Fio guida con rivestimento idrofili; Fio-Guia com Revestimento Hidrofílico; Ledare med hydrofil beläggning; Voerdraad met hydrofiele deklaag; Guidewire med hydrofil belægning; Συμπύκνωτος οδηγός με υδρόφιλη επικάλυψη; Prowadnik z powłoką hydrofilową

LOT 1121071
 2023-11-30
 2021-12-10

Exchange; Austausch; Échange; Intercambio; Scambio; Troca; Utbyte; Verwisseling; Udsøftning; Ανταλλαγή; Wymiana

REF 2078175



HI-TORQUE Command ES
 0.014" 300 cm
REF 2078175
LOT 1121071

HI-TORQUE Command ES
 0.014" 300 cm
REF 2078175
LOT 1121071

www.AbbottVascular.com/lifu (U.S.)
 PTA
 R_{ONLY}
 5
 STERILE R
 2797

Abbott Vascular
 3200 Lakeside Drive
 Santa Clara, CA 95054 USA
 TEL: (800) 227-9902
 FAX: (800) 601-8874
 Outside USA TEL: (951) 914-4669
 Outside USA FAX: (951) 914-2531

EC REP
Abbott Vascular International BVBA
 Park Lane, Culliganlaan 28
 1831 Diegem, BELGIUM
 TEL: + 32 2 714 14 11
 FAX: + 32 2 714 14 12

Hi-Torque Command is a trademark of the Abbott Group of Companies.

WPL2131164-02 (2021-01-04)



Hi-Torque
Command ES
 Guide Wire

0.014" 300 cm

REF 2078175 **LOT** 1121071 **2023-11-30**

 (01) 2 8717648 17668 9

 (17) 231130 (10) 1121071 (91) 6210

Slika 2 (** PRIMARY): POSAMEZNI KOMAD iz škatle (GTIN=08717648176685)



Hi-Torque
Command ES
 Guide Wire



0.014"
300 cm

Guide Wire with Hydrophilic Coating; Führungsdraht mit hydrophiler Beschichtung; Guide à revêtement hydrophile; Guia con recubrimiento hidrofílico; Fio guida con rivestimento idrofili; Fio-Guia com Revestimento Hidrofílico; Ledare med hydrofil beläggning; Voerdraad met hydrofiele deklaag; Guidewire med hydrofil belægning; Συμπύκνωτος οδηγός με υδρόφιλη επικάλυψη; Prowadnik z powłoką hydrofilową

LOT 1121071
 2023-11-30
 2021-12-10

Exchange; Austausch; Échange; Intercambio; Scambio; Troca; Utbyte; Verwisseling; Udsøftning; Ανταλλαγή; Wymiana

REF 2078175



HI-TORQUE Command ES
 0.014" 300 cm
REF 2078175
LOT 1121071

HI-TORQUE Command ES
 0.014" 300 cm
REF 2078175
LOT 1121071

www.AbbottVascular.com/lifu (U.S.)
 PTA
 R_{ONLY}
 1
 STERILE R
 2797

Abbott Vascular
 3200 Lakeside Drive
 Santa Clara, CA 95054 USA
 TEL: (800) 227-9902
 FAX: (800) 601-8874
 Outside USA TEL: (951) 914-4669
 Outside USA FAX: (951) 914-2531

EC REP
Abbott Vascular International BVBA
 Park Lane, Culliganlaan 28
 1831 Diegem, BELGIUM
 TEL: + 32 2 714 14 11
 FAX: + 32 2 714 14 12

Hi-Torque Command is a trademark of the Abbott Group of Companies.

WPL2131165-02 (2021-01-04)



Hi-Torque
Command ES
 Guide Wire

0.014" 300 cm

REF 2078175 **LOT** 1121071 **2023-11-30**

 (01) 0 8717648 17668 5

 (17) 231130 (10) 1121071 (91) 2865

ŠTEVILKA OKVIRNEGA SPORAZUMA, KUPOPRODAJNE POGODBE IN SPORAZUMA:				DOBAVITELJ:	
ZAP.ŠT.	NAZIV ARTIKLA (obvezen podatek)	KATALOŠKA ŠTEVILKA ARTIKLA (REF.ŠT.) (obvezen podatek)	ČRTNA KODA PAKIRANJA ARTIKLA (obvezen podatek)	ČRTNA KODA POSAMEZNEGA ARTIKLA V PAKIRANJU (obvezen podatek, v kolikor obstaja)	TIP KODE (opišite: GTIN, EAN, ostalo)
			Če črtna koda ne obstaja, pustite zapis 0.		
			(NE SPREMINJAJ FORMATA - zapis številke mora biti v formatu TEXT »število shranjeno kot besedilo«)		
PRIMER	HI-TOURQUE COMMAND	2078175	28717648176689	8717648176685	GTIN
1		0	0	0	
2		0	0	0	
3		0	0	0	
4		0	0	0	
5		0	0	0	
6		0	0	0	
7		0	0	0	
8		0	0	0	
9		0	0	0	
10		0	0	0	
11		0	0	0	
12		0	0	0	
13		0	0	0	
14		0	0	0	
15		0	0	0	
16		0	0	0	
17		0	0	0	
18		0	0	0	
19		0	0	0	
20		0	0	0	
21		0	0	0	
22		0	0	0	
23		0	0	0	
24		0	0	0	
25		0	0	0	
26		0	0	0	
27		0	0	0	
28		0	0	0	
29		0	0	0	
30		0	0	0	