

DOKUMENTACIJA V ZVEZI Z ODDAJO JAVNEGA NAROČILA

PREDMET JAVNEGA NAROČILA: BLAGO

ZDRAVILA IZ KRVI IN KOAGULACIJSKI FAKTORJI

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) Specifikacija zahtev naročnika
 - 4) Specifikacija ponudbe s cenami

Prilogi:

- ESPD obrazec.
- Struktura elektronske dobavnice

Številka povabila: 460-17(809006)/2025-3
Datum: 13.10.2025

A) POVABILO K PREDLOŽITVI PONUDBE

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

ZDRAVILA IZ KRVIN IN KOAGULACIJSKI FAKTORJI

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

Javno naročilo:

ZDRAVILA IZ KRVİ IN KOAGULACIJSKI FAKTORJI

**B) NAVODILA PONUDNIKOM
ZA IZDELAVO PONUDBE**

Oktober, 2025

I SPLOŠNO

1.1 Osnovni podatki o naročilu

Predmet naročila:	<p>ZDRAVILA IZ KRVI IN KOAGULACIJSKI FAKTORJI</p> <p>Predmet javnega naročila je podrobneje opredeljen v Specifikaciji zahtev naročnika in v točki 2.11 teh navodil.</p> <p>Ponudnik mora pri skupini 1 ponuditi 100% razpisanih vrst in količin blaga iz skupine.</p> <p>Ponudnik lahko pri skupinah 2 in 3 odda ponudbo za posamezno vrsto blaga.</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 01.01.2026 do 31.12.2026
Rok za oddajo ponudb:	Ponudniki morajo ponudbe predložiti v informacijski sistem e-JN na spletnem naslovu https://ejn.gov.si do 18.11.2025 do 12.00 (Glej točko 2.4 teh navodil).
Javno odpiranje ponudb:	Odpiranje ponudb bo potekalo avtomatično v informacijskem sistemu e-JN dne 18.11.2025 in se bo začelo ob 15.00 na spletnem naslovu https://ejn.gov.si (Glej točko 2.5 teh navodil).

V kolikor bo naročnik tudi v letu 2026 podpisal pogodbo o preskrbi z zdravili iz plazme, zbrane v Republiki Sloveniji v skladu s Splošnim dogovorom (v nadaljevanju: dogovor), katerega sklenejo predstavniki izvajalcev (zbornice, združenja), Ministrstva za zdravje in Zavoda za zdravstveno zavarovanje, bo posledično primerno korigiral razpisano količino zdravil iz krvi.

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 z najugodnejšim ponudnikom sklenil okvirni sporazum.

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

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.

¹ <http://www.enarocanje.si>

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 04.11.2025 do 12.00**. 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.

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 obrazec Specifikacija zahtev naročnika (**izpolnjen za skupino blaga oz. vrste blaga za katere oddaja ponudbo; izpis + Paralela.tps, Podatki.tps in Ponudnik.tps**)*;
4. izpolnjen obrazec Specifikacija ponudbe s cenami (**izpolnjen za skupino blaga oz. vrste blaga za katere oddaja ponudbo; izpis + Paralela.tps, Podatki.tps in Ponudnik.tps**)*;
5. izpolnjen obrazec ESPD za vse gospodarske subjekte v ponudbi.

***Opomba k točki 3 in 4:** 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 (Paralela.tps, Podatki.tps in Ponudnik.tps), 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«!**

Obrazci iz točk 1, 2, 3, 4 in 5 so sestavni del te dokumentacije v zvezi z oddajo javnega naročila. Vse obrazce je potrebno izpolniti.

Obrazcev ni potrebno podpisati in žigosati z enotnim pečatom (je pa zaželeno). V kolikor obrazci niso podpisani, se šteje, da je oddan pravno zavezujoč obrazec, ki ima enako veljavnost kot podpisan. V kolikor bo ponudnik oddal podpisane obrazce jih podpiše zakoniti zastopnik ali od njega pooblaščen oseba.

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 skupino blaga oz. vrste blaga za katere oddaja ponudbo)« v PDF datoteki, ki bo dostopen na javnem odpiranju ponudb.

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

- delovno šifro,
- zaščiteno ime,
- proizvajalca,
- pakiranje.

V specifikaciji ponudbe s cenami mora ponudnik obvezno vpisati pri vsaki vrsti blaga naslednje podatke:

- dogovorjeno ceno oz. najvišjo dovoljeno ceno oz. izredno višjo dovoljeno ceno za zdravila, ki jo določa Javna agencija RS za zdravila in medicinske pripomočke (v nadaljevanju: JAZMP);
- stopnjo fiksne popusta (%).

Ponudniki lahko vpisujejo v Specifikacijo zahtev naročnika in v Specifikacijo ponudbe s cenami vse paralele, ki jih ponujajo za posamezno vrsto blaga.

Ponudnik mora v primeru, da je veljavna najvišja dovoljena cena, vpisati najvišjo dovoljeno ceno. V primeru, da je ponujeno zdravilo predmet pogodbe z ZZS za dogovorjene cene, pa mora ponudnik obvezno vpisati dogovorjene cene.

Ponudnik mora oddati veljavne cene na točno določen datum, to je 15.10.2025.

Naročnik bo opravil analizo na osnovi ponujene cene in le-teh ne bo več ažuriral.

V primeru odstopanja Specifikacije zahtev naročnika v pdf datoteki od datotek (Paralela.tps, Podatki.tps in Ponudnik.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 (Paralela.tps, Podatki.tps in Ponudnik.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 naslednje dokumente:

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

V kolikor ponudniki sami predložijo v ponudbi potrdila iz kazenske evidence morajo le-ta odražati zadnje dejansko stanje in 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 jih 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 za 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 18.11.2025 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 **18.11.2025** 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.

2.7 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

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

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.

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, 105/22 – ZZNSPP, 16/23 in 107/24-Odl. US; 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),
 - škuevanje in javno povelieevanje 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),
 - ponareditev 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),
 - ponarejanje denarja (243. člen KZ-1),

- ponarejanje in uporaba ponarejenih vrednotnic ali vrednostnih papirjev (244. člen KZ-1),
- pranje denarja (245. člen KZ-1),
- zloraba negotovinskega plačilnega sredstva (246. člen KZ-1),
- uporaba ponarejenega negotovinskega plačilnega sredstva (247. člen KZ-1),
- izdelava, pridobitev in odtujitev pripomočkov za ponarejanje (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 poravnava 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.

Popravni mehanizem za točki 1 in 4:

Gospodarski subjekt, ki je v enem od položajev iz točke 1 in 4 poglavja 2.10.1 Razlogi za izključitev, lahko najkasneje do roka za oddajo ponudb naročniku predloži dokaze, da je sprejel zadostne ukrepe, s katerimi lahko dokaže svojo zanesljivost kljub obstoju razlogov za izključitev iz navedenih točk.

Gospodarski subjekt, ki je bil iz sodelovanja v postopkih javnega naročanja izključen na podlagi pravnomočne sodbe ali odločbe o prekršku, ki učinkuje v Republiki Sloveniji, v času trajanja izključitve ni upravičen do uporabe možnosti iz prejšnjega odstavka.

Za zadostne ukrepe šteje plačilo ali zaveza plačati nadomestilo za vso škodo, povzročeno s kaznivim dejanjem ali kršitvijo, aktivno sodelovanje s preiskovalnimi organi za celotno razjasnitev dejstev in okoliščin ter sprejetje konkretnih tehničnih, organizacijskih in kadrovskih ukrepov, ustreznih za preprečitev nadaljnjih kaznivih dejanj ali kršitev. Pri ocenjevanju ukrepov, ki jih sprejme gospodarski subjekt, naročnik upošteva resnost in posebne okoliščine kaznivega dejanja ali kršitve. Če naročnik oceni, da dokazi, ki jih je predložil gospodarski subjekt, zadoščajo, gospodarskega subjekta ne glede na točki 1 in 4 poglavja 2.10.1 Razlogi za izključitev ne izključi iz postopka javnega naročanja.

V kolikor je gospodarski subjekt v enem od položajev iz točke 1 ali 4 poglavja 2.10.1 Razlogi za izključitev in uveljavlja popravni mehanizem, mora predložiti lastno izjavo z navedbo kršitev in ukrepov za samoočiščenje, ter predloži dokaze, da je sprejel zadostne ukrepe, s katerimi lahko dokaže svojo zanesljivost kljub obstoju razlogov za izključitev iz točke 1 in 4 poglavja 2.10.1 teh navodil.

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?", odgovorijo z DA in v prvo vrstico vpišejo povezavo na AJPES, pod "Referenca/Koda" vpišejo ponovno številko, ki so jo navedli pod Registracijska številka, v polje "Izdajatelj" vpišejo Ajpes (velja za ponudnike s sedežem v Republiki Sloveniji);

2. da je vpisan na Seznam imetnikov dovoljenja za opravljanje dejavnosti prometa na debelo z zdravili pri JAZMP;

oziroma v primeru tujega ponudnika

da je vpisan na Seznam imetnikov dovoljenja za opravljanje dejavnosti prometa na debelo z zdravili 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 pri JAZMP za opravljanje dejavnosti prometa na debelo z zdravili. Pri navedbi "Ali so te informacije brezplačno na voljo organom iz zbirke podatkov držav članic EU?" odgovorijo z DA in v prvo vrstico

vpišejo povezavo do spletne strani JAZMP, v polje Referenca/Koda ponovno vpišejo številko, ki so jo navedli v polje Registracijska številka, v polje Izdajatelj pa vpišejo 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 zdravilno učinkovino, farmacevtsko obliko, količinsko sestavo ter pakiranje. Ponudniki morajo ponuditi enako raven kakovosti oz. ustrezno strokovno paralelo.

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

Ponudnik mora zagotavljati 100% razpisanih vrst in količin blaga iz skupine za katero oddaja ponudbo (velja za skupino 1).

Ponudnik mora zagotavljati razpisane vrste in količine blaga, za katere oddaja ponudbo (velja za skupini 2 in 3).

Ponudnik mora zagotavljati temperaturno verigo – transport materiala v temperaturnih pogojih do prejemnika kot so predpisani.

Ponudnik mora zagotoviti, da bo v primeru, če je rok uporabnosti zdravila krajši od 3 mesecev, pridobil pisno soglasje naročnika za dobavo le-tega.

Dobavljeno blago mora biti označeno v skladu z veljavno zakonodajo za zdravila.

Ponudnik zagotavlja, da je pridobitev blaga in promet z blagom v skladu z Zakonom o zdravilih (Uradni list RS, št. 17/14, 66/19, 102/24-ZZKZ, 24/25 in 27/25-popr.) in v skladu z Zakonom o preskrbi s krvjo (Uradni list RS, št. 104/06).

2.12 Ponudbena vrednost

Cene morajo biti podane v evrih brez DDV.

Cena brez DDV mora vsebovati vse stroške (prevozne, špeditorske, carinske ter morebitne druge stroške), popuste in rabate.

Pri posameznih zdravilih iz skupine 3 je treba izkazati tudi 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.

Stopnje popustov morajo biti fiksne v času trajanja okvirnega sporazuma.

2.13 Merili

Naročnik je merilo za ocenjevanje ponudb razdelil, in sicer:

2.13.1 Merilo za skupino 1:

- **najnižja končna vrednost posamezne skupine blaga z upoštevanim fiksnim popustom na dogovorjeno ceno oz. najvišjo dovoljeno ceno oz. izredno višjo dovoljeno ceno za zdravila, ki jo določa JAZMP brez DDV.**

2.13.2 Merilo za skupini 2 in 3:

- **najnižja končna cena posamezne vrste blaga z upoštevanim fiksnim popustom na dogovorjeno ceno oz. najvišjo dovoljeno ceno oz. izredno višjo dovoljeno ceno za zdravila, ki jo določa JAZMP brez DDV.**

Opomba 1:

V primeru, da bo več ponudnikov ponudilo enako najnižjo končno vrednost posamezne skupine blaga oz. enako najnižjo končno ceno za posamezno vrsto blaga z upoštevanim fiksnim popustom na dogovorjeno ceno oz. najvišjo dovoljeno ceno oz. izredno višjo dovoljeno ceno za zdravila, ki jo določa JAZMP brez DDV, bo naročnik za to skupino blaga oz. za te vrste blaga opravil žrebanje – izvlačenje kroglic. Na žrebanju bodo lahko prisotni tisti ponudniki, ki so ponudili enake vrednosti oz. 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.

Opomba 2:

V primeru, da bo posamezni ponudnik podal enake najnižje končne cene za ponujene paralele pri posamezni vrsti blaga, bo naročnik upošteval vse paralele, ki bodo ustrezale vsem strokovnim zahtevam v enakih deležih.

2.14 Izbira ponudnika

Izbran bo ponudnik, ki bo:

- predložil dopustno ponudbo ter bo
- ponudil najnižjo končno vrednost posamezne skupine blaga oz. najnižjo končno ceno za posamezno vrsto blaga z upoštevanim fiksnim popustom na dogovorjeno ceno oz. najvišjo dovoljeno ceno oz. izredno višjo dovoljeno ceno za zdravila, ki jo določa JAZMP 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 šest mesecev od 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 SKLENITEV OKVIRNEGA SPORAZUMA

3.1 Sklenitev okvirnega sporazuma

Naročnik in izbrani ponudnik bosta sklenila okvirni sporazum po določenih vzorca okvirnega sporazuma iz točke 2 točke 2.3 teh navodil - (OBR-2). Okvirni sporazum se sklene za obdobje od 01.01.2026 do 31.12.2026.

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.

IV KONČNA DOLOČILA

Poleg določil iz teh navodil veljajo tudi določila iz okvirnega 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).

V 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.

Zahtevki 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.

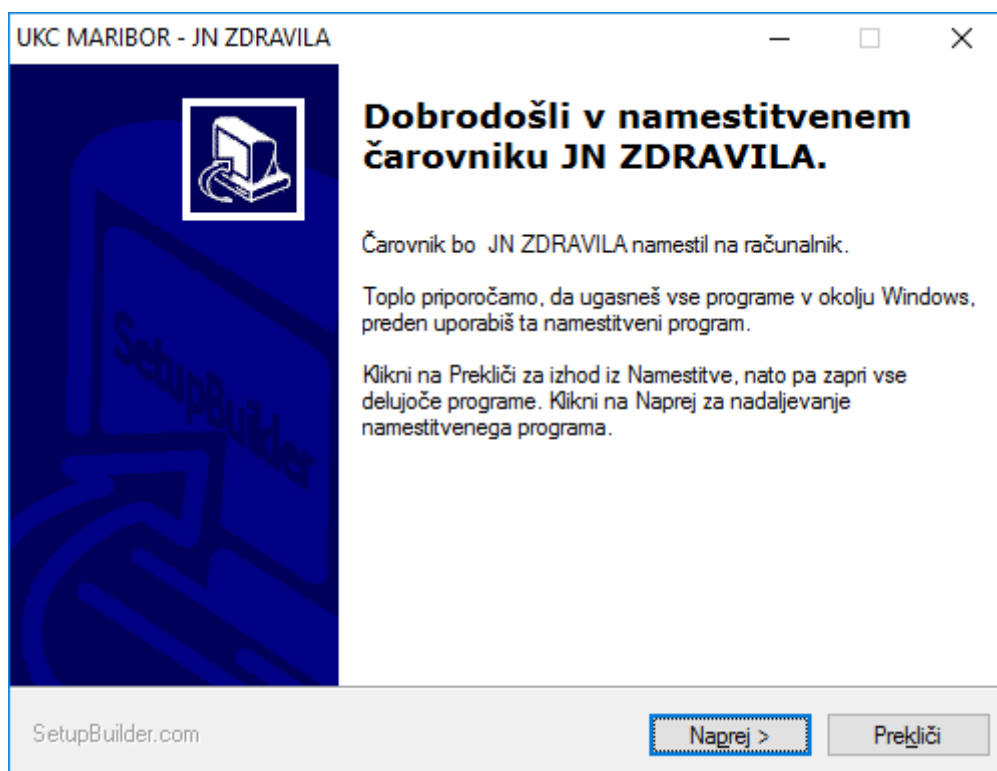
C) NAVODILA ZA DELO S PROGRAMOM "JAVNA NAROČILA UKC MARIBOR"

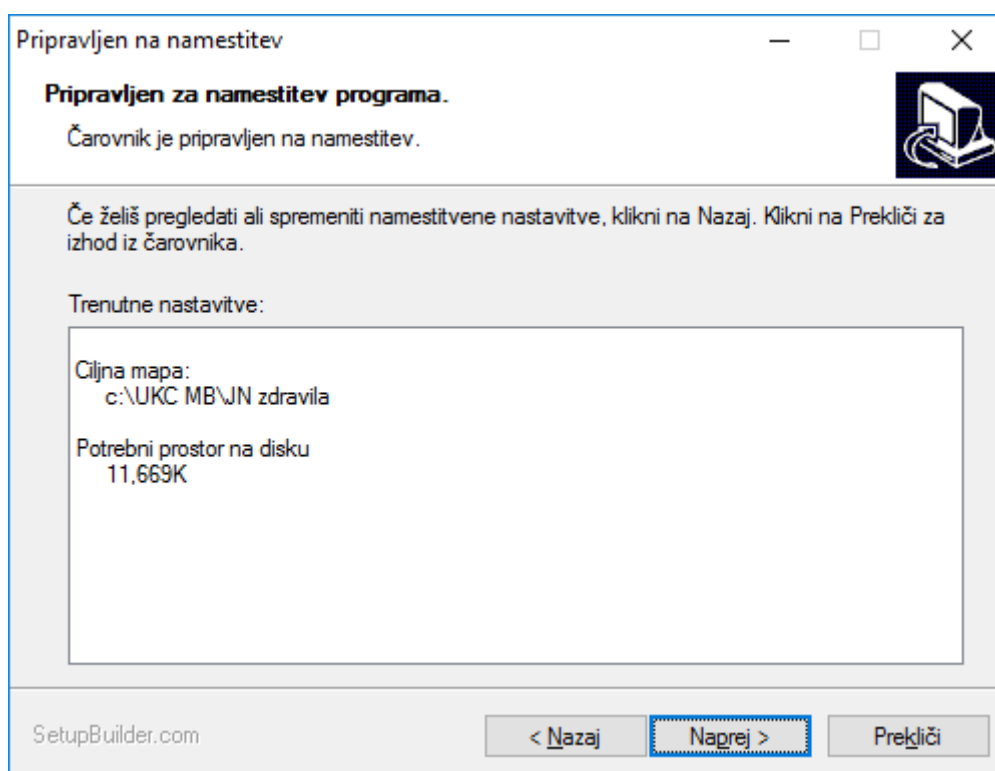
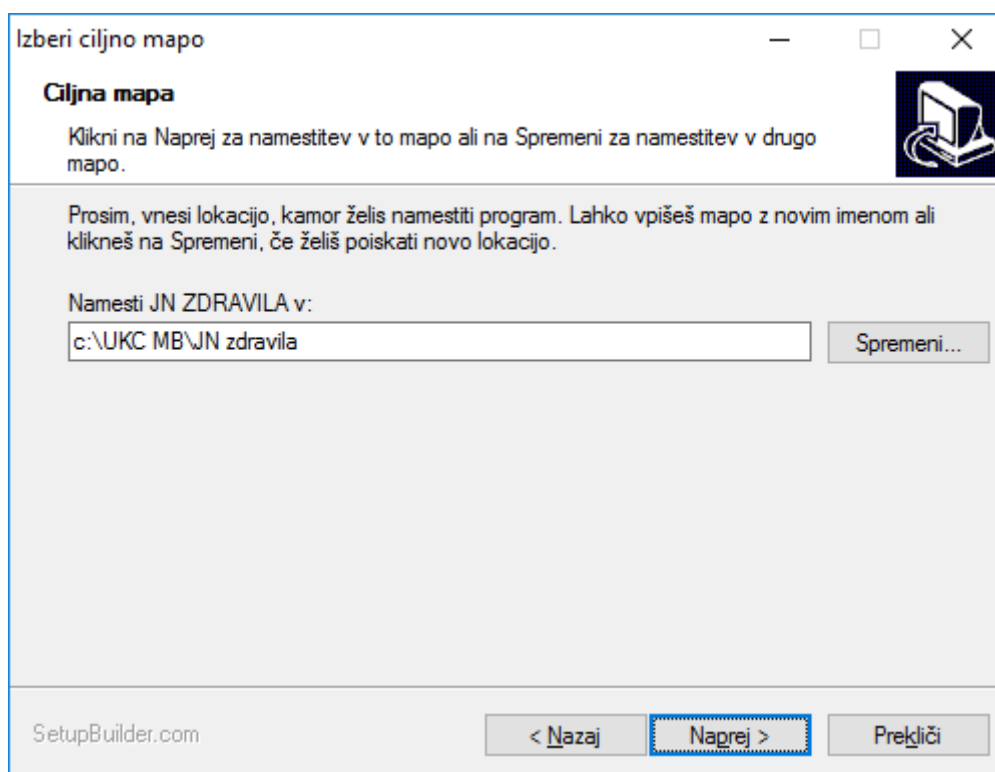
I. POTEK NAMESTITVE PROGRAMA:

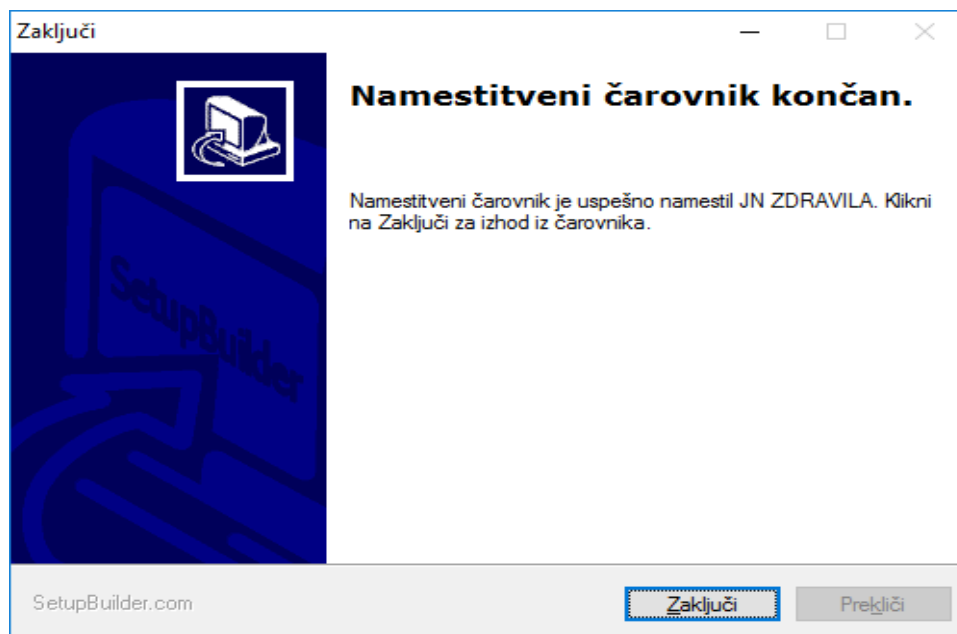
1. V okolju Okna XP, VISTA, Windows 7, Windows 10 izberite ikono **START** | **ZAŽENI** | vpišite **CD ENOTA:SETUP** | pritisnite **ENTER**.

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.

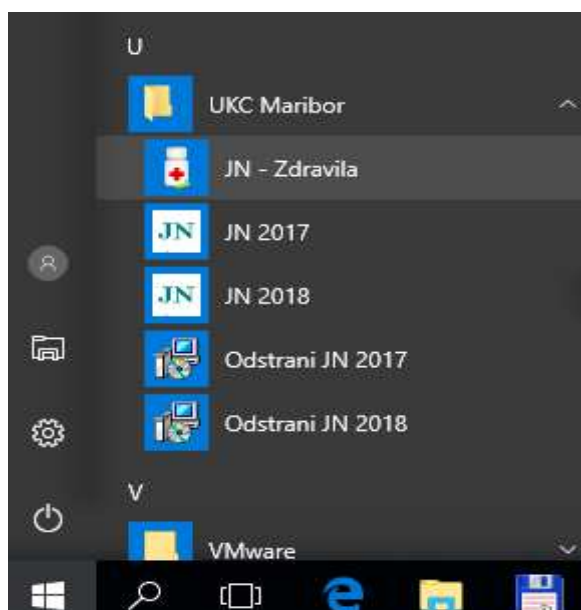






3. Po uspešni namestitvi se bo prikazalo sporočilo z opozorilom, da je program uspešno nameščen.

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 2019 - | Javna naročila UKC MARIBOR.

UKC MARIBOR - JAVNA NAROČILA

Datoteka Podatki Oddaja podatkov na portal Vizitka

Nastavitve tiskalnika...

Izvoz podatkov v excel
Uvoz podatkov iz excel-a
Podatki o ponudniku

Izhod

JR80=Zdravila 2018 - dodatno JN

po nazivu po identu JN Naziv: Izberi skupino: 01 Registrirana zdravila, dodatno JN

JR	SK	Ident JN	Naziv - učinkovina	Farmacevtska oblika	MDC z DDV	Letna	KOLIČINA V obdobju	EM
80	01	092002	abciaksimab	raztopina za injiciranje, 10 mg/5 ml, viala		2	2	KOS
80	01	093602	alergeni za kožni vbodni test -prick, razni (Alyos)	raztopina za subkutano injiciranje, steklenička 3 ml		4	4	KOS
80	01	014017	aminolevulinska kislina	78 mg/g, gel, tuba z 2 g gela		1	1	TUB
80	01	013074	atezolizumaba	1200 mg/20 ml, koncentrat za raztopino za infundiranje		12	12	KOS
80	01	093462	bacillus Calmette-Guerin	prasek in vehikel za suspenzijo za intravezikalno uporabo		8	8	KOS
80	01	013057	belimumab	120 mg, prasek za koncentrat za raztopino za infundiranje		48	48	KOS
80	01	013058	belimumab	400 mg, prasek za koncentrat za raztopino za infundiranje		24	24	KOS
80	01	013072	botulinski toksin	50 enot, prasek za raztopino za injiciranje, viala		8	8	KOS
80	01	012032	ceftazidim + avibaktam	2g + 0.5g, prasek za koncentrat za raztopino za infundiranje		400	400	KOS
80	01	040262	ciklofosamid	obložena tableta, 50 mg, škatla s 50 tabletami		1	1	SC
80	01	010118	ciklosporin	1mg/ml kapljice za oko, emulzija, enododmerna, škatla s		6	6	SC
80	01	070203	cisplatin	100 mg/100 ml, koncentrat za raztopino za infundiranje		4	4	KOS
80	01	070206	citarabin	1000 mg/20 ml, raztopina za infundiranje, viala		1	1	KOS
80	01	081058	desloratadin	peroralna raztopina, 0.5 mg/ml, škatla s stekleničko po		1	1	KOS
80	01	013073	duloksetin	90 mg, trda gastrorezišna kapsula, škatla z 28 kaps		8	8	SC
80	01	093666	encimi (lipaza + amilaza + proteaza)	gastrorezišna kapsula, trda, 400 mg (40000 i.e., + 25		2	2	SC

abciaksimab

ZDRAVILO

Del. šifra Ime zdravila

PROIZVAJALEC, PAKIRANJE

Proizvajalec Primarno pakiranje

CENA BREZ DDV S POPUSTOM

Popust DDV% Cena s pop. Odstop

Dodaj Uredi Briši

Ponudnik Zahteve naročnika Ponudba s cenami Odstop od ponudbe Zapri

UKC MARIBOR - JAVNA NAROČILA

Datoteka Podatki Oddaja podatkov na portal Vizitka

JR80=Zdravila 2018 - dodatno JN

po nazivu po identu JN Naziv: Izberi skupino: 01 Registrirana zdravila, dodatno JN

JR	SK	Ident JN	Naziv - učinkovina	Farmacevtska oblika	MDC z DDV	Letna	KOLIČINA V obdobju	EM
80	01	092002	abciaksimab	raztopina za injiciranje, 10 mg/5 ml, viala		2	2	KOS
80	01	093602	alergeni za kožni vbodni test -prick, razni (Alyos)	raztopina za subkutano injiciranje, steklenička 3 ml		4	4	KOS
80	01	014017	aminolevulinska kislina	78 mg/g, gel, tuba z 2 g gela		1	1	TUB
80	01	013074	atezolizumaba	1200 mg/20 ml, koncentrat za raztopino za infundiranje		12	12	KOS
80	01	093462	bacillus Calmette-Guerin	prasek in vehikel za suspenzijo za intravezikalno uporabo		8	8	KOS
80	01	013057	belimumab	120 mg, prasek za koncentrat za raztopino za infundiranje		48	48	KOS
80	01	013058	belimumab	400 mg, prasek za koncentrat za raztopino za infundiranje		24	24	KOS
80	01	013072	botulinski toksin	50 enot, prasek za raztopino za injiciranje, viala		8	8	KOS
80	01	012032	ceftazidim + avibaktam	2g + 0.5g, prasek za koncentrat za raztopino za infundiranje		400	400	KOS
80	01	040262	ciklofosamid	obložena tableta, 50 mg, škatla s 50 tabletami		1	1	SC
80	01	010118	ciklosporin	1mg/ml kapljice za oko, emulzija, enododmerna, škatla s		6	6	SC
80	01	070203	cisplatin	100 mg/100 ml, koncentrat za raztopino za infundiranje		4	4	KOS
80	01	070206	citarabin	1000 mg/20 ml, raztopina za infundiranje, viala		1	1	KOS
80	01	081058	desloratadin	peroralna raztopina, 0.5 mg/ml, škatla s stekleničko po		1	1	KOS
80	01	013073	duloksetin	90 mg, trda gastrorezišna kapsula, škatla z 28 kaps		8	8	SC
80	01	093666	encimi (lipaza + amilaza + proteaza)	gastrorezišna kapsula, trda, 400 mg (40000 i.e., + 25		2	2	SC

abciaksimab

ZDRAVILO

Del. šifra Ime zdravila

PROIZVAJALEC, PAKIRANJE

Proizvajalec Primarno pakiranje

CENA BREZ DDV S POPUSTOM

Popust DDV% Cena s pop. Odstop

Dodaj Uredi Briši

Ponudnik Zahteve naročnika Ponudba s cenami Odstop od ponudbe 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.

JR80-Zdravila 2018 - dodatno JN

po nazivu po identu JN Naziv: Izberi skupino: 01 Registrirana zdravila, dodatno JN

JR	SK	Ident JN	Naziv - učinkovina	Farmacevtska oblika	MDC z DDV	Letna	V obdobju	EM
80	01	092002	abciksimab	raztopina za injiciranje, 10 mg/5 ml, viala		2	2	KOS

PODATKI O ZDRAVILU

Podatki

Razpis / skupina: 80 01

Ident JN: 092002 Količina v obdobju: 2 KOS

Naziv - učinkovina: abciksimab

Farmacevtska oblika: raztopina za injiciranje, 10 mg/5 ml, viala

Delovna šifra: 029408

Črtna koda: 3837000005745

Zaščiteno ime: 5 - NOK 50 mg obložene tablete

Proizvajalec:

Pakiranje opis: škatla s plastenko s 50 tabletami

☒ za aktualno obdobje ne oddajamo ponudbe- zdravilo ni več registrirano

Pakiranje: 1 KOS

Cena za 1 KOM: 2.3700 € NDC oz. dogovorna: 2.3700 € Popust: 0.00 %

Cena brez DDV: 2.3700 € MDC brez DDV

stopnja DDV: ☒ 0% ☐ 9.5% ☐ 22%

Potrdi Opusti

JR80=Zdravila 2018 - dodatno JN

po nazivu po identu JN Naziv: Izberi skupino: 01 Registrirana zdravila, dodatno JN

ZAHTEVE NAROČNIKA

JR	SK	Ident JN	Naziv - učinkovina	Farmacevtska oblika	MDC z DDV	Letna količina	EM
80	01	092002	abciksimab	raztopina za injiciranje, 10 mg/5 ml, viala	2	2	KOS

PODATKI O ZDRAVILU

Podatki

Razpis / skupina: 80 01

Ident JN: 092002

Naziv - učinkovina: abciksimab

Farmacevtska oblika: raztopina za injiciranje

Delovna šifra: Črna koda: Zaščiteno ime: Proizvajalec: Pakiranje opis: Cena brez DDV: Cena s popustom:

CENTRALNA BAZA ZDRAVIL

po imenu zdravila po učinkovini po delovni šifri po črtni kodi

Ime zdravila:

Del. šifra	EAN koda	Ime zdravila	Proizvajalec	ATC	UČINKOVINA	CENA BREZ DDV	NDC	Pakiranje
029408	383700005745	5-NOK 50 mg obložene tablete		J01XX07	nitroksolin	2,37 €		škafila s 10
088390	3837000077339	5-FLUOROURACIL "Lederle" 1000		L01BC02	fluorouracil	17,06 €		škafila z 1
036996	3837000096019	5-Fluorouracil Ebewe 50 mg/ml koncentrat za		L01BC02	fluorouracil			škafila s 5
081817	3837000090499	5-Fluorouracil Ebewe 50 mg/ml koncentrat za		L01BC02	fluorouracil			škafila s 5
081876	3837000090475	5-Fluorouracil Ebewe 50 mg/ml koncentrat za		L01BC02	fluorouracil			škafila s 1
081965	3837000090444	5-Fluorouracil Ebewe 50 mg/ml koncentrat za		L01BC02	fluorouracil	4,24 €		škafila z 1
082023	3837000090469	5-Fluorouracil Ebewe 50 mg/ml koncentrat za		L01BC02	fluorouracil	6,05 €		škafila z 1
082058	3837000090451	5-Fluorouracil Ebewe 50 mg/ml koncentrat za		L01BC02	fluorouracil	5,10 €		škafila z 1
082066	3837000090482	5-Fluorouracil Ebewe 50 mg/ml koncentrat za		L01BC02	fluorouracil			škafila s 5
088382	3837000077353	5-FLUOROURACIL Lederle 250		L01BC02	fluorouracil			škafila z 1
088374	3837000077346	5-FLUOROURACIL Lederle 500		L01BC02	fluorouracil			škafila z 1
056502	3837000011586	5-NOK obložene tablete 50 mg		J01XX07	nitroksolin			1000 tabletk
140568		99mTc-TEKTROTYD 16 mikrogramov komple		V09IA07	[99mTc]tehnecijev hynic-ol			par vial
070823	3837000041712	[18F]fludeoksiglikoza IBA 185 MBq/mL, razt		V09IX04	[18F]fludeoksiglikoza			škafila z 1
148339	3837000170610	[18F]fluoroholin CIS bio international 225 MBq		V09IX07	[18F]fluorometilholin			kovinska
008915		A.T. 10			steklenička			škafila s 3l
148324	3837000170535	Abakavir/lamivudin Sandoz 600 mg/300 mg f		J05AR02	lamivudin in abakavir			škafila s 3l
148325	3837000170542	Abakavir/lamivudin Sandoz 600 mg/300 mg f		J05AR02	lamivudin in abakavir			škafila s 3l
148059	3837000167429	Abakavir/lamivudin STADA 600 mg/300 mg f		J05AR02	lamivudin in abakavir			škafila s 3l
148956	3837000174020	Abakavir/lamivudin Teva 600 mg/300 mg f		J05AR02	lamivudin in abakavir			škafila s 3l
149024	3837000177473	Abakavir/Lamivudin Vale Pharmaceuticals 60		J05AR02	lamivudin in abakavir			škafila s 3l
000256	3837000030808	Abaktal 400 mg filmko obložene tablete		J01MA03	pefloksacin	31,98 €		škafila z 1l
000361	3837000008883	Abaktal 400 mg filmko obložene tablete		J01MA03	pefloksacin			škafila s 5l
000264	3837000013221	Abaktal 80 mg/ml koncentrat za raztopino za		J01MA03	pefloksacin	14,09 €		škafila z 1l
002100	3837000008980	Abaktal 80 mg/ml koncentrat za raztopino za		J01MA03	pefloksacin			škafila s 5
078778	3837000030792	ABAKTAL tablete 400 mg		J01MA03	pefloksacin			škafila z 2
146878	3837000155730	ABASAGLAR 100 enot/ml raztopina za injicir		A10AE04	insulin glargin			1 napojnje
146879	3837000155747	ABASAGLAR 100 enot/ml raztopina za injicir		A10AE04	insulin glargin			2 napojnje
146880	3837000155754	ABASAGLAR 100 enot/ml raztopina za injicir		A10AE04	insulin glargin			1 napojnje
146881	3837000155761	ABASAGLAR 100 enot/ml raztopina za injicir		A10AE04	insulin glargin	65,46 €		10 (2 x 5)
147679	3837000163872	ABASAGLAR 100 enot/ml raztopina za injicir		A10AE04	insulin glargin			1 napojnje

Izberi Zapi

Izpisa specifikacije

JR80=Zdravila 2018 - dodatno JN

po nazivu po identu JN Naziv: Izberi skupino: 01 Registrirana zdravila, dodatno JN

ZAHTEVE NAROČNIKA

JR	SK	Ident JN	Naziv - učinkovina	Farmacevtska oblika	MDC z DDV	Letna količina	EM
80	01	092002	abciksimab	raztopina za injiciranje, 10 mg/5 ml, viala	2	2	KOS
80	01	093602	alergeri za kožni vbodni test -prick, razni (Alyos	raztopina za subkutano injiciranje, steklenička 3 ml		4	KOS
80	01	014017	aminolevulininska kislina	78 mg/g, gel, tuba z 2 g gela		1	TUB
80	01	013074	atezolizumaba	1200 mg/20 ml, koncentrat za raztopino za infundiranje		12	KOS
80	01	093462	bacillus Calmette-Guerin	prašek in vehikel za suspenzijo za intravezikalno uporabo		8	KOS
80	01	013057	belimumab	120 mg, prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje		48	KOS
80	01	013058	belimumab	400 mg, prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje		24	KOS
80	01	013072	botulinuski toksin	50 enot, prašek za raztopino za injiciranje, viala		8	KOS
80	01	012032	cefazidim + avibaktam	2g + 0,5g, prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje		400	KOS
80	01	040262	ciklofosamid	obložena tableta, 50 mg, škafila s 50 tabletami		1	SC
80	01	010118	ciklosporin	1mg/ml kapljice za oko, emulzija, enodmerna, škafila s		6	SC
80	01	070203	cisplatin	100 mg/100 ml, koncentrat za raztopino za infundiranje		4	KOS
80	01	070206	citarabin	1000 mg/20 ml, raztopina za infundiranje, viala		1	KOS
80	01	081058	desloratadin	peroralna raztopina, 0,5 mg/ml, škafila s stekleničko po		1	KOS
80	01	013073	duloksetin	90 mg, trda gastrorezistentna kapsula, škafila z 28 kaps		8	SC
80	01	093666	encimi (lipaza + amilaza + proteaza)	gastrorezistentna kapsula, trda, 400 mg (40000 i.e. + 25		2	SC

ZDRAVILO

Del. šifra	Ime zdravila	Proizvajalec	Primarno pakiranje	CENA BREZ DDV S POPUSTOM	Odstop
				Popust DDV% Cena s pop.	

PROIZVAJALEC, PAKIRANJE

CENA BREZ DDV S POPUSTOM

Odstop

Dodaj Uredi Briši

Ponudnik

Zahteve naročnika Ponudba s cenami Odstop od ponudbe

Zapi

Če izberete polje "Zahteve naročnika" boste dobili izpis "Specifikacija zahtev naročnika".

Prostovoljna ugotovila

Datoteka

Stran: 1 od 10

Stran za izpis: 1

Ponudnik: Naročnik: **UKC MARIBOR**
Ljubljanska ulica 5, 2000 Maribor

Datum: 08.06.2018
Stran: 1

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet javnega naročila: 80 Zdravila 2018 - dodatno JN
01 Registrirana zdravila, dodatno JN

CPV:

Z.Š.	Ident. JN	Zdravilna učinkovina	Farm. oblika, količina, sestava in pakiranje	Letna količina	EM	Črtna koda	Z.Š.
Delovna šifra	Zaščiteno ime	Proizvajalec	Pakiranje				
1	092002	abciximab	raztopina za injiciranje, 10 mg/5 ml, viala	2	KOS		
2	093602	alergeni za kožni vbojni test -prick, razni (Alyostal)	raztopina za subkutano injiciranje, steklenička 3 ml	4	KOS		
3	014017	aminolevulinska kislina	78 mg/g, gel, tuba z 2 g gela	1	TUB		
4	013074	atezolizumab	1200 mg/20 ml, koncentrat za raztopino za infundiranje, viala	12	KOS		
5	093462	bacillus Calmette-Guerin	prašek in vehikel za suspenzijo za intravazikalno uporabo, 200.000.000 - 3.000.000.000 živih enot bakterije BCG, viala + vrečka + kateter	8	KOS		
6	013057	belimumab	120 mg, prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje, viala 1x	48	KOS		
7	013058	belimumab	400 mg, prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje, viala 1x	24	KOS		
8	013072	botulinuski toksin	50 enot, prašek za raztopino za injiciranje, viala	8	KOS		
9	012032	cefazidim + avibaktam	2g + 0,5g, prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje, viala	400	KOS		
10	040262	ciklofosfamid	obložena tableta, 50 mg, škatla s 50 tabletami	1	SC		

Če označite polje **"Ponudba s cenami"** boste dobili izpis **"Specifikacija ponudbe s cenami"**.

Predlog izpisa

Datoteka

Stran: 1 od 10

Stran za izpis: 1

Ponudnik: Naročnik: **UKC MARIBOR**
Ljubljanska ulica 5, 2000 Maribor

Datum: 08.06.2018
Stran: 1

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI

Predmet javnega naročila: 80 Zdravila 2018 - dodatno JN
01 Registrirana zdravila, dodatno JN

CPV:

Z.Š.	Ident. JN	Zdravilna učinkovina	Farm. oblika, količina, sestava in pakiranje	Okrvna količ.	EM	Vredn. s pop.	Z.Š.
Delovna šifra	Zaščiteno ime	Proizvajalec	Pakiranje	Cena br. DDV % pop. % DDV	Cena s pop.		
1	092002	abciximab	raztopina za injiciranje, 10 mg/5 ml, viala	2	KOS		
2	093602	alergeni za kožni vbojni test -prick, razni (Alyostal)	raztopina za subkutano injiciranje, steklenička 3 ml	4	KOS		
3	014017	aminolevulinska kislina	78 mg/g, gel, tuba z 2 g gela	1	TUB		
4	013074	atezolizumab	1200 mg/20 ml, koncentrat za raztopino za infundiranje, viala	12	KOS		
5	093462	bacillus Calmette-Guerin	prašek in vehikel za suspenzijo za intravazikalno uporabo, 200.000.000 - 3.000.000.000 živih enot bakterije BCG, viala + vrečka + kateter	8	KOS		
6	013057	belimumab	120 mg, prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje, viala 1x	48	KOS		
7	013058	belimumab	400 mg, prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje, viala 1x	24	KOS		
8	013072	botulinuski toksin	50 enot, prašek za raztopino za injiciranje, viala	8	KOS		
9	012032	cefazidim + avibaktam	2g + 0,5g, prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje, viala	400	KOS		
10	040262	ciklofosfamid	obložena tableta, 50 mg, škatla s 50 tabletami	1	SC		

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:

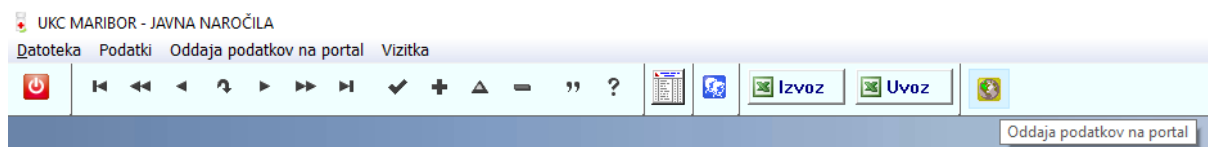
<https://ejn.gov.si>

- ☞ 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.

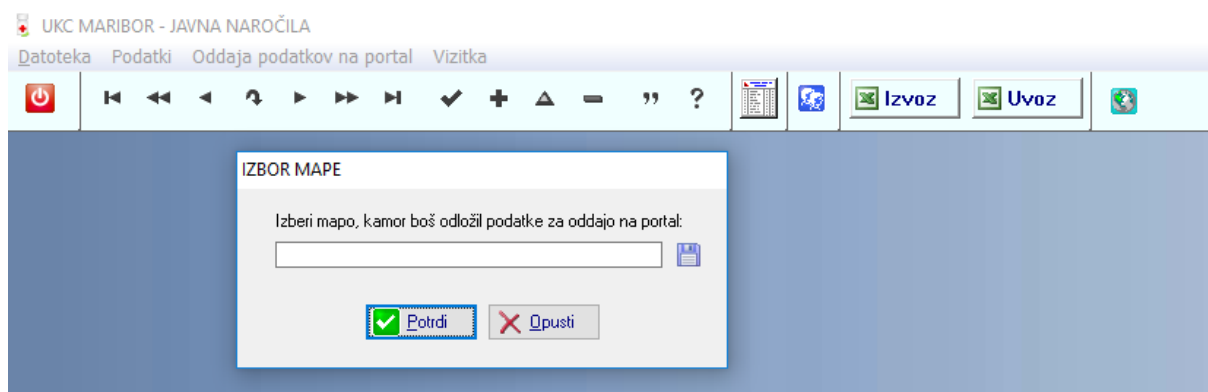
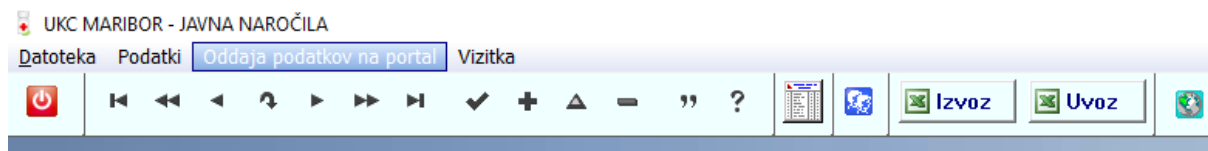
c) Priprava podatkov za oddajo na portal ejn.gov.si: klik na ikono s simbolom  ali izbor iz menija »**Oddaja podatkov na portal**«

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>



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>

ŽELIMO VAM USPEŠNO DELO!

PONUDBA

Način oddaje ponudbe:Skupna ponudba: (navesti: da/ne).¹

1. Opis predmeta javnega naročila:	
ZDRAVILA IZ KRVI IN KOAGULACIJSKI FAKTORJI	
2. 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:	

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

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.

Dne:

Žig in podpis ponudnika:

.....

VZOREC OKVIRNEGA SPORAZUMA

sklenjen med:

UNIVERZITETNIM KLINIČNIM CENTROM MARIBOR, Ljubljanska ulica 5, 2000 Maribor, ki ga zastopa generalni direktor UKC, prof. dr. Vojko Flis, dr. med. (v nadaljevanju: naročnik), identifikacijska številka naročnika za DDV: SI56644817, matična številka naročnika: 5054150

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

Naročnik in stranka sporazuma ugotavljata, da je naročnik izvedel postopek oddaje javnega naročila za dobavo blaga »ZDRAVILA IZ KRVI IN KOAGULACIJSKI FAKTORJI«, 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 člena ZJN-3).

Javno naročilo je bilo objavljeno na Portalu javnih naročil, datum objave, številka objave in v Uradnem listu EU, datum objave, številka objave

2. člen

S tem sporazumom se stranki sporazuma dogovorita o splošnih in posebnih pogojih izvajanja sporazuma.

II PREDMET SPORAZUMA

3. člen

Stranki sporazuma sklepata ta sporazum za posamezno skupino oz. posamezno vrsto blaga, opredeljeno 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 količine blaga, ki jih bo potreboval v tem obdobju.

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

V kolikor bo naročnik tudi v letu 2026 podpisal pogodbo o preskrbi z zdravili iz plazme, zbrane v Republiki Sloveniji v skladu s Splošnim dogovorom (v nadaljevanju: dogovor), katerega sklenejo predstavniki izvajalcev (zbornice, združenja), Ministrstva za zdravje in Zavoda za zdravstveno zavarovanje, bo posledično primerno korigiral razpisano količino zdravil iz krvi.

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

Naročnik 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 zanje izve.

III CENE

4. člen

Cene za posamezne vrste blaga iz ponudnikove specifikacije ponudbe s cenami niso fiksne za čas trajanja tega sporazuma in se usklajujejo s trenutno veljavnimi cenami zdravil v skladu z Zakonom o zdravilih (Uradni list RS, št. 17/14, 66/19, 102/24-ZZKZ, 24/25 in 27/25-popr), Pravilnikom o določanju cen zdravil za uporabo v humani medicini (Uradni list RS, št. 32/15, 15/16, 19/18, 11/19, 26/20 51/21 in 52/21-popr.), ob upoštevanju ponujenega popusta iz ponudbe, ki ostaja fiksna za čas trajanja tega sporazuma.

V ceni posameznega blaga so zajeti vsi stroški (carinski, špeditorski, prevozni in drugi morebitni stroški), vsi popusti in rabati. Cene veljajo ddp Centralna lekarna, razloženo.

Pri posameznih zdravilih iz skupine 3 je treba izkazati tudi stopnjo davka na dodano vrednost.

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.

IV NAROČANJE BLAGA IN DOBAVNI ROK

5. člen

Naročnik bo posamezne vrste blaga, ki jih bo potreboval v času trajanja tega sporazuma, kupoval od stranke sporazuma na podlagi izstavljenih pisnih naročilnic. Naročnik bo v naročilnici opredelil vrste in količine blaga.

Stranka sporazuma se zavezuje, da bo blago dobavila najkasneje v roku enega (1) delovnega dne po prejemu naročila ter da bo po vsakem posameznem naročilu dobavila celotno količino naročenega blaga.

Blago je treba dostaviti ddp Univerzitetni klinični center Maribor – razloženo v prostore Centralne lekarne v dopoldanskem (delovnem) času od ponedeljka do petka med 8.00 in 14.00 uro.

Stranka sporazuma se zavezuje, da bo v primeru, če je rok uporabnosti zdravila krajši od 3 mesecev, pridobila pisno soglasje naročnika za dobavo le-tega.

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.

V kolikor stranka sporazuma določene vrste blaga, ki je predmet posameznega naročila nima trenutno na zalogi, lahko naročniku ponudi ustrezno nadomestno blago (istega ali drugega proizvajalca), po enaki ali nižji ceni, in ki mora biti enakovredno vrsti blaga, ki je predmet sporazuma.

V PREVZEM BLAGA

6. člen

Stranka sporazuma mora ob vsaki dobavi blago opremiti z dobavnico, ki je lahko papirna in fizično spremlja blago, ali elektronska in jo stranka sporazuma vnaprej posreduje po elektronski pošti lekarna.dobavnice@ukc-mb.si v pdf datoteki. Vsebovati mora podatke o naročniku in stranki sporazuma, številko naročilnice ter nabor blaga. Napisana mora biti v slovenskem jeziku in mora obvezno vsebovati številko naročilnice. Dobavljeno blago mora imeti na dobavnici enak naziv kot naročeno, navedene morajo biti tudi delovne šifre dobavljenih zdravil.

Stranka sporazuma mora za vsako dobavnico po elektronski pošti lekarna.dobavnice@ukc-mb.si posredovati tudi e-dobavnico (DISKT*.asc), ki mora biti v vnaprej določeni strukturi, kot je opredeljena v prilogi dokumentacije v zvezi z oddajo javnega naročila oziroma drugi strukturi, ki bo skladna z zakonodajo, veljavno v času izvajanja tega sporazuma.

Naročnik se obvezuje prevzeti naročeno blago v celoti na podlagi dobavnice.

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

Dobavljeno blago mora biti označeno v skladu z veljavno zakonodajo za zdravila.

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

Količinski prevzem blaga se opravi ob prevzemu.

VI KAKOVOST BLAGA

7. člen

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

VII KRITNI KUP**8. člen**

Če stranka sporazuma ne dobavlja blaga v skladu s tem sporazumom in zamuda pri dobavi blaga ni posledica višje sile ali razlogov na strani naročnika, ima naročnik pravico kupiti blago, ki je predmet posamične dobave, pri drugem dobavitelju, 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, 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.

VIII PLAČILNI POGOJI**9. člen**

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

E-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.

IX SKRBNIK SPORAZUMA**10. člen**

Pooblaščen predstavniki naročnika je:

Skrbnik sporazuma za naročnika je:

Skrbnik sporazuma za stranko sporazuma je:

X TRAJANJE SPORAZUMA, SKLENITEV SPORAZUMA IN ODSTOP OD SPORAZUMA**11. člen**

Ta sporazum se sklepa za obdobje od 01.01.2026 do 31.12.2026 in je sklenjen z dnem podpisa naročnika in stranke sporazuma.

V skladu s 1. točko prvega odstavka 95. člena ZJN-3 lahko stranki 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 in podaljšanja veljavnosti sporazuma, 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:
 - 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 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 pogoj 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 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.

12. 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, brez odpovednega roka, odstopi. O odstopu od sporazuma naročnik pisno obvesti stranko sporazuma.

Naročnik lahko, ob pogojih iz prejšnjega odstavka, brez odpovednega roka, odstopi od tega sporazuma predvsem, če stranka sporazuma:

- neutemeljeno zavrne naročilo,
- zamuja z izvedbo naročila,
- nekvalitetno izvaja naročilo,
- v primeru drugih kršitev tega sporazuma.

Vsaka od strank sporazuma lahko brez razloga 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.

XI POGODBENA KAZEN

13. 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.

XII PROTIKORUPCIJSKA KLAUZULA

14. 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 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.

XIII KONČNE DOLOČBE

15. 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.

16. člen

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

17. člen

Sporazum je sestavljen v dveh enakih izvodih, od katerih prejme vsaka stranka

Št.

V , dne

V Mariboru, dne

Stranka sporazuma:

Naročnik:

UKC Maribor

Direktor:

Generalni direktor UKC:

prof. dr. Vojko Flis, dr. med.

Ponudnik:

Naročnik: **UKC MARIBOR**
Ljubljanska ulica 5, 2000 Maribor

Datum: 9.10.2025
Stran: 1

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet javnega naročila: 17 Zdravila iz krvi in koagulacijski faktorji 2026
01 Zdravila iz krvi 1

CPV: 33651520

Z.Š.	Ident JN	Zdravilna učinkovina	Farm. oblika, količina, sestava in pakiranje	Letna količina	EM	Črtna koda	Z.Š.
Delovna šifra		Zaščiteno ime	Proizvajalec	Pakiranje			
1	010104	humani polispecifični imunoglobulin	100 mg/ml, raztopina za intravensko infundiranje, najmanj 95% humanega polispecifičnega IgG, 50 ml viala	250	KOS		
2	010105	humani polispecifični imunoglobulin	100 mg/ml, raztopina za intravensko infundiranje, najmanj 95% humanega polispecifičnega IgG, 100 ml viala	1.750	KOS		

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet javnega naročila: 17 Zdravila iz krvi in koagulacijski faktorji 2026

02 Zdravila iz krvi 2

CPV: 33651520

Z.Š.	Ident JN	Zdravilna učinkovina	Farm. oblika, količina, sestava in pakiranje	Letna količina	EM		
Delovna šifra		Zaščiteno ime	Proizvajalec	Pakiranje		Črtna koda	Z.Š.
1	010101	humani albumin, izdelan iz človeške plazme	200 g/l celokupnih beljakovin, od tega najmanj 96 % humanega albumina, raztopina za intravensko infundiranje, viala 100 ml	10.000	KOS		
2	010119	humani antitrombin, liofiliziran, pridobljen iz humane plazme	500 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje/infundiranje, škatla z 1 vialo s praškom, 1 vialo z 10 ml vode za injekcije in 1 kanilo za prenos	25	KOS		
3	016049	humani fibrinogen	1 g, prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje, indikacije: obvladovanje krvavitve in periop. profilaksa pri bolnikih s prirojeno ali pridobljeno hipo- ali afibrinogenemijo. Viala s praškom, viala z vehiklom, prenosni set in filter delcev	1.500	KOS		
4	010113	humani imunoglobulin anti-D (Rh)	1500 i.e./2 ml (300 mcg), raztopina za injiciranje, 2 ml viala	425	KOS		
5	010286	humani imunoglobulin obogaten z IgM	5 g/100 ml, raztopina za infundiranje, 100 ml viala	35	KOS		
6	010288	humani imunoglobulin obogaten z IgM	0,5 g/10 ml, raztopina za infundiranje, 10 ml viala	1	KOS		
7	010100	humani imunoglobulini proti hepatitisu tipa B	100 i.e./2 ml, raztopina za infundiranje, viala	20	KOS		
8	027025	humani imunoglobulini proti hepatitisu tipa B	500 i.e./10 ml, raztopina za infundiranje, 10 ml viala	20	KOS		
9	010102	humani imunoglobulini proti noricam/pasavcu (varičela/zoster)	500 i.e./20 ml, raztopina za intravensko infundiranje, viala	50	KOS		
10	092427	zaviralec C1 esteraze, pridobljen iz plazme	500 i.e., prašek in vehikel za raztopino za inj./inf., škatla z vialo z 250 mg praška, vialo z 10 ml vode za injekcije, pripravo za prenos s filtrom, injekcijsko brizgo za enkratno uporabo, kompletom za punkcijo, 2 alk. blazinicama in obližem	15	KOS		

ŽIG IN PODPIS:

Ponudnik:

Naročnik: **UKC MARIBOR**
Ljubljanska ulica 5, 2000 Maribor

Datum: 9.10.2025

Stran: 1

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet javnega naročila: 17 Zdravila iz krvi in koagulacijski faktorji 2026
 03 Koagulacijski faktorji

CPV: 33651520

Z.Š.	Ident JN	Zdravilna učinkovina	Farm. oblika, količina, sestava in pakiranje	Letna količina	EM	Črtna koda	Z.Š.
Delovna šifra		Zaščiteno ime	Proizvajalec				
1	010428	koagulacijski faktor IX, rekombinantni fuzijski protein, sestavljen iz koagulacijskega faktorja IX, kovalentno vezanega na domeno Fc humanega imunoglobulina G1 (eftrenonakoga alfa)	1000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje, viala (Alprolix ali enakovredno)	1	KOS		
2	010429	koagulacijski faktor IX, rekombinantni fuzijski protein, sestavljen iz koagulacijskega faktorja IX, kovalentno vezanega na domeno Fc humanega imunoglobulina G1 (eftrenonakoga alfa)	2000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje, viala (Alprolix ali enakovredno)	1	KOS		
3	010430	koagulacijski faktor IX, rekombinantni fuzijski protein, sestavljen iz koagulacijskega faktorja IX, kovalentno vezanega na domeno Fc humanega imunoglobulina G1 (eftrenonakoga alfa)	3000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje, viala (Alprolix ali enakovredno)	1	KOS		
4	010093	koagulacijski faktor IX, rekombinantni fuzijski protein, sestavljen iz koagulacijskega faktorja IX, povezanega z albuminom (albutrepenonakog alfa)	500 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje, viala (Idelvion ali enakovredno)	1	KOS		
5	010425	koagulacijski faktor IX, rekombinantni fuzijski protein, sestavljen iz koagulacijskega faktorja IX, povezanega z albuminom (albutrepenonakog alfa)	250 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje, viala (Idelvion ali enakovredno)	1	KOS		
6	010426	koagulacijski faktor IX, rekombinantni fuzijski protein, sestavljen iz koagulacijskega faktorja IX, povezanega z albuminom (albutrepenonakog alfa)	1000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje, viala (Idelvion ali enakovredno)	1	KOS		
7	010427	koagulacijski faktor IX, rekombinantni fuzijski protein, sestavljen iz koagulacijskega faktorja IX, povezanega z albuminom (albutrepenonakog alfa)	2000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje, viala (Idelvion ali enakovredno)	1	KOS		
8	093404	koagulacijski faktor VIIa, humani, rekombinantni, (INN: eptakog alfa)	1 mg (50 k.i.e.), prašek in topilo za raztopino za injiciranje, škatla z vialo praška in vialo raztopine (NovoSeven ali enakovredno)	8	KOS		
9	093405	koagulacijski faktor VIIa, humani, rekombinantni, (INN: eptakog alfa)	2 mg (100 k.i.e.), prašek in topilo za raztopino za injiciranje, škatla z vialo praška in vialo raztopine (NovoSeven ali enakovredno)	1	KOS		
10	093406	koagulacijski faktor VIIa, humani, rekombinantni, (INN: eptakog alfa)	5 mg (250 k.i.e.), prašek in topilo za raztopino za injiciranje, škatla z vialo praška in vialo raztopine (NovoSeven ali enakovredno)	2	KOS		
11	010263	koagulacijski faktor VIII + von Willebrandov faktor, izdelano iz človeške plazme	500 i.e./500 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje, viala (Wilate ali enakovredno)	1	KOS		
12	010265	koagulacijski faktor VIII + von Willebrandov faktor, izdelano iz človeške plazme	500 i.e./1200 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje/infundiranje, viala (Haemate P ali enakovredno)	40	KOS		
13	010264	koagulacijski faktor VIII + von Willebrandovega faktorja, izdelano iz človeške plazme	1000 i.e./1000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje, viala (Wilate ali enakovredno)	1	KOS		
14	010420	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: damoktokog alfa pegol)	500 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Jivi ali enakovredno)	1	KOS		
15	010421	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: damoktokog alfa pegol)	1000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Jivi ali enakovredno)	1	KOS		
16	010422	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: damoktokog alfa pegol)	2000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Jivi ali enakovredno)	1	KOS		

Ponudnik:

Naročnik: **UKC MARIBOR**
Ljubljanska ulica 5, 2000 Maribor

Datum: 9.10.2025
 Stran: 2

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet javnega naročila: 17 Zdravila iz krvi in koagulacijski faktorji 2026
 03 Koagulacijski faktorji

CPV: 33651520

Z.Š.	Ident JN	Zdravilna učinkovina	Farm. oblika, količina, sestava in pakiranje	Letna količina	EM	Črtna koda	Z.Š.
Delovna šifra		Zaščiteno ime	Proizvajalec	Pakiranje			
17	010423	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: damoktokog alfa pegol)	3000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Jivi ali enakovredno)	1	KOS		
18	010404	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: efmoroktokog alfa)	500 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Elocta ali enakovredno)	1	KOS		
19	010405	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: efmoroktokog alfa)	1000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Elocta ali enakovredno)	1	KOS		
20	010406	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: efmoroktokog alfa)	1500 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Elocta ali enakovredno)	1	KOS		
21	010407	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: efmoroktokog alfa)	2000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Elocta ali enakovredno)	1	KOS		
22	010408	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: efmoroktokog alfa)	500 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Elocta ali enakovredno)	1	KOS		
23	010402	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: lonoktokog alfa)	1000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Afstyla ali enakovredno)	1	KOS		
24	010403	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: lonoktokog alfa)	3000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Afstyla ali enakovredno)	1	KOS		
25	010400	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: rurioktokog alfa pegol)	500 i.e./2 ml, prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Adynovi ali enakovredno)	1	KOS		
26	010401	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: rurioktokog alfa pegol)	1000 i.e./2 ml, prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Adynovi ali enakovredno)	1	KOS		
27	010424	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: simoktokog alfa)	2000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Nuwiq ali enakovredno)	1	KOS		
28	032015	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: simoktokoga alfa)	500 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Nuwiq ali enakovredno)	1	KOS		
29	032016	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: simoktokoga alfa)	1000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Nuwiq ali enakovredno)	1	KOS		
30	010412	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: turoktokog alfa pegol)	500 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Esperoct ali enakovredno)	1	KOS		
31	010413	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: turoktokog alfa pegol)	1000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Esperoct ali enakovredno)	1	KOS		
32	010414	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: turoktokog alfa pegol)	2000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Esperoct ali enakovredno)	15	KOS		
33	010415	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: turoktokog alfa pegol)	3000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Esperoct ali enakovredno)	15	KOS		
34	010416	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: turoktokog alfa pegol)	1500 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Esperoct ali enakovredno)	1	KOS		
35	010111	koagulacijski faktorji IX, II, VII in X, protein C, protein S (faktorji protrombinskega kompleksa)	500 i.e., prašek in vehikel za raztopino za infundiranje, viala s praškom + viala z vehiklom + komplet za prenos (Berinert ali enakovredno)	1	KOS		
36	010431	rekombinantni humani faktor IX s 40 kDa polietilenglikola, ki je selektivno pritrjen na specifično N-vezane glikane na aktivacijskem peptidu rFIX (nonakog beta pegol)	1000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje, viala (Refixia ali enakovredno)	1	KOS		

Ponudnik:

Naročnik: **UKC MARIBOR**
Ljubljanska ulica 5, 2000 Maribor

Datum: 9.10.2025
Stran: 3

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet javnega naročila: 17 Zdravila iz krvi in koagulacijski faktorji 2026
03 Koagulacijski faktorji

CPV: 33651520

Z.Š.	Ident JN	Zdravilna učinkovina	Farm. oblika, količina, sestava in pakiranje	Letna količina	EM	Črtna koda	Z.Š.
Delovna šifra		Zaščiteno ime	Proizvajalec	Pakiranje			
37	010432	rekombinantni humani faktor IX s 40 kDa polietilenglikola, ki je selektivno pritrjen na specifično N-vezane glikane na aktivacijskem peptidu rFIX (nonakog beta pegol)	2000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje, viala (Refixia ali enakovredno)	1	KOS		

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI

Predmet javnega naročila: 17 Zdravila iz krvi in koagulacijski faktorji 2026
01 Zdravila iz krvi 1

CPV 33651520

Z.Š.	Ident JN	Zdravilna učinkovina	Farm. oblika, količina, sestava in pakiranje	Pak.	Okvirna količ.	EM
Delovna šifra		Zaščiteno ime	Proizvajalec	num.	Cena br. DDV % pop. % DDV	Cena s pop. Vredn. s pop. Z.Š.
1	010104	humani polispecifični imunoglobulin	100 mg/ml, raztopina za intravensko infundiranje, najmanj 95% humanega polispecifičnega IgG, 50 ml viala		250	KOS
2	010105	humani polispecifični imunoglobulin	100 mg/ml, raztopina za intravensko infundiranje, najmanj 95% humanega polispecifičnega IgG, 100 ml viala		1.750	KOS

ŽIG IN PODPIS:

Skupaj: 0,00

Ponudnik:

Naročnik: **UKC MARIBOR**
Ljubljanska ulica 5, 2000 MariborDatum: 9.10.2025
Stran: 1**SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI**Predmet javnega naročila: 17 Zdravila iz krvi in koagulacijski faktorji 2026
02 Zdravila iz krvi 2

CPV 33651520

Z.Š.	Ident JN	Zdravilna učinkovina	Farm. oblika, količina, sestava in pakiranje	Pak.	Okvirna količ.	EM			Z.Š.
Delovna šifra		Zaščiteno ime	Proizvajalec	Pakiranje - opisno	num. Cena br. DDV % pop. % DDV	Cena s pop. Vredn. s pop.			
1	010101	humani albumin, izdelan iz človeške plazme		200 g/l celokupnih beljakovin, od tega najmanj 96 % humanega albumina, raztopina za intravensko infundiranje, viala 100 ml		10.000	KOS		
2	010119	humani antitrombin, liofiliziran, pridobljen iz humane plazme		500 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje/infundiranje, škatla z 1 vialo s praškom, 1 vialo z 10 ml vode za injekcije in 1 kanilo za prenos		25	KOS		
3	016049	humani fibrinogen		1 g, prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje, indikacije: obvladovanje krvavitve in periop. profilaksa pri bolnikih s prirojeno ali pridobljeno hipo- ali afibrinogenemijo. Viala s praškom, viala z vehiklom, prenosni set in filter delcev		1.500	KOS		
4	010113	humani imunoglobulin anti-D (Rh)		1500 i.e./2 ml (300 mcg), raztopina za injiciranje, 2 ml viala		425	KOS		
5	010286	humani imunoglobulin obogaten z IgM		5 g/100 ml, raztopina za infundiranje, 100 ml viala		35	KOS		
6	010288	humani imunoglobulin obogaten z IgM		0,5 g/10 ml, raztopina za infundiranje, 10 ml viala		1	KOS		
7	010100	humani imunoglobulini proti hepatitisu tipa B		100 i.e./2 ml, raztopina za infundiranje, viala		20	KOS		
8	027025	humani imunoglobulini proti hepatitisu tipa B		500 i.e./10 ml, raztopina za infundiranje, 10 ml viala		20	KOS		
9	010102	humani imunoglobulini proti noricam/pasavcu (varičela/zoster)		500 i.e./20 ml, raztopina za intravensko infundiranje, viala		50	KOS		
10	092427	zaviralec C1 esteraze, pridobljen iz plazme		500 i.e., prašek in vehikel za raztopino za inj./inf., škatla z vialo z 250 mg praška, vialo z 10 ml vode za injekcije, pripravo za prenos s filtrom, injekcijsko brizgo za enkratno uporabo, kompletom za punkcijo, 2 alk. blazinica in obližem		15	KOS		

ŽIG IN PODPIS:**Skupaj: 0,00**

Ponudnik:

Naročnik: **UKC MARIBOR**
Ljubljanska ulica 5, 2000 Maribor

Datum: 9.10.2025

Stran: 1

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI

Predmet javnega naročila: 17 Zdravila iz krvi in koagulacijski faktorji 2026
 03 Koagulacijski faktorji

CPV 33651520

Z.Š.	Ident JN	Zdravilna učinkovina	Farm. oblika, količina, sestava in pakiranje	Pak.	Okvirna količ.	EM
Delovna šifra		Zaščiteno ime	Proizvajalec	Pakiranje - opisno	num. Cena br. DDV % pop. % DDV	Cena s pop. Vredn. s pop. Z.Š.
1	010428	koagulacijski faktor IX, rekombinantni fuzijski protein, sestavljen iz koagulacijskega faktorja IX, kovalentno vezanega na domeno Fc humanega imunoglobulina G1 (eftrenonakoga alfa)		1000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje, viala (Alprolix ali enakovredno)	1	KOS
2	010429	koagulacijski faktor IX, rekombinantni fuzijski protein, sestavljen iz koagulacijskega faktorja IX, kovalentno vezanega na domeno Fc humanega imunoglobulina G1 (eftrenonakoga alfa)		2000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje, viala (Alprolix ali enakovredno)	1	KOS
3	010430	koagulacijski faktor IX, rekombinantni fuzijski protein, sestavljen iz koagulacijskega faktorja IX, kovalentno vezanega na domeno Fc humanega imunoglobulina G1 (eftrenonakoga alfa)		3000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje, viala (Alprolix ali enakovredno)	1	KOS
4	010093	koagulacijski faktor IX, rekombinantni fuzijski protein, sestavljen iz koagulacijskega faktorja IX, povezanega z albuminom (albutrepenonakog alfa)		500 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje, viala (Idelvion ali enakovredno)	1	KOS
5	010425	koagulacijski faktor IX, rekombinantni fuzijski protein, sestavljen iz koagulacijskega faktorja IX, povezanega z albuminom (albutrepenonakog alfa)		250 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje, viala (Idelvion ali enakovredno)	1	KOS
6	010426	koagulacijski faktor IX, rekombinantni fuzijski protein, sestavljen iz koagulacijskega faktorja IX, povezanega z albuminom (albutrepenonakog alfa)		1000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje, viala (Idelvion ali enakovredno)	1	KOS
7	010427	koagulacijski faktor IX, rekombinantni fuzijski protein, sestavljen iz koagulacijskega faktorja IX, povezanega z albuminom (albutrepenonakog alfa)		2000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje, viala (Idelvion ali enakovredno)	1	KOS
8	093404	koagulacijski faktor VIIa, humani, rekombinantni, (INN: eptakog alfa)		1 mg (50 k.i.e.), prašek in topilo za raztopino za injiciranje, škatla z vialo praška in vialo raztopine (NovoSeven ali enakovredno)	8	KOS
9	093405	koagulacijski faktor VIIa, humani, rekombinantni, (INN: eptakog alfa)		2 mg (100 k.i.e.), prašek in topilo za raztopino za injiciranje, škatla z vialo praška in vialo raztopine (NovoSeven ali enakovredno)	1	KOS
10	093406	koagulacijski faktor VIIa, humani, rekombinantni, (INN: eptakog alfa)		5 mg (250 k.i.e.), prašek in topilo za raztopino za injiciranje, škatla z vialo praška in vialo raztopine (NovoSeven ali enakovredno)	2	KOS
11	010263	koagulacijski faktor VIII + von Willebrandov faktor, izdelano iz človeške plazme		500 i.e./500 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje, viala (Wilate ali enakovredno)	1	KOS
12	010265	koagulacijski faktor VIII + von Willebrandov faktor, izdelano iz človeške plazme		500 i.e./1200 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje/infundiranje, viala (Haemate P ali enakovredno)	40	KOS
13	010264	koagulacijski faktor VIII + von Willebrandovega faktorja, izdelano iz človeške plazme		1000 i.e./1000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje, viala (Wilate ali enakovredno)	1	KOS
14	010420	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: damoktokog alfa pegol)		500 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Jivi ali enakovredno)	1	KOS
15	010421	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: damoktokog alfa pegol)		1000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Jivi ali enakovredno)	1	KOS
16	010422	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: damoktokog alfa pegol)		2000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Jivi ali enakovredno)	1	KOS

Cena br. DDV = Cena brez DDV, Cena s pop. = Cena brez DDV s popustom, Vredn. s pop. = Vrednost brez DDV s popustom

Ponudnik:

Naročnik: **UKC MARIBOR**
Ljubljanska ulica 5, 2000 Maribor

Datum: 9.10.2025
 Stran: 2

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI

Predmet javnega naročila: 17 Zdravila iz krvi in koagulacijski faktorji 2026
 03 Koagulacijski faktorji

CPV 33651520

Z.Š.	Ident JN	Zdravilna učinkovina	Farm. oblika, količina, sestava in pakiranje	Pak.	Okvirna količ.	EM				
Delovna šifra		Zaščiteno ime	Proizvajalec	Pakiranje - opisno	num. Cena br. DDV % pop. % DDV	Cena s pop. Vredn. s pop.	Z.Š.			
17	010423	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: damoktokog alfa pegol)		3000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Jivi ali enakovredno)	1	KOS				
18	010404	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: efmoroktokog alfa)		500 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Elocta ali enakovredno)	1	KOS				
19	010405	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: efmoroktokog alfa)		1000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Elocta ali enakovredno)	1	KOS				
20	010406	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: efmoroktokog alfa)		1500 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Elocta ali enakovredno)	1	KOS				
21	010407	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: efmoroktokog alfa)		2000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Elocta ali enakovredno)	1	KOS				
22	010408	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: efmoroktokog alfa)		500 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Elocta ali enakovredno)	1	KOS				
23	010402	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: lonoktokog alfa)		1000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Afstyla ali enakovredno)	1	KOS				
24	010403	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: lonoktokog alfa)		3000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Afstyla ali enakovredno)	1	KOS				
25	010400	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: rurioktokog alfa pegol)		500 i.e./2 ml, prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Adynovi ali enakovredno)	1	KOS				
26	010401	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: rurioktokog alfa pegol)		1000 i.e./2 ml, prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Adynovi ali enakovredno)	1	KOS				
27	010424	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: simoktokog alfa)		2000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Nuwiq ali enakovredno)	1	KOS				
28	032015	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: simoktokoga alfa)		500 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Nuwiq ali enakovredno)	1	KOS				
29	032016	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: simoktokoga alfa)		1000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Nuwiq ali enakovredno)	1	KOS				
30	010412	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: turoktokog alfa pegol)		500 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Esperoct ali enakovredno)	1	KOS				
31	010413	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: turoktokog alfa pegol)		1000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Esperoct ali enakovredno)	1	KOS				
32	010414	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: turoktokog alfa pegol)		2000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Esperoct ali enakovredno)	15	KOS				
33	010415	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: turoktokog alfa pegol)		3000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Esperoct ali enakovredno)	15	KOS				
34	010416	koagulacijski faktor VIII, humani, rekombinantni (INN: turoktokog alfa pegol)		1500 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (Esperoct ali enakovredno)	1	KOS				
35	010111	koagulacijski faktorji IX, II, VII in X, protein C, protein S (faktorji protrombinskega kompleksa)		500 i.e., prašek in vehikel za raztopino za infundiranje, viala s praškom + viala z vehiklom + komplet za prenos (Berinert ali enakovredno)	1	KOS				
36	010431	rekombinantni humani faktor IX s 40 kDa polietilenglikola, ki je selektivno pritrjen na specifično N-vezane glikane na aktivacijskem peptidu rFIX (nonakog beta pegol)		1000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje, viala (Refixia ali enakovredno)	1	KOS				

Cena br. DDV = Cena brez DDV, Cena s pop. = Cena brez DDV s popustom, Vredn. s pop. = Vrednost brez DDV s popustom

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI

Predmet javnega naročila: 17 Zdravila iz krvi in koagulacijski faktorji 2026
03 Koagulacijski faktorji

CPV 33651520

Z.Š.	Ident JN	Zdravilna učinkovina	Farm. oblika, količina, sestava in pakiranje	Pak.	Okvirna količ.	EM						
Delovna šifra		Zaščiteno ime	Proizvajalec	Pakiranje - opisno	num.	Cena br.	DDV %	pop. %	DDV %	Cena s pop.	Vredn. s pop.	Z.Š.
37	010432	rekombinantni humani faktor IX s 40 kDa polietilenglikola, ki je selektivno pritrjen na specifično N-vezane glikane na aktivacijskem peptidu rFIX (nonakog beta pegol)		2000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje, viala (Refixia ali enakovredno)					1		KOS	

ŽIG IN PODPIS:

Skupaj: 0,00