

## **DOKUMENTACIJA V ZVEZI Z ODDAJO JAVNEGA NAROČILA**

### **PREDMET JAVNEGA NAROČILA: BLAGO**

### **MEDICINSKI POTROŠNI MATERIAL ZA KARDIOLOGIJO**

#### Vsebina:

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

#### Priloge:

- ESPD obrazec
- Črtne kode artiklov
- Obrazec za vpis črtnih kod
- Struktura e-dobavnice

Številka povabila: 460-13(809013)/2025-3  
Datum: 29.01.2026

## **A) POVABILO K PREDLOŽITVI PONUDBE**

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

### **MEDICINSKI POTROŠNI MATERIAL ZA KARDIOLOGIJO**

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

Javno naročilo:

**MEDICINSKI POTROŠNI MATERIAL ZA KARDIOLOGIJO**

**B) NAVODILA PONUDNIKOM  
ZA IZDELAVO PONUDBE**

Januar, 2026

## I SPLOŠNO

### 1.1 Osnovni podatki o naročilu

Predmet naročila:	<p><b>MEDICINSKI POTROŠNI MATERIAL ZA KARDIOLOGIJO</b></p> <p>Predmet javnega naročila je podrobneje opredeljen v Specifikaciji zahtev naročnika, v prilogi k Specifikaciji zahtev naročnika in v točki 2.11 teh navodil.</p> <p><b>Pri skupinah 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 in 11 lahko ponudnik odda ponudbo za posamezno vrsto blaga.</b></p> <p><b>Ponudnik mora pri skupinah 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25 in 26 ponuditi 100% razpisanih vrst in količin blaga iz skupine oz. skupin.</b></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, 88/23 – ZOPNN-F in 83/25 – ZOUL, v nadaljevanju ZJN-3), z namenom sklenitve okvirnega sporazuma v skladu z 48. členom ZJN-3.
Trajanje naročila:	<p>Od 09.04.2026 do 08.04.2028</p> <p>V kolikor odločitev o oddaji javnega naročila ne bo postala pravnomočna do 09.04.2024<sup>6</sup>, bo naročnik oddal javno naročilo za obdobje dveh let od datuma pravnomočnosti odločitve o oddaji javnega naročila.</p>
Rok za oddajo ponudb:	Ponudniki morajo ponudbe predložiti v informacijski sistem e-JN na spletnem naslovu <a href="https://ejn.gov.si">https://ejn.gov.si</a> <b>do 03.03.2026 do 12.00</b> (Glej točko 2.4 teh navodil).
Javno odpiranje ponudb:	Odpiranje ponudb bo potekalo avtomatično v informacijskem sistemu e-JN dne <b>03.03.2026</b> in se bo začelo <b>ob 15.00</b> na spletnem naslovu <a href="https://ejn.gov.si">https://ejn.gov.si</a> (Glej točko 2.5 teh navodil).

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

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

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

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

V primeru, da bo naročnik za posamezno vrsto blaga in/oz. skupino blaga prejel samo eno dopustno ponudbo, bo naročnik s tem ponudnikom sklenil samo okvirni sporazum, brez kupoprodajne pogodbe, za obdobje od 09.04.2026 do 08.04.2028 oz. za obdobje dveh let od datuma pravnomočnosti odločitve o oddaji javnega naročila, v kolikor odločitev o oddaji javnega naročila ne bo postala pravnomočna do 09.04.2026. Naročnik v tem primeru ne bo odpiral konkurence.

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

Naročnik bo v tem primeru pozval vse sklenitelje okvirnega sporazuma k predložitvi ponudb za te nove vrste blaga in/oz. za te nove skupine blaga, kadarkoli v času trajanja okvirnega sporazuma. Naročnik bo za te nove vrste blaga in/oz. za te nove skupine blaga ugotavljal ustreznost ponujenih vrst blaga pod pogoji in na način opredeljen v predmetni dokumentaciji v zvezi z oddajo javnega naročila. Naročnik bo za te nove vrste blaga in/oz. za te nove skupine blaga s ponudnikom, katerega ponudba bo ocenjena kot dopustna, sklenil aneks k okvirnemu sporazumu. Z najugodnejšim ponudnikom, izbranim na podlagi meril iz točk 2.13.1 in 2.13.2, pa aneks h kupoprodajni pogodbi oz. kupoprodajno pogodbo, v kolikor le-te še nima.

## **1.2 Sodelovanje**

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

### **1.2.1 Tuji ponudniki**

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

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

### **1.2.2 Skupna ponudba**

Skupine gospodarskih subjektov lahko predložijo skupno ponudbo.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Pojasnila o vsebini dokumentacije v zvezi z oddajo javnega naročila se lahko zahtevajo le preko portala javnih naročil<sup>1</sup>. Pojasnila bodo posredovana preko portala javnih naročil.

Če katerikoli ponudnik zahteva v zvezi z dokumentacijo v zvezi z oddajo javnega naročila oziroma v zvezi s pripravo ponudbe kakršno koli dodatno pojasnilo, mora zanj zaprositi **pravočasno oz. najkasneje do 10.02.2026 do 12.00 ure**. Naročnik bo dodatno pojasnilo posredoval najpozneje šest dni pred iztekom roka za oddajo ponudb, pod pogojem, da je bila zahteva posredovana pravočasno.

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

Naročnik si pridržuje pravico spremeniti ali dopolniti dokumentacijo v zvezi z oddajo javnega naročila. V primeru, da bo naročnik v roku za predložitev ponudb spremenil ali dopolnil dokumentacijo v zvezi z oddajo javnega naročila, bo to objavil na svoji spletni strani (<http://www.ukc-mb.si>) in na portalu javnih naročil.

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

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

---

<sup>1</sup> <http://www.enarocanje.si>

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 ponudbo predložiti:

1. izpolnjen obrazec ponudbe (OBR-1);
2. izpolnjen vzorec okvirnega sporazuma (OBR-2);
3. izpolnjen vzorec kupoprodajne pogodbe (OBR-3);
4. izpolnjen vzorec sporazuma (OBR-4), predložijo ponudniki, ki oddajajo ponudbo za vrste blaga iz navedenih skupin:
  - Skupina 1: identi 900758, 900985, 900992 in 900993;
  - Skupina 3: identi 920086, 900962 in 900966;
  - Skupina 7: identa 920049 in 920072;
  - Skupina 9: identi 920045, 920090, 920093, 920108, 900716, 900717, 900718, 900901, 900902, 900909, 900912 in 900935;
  - Skupina 11: identa 900995 in 900996 (celotna skupina);
  - Skupina 12: identa 900940 in 900941 (celotna skupina);
  - Skupina 13: identa 900937 in 900945 (celotna skupina);
  - Skupina 16: identi 900702, 900704 in 900954;
  - Skupina 20: identa 900703 in 900782 (celotna skupina);
  - Skupina 22: identa 900961 in 900997 (celotna skupina);
  - Skupina 25: identi 913008, 913009, 913010, 913011, 913012 in 913013 (celotna skupina);
  - Skupina 26: identi 913014, 913015 in 913016 (celotna skupina);
5. izpolnjen obrazec Specifikacija zahtev naročnika (**izpolnjen za vse vrste blaga in/oz. skupine blaga za katere oddaja ponudbo; izpis + Opisi.tps, Podatki.tps in Ponudnik.tps**)\*;
6. izpolnjen obrazec Specifikacija ponudbe s cenami (**izpolnjen za vse vrste blaga in/oz. skupine blaga za katere oddaja ponudbo; izpis + Opisi.tps, Podatki.tps in Ponudnik.tps**)\*;
7. izpolnjena izjava v zvezi z omejevalnimi ukrepi (OBR-5) v skladu z zahtevami iz točke 2.10.3.1 teh navodil – velja za vse gospodarske subjekte, razen za tiste dobavitelje, ki ne predstavljajo več kot 10 % vrednosti naročila;
8. lastno izjavo o poreklu blaga v skladu z zahtevami iz točke 2.11 teh navodil;
9. izpolnjen obrazec ESPD za vse gospodarske subjekte v ponudbi;
10. specifikacijo ponujene opreme, dane v brezplačno uporabo na lastnem obrazcu

- ponudnika (naveden mora biti tip ponujenega aparata, proizvajalec in količina); velja za ponudnika, kateri oddaja ponudbo za ident 920097 skupine 7;
11. specifikacijo ponujene opreme dane v brezplačno uporabo na lastnem obrazcu ponudnika (naveden mora biti tip ponujenega aparata, proizvajalec in količina); velja za ponudnika, kateri oddaja ponudbo za skupino 13;
  12. specifikacijo ponujene opreme dane v brezplačno uporabo na lastnem obrazcu ponudnika (naveden mora biti tip ponujenega aparata, proizvajalec in količina); velja za ponudnika, kateri oddaja ponudbo za ident 900703 skupine 20;
  13. specifikacijo ponujene opreme dane v brezplačno uporabo na lastnem obrazcu ponudnika (naveden mora biti tip ponujenega aparata/generatorja, proizvajalec in količina); velja za ponudnika, kateri oddaja ponudbo za skupino 25;
  14. specifikacijo ponujene opreme dane v brezplačno uporabo na lastnem obrazcu ponudnika (naveden mora biti tip ponujenega aparata/generatorja, proizvajalec in količina); velja za ponudnika, kateri oddaja ponudbo za skupino 26;
  15. klinične študije, klinične raziskave ali register ter poročila in rezultate zahtevane v Prilogi k specifikaciji zahtev naročnika;
  16. izjavo o skladnosti in veljaven CE certifikat, vključno s podaljšanjem certifikata (v kolikor je potrebno) oz. v skladu z zahtevami iz točke 2.11 teh navodil – velja za ponujeno opremo, dano v brezplačno uporabo;
  17. izjavo o skladnosti in veljaven CE certifikat, vključno s podaljšanjem certifikata (v kolikor je potrebno) oz. v skladu z zahtevami iz točke 2.11 teh navodil – velja za ponujeno blago;
  18. lastno izjavo, da za ponujeni material, v skladu z zakonodajo EU, CE oznaka ni potrebna; (velja v primeru, da ponujeni material ne potrebuje CE oznake) v skladu z zahtevami iz točke 2.11 teh navodil;
  19. lastno izjavo, da so ponujene vrste blaga, kadar gre za medicinske pripomočke ali za in-vitro medicinske pripomočke, označene v skladu z veljavno zakonodajo EU; Izbrani ponudnik, bo pozvan, da naročniku posreduje črtne kode v zahtevani obliki najkasneje do podpisa okvirnega sporazuma in/oz. kupoprodajne pogodbe in/oz. sporazuma.
- Naročnik prilaga obrazec vpisa črtnih kod, katerega ni potrebno predložiti v ponudbo.

**\*Opomba k točki 5 in 6:** Ponudnik izpolni obrazec Specifikacije zahtev naročnika in obrazec Specifikacije ponudbe s cenami z računalniškim programom »Javna naročila«. Ponudnik naredi izpis, ki ga podpiše in skenira v PDF datoteko. Zraven izpisa morajo ponudniki pripraviti tudi podatkovne datoteke za potrebe Centra za informatiko naročnika (glej navodila za delo s programom »Javna naročila«). **Datoteke (Opisi.tps, Podatki.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«!** V kolikor imajo ponudniki težave s programom »Javna naročila« oz. pri pripravi podatkovnih datotek, se lahko obrnejo na: Center za informatiko – Matej Španinger, tel.: 051 397 667.

Obrazci iz točk 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 in 9 so sestavni del te dokumentacije v zvezi z oddajo javnega naročila. Vse obrazce je potrebno izpolniti, podpisati in žigosati (z enotnim pečatom). Dokumente izpolni in podpiše zakoniti zastopnik ali od njega pooblaščen oseb. V kolikor obrazci niso podpisani, se šteje, da je oddan pravno zavezujoč dokument, ki ima enako veljavnost kot podpisan.

**Dokumente je potrebno skenirati v PDF datoteko, razen ESPD obrazca (je pa zaželeno).**

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



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

**Ponudnik lahko odda ponudbo za posamezno vrsto blaga in/oz. skupino blaga.**

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

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

**\*Opomba:**

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

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

V specifikacijo ponudbe s cenami je treba vpisati:

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

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

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

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

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

- izpolnjen obrazec ponudbe (OBR-1),
- izpolnjeno izjavo v zvezi z omejevalnimi ukrepi (OBR-5),
- ESPD za vse gospodarske subjekte v ponudbi.

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

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

ESPD obrazec

Obrazec ESPD predstavlja uradno izjavo gospodarskega subjekta, da zanj ne obstajajo razlogi za izključitev in da izpolnjuje pogoje za sodelovanje, hkrati pa zagotavlja ustrezne

informacije, ki jih zahteva naročnik. Obrazec ESPD vključuje tudi uradno izjavo o tem, da bo gospodarski subjekt na zahtevo in brez odlašanja sposoben predložiti dokazila, ki dokazujejo neobstoj razlogov za izključitev oziroma izpolnjevanje pogojev za sodelovanje.

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

Navedbe v ESPD in/ali dokazila, ki ji predloži gospodarski subjekt, morajo biti veljavni. Gospodarski subjekt naročnikov obrazec ESPD (datoteka XML) uvozi na spletni povezavi: <https://ejn.gov.si/espd> in v njega neposredno vnese zahtevane podatke. Izpolnjen in podpisan ESPD mora biti v ponudbi priložen za vse gospodarske subjekte, ki v kakršni koli vlogi sodelujejo v ponudbi (ponudnik, sodelujoči ponudniki v primeru skupne ponudbe, gospodarski subjekti, na katerih kapacitete se sklicuje ponudnik in podizvajalci).

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

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

## 2.4 Način in rok predložitve ponudbe

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

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

Uporabnik ponudnika, ki je v informacijskem sistemu e-JN pooblaščen za oddajanje ponudb, ponudbo odda s klikom na gumb »Oddaj«. Informacijski sistem e-JN ob oddaji ponudb zabeleži identiteto uporabnika in čas oddaje ponudbe. Uporabnik z dejanjem oddaje ponudbe izkaže in izjavi voljo v imenu ponudnika oddati zavezujočo ponudbo (18. člen Obligacijskega zakonika<sup>2</sup>). 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 03.03.2026 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.

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

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 **03.03.2026** 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 naročil poda predlog za uvedbo postopka o prekršku iz 5. točke prvega odstavka ali 1. točke drugega odstavka 112. člena ZJN-3.

## 2.9 Stroški priprave ponudbe

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

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

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

## 2.10 Ugotavljanje sposobnosti

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

Naročnik bo ugotavljal sposobnost gospodarskih subjektov kot sledi:

### 2.10.1 Razlogi za izključitev

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

1. če bo pri preverjanju v skladu s 77., 79. in 80. členom ZJN-3 ugotovil ali bo drugače seznanjen, da je bila gospodarskemu subjektu ali osebi, ki je članica upravnega, vodstvenega ali nadzornega organa tega gospodarskega subjekta ali ki ima pooblastila za njegovo zastopanje ali odločanje ali nadzor v njem, izrečena pravnomočna sodba za kazniva dejanja iz Kazenskega zakonika (Uradni list RS, št. 50/12 – uradno prečiščeno besedilo, 6/16 – popr., 54/15, 38/16, 27/17, 23/20, 91/20, 95/21, 186/21 in 105/22 – ZZNSPP, 16/23; v nadaljnjem besedilu: KZ-1) ali za primerljiva kazniva dejanja, ki so jih izrekla tuja sodišča.
  - terorizem (108. člen KZ-1),
  - financiranje terorizma (109. člen KZ-1),
  - škruvanje 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),
  - ponaređitev ali uničenje poslovnih listin (235. člen KZ-1),
  - izdaja in neupravičena pridobitev poslovne skrivnosti (236. člen KZ-1),
  - zloraba informacijskega sistema (237. člen KZ-1),
  - zloraba notranje informacije (238. člen KZ-1),
  - zloraba trga finančnih instrumentov (239. člen KZ-1),
  - zloraba položaja ali zaupanja pri gospodarski dejavnosti (240. člen KZ-1),
  - nedovoljeno sprejemanje daril (241. člen KZ-1),
  - nedovoljeno dajanje daril (242. člen KZ-1),
  - ponaređanje denarja (243. člen KZ-1),
  - ponaređanje in uporaba ponaređenih vrednotnic ali vrednostnih papirjev (244. člen KZ-1),
  - pranje denarja (245. člen KZ-1),
  - zloraba negotovinskega plačilnega sredstva (246. člen KZ-1),
  - uporaba ponaređenega negotovinskega plačilnega sredstva (247. člen KZ-1),
  - izdelava, pridobitev in odtujitev pripomočkov za ponaređanje (248. člen KZ-1),
  - davčna zatajitev (249. člen KZ-1),
  - tihotapstvo (250. člen KZ-1),
  - zloraba uradnega položaja ali uradnih pravic (257. člen KZ-1),
  - oškodovanje javnih sredstev (257.a člen KZ-1),
  - izdaja tajnih podatkov (260. člen KZ-1),
  - jemanje podkupnine (261. člen KZ-1),
  - dajanje podkupnine (262. člen KZ-1),
  - sprejemanje koristi za nezakonito posredovanje (263. člen KZ-1),
  - dajanje daril za nezakonito posredovanje (264. člen KZ-1),

- hudodelsko združevanje (294. člen KZ-1).

**Dokazila:**

- ESPD za vse gospodarske subjekte v ponudbi

Opomba:

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

2. če bo pri preverjanju v skladu s 77., 79. in 80. členom ZJN-3 ugotovil, da gospodarski subjekt ne izpolnjuje obveznih dajatev in drugih denarnih nedavčnih obveznosti v skladu z zakonom, ki ureja finančno upravo, ki jih pobira davčni organ v skladu s predpisi države, v kateri ima sedež, ali predpisi države naročnika. Šteje se, da gospodarski subjekt ne izpolnjuje obveznosti iz prejšnjega stavka tudi, če nima predloženih vseh obračunov davčnih odtegljajev za dohodke iz delovnega razmerja za obdobje zadnjih petih let do roka za oddajo ponudbe. Gospodarskega subjekta se ne izloči, če gospodarski subjekt do roka za oddajo ponudb poravnane 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?", odgovorite z DA in v prvo vrstico vpišete povezavo na AJPES, pod "Referenca/Koda" vpišete ponovno številko, ki ste jo navedli pod Registracijska številka, v polje "Izdajatelj" vpišete Ajpes (velja za ponudnike s sedežem v Republiki Sloveniji);

2. da je vpisan v register poslovnih subjektov, ki opravljajo dejavnost na področju medicinskih pripomočkov pri Javni agenciji Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke (velja za ponudnike s sedežem v Republiki Sloveniji);

*oziroma v primeru tujega ponudnika*

da je vpisan v register poslovnih subjektov, ki opravljajo dejavnost na področju medicinskih pripomočkov, v skladu z zakonodajo države, v kateri ima gospodarski subjekt svoj sedež (v kolikor se to v skladu z zakonodajo države, v kateri ima svoj sedež zahteva).

**Dokazilo:** ESPD obrazec za vse gospodarske subjekte v ponudbi.

Opomba:

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

## 2.10.3 Drugi pogoji

### 2.10.3.1 – Omejevalni ukrepi zaradi delovanja Rusije

V skladu z določilom prvega odstavka 5k člena UREDBE SVETA (EU) 2022/576 z dne 8. aprila 2022 o spremembi Uredbe (EU) št. 833/2014 o omejevalnih ukrepih zaradi delovanja

Rusije, ki povzroča destabilizacijo razmer v Ukrajini, je prepovedano dodeljevanje ali nadaljnje izvajanje kakršnih koli javnih naročil ali koncesijskih pogodb:

- a) ruskim državljanom ali fizičnim ali pravnim osebam, subjektom ali organom s sedežem v Rusiji;
- b) pravnim osebam, subjektom ali organom, katerih več kot 50-odstotni delež je v neposredni ali posredni lasti subjekta iz točke (a) tega odstavka, ali
- c) fizičnim ali pravnim osebam, subjektom ali organom, ki delujejo v imenu ali po navodilih subjekta iz točke (a) ali (b) tega odstavka.

Za dokazovanje neobstoja predmetnega razloga za izključitev morajo vsi gospodarski subjekti v ponudbi priložiti izpolnjeno Izjavo v zvezi z omejevalnimi ukrepi (OBR-5), razen tisti dobavitelji ali subjekti, na katerih zmogljivosti se sklicuje ponudnik, ki ne predstavljajo več kot 10 % vrednosti naročila.

**Dokazilo:** Izpolnjena izjava v zvezi z omejevalnimi ukrepi (OBR-5).

### **2.10.3.2 – Omejevalni ukrepi – »Ukrep IPI za gospodarski subjekt«**

V skladu z določilom člena 1 Izvedbene uredbe komisije (EU) 2025/1197 z dne 19. junija 2025 o uvedbi ukrepa instrumenta za mednarodno javno naročanje za omejitev dostopa gospodarskih subjektov in medicinskih pripomočkov s poreklom iz Ljudske republike Kitajske do trga javnih naročil Evropske unije za medicinske pripomočke v skladu z Uredbo (EU) 2022/1031 Evropskega parlamenta in Sveta se iz postopka oddaje predmetnega javnega naročila izključijo ponudba, ki jo predloži gospodarski subjekt s poreklom iz Ljudske republike Kitajske.

Naročnik bo poreklo gospodarskega subjekta ugotavljal v skladu z merili iz člena 3 Uredbe (EU) 2022/1031.

## **2.11 Tehnične specifikacije**

### **Ukrep IPI glede porekla medicinskih pripomočkov**

Naročnik bo pri ocenjevanju ponudb, glede na ocenjeno vrednost, upošteval "Ukrep IPI" v skladu z Uredbo (EU) 2022/1031 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 23. junija 2022 in Izvedbeno uredbo komisije (EU) 2025/1197 z dne 19. junija 2025.

**Ponudniki morajo v ponudbo obvezno predložiti lastno izjavo o poreklu blaga za artikle, ki izvirajo iz Ljudske republike Kitajske (LRK), v skladu z 8. točko navedeno v točki 2.3 Predložitev ponudbe – velja za ponujeno blago in opremo.**

### **Ostala določila**

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

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

**Skupina 7:**

Ponudnik mora za skupino blaga 7 ponuditi v brezplačno uporabo generator in povezovalni kabel - 1 kos, kateri mora biti kompatibilen s ponujenimi katetri, in sicer za čas trajanja okvirnega sporazuma in/oz. kupoprodajne pogodbe. Ponudnik mora zagotoviti tudi brezplačni servis.

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

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

**Skupina 13:**

Naročnik trenutno uporablja:

- skupina 13: Rotablator RC5000 - 1 kos.

V primeru, da ponujen potrošni material (velja za skupino 13) ni kompatibilen z obstoječo opremo, mora ponudnik ponuditi svojo novo opremo, in sicer:

- za skupino 13: Rotablator RC5000 ali enakovredno - 1 kos v brezplačno uporabo za čas trajanja okvirnega sporazuma in/oz. kupoprodajne pogodbe.

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

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

**Skupina 20:**

Ponudnik mora za ident 900703 iz skupine 20 ponuditi v brezplačno uporabo UZ aparat - 1 kos, kateri mora biti kompatibilen s ponujenimi katetri, in sicer za čas trajanja okvirnega sporazuma in/oz. kupoprodajne pogodbe. Ponudnik mora zagotoviti tudi brezplačni servis.

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

**Skupina 25:**

Ponudnik mora za skupino blaga 25 ponuditi v brezplačno uporabo generator in povezovalni kabel - 1 kos, kateri mora biti kompatibilen s ponujenim katetrom, in sicer za čas trajanja okvirnega sporazuma in/oz. kupoprodajne pogodbe. Ponudnik mora zagotoviti tudi brezplačni servis, ter zagotoviti vmesnik povezave z obstoječim 3D sistemom (CARTO) za nemoteno uporabo .

Specifikacija ponujenega generatorja za skupino blaga 25, danega v brezplačno uporabo, mora biti priložena v ponudbi. Naveden mora biti tip ponujenega generatorja, proizvajalec in količina.

**Skupina 26:**

Ponudnik mora za skupino blaga 26 ponuditi v brezplačno uporabo generator in povezovalni kabel - 1 kos, kateri mora biti kompatibilen s ponujenimi katetri, in sicer za čas trajanja okvirnega sporazuma in/oz. kupoprodajne pogodbe. Ponudnik mora zagotoviti tudi brezplačni servis.



Specifikacija ponujenega generatorja za skupino blaga 26, danega v brezplačno uporabo, mora biti priložena v ponudbi. Naveden mora biti tip ponujenega generatorja, proizvajalec in količina.

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

**Ponudniki morajo v ponudbo obvezno predložiti tudi zahtevane dokumente v skladu s 16. točko navedeno v točki 2.3 Predložitev ponudbe.**

**Ponudniki morajo za vso ponujeno opremo, dano v brezplačno uporabo, predložiti tudi izjavo o skladnosti in veljaven certifikat, vključno s podaljšanjem certifikata (v kolikor je potrebno), in sicer tako, da le-to predložijo v posebni mapi, ki naj bo imenovana po številki razpisane skupine in za katere ponudniki oddajajo ponudbo. Dokumenti znotraj skupine morajo biti označeni s številko identa, na katerega se oprema nanaša.**

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

Ponudnik mora zagotavljati 100% razpisanih vrst in količin blaga iz skupine oz. skupin za katere oddaja ponudbo (velja za skupine 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25 in 26).

**Ponujeno blago mora izpolnjevati vse pogoje, ki jih zahteva veljavna zakonodaja.**

#### **Velja za medicinske pripomočke:**

V kolikor je ponujeno blago razvrščeno v razred tveganja I (razen Is, Im, Ism in Ir) mora biti le-to označeno s CE oznako. Ponudnik mora v ponudbo predložiti Izjavo o skladnosti v skladu z veljavnima Uredbama (EU) 2023/607 in (EU) 2024/1860 (ki dopolnjujeta Uredbi 2017/745 in 2017/746 ter Direktivi 90/385/EGS in 93/94/EGS).

V kolikor je ponujeno blago razvrščeno v razred tveganja Is, Im, Ism, Ir, IIa, IIb in III mora ponudnik v ponudbo predložiti CE certifikat in Izjavo o skladnosti v skladu z veljavnima Uredbama (EU) 2023/607 in (EU) 2024/1860 (ki dopolnjujeta Uredbi 2017/745 in 2017/746 ter Direktivi 90/385/EGS in 93/94/EGS).

#### **Velja za In-vitro medicinske pripomočke:**

V kolikor je ponujeno blago razvrščeno v razred tveganja A (razen A+s in A+m) mora biti le-to označeno s CE oznako. Ponudnik mora v ponudbo predložiti Izjavo o skladnosti z veljavnima Uredbama (EU) 2023/607 in (EU) 2024/1860 (ki dopolnjujeta Uredbo 2017/746 ter Direktivo 98/79/EEC).

V kolikor je ponujeno blago razvrščeno v razred tveganja A+s, A+m, B, C in D mora ponudnik v ponudbo predložiti CE certifikat in Izjavo o skladnosti v skladu z veljavnima Uredbama (EU) 2023/607 in (EU) 2024/1860 (ki dopolnjujeta Uredbo 2017/746 ter Direktivo 98/79/EEC).

**Ponudniki morajo v ponudbo obvezno predložiti zahtevane dokumente v skladu s 17. točko navedeno v točki 2.3 Predložitev ponudbe.**

**Ponudniki morajo za ponujeno vrsto blaga predložiti zgoraj navedene dokumente (v kolikor so potrebni), in sicer tako, da le-te predložijo v posebni mapi, ki naj bo imenovana po številki razpisane skupine in za katere ponudniki oddajajo ponudbo. Dokumenti znotraj skupine morajo biti označeni s številko identa.**

V kolikor ponujeno blago ni uvrščeno med medicinske pripomočke oz. in vitro medicinske pripomočke, mora biti označeno s CE oznako v kolikor to zahteva veljavna zakonodaja.

**V kolikor za ponujeni material, v skladu z veljavno zakonodajo EU, CE oznaka ni potrebna, mora ponudnik v ponudbo predložiti lastno izjavo, v skladu z 18. točko navedeno v točki 2.3 Predložitev ponudbe.**

**POMEMBNO!**

**V primeru, da v času trajanja okvirnega sporazuma predloženi CE certifikati in Izjave o skladnosti prenehajo veljati, jih mora ponudnik, brez poziva naročnika, nadomestiti z novimi – veljavnimi.**

**Predmet konsignacije je spodaj razpisano blago iz javnega naročila:**

- Skupina 1: identi 900758, 900985, 900992 in 900993;
- Skupina 3: identi 920086, 900962 in 900966;
- Skupina 7: identa 920049 in 920072;
- Skupina 9: identi 920045, 920090, 920093, 920108, 900716, 900717, 900718, 900901, 900902, 900909, 900912 in 900935;
- Skupina 11: identa 900995 in 900996 (celotna skupina);
- Skupina 12: identa 900940 in 900941 (celotna skupina);
- Skupina 13: identa 900937 in 900945 (celotna skupina);
- Skupina 16: identi 900702, 900704 in 900954;
- Skupina 20: identa 900703 in 900782 (celotna skupina);
- Skupina 22: identa 900961 in 900997 (celotna skupina);
- Skupina 25: identi 913008, 913009, 913010, 913011, 913012 in 913013 (celotna skupina);
- Skupina 26: identi 913014, 913015 in 913016 (celotna skupina);

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

## **2.12 Ponudbena vrednost**

Cene morajo biti podane v evrih (EUR).

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

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

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

V primeru, da bo naročnik za posamezno vrsto blaga in/oz. skupino blaga prejel samo eno dopustno ponudbo, bo naročnik s tem ponudnikom sklenil samo okvirni sporazum, brez kupoprodajne pogodbe, za obdobje od 09.04.2026 do 08.04.2028, oz. za obdobje dveh let od datuma pravnomočnosti odločitve o oddaji javnega naročila, v kolikor odločitev o oddaji javnega naročila ne bo postala pravnomočna do 09.04.2026. Naročnik v tem primeru ne bo

odpiral konkurence. Cene so fiksne do izpolnitve vseh obveznosti iz okvirnega sporazuma z izjemo korekcij vrednosti, ki jo dopušča Pravilnik o načinih valorizacije denarnih obveznosti, ki jih v večletnih pogodbah dogovarjajo pravne osebe javnega sektorja (Uradni list RS, št. 1/04; v nadaljevanju: Pravilnik). Pogodbeni stranki sta soglasni, da se valorizacija denarnih obveznosti opravi tako v primeru povišanja kot tudi znižanja denarnih obveznosti, pri čemer se v primeru znižanja denarnih obveznosti smiselno uporabljajo določbe Pravilnika. Kot podlaga za valorizacijo se upošteva indeks cen življenjskih potrebščin. Sprememba cene lahko znaša največ 80 % spremembe (povišanje ali znižanje) indeksa cen življenjskih potrebščin šteto od dneva sklenitve okvirnega sporazuma.

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

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

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

## **2.13 Merilo:**

Naročnik je merilo za ocenjevanje ponudb razdelil, in sicer:

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

- **najnižja končna cena posamezne vrste blaga brez DDV.**

### **2.13.2 Merilo za skupine 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25 in 26:**

- **najnižja končna vrednost posamezne skupine blaga brez DDV.**

### **Opomba:**

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

## **2.14 Izbira ponudnika**

Izbran bo ponudnik, ki bo:

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

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

## 2.15 Veljavnost ponudbe

Ponudba mora veljati 6 mesecev od datuma javnega odpiranja ponudb.

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

## 2.16 Variantne ponudbe

Variantne ponudbe niso dovoljene.

## III FINANČNA ZAVAROVANJA

### 3.1 Vrste finančnih zavarovanj

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

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

#### Opomba

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

## IV SKLENITEV OKVIRNEGA SPORAZUMA, KUPOPRODAJNE POGODBE IN SPORAZUMA

### 4.1 Sklenitev okvirnega sporazuma

Naročnik bo s ponudniki, za katere bo ugotovil, da so njihove ponudbe dopustne, sklenil okvirni sporazum v skladu z določbami vzorca okvirnega sporazuma iz točke 2 točke 2.3 teh navodil - (OBR-2). Okvirni sporazum se sklene za obdobje od 09.04.2026 do 08.04.2028 oz. za obdobje dveh let od datuma pravnomočnosti odločitve o oddaji javnega naročila, v kolikor odločitev o oddaji javnega naročila ne bo postala pravnomočna do 09.04.2026.

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

### 4.2 Predvideni obdobji

Naročnik je javno naročilo razdelil na naslednji obdobji:

- od 09.04.2026 do 08.04.2027 (prvo obdobje);
- predvidoma od 09.04.2027 do 08.04.2028 (drugo obdobje).

Naročnik si pridržuje pravico odpirati konkurenco med strankami okvirnega sporazuma za posamezno obdobje, glede na dejanske potrebe, in tudi pred predvidenim začetkom

posameznega obdobja, v kolikor naročnik zaradi večjih potreb, ki bi presegale pričakovane količine, predčasno doseže predvidene količine iz specifikacije zahtev naročnika pri posameznih vrstah in/oz. skupinah blaga ter v drugih primerih opredeljenih v okvirnem sporazumu.

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

V primeru, da bo naročnik za posamezno vrsto blaga in/oz. posamezno skupino blaga prejel samo eno dopustno ponudbo, naročnik za te vrste blaga in/oz. skupine blaga ne bo odpiral konkurence. V takem primeru bo naročnik s tem ponudnikom sklenil samo okvirni sporazum, brez kupoprodajne pogodbe, za obdobje od 09.04.2026 do 08.04.2028 oz. za obdobje dveh let od datuma pravnomočnosti odločitve o oddaji javnega naročila, v kolikor odločitev o oddaji javnega naročila ne bo postala pravnomočna do 09.04.2026.

### **4.3 Sklenitev kupoprodajne pogodbe**

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

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

### **4.4 Sklenitev sporazuma**

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

- Skupina 1: identi 900758, 900985, 900992 in 900993;
- Skupina 3: identi 920086, 900962 in 900966;
- Skupina 7: identa 920049 in 920072;
- Skupina 9: identi 920045, 920090, 920093, 920108, 900716, 900717, 900718, 900901, 900902, 900909, 900912 in 900935;
- Skupina 11: identa 900995 in 900996 (celotna skupina);
- Skupina 12: identa 900940 in 900941 (celotna skupina);
- Skupina 13: identa 900937 in 900945 (celotna skupina);
- Skupina 16: identi 900702, 900704 in 900954;
- Skupina 20: identa 900703 in 900782 (celotna skupina);
- Skupina 22: identa 900961 in 900997 (celotna skupina);
- Skupina 25: identi 913008, 913009, 913010, 913011, 913012 in 913013 (celotna skupina);
- Skupina 26: identi 913014, 913015 in 913016 (celotna skupina),

sklenil Sporazum po določilih vzorca sporazuma iz točke 4 točke 2.3 teh navodil - (OBR-4). Sporazum se sklene za obdobje od 09.04.2026 do 08.04.2027 oz. za obdobje enega leta od datuma pravnomočnosti odločitve o oddaji javnega naročila, v kolikor odločitev o oddaji javnega naročila ne bo postala pravnomočna do 09.04.2026.

V primeru, da bo naročnik za posamezne vrste blaga, ki bo predmet konsignacije prejel samo eno dopustno ponudbo, bo naročnik z izbranim ponudnikom sklenil Sporazum za obdobje od 09.04.2026 do 08.04.2028 oz. za obdobje dveh let od datuma pravnomočnosti

odločitve o oddaji javnega naročila, v kolikor odločitev o oddaji javnega naročila ne bo postala pravnomočna do 09.04.2026.

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

## **V KONČNA DOLOČILA**

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

## **VI PRAVNO VARSTVO**

Pravno varstvo ponudnikov v postopku javnega naročanja je zagotovljeno v skladu z določbami Zakona o pravnem varstvu v postopkih javnega naročanja (Uradni list RS, št. 43/11, 60/11 - ZTP-D, 63/13, 90/14 - ZDU-11 60/17 in 72/19), po postopku in na način kot ga določa zakon.

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

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).

Zahtevki za revizijo se vložijo preko portala eRevizija.

Zahtevki za revizijo, ki se nanašajo na vsebino objave, povabilo k oddaji ponudbe ali razpisno dokumentacijo, se vložijo 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 zahtevki za revizijo, ki se nanašajo 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, vložijo 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 zahtevki za revizijo najpozneje v treh delovnih dneh od prejema s sklepom zavrže.

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

### I. POTEK NAMESTITVE PROGRAMA:

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

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

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





Izberi ciljno mapo

**Ciljna mapa**

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

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

Namesti JN 2018 v:

c:\UKC MB\JN 2018

Spremeni...

SetupBuilder.com

< Nazaj Naprej > Prekliči

Pripravljen na namestitev

**Pripravljen za namestitev programa.**

Čarovnik je pripravljen na namestitev.

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

Trenutne nastavitve:

Ciljna mapa:  
c:\UKC MB\JN 2018

Potrebni prostor na disku  
7,597K

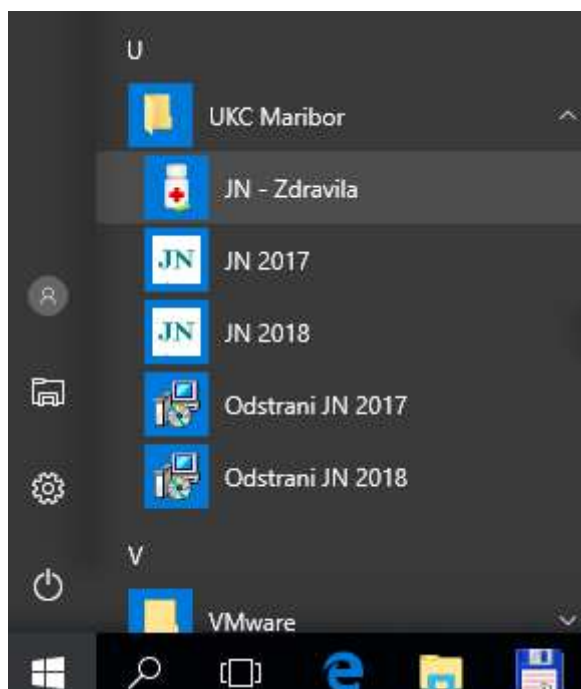
SetupBuilder.com

< Nazaj Naprej > Prekliči



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

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



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

- vpis cen
- vpis podatkov o artiklu

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

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

## II. DELO S PROGRAMOM "JAVNA NAROČILA UKC MARIBOR"

Program poženete s klikom na:

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

JN UKC MARIBOR - PONUDBA za JN 2019

Datoteka Ponudba Dodatni opisi Oddaja podatkov na portal Vizitka

Nastavitev tiskalnika...

Izvoz podatkov v excel

Uvoz podatkov iz excel-a

Podatki o ponudniku

Izhod

JN 11 SRČNI SPODBUJEVALNIKI

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

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

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

Spodbujevalnik SSIR s pripadajočo elektrodo

Proizvajalec: Kataloška: Paralela: Pakiranje: 0

Zahteve naročnika Ponudba s cenami Uporabniki Dopolni ponudbo Ponudnik Briši Zapri

JN UKC MARIBOR - PONUDBA za JN 2019

Datoteka Ponudba Dodatni opisi Oddaja podatkov na portal Vizitka

11 SRČNI SPODBUJEVALNIKI

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

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

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

Spodbujevalnik SSIR s pripadajočo elektrodo

Proizvajalec: Kataloška: Paralela: Pakiranje: 0

Zahteve naročnika Ponudba s cenami Uporabniki Dopolni ponudbo Ponudnik Briši Zapri

## Meniji:

### a) Datoteka

- *Nastavitev tiskalnika* (izberemo privzeti tiskalnik)
- *Izvoz podatkov v Excel* (prenos podatkov v Excel obliko)
- *Uvoz podatkov iz Excel-a* (uvoz podatkov iz Excel oblike)
- *Podatki o ponudniku* (vpišete 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 vpišete nobenega podatka v omenjena polja.

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

JK UKC MARIBOR - PONUDBA za JN 2019

Datoteka Ponudba Dodatni opisi Oddaja podatkov na portal Vizitka

🔴 ⏪ ⏩ ⏴ ⏵ ↺ ⏶ ⏷ ⏸ ? 📄 📤 📥 🔄

JK 11 SRČNI SPODBUJEVALNIKI

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

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

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

JK PODATKI O PONUDBI

Ponudba

**IZHODIŠČNI PODATKI**

šifra JR: 11 Skupina: 01 Ident JN: 911001

Naziv materiala: Spodbujevalnik SSIR s pripadajočo elektrodo

**PODATKI O BLAGU**

Proizvajalec:  Uporabnik:

Paralela/Zaščiteno ime:

Kataloška številka:

Pakiranje (numerično):

**CENA brez DDV, stopnja DDV**

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

MDC brez DDV:  0.0000 €

Rabat:

**KOLIČINA**

Letna:  144 KPL

Predvidena:  144 KPL

Zahteve naročnika

🟢 Potrdi 🚫 Opusti

#### ↳ Dodatni opisi

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

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

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

Vnos in urejanje

Izvoz podatkov v excel

Uvoz podatkov iz excel-a

Izvoz Uvoz

### JN 11 SRČNI SPODBUJEVALNIKI

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

Naziv materiala: št. vseh zapisov: 1

BLAGO - OSNOVNI PODATKI

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

Kataloška Opis

+ Dodaj Uredi - - - - -

Iskaj Zapri

### JN 11 SRČNI SPODBUJEVALNIKI

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

Naziv materiala: št. vseh zapisov: 1

BLAGO - OSNOVNI PODATKI

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

#### KATALOŠKA ŠTEVILKA Z DODATNIM OPISOM

OPISI

JR: 11

SK: 01

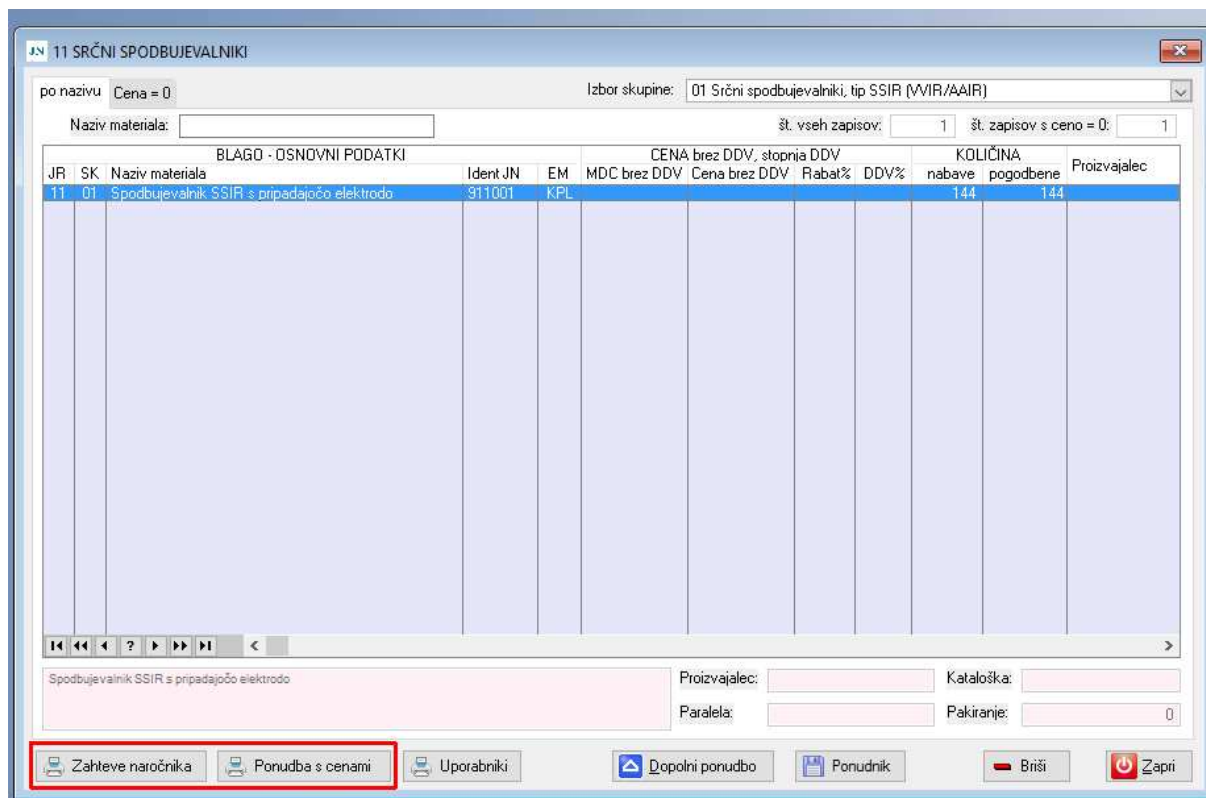
Ident JN: 911001

Naziv: Spodbujevalnik SSIR s pripadajočo elektrodo

Kataloška: opis:

OK Opusti

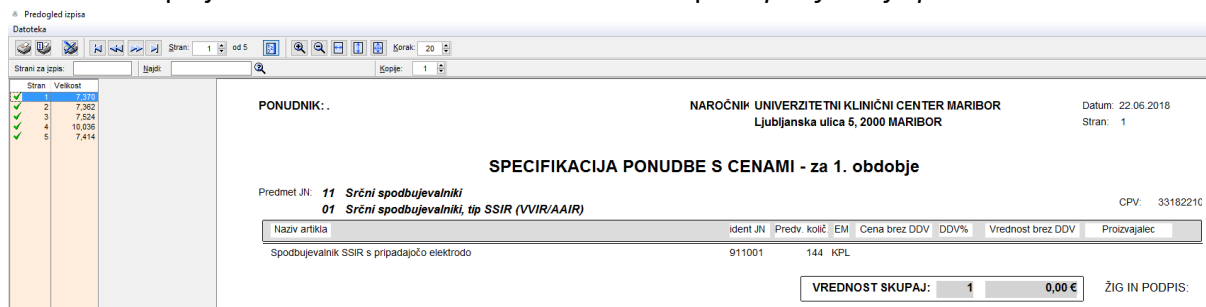
## Izpisa specifikacije



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



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



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:

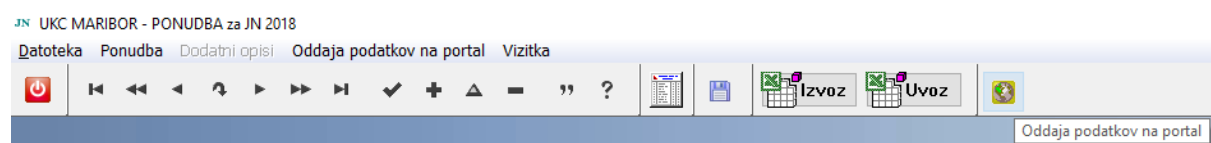
<https://ejn.gov.si/eJN2>

- ✚ S klikom na gumb **"PONUDNIK"** lahko vpišete vaše podatke. Podatke o ponudniku morate vpisati, saj sicer ne boste mogli izvesti izpisa.
- ✚ Po izbiri **"Zapri"** se boste vrnili v osnovni meni.

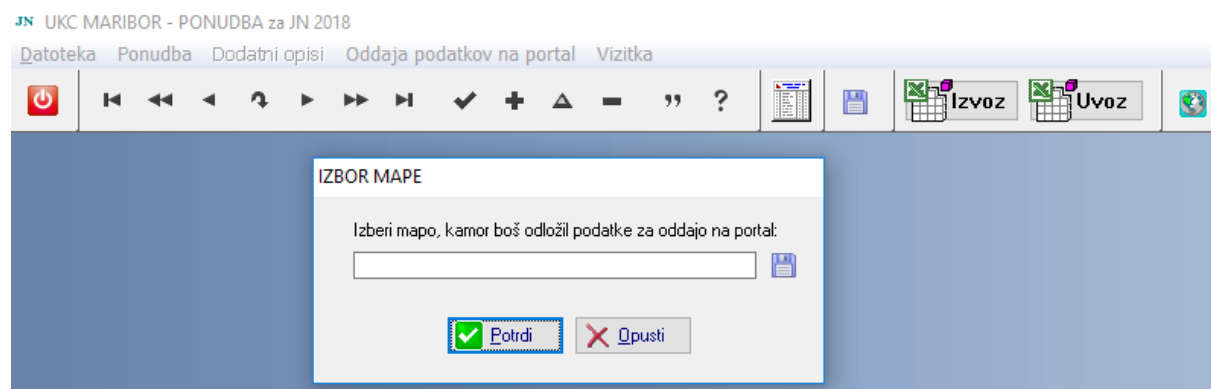
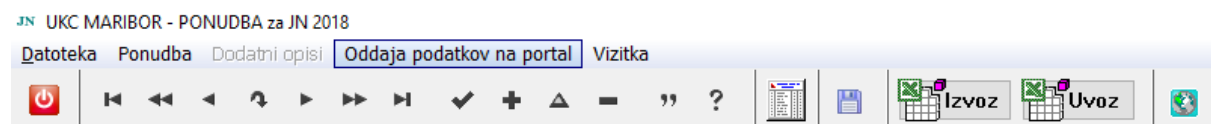
c) **Priprava podatkov za oddajo na portal ejn.gov.si: klik na ikonico s simbolom  ali izbor iz menija »Oddaja podatkov na portal«**

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

<https://ejn.gov.si/eJN2>



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/eJN2>

#### **e) Vizitka**

Ta izbira vam bo dala na zaslonu podatke o kontaktni osebi iz UKC Maribor v primeru morebitnih nejasnosti v zvezi s samim programom: Center za informatiko – Matej Španinger, tel.: 051 397 667.

**ŽELIMO VAM USPEŠNO DELO!**

# PONUDBA

**Način oddaje ponudbe:**

Skupna ponudba: (navesti: da/ne).<sup>1</sup>

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

Opomba\*

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

Dne:

Žig in podpis ponudnika:

.....

<sup>1</sup> V primeru skupne ponudbe mora navedeni obrazec izpolniti vsak partner skupne ponudbe.

## VZOREC OKVIRNEGA SPORAZUMA

sklenjen med:

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

in gospodarskim subjektom:

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

### I UVODNE UGOTOVITVE

#### 1. člen

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

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

Naročnik in stranke tega sporazuma ugotavljajo, da je naročnik izvedel postopek oddaje javnega naročila za nabavo blaga »**MEDICINSKI POTROŠNI MATERIAL ZA KARDIOLOGIJO**«, po odprtem postopku v skladu s 40. členom Zakona o javnem naročanju (Uradni list RS, št. 91/15, 14/18, 121/21, 10/22, 74/22 -odl. US, 100/22 – ZNUZSZS, 28/23, 88/23 – ZOPNN-F in 83/25 – ZOUL, v nadaljevanju ZJN-3) z namenom sklenitve okvirnega sporazuma v skladu z 48. členom ZJN-3, objavljen na portalu javnih naročil, številka objave JN00...../2026-EUe16/01, datum objave \_\_.\_\_.2026 in v Uradnem listu EU, številka objave ....., datum objave \_\_.\_\_.2026.

#### 2. člen

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

### II PREDMET SPORAZUMA

#### 3. člen

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

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

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

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

V primeru dvanajstega odstavka 4. člena tega sporazuma so predmet tega sporazuma tudi vse morebitne dodatne nabave blaga, ki jih bo potreboval naročnik. Navedene nabave blaga bo naročnik izvršil po cenah dogovorjenih s tem sporazumom, pri čemer se lahko sporazum spremeni brez novega postopka javnega naročanja, vendar kakršnokoli zvišanje vrednosti ne sme presegati 30 odstotkov skupne vrednosti blaga za katerega je s stranko sporazuma sklenjen sporazum (1. točka prvega odstavka 95. člena ZJN-3).

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

### **III IZVAJANJE SPORAZUMA – PREDLOŽITEV PONUDB**

#### **4. člen**

Sporazum se sklepa za obdobje od 09.04.2026 do 08.04.2028 oz. za obdobje dveh let od datuma pravnomočnosti odločitve o oddaji javnega naročila, v kolikor odločitev o oddaji javnega naročila ne bo postala pravnomočna do 09.04.2026.

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

- 09.04.2026 do 08.04.2027 (prvo obdobje);
- predvidoma od 09.04.2027 do 08.04.2028 (drugo obdobje).

Z najugodnejšim ponudnikom bo naročnik sklenil kupoprodajno pogodbo.

Naročnik si pridržuje pravico odpirati konkurenco med strankami tega sporazuma glede na dejanske potrebe, in tudi pred predvidenim začetkom posameznega obdobja, v kolikor naročnik zaradi večjih potreb, ki bi presegle pričakovane količine, predčasno doseže predvidene količine iz specifikacije zahtev naročnika pri posameznih vrstah blaga in/oz. skupinah blaga ter v drugih primerih opredeljenih v tem sporazumu.

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

Naročnik si pridržuje pravico dopolnjevati seznam razpisanih vrst blaga in/oz. skupin blaga v času trajanja tega sporazuma, v kolikor nastane potreba po novem blagu, in ki ni bil zajet v specifikaciji zahtev naročnika in v specifikaciji ponudbe s cenami. Naročnik bo v tem primeru pozval vse sklenitelje tega sporazuma k predložitvi ponudb za te nove vrste blaga in/oz. za te nove skupine blaga, kadarkoli v času trajanja tega sporazuma. Naročnik bo za

te nove vrste blaga in/oz. za te nove skupine blaga ugotavljal ustreznost ponujenih vrst blaga pod pogoji in na način opredeljen v predmetni dokumentaciji v zvezi z oddajo javnega naročila. Naročnik bo za te nove vrste blaga in/oz. za te nove skupine blaga s ponudnikom, katerega ponudba bo ocenjena kot dopustna, sklenil aneks k temu sporazumu. Z najugodnejšim ponudnikom, izbranim na podlagi meril iz točk 2.13.1 in 2.13.2, pa aneks h kupoprodajni pogodbi oz. kupoprodajno pogodbo, v kolikor le-te še nima.

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

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

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

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

V primeru, če tekom izvajanja okvirnega sporazuma, zaradi odpovedi okvirnega sporazuma s strani naročnika ali stranke sporazuma, ostane za posamezno vrsto blaga in/oz. skupino blaga samo ena stranka sporazuma, je ta dolžna dostavljati blago ves čas trajanja okvirnega sporazuma po cenah iz zadnje priložene ponudbe. Navedeno velja tudi v primeru, če v posameznem obdobju pride do predčasnega prenehanja pogodbe z izbranim dobaviteljem (odstop od pogodbe s strani ponudnika ali naročnika) ali če izbrani ponudnik pogodbe ne želi skleniti, naročnik pa ne more odpirati konkurence med preostalimi strankami sporazuma, ker za to vrsto blaga in/oz. skupino blaga ostaja samo en sklenitelj okvirnega sporazuma. Naročnik bo te spremembe uredil z aneksom k okvirnemu sporazumu in/oz. pogodbi.

V primeru, da bo naročnik za posamezne vrste blaga in/oz. posamezne skupine blaga sklenil sporazum s samo eno stranko sporazuma, naročnik ne bo odpiral konkurence za te vrste blaga in/oz. skupine blaga. Te vrste blaga in/oz. skupine blaga bodo v Seznamu ustrezno označene. V primeru, da bo naročnik dosegel razpisane in dodatne količine posamezne skupine blaga pred potekom trajanja tega sporazuma bosta stranki sporazuma šteli kot realiziran. Tako stranki sporazuma sooglašata, da ga v tem primeru ne bo potrebno posebej odpovedovati.

V kolikor pride v primeru iz enajstega odstavka tega člena do predčasnega prenehanja veljavnosti okvirnega sporazuma za posamezno vrsto in/oz. skupino blaga (npr. zaradi odstopa od sporazuma s strani stranke sporazuma ali naročnika) si naročnik pridržuje pravico, da enako kot v primeru dodajanja novih vrst in/oz. skupin blaga, vse sklenitelje tega sporazuma kadarkoli v času veljavnosti sporazuma, pozove k predložitvi ponudb za te vrste in/oz. skupine blaga. Naročnik bo za te vrste in/oz. skupine blaga s ponudnikom, katerega ponudba bo ocenjena kot ustrezna, sklenil aneks k temu sporazumu, v primeru, da bo za posamezno vrsto in/ou. skupino blaga prejel več ustreznih ponudb pa tudi aneks h kupoprodajni pogodbi oz. kupoprodajno pogodbo, v kolikor le-te še nima, in sicer z najugodnejšim ponudnikom, izbranim na podlagi meril iz točke 2.13.1 in 2.13.2.

## **IV CENE**

### **5. člen**

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

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

V primeru, da bo naročnik za posamezno vrsto blaga in/oz. posamezno skupino blaga prejel samo eno dopustno ponudbo, bo naročnik s tem ponudnikom sklenil samo okvirni sporazum, brez kupoprodajne pogodbe, za obdobje od 09.04.2026 do 08.04.2028 oz. za obdobje dveh let od datuma pravnomočnosti odločitve o oddaji javnega naročila, v kolikor odločitev o oddaji javnega naročila ne bo postala pravnomočna do 09.04.2026. Naročnik v tem primeru ne bo odpiral konkurence. Cene so fiksne do izpolnitve vseh obveznosti iz okvirnega sporazuma z izjemo korekcij vrednosti, ki jo dopušča Pravilnik o načinih valorizacije denarnih obveznosti, ki jih v večletnih pogodbah dogovarjajo pravne osebe javnega sektorja (Uradni list RS, št. 1/04; v nadaljevanju: Pravilnik). Stranki sporazuma sta soglasni, da se valorizacija denarnih obveznosti opravi tako v primeru povišanja kot tudi znižanja denarnih obveznosti, pri čemer se v primeru znižanja denarnih obveznosti smiselno uporabljajo določbe Pravilnika. Kot podlaga za valorizacijo se upošteva indeks cen življenjskih potrebščin. Sprememba cene lahko znaša največ 80 % spremembe (povišanje ali znižanje) indeksa cen življenjskih potrebščin šteto od dneva sklenitve tega sporazuma.

Valorizacijo denarnih obveznosti iz prejšnjega odstavka tega člena bo naročnik priznal tudi v primeru enajstega odstavka 4. člena tega sporazuma.

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

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

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

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

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

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

## **V NAROČANJE BLAGA IN DOBAVNI ROK**

### **6. člen**

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

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

- Skupina 3: identi 920086, 900962 in 900966;
- Skupina 7: identa 920049 in 920072;
- Skupina 9: identi 920045, 920090, 920093, 920108, 900716, 900717, 900718, 900901, 900902, 900909, 900912 in 900935;
- Skupina 11: identa 900995 in 900996 (celotna skupina);
- Skupina 12: identa 900940 in 900941 (celotna skupina);
- Skupina 13: identa 900937 in 900945 (celotna skupina);
- Skupina 16: identi 900702, 900704 in 900954;
- Skupina 20: identa 900703 in 900782 (celotna skupina);
- Skupina 22: identa 900961 in 900997 (celotna skupina);
- Skupina 25: identi 913008, 913009, 913010, 913011, 913012 in 913013 (celotna skupina);
- Skupina 26: identi 913014, 913015 in 913016 (celotna skupina),

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

## **7. člen**

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

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

Naročnik bo v naročilnici opredelil vrste in količine blaga.

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

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

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

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

V kolikor stranka sporazuma določene vrste blaga, ki je predmet posameznega naročila nima trenutno na zalogi, mora naročniku ponuditi ustrezno nadomestno vrsto blaga (istega ali drugega proizvajalca), po enaki ali nižji ceni, in ki mora biti enakovredna vrsti blaga, ki je predmet sporazuma. Naročnik mora stranko sporazuma obvestiti ali je nadomestna vrsta blaga ustrezna. Velja za vse vrste blaga in/oz. skupine blaga, razen za ident 920097 iz skupine 7 in za skupine 13, 20, 25 in 26.



V primeru, da naročnik ponujenega nadomestnega blaga še ni uporabljal, mora stranka sporazuma naročniku dostaviti brezplačen vzorec za testiranje.

V času testiranja oz. do potrditve strokovne ustreznosti, lahko naročnik izvede kritni kup.

V kolikor nadomestno blago ne ustreza ali ga sploh ne ponuja, lahko naročnik to blago, kupi pri drugi stranki sporazuma oz. pri drugem dobavitelju, skladno z določbami kritnega kupa iz 10. člena tega sporazuma.

## **VI PREVZEM BLAGA**

### **8. člen**

Naročnik se obvezuje prevzeti naročeno blago, ki ni predmet konsignacije v celoti na podlagi dobavnice ali e-dobavnice.

Stranka sporazuma mora ob vsaki dobavi blago opremiti z dobavnico, ki je lahko papirna in fizično spremlja blago ali elektronska in jo naročniku vnaprej posreduje po elektronski pošti [prejemi-smpm@ukc-mb.si](mailto:prejemi-smpm@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, rok uporabnosti in serijsko številko naročenega blaga.

Stranka sporazuma mora za vsako dobavnico poslano po elektronski pošti [prejemi-smpm@ukc-mb.si](mailto:prejemi-smpm@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.

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

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

Dobavljeno blago mora biti označeno s črtno kodo, ki vsebuje podatke o artiklu in črtno kodo, ki vsebuje serijsko številko.

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

Količinski prevzem blaga se opravi ob prevzemu.

## **VII KAKOVOST BLAGA**

### **9. člen**

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

## VIII KRITNI KUP

### 10. člen

Če stranka sporazuma ne dobavlja blaga v skladu s tem sporazumom in zamuja pri dobavi blaga ni posledica višje sile ali razlogov na strani naročnika, ima naročnik pravico kupiti blago, ki je predmet posamične dobave, pri drugem dobavitelju oz. stranki sporazuma, stranka sporazuma pa je dolžna naročniku nadomestiti razliko v ceni med ceno iz sporazuma in ceno po kateri je naročnik blago kupil.

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

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

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

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

## IX PLAČILNI POGOJI

### 11. člen

Naročnik bo skupno vrednost prejetega blaga plačal stranki sporazuma na transakcijski račun, ki je naveden na računu v roku največ 60 dni oz. v roku, ki bo skladen z zakonodajo, veljavno v času trajanja sporazuma, od datuma prejema pravilno izstavljenega računa.

Račun mora obvezno vsebovati celotno številko naročilnice.

Stranka sporazuma mora vse račune pošiljati naročniku izključno v elektronski obliki (e-račun), skladno z Zakonom o plačilnih in javnofinančnih storitvah (Uradni list RS, št. 85/25).

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

## X SKRBNIK SPORAZUMA

### 12. člen

Pooblaščen predstavnik naročnika je:

Skrbnik sporazuma za naročnika je:

Skrbnik sporazuma za stranko sporazuma je: .

## **XI ZAVAROVANJE OBVEZNOSTI**

### **13. člen**

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

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

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

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

Naročnik lahko garancijo unovči:

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

## **XII SKLENITEV SPORAZUMA IN ODSTOP OD SPORAZUMA**

### **14. člen**

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

Skladno s 1. točko prvega odstavka 95. člena ZJN-3 lahko stranki tega sporazuma sporazumno podaljšata trajanje tega sporazuma s sklenitvijo aneksa k sporazumu, v kolikor novi postopek oddaje javnega naročila, ki se mora začeti najpozneje tri (3) mesece pred iztekom veljavnosti tega sporazuma, ni zaključen pravočasno. Podaljšanje se lahko izvede izključno za čas do zaključka postopka oddaje javnega naročila oziroma do sklenitve novega okvirnega sporazuma, vendar največ za obdobje šestih (6) mesecev. V primeru podaljšanja trajanja tega sporazuma bo stranka sporazuma dobavljala blago po cenah in drugih pogojih, dogovorjenih s tem sporazumom.

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

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

- če bo naročnik seznanjen, da je sodišče s pravnomočno odločitvijo ugotovilo kršitev obveznosti delovne, okoljske ali socialne zakonodaje s strani stranke sporazuma ali podizvajalca ali
- če bo naročnik seznanjen, da je pristojni državni organ pri stranki sporazuma ali podizvajalcu v času izvajanja sporazuma ugotovil najmanj dve kršitvi v zvezi s:
  - 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 pogoji se uresniči pod pogojem, da je od seznaitve naročnika s kršitvijo in do izteka veljavnosti sporazuma še najmanj šest mesecev.

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

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

### **15. člen**

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

## **XIII POGODBENA KAZEN**

### **16. člen**

V primeru zamude z izvajanjem pogodbenih obveznosti, ki ni posledica višje sile ali razlogov na strani naročnika, bo stranka sporazuma plačala naročniku pogodbeno kazen, in sicer za

vsak koledarski dan zamude v višini 0,5 % (odstotka) od vrednosti nedobavljene vrste blaga v EUR z DDV, vendar skupno največ v višini 10 % (odstotkov) vrednosti nedobavljene vrste blaga.

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

#### **XIV UKREP IPI**

##### **17. člen**

Stranka sporazuma se, v skladu s členom 2 Izvedbene uredbe komisije (EU) 2025/1197 z dne 19. junija 2025, na podlagi člena 8. Uredbe (EU) 2022/1031 z dne 23. junija 2022, zavezuje:

- a) da gospodarskim subjektom iz Ljudske republike Kitajske (v nadaljevanju: LRK) ne bo oddala v podizvajanje več kot 50 % skupne vrednosti naročila;
- b) da za naročila dobave blaga zagotavlja, da v pogodbenem obdobju dobavljeno blago ali opravljene storitve s poreklom iz LRK, ne predstavljajo več kot 50 % skupne vrednosti naročila, ne glede na to, ali to blago ali storitve dobavi ali opravi neposredno stranka sporazuma ali podizvajalec;
- c) da naročniku na njegovo zahtevo najpozneje ob koncu izvajanja naročila zagotovi ustrezna dokazila v skladu s točko (a) ali (b);
- d) da bo naročniku plačala sorazmerne stroške v primeru neupoštevanja obveznosti iz točke (a) ali (b), ki znašajo od 10 % do 30 % vrednosti tega sporazuma.

#### **XV PROTIKORUPCIJSKA KLAVZULA**

##### **18. člen**

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

#### **XVI KONČNE DOLOČBE**

##### **19. 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.

**20. člen**

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

**21. člen**

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

Št.

V \_\_\_\_\_, dne \_\_\_\_\_

V Mariboru, dne \_\_\_\_\_

Stranka sporazuma:

Naročnik:  
UKC Maribor

Direktor:

Generalni direktor UKC:  
prof. dr. Vojko FLIS, dr. med.

## VZOREC KUPOPRODAJNE POGODBE

sklenjena med:

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

in

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

### 1. člen

Pogodbeni stranki uvodoma ugotavljata, da je med prodajalcem in kupcem sklenjen okvirni sporazum, št. z dne , za nabavo blaga iz javnega naročila »**MEDICINSKI POTROŠNI MATERIAL ZA KARDIOLOGIJO**«, objavljen na portalu javnih naročil, številka objave JN00...../2026-EUe16/01, datum objave \_\_\_\_\_.2026 in v Uradnem listu EU, številka objave ..... , datum objave \_\_\_\_\_.2026.

### 2. člen

Kupec je s pisnim povabilom k predložitvi ponudb številka: 460-13(809013)/2025-3, z dne 29.01.2026 (v nadaljevanju: povabilo), pozval prodajalca k predložitvi ponudbe za dobavo blaga, opredeljenega v povabilu.

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

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

### 3. člen

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

### 4. člen

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

- Skupina 1: identi 900758, 900985, 900992 in 900993;
- Skupina 3: identi 920086, 900962 in 900966;
- Skupina 7: identa 920049 in 920072;
- Skupina 9: identi 920045, 920090, 920093, 920108, 900716, 900717, 900718, 900901, 900902, 900909, 900912 in 900935;

- Skupina 11: identa 900995 in 900996 (celotna skupina);
- Skupina 12: identa 900940 in 900941 (celotna skupina);
- Skupina 13: identa 900937 in 900945 (celotna skupina);
- Skupina 16: identa 900702, 900704 in 900954;
- Skupina 20: identa 900703 in 900782 (celotna skupina);
- Skupina 22: identa 900961 in 900997 (celotna skupina);
- Skupina 25: identa 913008, 913009, 913010, 913011, 913012 in 913013 (celotna skupina);
- Skupina 26: identa 913014, 913015 in 913016 (celotna skupina),

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

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

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

Kupec bo v naročilnici opredelil vrste in količine blaga.

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

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

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

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

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

V kolikor prodajalec določenega blaga, ki je predmet posameznega naročila nima trenutno na zalogi, mora kupcu ponuditi ustrezno nadomestno blago (istega ali drugega proizvajalca), po enaki ali nižji ceni, in ki mora biti enakovredno blagu, ki je predmet pogodbe. Kupec mora prodajalca obvestiti ali je nadomestno blago ustrezno. Velja za vse vrste blaga oz. skupine blaga, razen za ident 920097 iz skupine 7 in za skupine 13, 20, 25 in 26.



V primeru, da naročnik ponujenega nadomestnega blaga še ni uporabljal, mora stranka sporazuma naročniku dostaviti brezplačen vzorec za testiranje. V času testiranja oz. do potrditve strokovne ustreznosti, lahko naročnik izvede kritni kup.

V kolikor nadomestno blago ne ustreza, ali ga sploh ne ponuja, lahko kupec to blago, kupi pri drugi stranki okvirnega sporazuma oz. pri drugem dobavitelju, skladno z določbami kritnega kupa iz 5. člena te pogodbe.

## **5. člen**

Če prodajalec ne dobavlja blaga v skladu s to pogodbo in zamuja pri dobavi blaga ni posledica višje sile ali razlogov na strani kupca, ima kupec pravico kupiti blago, ki je predmet posamične dobave, pri drugem dobavitelju oz. pri drugi stranki sporazuma, prodajalec pa je dolžan kupcu nadomestiti razliko v ceni med ceno iz pogodbe in ceno po kateri je kupec blago kupil.

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

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

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

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

## **6. člen**

Kupec se obvezuje prevzeti naročeno blago, ki ni predmet konsignacije, v celoti na podlagi dobavnice ali e-dobavnice.

Prodajalec mora ob vsaki dobavi blago opremiti z dobavnico, ki je lahko papirna in fizično spremlja blago ali elektronska in jo prodajalec vnaprej posreduje po elektronski pošti [prejemi-smpm@ukc-mb.si](mailto:prejemi-smpm@ukc-mb.si) v pdf datoteki. Vsebovati mora podatke o kupcu in prodajalcu, številko naročilnice ter nabor blaga. Napisana mora biti v slovenskem jeziku in mora obvezno vsebovati številko naročilnice, rok uporabnosti in serijsko številko naročenega blaga.

Prodajalec mora za vsako dobavnico poslano po elektronski pošti [prejemi-smpm@ukc-mb.si](mailto:prejemi-smpm@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 te pogodbe.

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

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

Dobavljeno blago mora biti označeno s črtno kodo, ki vsebuje podatke o artiklu in črtno kodo, ki vsebuje serijsko številko.

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

Količinski prevzem blaga se opravi ob prevzemu.

## **7. člen**

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

## **8. člen**

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

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

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

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

Cene iz ponudbe so fiksne v času trajanja te pogodbe.

## **9. člen**

Prodajalec se zavezuje, da bo e-račun izstavil najkasneje v osmih (8) dneh od datuma dostave blaga.

E-račun mora obvezno vsebovati celotno številko naročilnice.

Kupec bo skupno vrednost prejetega blaga plačal prodajalcu na transakcijski račun, ki je naveden na e-računu v roku največ 60 dni oz. v roku, ki bo skladen z zakonodajo, veljavno v času trajanja pogodbe, od datuma prejema pravilno izstavljenega e-računa po prevzemu blaga.

Prodajalec mora vse račune pošiljati kupcu izključno v elektronski obliki (e-račun), skladno skladno z Zakonom o plačilnih in javnofinančnih storitvah (Uradni list RS, št. 85/25).

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

## 10. člen

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

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

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

Kupec bo garancijo unovčil:

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

## 11. člen

Ta pogodba se sklepa za obdobje od 09.04.2026 do 08.04.2027.

V kolikor odločitev o oddaji javnega naročila ne bo postala pravnomočna do 09.04.2026, bo naročnik sklenil pogodbo za obdobje enega leta od datuma pravnomočnosti odločitve o oddaji javnega naročila.

Pogodba je sklenjena z dnem podpisa obeh pogodbenih strank, in ko prodajalec kupcu predloži garancijo za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti iz 10. člena te pogodbe.

V primeru da bo kupec dosegel razpisane in dodatne količine posamezne skupine blaga pred potekom posameznega obdobja, bo kupec izvedel predčasno odpiranje konkurence. Takšna pogodba se bo štela za to skupino kot realizirana, pogodbeni stranki pa sooglašata, da je v tem primeru ne bo potrebno posebej odpovedovati.

Skladno s 1. točko prvega odstavka 95. člena ZJN-3 lahko pogodbeni stranki sporazumno podaljšata trajanje te pogodbe s sklenitvijo aneksa k pogodbi, v kolikor novi postopek oddaje javnega naročila, ki se mora začeti najpozneje tri (3) mesece pred iztekom veljavnosti te pogodbe, ni zaključen pravočasno. Podaljšanje se lahko izvede izključno za čas do zaključka postopka oddaje javnega naročila oziroma do sklenitve nove kupoprodajne pogodbe, vendar največ za obdobje šestih (6) mesecev. V primeru podaljšanja trajanja te pogodbe bo pogodbeni stranka dobavljala blago po cenah in drugih pogojih, dogovorjenih s to pogodbo.

Če je opravljenih več zaporednih sprememb pogodbe iz naslova dodatnih nabav, nabav morebitnih novih vrst blaga in podaljšanja veljavnosti pogodbe, zvišanje vrednosti ne sme presegati 30 odstotkov skupne vrednosti blaga, za katero je s prodajalcem sklenjena pogodba.

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

- če bo naročnik seznanjen, da je sodišče s pravnomočno odločitvijo ugotovilo kršitev obveznosti delovne, okoljske ali socialne zakonodaje s strani prodajalca ali podizvajalca ali
- če bo naročnik seznanjen, da je pristojni državni organ pri prodajalcu ali podizvajalcu v času izvajanja pogodbe ugotovil najmanj dve kršitvi v zvezi s:

- plačilom za delo,
- delovnim časom,
- počitki,
- opravljanjem dela na podlagi pogodb civilnega prava kljub obstoju elementov delovnega razmerja ali v zvezi z zaposlovanjem na črno in za kateri mu je bila s pravnomočno odločitvijo ali več pravnomočnimi odločitvami izrečena globa za prekršek.

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

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

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

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

## **12. člen**

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

Kupec bo vse pripombe v zvezi z izvrševanjem te pogodbe sporočal prodajalcu v pisni obliki. Če prodajalec ne upošteva upravičenih pripomb kupca, lahko kupec od te pogodbe odstopi. O odstopu od pogodbe kupec pisno obvesti prodajalca.

Kupec lahko ob pogojih iz prejšnjega odstavka, brez odpovednega roka odstopi od te pogodbe, zlasti če prodajalec:

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

## **13. člen**

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

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

## **14. člen**

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

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

**15. člen**

Prodajalec se, v skladu s členom 2 Izvedbene uredbe komisije (EU) 2025/1197 z dne 19. junija 2025, na podlagi člena 8. Uredbe (EU) 2022/1031 z dne 23. junija 2022, zavezuje:

- a) da gospodarskim subjektom iz Ljudske republike Kitajske (v nadaljevanju: LRK) ne bo oddala v podizvajanje več kot 50 % skupne vrednosti naročila;
- b) da za naročila dobave blaga zagotavlja, da v pogodbenem obdobju dobavljeno blago ali opravljene storitve s poreklom iz LRK, ne predstavljajo več kot 50 % skupne vrednosti naročila, ne glede na to, ali to blago ali storitve dobavi ali opravi neposredno prodajalec ali podizvajalec;
- c) da kupcu na njegovo zahtevo najpozneje ob koncu izvajanja naročila zagotovi ustrezna dokazila v skladu s točko (a) ali (b);
- d) da bo kupcu plačala sorazmerne stroške v primeru neupoštevanja obveznosti iz točke (a) ali (b), ki znašajo od 10 % do 30 % vrednosti te pogodbe.

**16. člen**

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

**17. člen**

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

**18. člen**

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

Št.

V \_\_\_\_\_, dne \_\_\_\_\_

V Mariboru, dne \_\_\_\_\_

Prodajalec:

Kupec:  
UKC Maribor

Direktor:

Generalni direktor UKC:  
prof. dr. Vojko FLIS, dr. med.

**VZOREC SPORAZUMA**

sklenjen med:

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

in podjetjem

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

**UVODNE UGOTOVITVE****1. člen**

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

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

- Skupina 1: identi 900758, 900985, 900992 in 900993;
- Skupina 3: identi 920086, 900962 in 900966;
- Skupina 7: identa 920049 in 920072;
- Skupina 9: identi 920045, 920090, 920093, 920108, 900716, 900717, 900718, 900901, 900902, 900909, 900912 in 900935;
- Skupina 11: identa 900995 in 900996 (celotna skupina);
- Skupina 12: identa 900940 in 900941 (celotna skupina);
- Skupina 13: identa 900937 in 900945 (celotna skupina);
- Skupina 16: identi 900702, 900704 in 900954;
- Skupina 20: identa 900703 in 900782 (celotna skupina);
- Skupina 22: identa 900961 in 900997 (celotna skupina);
- Skupina 25: identi 913008, 913009, 913010, 913011, 913012 in 913013 (celotna skupina);
- Skupina 26: identi 913014, 913015 in 913016 (celotna skupina),

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

## PREDMET SPORAZUMA

### 2. člen

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

## DOBAVA IN NAROČANJE BLAGA NA KONSIGNACIJI

### 3. člen

Blago, ki je predmet konsignacije na podlagi sklenjenega okvirnega sporazuma, stranka sporazuma dostavlja izključno na Oddelek za kardiologijo – kardiološki kabinet – razloženo, s spremnim dokumentom v papirni obliki (prenosnica) in elektronski obliki (e-prenosnica).

E-prenosnice je potrebno poslati na elektronski naslov [konsignacija-smpm@ukc-mb.si](mailto:konsignacija-smpm@ukc-mb.si).

Ko bo naročnik vzpostavil informacijski sistem za vodenje zalog konsignacijskega materiala, bo morala stranka sporazuma blago, ki je predmet konsignacije, dostavljati v Skladišče medicinskega potrošnega materiala. O spremembi lokacije dostave bo stranka sporazuma pisno obveščena.

Blago bo skladiščeno v prostorih naročnika na Oddelku za kardiologijo – kardiološki kabinet.

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

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

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

Stranka sporazuma je seznanjena z lokacijo, prostori in načinom hrambe blaga na konsignaciji, kar ima možnost tudi preveriti (npr. ob prvi dobavi). Sicer pa se s pogoji hrambe seznani tudi vsakič, ko opravlja inventuro.

V roku 2 dni po sklenitvi sporazuma je stranka sporazuma naročniku - skrbniku sporazuma dolžna dostaviti zahteve glede načina in pogojev hrambe.

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

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

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

Naročnik se zavezuje, da bo z blagom na konsignaciji ravnal kot dober gospodar in skrbel za vrstni red porabe blaga tako, da bo blago z najkrajšim rokom sterilnosti/uporabnosti porabil najprej in da bo novo blago, ki ga prejme, shranil/razporedil tako, da ne bo prihajalo do napak in se ne bo porabilo pred tistim, ki je bilo dostavljeno že prej.

Naročnik bo preučil potrebe in naročil blago, za katerega predvideva, da se bo porabilo. V primeru, da se ugotovi, da se določeno blago na konsignaciji oz. dimenzije le-tega dalj časa ne porabijo, se lahko naročnik in stranka sporazuma dogovorita, da se količina blaga na konsignaciji v tem delu ustrezno zmanjša.

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

Neupoštevanje določb tega sporazuma predstavlja kršitev tega sporazuma.

## **PREVZEM BLAGA NA KONSIGNACIJI**

### **4. člen**

Naročnik bo naročeno blago v celoti prevzel na podlagi prenosnice v papirni obliki oz. e-prenosnice v elektronski obliki. Prenosnica oz. e-prenosnica mora biti napisana v slovenskem jeziku. Stranka sporazuma mora zagotavljati, da je na prenosnici oz. e-prenosnici, poleg predpisanih podatkov, ob nazivu in kataloški številki artikla tudi njena serijska številka in rok uporabe.

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

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

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

Količinski prevzem blaga se opravi ob prevzemu.

## **SKRBNIK SPORAZUMA**

### **5. člen**

Skrbnik sporazuma za naročnika je:

Skrbnik sporazuma za stranko sporazuma je: .

## **INVENTURA**

### **6. člen**

Stranka sporazuma je dolžna opraviti inventuro blaga na konsignaciji najmanj enkrat letno, naročnik pa ji je dolžan omogočiti dostop do zaloge blaga na konsignaciji za namen inventure in usklajevanje vsebine blaga na konsignaciji, in sicer po predhodnem dogovoru z odgovorno osebo v konsignacijskem skladišču in odgovorno osebo na oddelku, kjer je blago hranjeno.



Pri inventuri stranke sporazuma mora biti prisotna strokovna odgovorna oseba s strani naročnika. Ob inventuri se pripravi zapisnik o ugotovljenem stanju. Zapisnik podpišejo ob inventuri prisotni predstavniki naročnika in stranke sporazuma.

## **POGODBENA KAZEN**

### **7. člen**

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

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

## **PROTIKORUPCIJSKA KLAUZULA**

### **8. člen**

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

### **9. člen**

Ta sporazum se sklepa za obdobje od 09.04.2026 do 08.04.2027 oz. za obdobje enega leta od datuma pravnomočnosti odločitve o oddaji javnega naročila, v kolikor odločitev o oddaji javnega naročila ne bo postala pravnomočna do 09.04.2026.

V primeru, da bo naročnik za posamezne vrste blaga in/oz. posamezne skupine blaga, ki so predmet konsignacije prejel samo eno dopustno ponudbo, bo naročnik s stranko sporazuma sklenil ta sporazum za obdobje od 09.04.2026 do 08.04.2028 oz. za obdobje dveh let od datuma pravnomočnosti odločitve o oddaji javnega naročila, v kolikor odločitev o oddaji javnega naročila ne bo postala pravnomočna do 09.04.2026.

**10. člen**

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

Št. ....

V , dne

V Mariboru, dne .....

Stranka sporazuma:

Naročnik:  
UKC Maribor

Direktor:

Generalni direktor UKC:  
prof. dr. Vojko Flis, dr. med.

## SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028****001 Namenski potrošni material za elektrofiziološke posege**

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Adapter za LV elektrodo on line na IS1, VB10-IS-LVB ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 17	900759	KOS	1				
2	Bidirekcijsko upogljivo uvajalo, kompatibilno z ablacijskimi katetri, ki imajo senzor, ki omogoča uporabo v sistemu za tridimenzionalno navigacijo in mapiranje z delovanjem na osnovi elektromagnetnega polja (glejte tehnične zahteve)	900994	KOS	1				
3	Cevka za izpiranje, kompatibilna s hlajenimi ablacijskimi katetri za ablator smart ablate, SAT001 ali enakovredno	900949	KOS	160				
4	Dolgo uvajalo za transseptalni pristop z vodilom, ki ima možnost spreminjanja krivine	900705	KOS	5				
5	Epikardialni dvosmerno upogljiv kateter 8.5F z dilatatorjem za potrebe epikardialnega pristopa pri ablacijah, Abbott Agilis NxT ali enakovredno	920112	KOS	1				
6	Indiferentna elektroda za elektrokavterizacijo, ki se uporablja pri implantacijah pacemakerjev in defibrilatorjev, kat. št. FIAB F7905W/V ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	913017	KOS	100				
7	Kateter standardni, 5 F, za okluzivno angiografijo COR.S ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 9	900761	KOS	5				
8	Set referenčnih elektrod za sistem CARTO 3, CREFP6 ali enakovredno	900758	KOS	200				
9	Standardna vodilna žica za koronarni sinus, hidrofilan, Whisper ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 21	900765	KOS	5				
10	Uvajalo za implatacijo 14 cm, 8 F, (set=sekdingler igla+uvajalo+brizga), 405112 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 20	900763	KOS	350				
11	Uvajalo za implatacijo, 14 cm, 9 F, (set=sekdingler igla+uvajalo+brizga), 405116 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 20	900764	KOS	200				
12	Vodilna radiopačna žica za transseptalno punkcijo z ukrivljenim koncem debeline 0.014" za varnejšo punkcijo levega atrija, SS-135 ali enkovredno	900950	KOS	5				
13	Vodilni kateter za koronarni sinus, CS-EH ST R, 7521 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	900767	KOS	1				
14	Vodilni kateter za koronarni sinus, CS-EH, 7553 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	900768	KOS	80				
15	Vodilni kateter za koronarni sinus, CS-EHR, 7514 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	900769	KOS	1				

## SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028****001 Namenski potrošni material za elektrofiziološke posege**

CPV:

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

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**  
**002 Diagnostični koronarni katetri**

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	4F diagnostični koronarni kateter, na voljo vse običajne oblike (levi in desni Judkins, levi in desni Amplatz, multipurpose, pig tail itn.)	920017	KOS	10				
2	Diagnostični koronarni kateter, oblikovno zelo stabilen (glejte tehnične zahteve)	920016	KOS	7.000				
3	Univerzalni transradialni diagnostični kateter (glejte tehnične zahteve)	900964	KOS	50				

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**  
**003 Vodilni koronarni katetri za koronarne interv.**

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Učvrstilni kateter, rapid exchange mother-in-child, Teleflex TrapLiner ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	913000	KOS	5				
2	Učvrstilni kateter, rapid exchange mother-in-child, za večjo podporo in podaljšanje vodilnega katetra, dimenzij 6 F in 8 F, 145 cm ali več	900962	KOS	15				
3	Vodilni kateter mother-in-child z ravno konico, 5 F in 6 F sistem, 120 cm, omogočati mora vstop vodilnega katetra v prej postavljen vodilni koronarni kateter, Terumo Heartrail II ali enakovredno	900966	KOS	2				
4	Vodilni koronarni kateter za koronarne intervencije z najmanjšim zunanjim lumnom za uporabo brez žilnega uvajala »sheathless« vodilni kateter (glejte tehnične zahteve)	920086	KOS	2				
5	Vodilni koronarni kateter za koronarne intervencije, oblikovno zelo stabilen (glejte tehnične zahteve)	920021	KOS	1.800				

ŽIG IN PODPIS:

PONUĐNIK:

NAROČNIK UNIVERZITETNI KLINIČNI CENTER MARIBOR  
Ljubljanska ulica 5, 2000 MARIBOR

Datum: 29.01.2026  
Stran: 1

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: 013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028  
004 Katetri za aspir. trombot. mas ob akutnem kor. sin

CPV:

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

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**  
**005 Vodilne žice za PTCA - 0.014"**

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	PTCA vodilna delovna žica za enostavne in zahtevnejše žile, Asahi Sion Blue ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900706	KOS	200				
2	PTCA vodilna delovna žica za enostavne kot tudi za tortuozne žile in stranske veje, Asahi Sion Blue ES ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900707	KOS	10				
3	PTCA vodilna delovna žica za zelo tortuozne žile, difuzne lezije, dolge kalcinirane lezije, asahi Sion Black ali enakovredno, (glejte tehnične zahteve)	900708	KOS	150				
4	PTCA vodilna žica namenjena izključno za retrogradno sledenje kolateralam, Asahi SUOH03 ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900713	KOS	10				
5	PTCA vodilna žica za CTO iz nerjavečega jekla z enodelnim jedrom, Asahi Conquest/Confianza Pro ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900711	KOS	5				
6	PTCA vodilna žica za CTO iz nerjavečega jekla, s kompozitnim jedrom, Asahi Gaia First/Second/Third ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900710	KOS	30				
7	PTCA vodilna žica za okludirane lezije, Asahi Fielder XT ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900951	KOS	30				
8	PTCA vodilna žica za okludirane lezije, Asahi Fielder XTA/XTR ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900709	KOS	30				
9	PTCA vodilna žica za retrogradni pristop namenjena izključno za eksternalizacijo vodilnih žic, Asahi RG3 ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900712	KOS	5				
10	PTCA vodilna žica, ki nudi večjo podporo, Abbott HT Floppy II ES ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	913002	KOS	20				
11	Univerzalna vodilna žica, Abbott HT BMW ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920074	KOS	700				
12	Vodilna žica s srednjo podporo, Abbott HT Pilot ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920076	KOS	5				
13	Vodilna žica z veliko podporo, Asahi Grand Slam ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920078	KOS	10				
14	Vodilna žica za kompleksne lezije, Terumo Runthrough ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920031	KOS	5				
15	Vodilna žica za kronične okluzije, čvrsta, iz ojačanega jekla, Abbott Ht Progress ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900974	KOS	5				
16	Vodilna žica za menjavo vodilnega katetra extension wire, Asahi Extension Guide Wire ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920034	KOS	5				
17	Vodilna žica za PTCA za kronične okluzije, srednje čvrsta, Asahi Miracle Bros ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920040	KOS	5				



## SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**  
**005 Vodilne žice za PTCA - 0.014"**

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
18	Vodilna žica za PTCA za kronične okluzije, zelo, zelo čvrsta, Asahi Conquest/Confianza ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920073	KOS	5				
19	Vodilna žica za PTCA za kronične okluzije, zelo, zelo čvrsta, Asahi Miracle Bros 12 ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900975	KOS	5				
20	Vodilna žica za PTCA, zelo gibljiva, Abbott Whisper ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900972	KOS	500				
21	Vodilna žica za tortuozno anatomijo, čvrsta vodilna žica z izrazito mehko konico za uvajanje stentov v zelo zavite žile, Abbott HT Whisper ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900973	KOS	5				
22	Vodilna žica za toruozno anatomijo, srednje čvrsta, z izrazito mehko konico za uvajanje stentov v zelo zavite žile, Abbott HT Whisper MS ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920075	KOS	5				
23	Vodilna žica za visokostopenjske zožitve, Asahi Fielder FC ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900978	KOS	1.000				

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**  
**006 Vodilne diagnostične žice**

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Vodilna diagnostična žica debeline 0.018" (glejte tehnične zahteve)	920056	KOS	10				
2	Vodilna diagnostična žica debeline 0.032", zelo gibljiva za najtežje, tortuozne žile (glejte tehnične zahteve)	920055	KOS	5				
3	Vodilna diagnostična žica debeline 0.035", zelo mehka in zelo gibljiva (glejte tehnične zahteve)	920054	KOS	100				
4	Vodilna diagnostična žica z J-ukrivljenostjo vrha, prevlečena s PTFE, debelina 0.035", radius J vrha 3 mm, dolžina 220 cm, Kimal ali enakovredno	913001	KOS	40				
5	Vodilna žica dolžine 260 cm, stiff tip (glejte tehnične zahteve)	920060	KOS	30				
6	Vodilna žica dolžine 260 cm, super stiff	920057	KOS	20				
7	Vodilna žica, dolžine 150 cm, J tip, J3, obojestranska delovna konica (glejte tehnične zahteve)	920063	KOS	350				

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**  
**007 Balonski katetri**

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Balonski kateter z rezilci za in-stent restenoze in težko prehodne lezije - cutting balloon	920033	KOS	10				
2	Balonski kateter za post-dilatacijo velikih žil (obvodov) na mono-rail sistemu, premera od 5,5 mm do 6 mm, Boston NC Emerge ali enakovredno	920088	KOS	5				
3	Balonski kateter za postdilatacijo zelo čvrstih in kalciniranih lezij in postdilatacijo stentov z zelo visokim pritiskom (glejte tehnične zahteve)	920027	KOS	800				
4	Balonski kateter za prediranje kroničnih okluzij (glejte tehnične zahteve)	920024	KOS	30				
5	Balonski kateter za prehajanje najožjih lezij: dimenzije manj od 1,00 mm preseka, dolžine vsaj od 10 mm do 15 mm, vstopni profil 0,017" ali manj, kompatibilen s 5F vodilnim katetrom, SIS Medical NIC NANO Hydro ali enakovredno	900968	KOS	30				
6	Balonski kateter za transradialni pristop za kompleksne lezije (glejte tehnične zahteve)	900967	KOS	1.800				
7	Balonski kateter za znotrajžilno koronarno litotripsijo z uporabo udarnih valov - intravascular coronary shockwave lithotripsy, Shockwave IVL ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920097	KOS	15				
8	Balonski kateter, prevlečen z eno ali več žičkami za "zarezovanje" neraztegljivega plaka v žili, dimenzije vsaj od 2 mm do 4 mm in dolžine vsaj od 10 mm do 20 mm, namenjen scoringu oz. zarezovanju plaka - scoring balloon	900971	KOS	10				
9	Nekompliantni balonski kateter za natančno postdilatacijo stenta z rameni balona < 0,8 mm, na hidrofilnem sistemu katetra dolžine do 140 cm, NBP 12 atm, RBP 22 atm, premeri balona vsaj od 2,25 mm do 5 mm, dolžine pa vsaj od 6 mm do 15 mm	913004	KOS	30				
10	Nekompliantni balonski katetri za dilatacijo z zelo visokimi tlaki, zagotovljen tlak predrtja balona RBP vsaj 35 ATM, SIS Medical OPN NC ali enakovredno	913003	KOS	20				
11	Paklitaxel izločajoči balonski kateter (glejte tehnične zahteve)	920049	KOS	200				
12	Podaljšani balonski kateter za velike žile in aortokoronarne obvođe, velikosti od 4,5 mm do 6,0 mm, uporabne dolžine 150 cm, RBP 14 atm in dolžine 15 mm in 20 mm	900970	KOS	1				
13	Sirolimus izločajoči balonski kateter, Concept Medical Magic Touch ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920072	KOS	50				

ŽIG IN PODPIS:

PONUĐNIK:

NAROČNIK UNIVERZITETNI KLINIČNI CENTER MARIBOR  
Ljubljanska ulica 5, 2000 MARIBOR

Datum: 29.01.2026  
Stran: 1

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: 013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028  
008 Sistemi over the wire (OTW)

CPV:

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

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**  
**009 Razni drugi pripomočki za interventno kardiologijo**

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Cirkularni podporni sistem za mehansko podporo cirkulacije levega prekata do 24 ur, Pulsecath iVac2L ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920108	KOS	2				
2	Dilatator 4F, 5F, 6F kompatibilen z žico debeline 0.035"	920046	KOS	10				
3	Distalno varovalo, filter za preprečevanje emboličnih dogodkov fiksiran na vodilni žici (glejte tehnične zahteve)	900902	KOS	1				
4	Distalno žilno varovalo ower the wire, pomično na vodilni žici (glejte tehnične zahteve)	900901	KOS	1				
5	Distalno žilno varovalo z možnostjo uporabe poljubne vodilne žice 0.0014", crossing profile največ 2.9F, kompatibilnost s 6F in 7F vodilnim katetrom, velikost filtra od 3 mm do 7 mm	900935	KOS	1				
6	Dolgo žilno uvajalo 85 cm kompatibilno s 6 F in 7 F katetrom (glejte tehnične zahteve)	900953	KOS	5				
7	Dolgo žilno uvajalo za femoralni pristop 45 cm, kompatibilno s 6F, 7F in 8F katetrom, notranji in zunanji lumen morata biti prevlečena s prevleko za manjše trenje med katetrom in žilnim uvajalom (glejte tehnične zahteve)	900715	KOS	5				
8	Dvolumenski mikrokater, hidrofilna prevleka efektivna dolžina 140 cm, Terumo FineDuo ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900716	KOS	5				
9	Elektroda za zunanje srčno spodbujanje brez napihljivega balona (glejte tehnične zahteve)	920095	KOS	10				
10	Elektroda za zunanje srčno spodbujanje z napihljivim balonom (glejte tehnične zahteve)	920096	KOS	350				
11	Igla Seldinger, dolžine 120 mm, 18G, brez krilc, brez mandrena	920113	KOS	50				
12	Igla Seldinger, dolžine 70 mm, 18G, s krilci, brez mandrena	920042	KOS	1.500				
13	Indeflator set, ki mora vsebovati indeflator z volumnom vsaj 30 ml, ki mora omogočati meritve tlakov do 30 atmosfer, torker, uvajalo za vodilno žico 0.014" in valvulo na klik ter podaljšek do merilnega mesta dolžine od 10 cm do 15 cm	920043	KOS	1.800				
14	Indeflator za balonske katetre z zelo visokim tlakom, možnost indeflacije s tlakom vsaj 40 ATM	913006	KOS	30				
15	Krpica za zmanjševanje krvavitve ob izvleku uvajala, ki deluje na različnih patofizioloških principih in mora učinkovito zmanjševati krvavitev ob izvleku	900979	KOS	10				
16	Mikrokater za kronične totalne okluzije, Asahi Corsair Pro/Pro XS ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920090	KOS	15				

## SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**  
**009 Razni drugi pripomočki za interventno kardiologijo**

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
17	Mikrokater za lažje pasiranje stenoz, Teleflex SuperCross ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	913007	KOS	10				
18	Mikrokater za lažje pasiranje stenoz, Terumo Finecross ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900717	KOS	3				
19	Mikrokater za podporo vodilne žice in superselektivno slikanje koronarnega žilja in za zapiranje koronarnih povezav-shuntov (glejte tehnične zahteve)	920093	KOS	1				
20	Mikrokater za PTCA, primeren za mikrokanale in tortuozne žile, kompatibilen z žico 0.014", nizkega profila, Asahi Caravel ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900718	KOS	25				
21	Mikrokater, kontrolirano upogljiv od zunaj za vstop v stranske veje skozi že plasirane stente ali pravokotne odcepe, Teleflex Venture ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920045	KOS	2				
22	Priprava za odstranjevanje izgubljenih, zlomljenih katetrov, žic ipd - snare device (snare catheter), izvedba z enojno zanko, premeri 2-35 mm, dolžina katetra do vsaj 120 cm, Merit Medical One Snare ali enakovredno	900909	KOS	3				
23	Priprava za odstranjevanje izgubljenih, zlomljenih katetrov, žic ipd - snare device (snare catheter), izvedba z večimi zankami, premeri 2-45 mm, dolžina katetra do vsaj 120 cm, Merit Medical EN Snare ali enakovredno	900912	KOS	3				
24	Set za invazivno preiskavo (glejte tehnične zahteve)	920048	KOS	3.200				
25	Y konekt z valvulo, ki sam kontrolira krvavitev med posegom, se samodejno zapira (glejte tehnične zahteve)	900903	KOS	50				
26	Zelo dolgo žilno uvajalo, dolžine od 90 cm do 110 cm, od 6F do 8F	900981	KOS	5				
27	Žilna zapirala perkutana s kirurškim šivom, ki morajo omogočati perkutano definitivno zapiranje arterije s kirurškim šivom brez potrebne dodatne kompresije na arterij, Abbott Proglide ali enakovredno	920051	KOS	600				
28	Žilna zapirala s kolagenskim »čepom« 6F in 8F, terumo Angioseal ali enakovredno	900925	KOS	1.200				
29	Žilno uvajalo od 40 cm do 45 cm, 6F, 7F, 8F	900982	KOS	10				
30	Žilno uvajalo s prilagodljivo hemostatsko zaklopko, ki omogoča uvajanje večih žic ali katetrov hkrati ter radioplačno konico, hidrofilna prevleka, dolžina 33-65 cm, dimenzije 10F-26F, Gore Dryseal ali enakovredno	920109	KOS	200				
31	Žilno uvajalo z dilatatorjem in uvajalno žico 10F-18F, Abbott Ultimium ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900933	KOS	20				
32	Žilno uvajalo z dilatatorjem in uvajalno žico 11 cm, 4F, 5F, 6F, 7F, 8F (glejte tehnične zahteve)	920047	KOS	2.000				

## SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**  
**009 Razni drugi pripomočki za interventno kardiologijo**

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
33	Žilno uvajalo z dilatatorjem in uvajalno žico dolžine 19 cm, 9F (glejte tehnične zahteve)	900932	KOS	20				
34	Žilno uvajalo z žico, od 23 cm do 25 cm, 5F, 6F, 7F, 8F, 9F, ki zagotavlja dobro »oblikovno stabilnost« katetra	920052	KOS	900				
35	Žilno uvajalo z žico, od 23 cm do 25 cm, ki zagotavlja dobro "zdrsljivost" katetra (glejte tehnične zahteve)	900990	KOS	25				
36	Žilno uvajalo za radialni pristop (glejte tehnične zahteve)	920087	KOS	2.000				
37	Žilno uvajalo za radialni pristop, Terumo Glidesheath Slender ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900714	KOS	30				
38	Žilno zapiralo, zunanje za radialno arterijo, dolžine 24 cm in 29 cm, transparentni material, dvojna balon konstrukcija, priložena ustrezna brizga, možnost nadzora za pretočno hemostazo	900936	KOS	2.200				

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**  
**010 Dilatacija aortne zaklopke**

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Balonski katetri za balonsko aortno valvuloplastiko (BAV) z možnostjo dilatacije s posebno visokim tlakom (rated burst pressure - RBP vsaj 18 ATM), premer balona 18 mm - 26 mm, dolžina 40 mm, BD Bard Atlas ali enakovredno	920110	KOS	25				
2	Balonski katetri za balonsko aorto valvuloplastiko (BAV) (glejte tehnične zahteve)	900991	KOS	100				
3	Čvrsta vodilna žica za pasažo stenotične aortne zaklopke, Cook Medical Lunderquist Extra-Stiff ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920083	KOS	60				
4	Predukrivljena zelo čvrsta žica za pasažo stenotične aortne zaklopke, ki ohranja krivino zanke, z namenom zmanjšanja možnosti perforacije miokarda, premer zanke tudi manjši od 3 cm, Innovi in Innovi SX 0.035" Tavi Wire ali enakovredno	913005	KOS	40				
5	Zelo čvrsta žica za vstavev v levi prekat med posegom na zoženi aortni zaklopki, ki je predukrivljena z diametrom krivine 3 cm in ohranja krivino zanke, z namenom zmanjšanja možnosti perforacije miokarda, dolžina žice 260 cm, Medtronic Confida Brecker Wire ali enakovredno	913018	KOS	250				

ŽIG IN PODPIS:



SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**  
**011 Namenski potrošni material za strukturne kardiološke interventne posege**

CPV:

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

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**  
**012 Potrošni material za znotrajžilni UZ/iFR/FFR aparat proizvajalca VOLCANO - 100%**

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Kateter IVUS za ultrazvok, Eagle Eye Platinum ali enakovredno	900941	KOS	20				
2	Žica za znotrajžilno meritev FFR/iFR, Verrata plus ali enakovredno	900940	KOS	40				

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028****013 Sistem za rotacijsko aterektomijo - 100%**

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Set za rotacijsko aterektomijo, ki vsebuje rotacijsko konico in rotacijski pospeševalnik, kompatibilen z aparatom RC5000	900945	KOS	15				
2	Vodilna žica za rotacijsko aterektomijo, dimenzije 0.009", 330 cm, vsaj dve obliki: trda kot je "extra support" in z mehkim vrhom kot je "floppy" izvedba, kompatibilna z obstoječim aparatom Rotablator RC5000	900937	KOS	15				

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**  
**014 Ostali potrošni material za CRT - 100%**

CPV:

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

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**  
**015 Igle in vodila - 100 %**

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Igla za traseptalni pristop, 407200 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1	900948	KOS	200				
2	Uvajalo transseptalno s priborom, 8 F, 0,32, 60 cm, 406553 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 17, zahtevane pod zaporedno številko 2, 3, 4	900947	KOS	1				
3	Uvajalo transseptalno s priborom, 8 F, 0,32, 60 cm, LV 1 oblika, izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 2, 3, 4	900938	KOS	200				
4	Uvajalo transseptalno s priborom, 8.5 F, 0,32, 60 cm, aktivni bidirekcionalni; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 2, 3, 4	900957	KOS	1				
5	Uvajalo transseptalno s priborom, 9 F, 0,32, 60 cm, aktivni; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 2, 3, 4, 5	900939	KOS	10				

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028****016 Diagnostični in ablacijski elektrofiziološki katetri za povezavo z obstoječim 3D sistemom - 100%**

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	10 polarni diagnostični kateter z magnetnim senzorjem, ki omogoča uporabo v sistemu za tridimenzionalno navigacijo in mapiranjem, 7F, velikosti elektrode na konici 2 mm z razmakom med konicama od 2 mm do 8 mm	900954	KOS	120				
2	Ablacijski kateter z možnostjo navigacije in prikazom v 3D sistemu (glejte tehnične zahteve)	900704	KOS	30				
3	Diagnostični kateteri z magnetnim senzorjem, z osmimi kraki in do 48 elektrodami za potrebe natančnega mapiranja določenih anatomske težje dostopnih regij	900702	KOS	50				
4	Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim 3D sistemom, D134401 ali enakovredno	900773	KOS	1				
5	Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim 3D sistemom, kat. št. CB3412CT ali enakovredno	900775	KOS	5				
6	Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim 3D sistemom, kat. št. CD3434CT ali enakovredno	900774	KOS	5				

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028****017 Diagnostični elektrofiziološki katetri za standardni merilni sistem - 100%**

CPV:

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

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**  
**018 Diagnostični elektrofiziološki katetri kvadripolarni za standardni merilni sistem - 100%**

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Kateter elektrofiziološki 5 F, kvadripolarni s fiksno konico, 37D08R ali enakovredno	900734	KOS	70				
2	Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z elektrofiziološkim merilnim sistemom, kat. št. CY1210CT enakovredno	900777	KOS	1				

ŽIG IN PODPIS:



SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**  
**019 Diagnostični elektrofiziološki katetri za snemanje hisovega signala - 100%**

CPV:

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

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: 013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028  
020 Diagnostični elektrofiziološki katetri ICE za standardni merilni sistem - 100%

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Vezni kabel za večkratno uporabo in povezavo UZ aparata z znotrajsčnim UZ katetrom CG ali enkovredno	900782	KOS	2				
2	Znotrajsrčni ultrazvočni kateter ICE, (glejte tehnične zahteve)	900703	KOS	20				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: 013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028  
021 Mapirni katetri za standardni merilni sistem - 100%

CPV:

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

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**  
**022 Ablacijski katetri za povezavo z elektrofiziološki in plinskim sistemom - 100%**

CPV:

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

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028****023 Elektrofiziološki vodljivi ablacijski katetri 4 MM za povezavo z ablacijskim sistemom - 100%**

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Elektrofiziološki vodljiv ablacijski kateter s 4 mm konico in merjenjem temperature s termistorjem (THR) ali termospojem (TC) in vsaj tremi podtipi krivine, naprimer male, srednje in velike	900742	KOS	90				
2	Elektrofiziološki vodljiv ablacijski kateter s 4 mm konico, aktivnim hlajenjem s perfuzijo in merjenjem temperature s termistorjem (THR) ali termospojem (TC) in vsaj tremi podtipi krivine, male srednje in velike	900744	KOS	80				
3	Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim ablacijskim sistemom smart ablate, IBI ablator, kat. št. D130302 ali enakovredno	900783	KOS	2				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**  
**024 Elektrofiziološki vodljivi ablacijski katetri 8 MM za povezavo z ablacijskim sistemom - 100%**

CPV:

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

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028****025 Diagnostični in ablacijski elektrofiziološki katetri za povezavo z obstoječim 3D sis (CARTO) - 100%**

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Ablacijski kateter s senzorjem za prikaz temperature in ablacije do 90 W ter navigacije in s prikazom v 3D sistemu (glejte tehnične zahteve)	913008	KOS	40				
2	Diagnostični katetri z magnetnim senzorjem s 5 ali 8 kraki in do 48 elektrodami za potrebe natančnega mapiranja določenih anatomske težje dostopnih regij	913011	KOS	40				
3	Vezna enota za večkratno uporabo in za povezavo med katetrom in med 3D navigacijskim sistemom, kat. št. D140102 ali enakovredno	913010	KOS	1				
4	Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo mapirnega dekapolarnega katetra z obstoječim 3D sistemom, kat. št. CB3434CT ali enakovredno	913013	KOS	2				
5	Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim 3D sistemom, kat.št. D134401 ali enakovredno	913012	KOS	2				
6	Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim 3D sistemom, kat.št. D135703 ali enakovredno	913009	KOS	5				

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028****026 Ablacijski katetri in pod. mat. za selektivno,netermalno ireverzibilno elektrop. miokard. tkiva-100%**

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Dolgo uvajalo za podporo ablacijskega katetra z vodljivo enosmerno konico, velikost krivine 35 mm s prozornim telesom uvajala (glejte tehnične zahteve)	913015	KOS	10				
2	PFA kateter indiciran za izolacijo pulmonarne vene za zdravljenje paroksizmalne atrijske fibrilacije (glejte tehnične zahteve)	913014	KOS	10				
3	Povezovalni kabel za pulzni kateter, kompatibilen s katetrom za pulzno ablacijo	913016	KOS	5				

ŽIG IN PODPIS:



## **PRILOGA K SPECIFIKACIJI ZAHTEV NAROČNIKA**

### **TEHNIČNI OPISI RAZPISANIH VRST BLAGA IZ SPECIFIKACIJE ZAHTEV NAROČNIKA**

#### **SKUPINA 01 – NAMENSKI POTROŠNI MATERIAL ZA ELEKTROFIZIOLOŠKE POSEGE**

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

15. Posebna oblika so kratki LAA okluderji in okluderji z diskom za kratke ali zelo kompleksne oblike LAA.

16. Posebna oblika LAA okluderja je poseben epikardialni okluder z možnostjo takojšnje prekinitve antikoagularne zaščite po vstavitvi.

17. Adapter za prehod online LV v ISO LV uni in bipolarni mora imeti čim manjše dimenzije.

18. Elektrode za eksterno CV morajo biti kompatibilne z obstoječim sistemom za CV (trenutno uporabljamo Heartstream XL Agilent CV defibrilator).

19. Neutrode morajo biti kompatibilne z RF ablatorjem (trenutno uporabljamo HAT 300s).

20. Peel away sheath mora biti v sistemu igla, brizga, žica, dilatator in sheath. Sheath mora biti stabilen in imeti čim nižji profil z dilatatorjem.

21. Žica za koronarni sinus mora biti hidrofilna in imeti paraboličen prehod v trdi del debeline 0,014" in dolžine 190 cm.

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

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

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

## **SKUPINA 02 – DIAGNOSTIČNI KORONARNI KATETRI**

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

**Ident 920016:** Diagnostični koronarni kateter - oblikovno zelo stabilen

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

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

- standardni Judgkinsovi katetri JL, JR, pigtail,
- b) notranje svetline:
  - 4F – 0.042",
  - 5F - 0.047",
  - 6F - 0.057" vzdolž katetra, 0.057" na konici selektivnih oblik, 0.042" na konici pigtail,
- c) dolžine katetrov:
  - 5F selektivni: 65 cm, 80 cm, 100 cm, 125 cm,
  - 6F selektivni: 80 cm, 100 cm, 125 cm,
  - 5F, 6F pigtail: 110 cm,
- d) kompatibilnost vodilne žice: 0.038",
- e) največji dopustni injekcijski tlaki: 1200 psi,
- f) koti pigtailov: običajni (ravni), 145°, 155°,
- g) selektivni 5F imajo lahko 2 stranski luknji, pigtaili pa 6 ali 8,
- h) Zahteve za 4F:
  - notranji premer: 4F,
  - notranje svetline: - selektivne oblike: 0.042" vzdolž katetra; - pigtail standardna zanka: 0.042" vzdolž katetra, 0.040" na konici; - pigtail z manjšo zanko: 0.042" vzdolž katetra,
  - dolžine katetrov: 65 cm, 80 cm, 100 cm, 125 cm selektivni, 110 cm pigtail,
  - kompatibilnost vodilne žice: 0.035" ter 0.038" za pigtail z manjšo zanko,
  - največji dopustni injekcijski tlaki: 1200 psi,
  - koti pigtailov: standardni (ravni), 145°, 155°,
  - selektivni imajo lahko 2 stranski luknji, pigtaili pa 6F ali 8F.

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

Zagotavljati mora vse oblike :

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

### **SKUPINA 03 - VODILNI KORONARNI KATETRI ZA KORONARNE INTERVENCIJE**

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

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

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

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

Zahteve:

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

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

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

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

Zahteve:

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

## **SKUPINA 04 - KATETRI ZA ASPIRACIJO TROMBOTSKIH MAS OB AKUTNEM KORONARNEM SINDROMU**

**Ident 920071:** Aspiracijski kateter za aspiracijo trombotskih mas:

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

## **SKUPINA 06 - VODILNE ŽICE ZA PTCA – 0.014"**

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

3.2 g +/- 0.2 g.

**Ident 900973:** Vodilna žica za tortuozno anatomijo z izrazito mehko konico, za uvajanje žilnih opornic v zelo zavite žile. Vodilna žica dolžine 190 cm in 300 cm, debeline 0.014" iz Durasteel ojačanega jekla, s core-to-tip atravmatsko konico trdote 1.2 g, ravno ali v J obliki, 3 cm radiopačno. Oblečena v polymer od distalnega dela v dolžini 27 cm za zmanjšanje trenja ter prekrita s hydrocoat hidrofilnim premazom za lažje uvajanje. Zožitev jedra iz proksimalnega dela distalno proti konici je parabolična, brez prehodov. Žica nudi močno oporo 14.3 g.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

**Ident 920075:** Vodilna žica za PTCA, za tortuozno anatomijo, zelo gibljive koronarne žice za PTCA, premera 0.014", radiološki vidljiv distalni vrh 3 cm, do dolžine 180 cm ali 190 cm in 300 cm, z atravmatsko konico trdote 0.8 g - 1.0 g, ravno ali v J obliki. V celoti oblečena

v polymer za zmanjšanje trenja ter prekrita s hydrocoat hidrofilnim premazom za lažje uvajanje. Zožitev jedra iz proksimalnega dela distalno proti konici je parabolična, brez prehodov. Vrh se upogne ob 5 g.

**Ident 920076:** Vodilna žica s srednjo podporo durasteel parabolično zglačeno jedro, narejeno po modificirani Responsease ali sorodni tehnologiji, ki zagotavlja veliko gibljivost in hkrati podporo. Žica mora imeti marker, s katerim lahko izmeriš dolžino lezije, distalni del jedra pa mora biti prevlečen s polimerno Hydrocoat ali sorodno hidrofilno prevleko, vrh pa posebej oblikovan za lažji dostop in prehod skozi lezijo. Žice morajo zagotavljati različno stopnjo trdote konice (1.5 g, 2.7 g, 4.1 g). Debelina žice 0.014" in dobavljiva v dolžinah 190 cm in 300 cm.

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

## **SKUPINA 06 - VODILNE DIAGNOSTIČNE ŽICE**

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

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

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

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

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

## **SKUPINA 07 – BALONSKI KATETRI**

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

**Ident 920024:** Balonski kateter za prediranje kroničnih okluzij, semikompliantni balonski

kateter, dimenzije od 1.25 mm. Vstopni profil največ 0.016" za 1.25 mm balonski kateter in crossing profile največ 0.021", RBP 14 atm za 1.25 mm profil. Dolžine 6 mm in več.

**Ident 920025:** Balonski kateter, ki omogočajo hkratno sinhrono dilatiranje bifurkacijskih lezij, velikosti do 4.0 mm (in manjše) mora omogočati hkratno uporabo dveh balonskih katetrov (vsaj dimenzije 3 mm) skozi vodilni kateter velikosti 6.0 F. Balonski kateter mora biti semikomplianten, crossing profile največ 0.021" (1.5 mm kateter). Za 3 mm balonski kateter, crossing profile 0.032 inča in velikosti od 1.0 mm do 5.00 mm in dolžine od 6 mm do vsaj 30 mm.

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

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

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

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

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

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

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

## **SKUPINA 09 - RAZNI DRUGI PRIPOMOČKI ZA INTERVENTNO KARDIOLOGIJO**

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

**Ident 900715:** Dolgo žilno uvajalo za femoralni pristop 45 cm, kompatibilno s 6 F, 7 F in 8 F katetrom, notranji in zunanji lumen morata biti prevlečena s prevleko za manjše trenje



med katetrom in žilnim uvajalom. Zagotavljati mora močno zunanjo steno, odporno proti pregibom. Ob tem mora zagotavljati ugodno in udobno manipulacijo s katetrom enake dimenzije.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

**Ident 920048:** Set za invazivno preiskavo

Set mora vsebovati:

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

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

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

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

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

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

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

## **SKUPINA 10 - DILATACIJA AORTNE ZAKLOPKE**

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

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

## **SKUPINA 11 - NAMENSKI POTROŠNI MATERIAL ZA STRUKTURNE KARDIOLOŠKE INTERVENTNE POSEGE**

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

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

#### **SKUPINA 14 – OSTALI POTROŠNI MATERIAL ZA CRT**

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

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

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

#### **SKUPINA 15 – IGLE IN VODILA**

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

#### **SKUPINA 16 – DIAGNOSTIČNI IN ABLACIJSKI ELEKTROFIZIOLOŠKI KATETRI ZA POVEZAVO Z OBSTOJEČIM 3D SISTEMOM**

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

#### **SKUPINA 20 - DIAGNOSTIČNI ELEKTROFIZIOLOŠKI KATETRI ICE ZA STANDARDNI MERILNI SISTEM**

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

#### **Tehnične zahteve za UZ aparat:**

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

## **SKUPINA 21 - MAPIRNI KATETRI ZA STANDARDNI MERILNI SISTEM**

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

## **SKUPINA 22 - ABLACIJSKI KATETRI ZA POVEZAVO Z ELEKTROFIZIOLOŠKIM IN PLINSKIM SISTEMOM**

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

## **SKUPINA 25 – DIAGNOSTIČNI IN ABLACIJSKI ELEKTROFIZIOLOŠKI KATETRI ZA POVEZAVO Z OBSTOJEČIM 3D SISTEMOM (CARTO)**

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

## **SKUPINA 26 – ABLACIJSKI KATETRI IN PODPORNİ MATERIAL ZA SELEKTIVNO, NETERMALNO IREVERZIBILNO ELEKTROPOLACIJO (IRE) MIOKARDNEGA TKIVA**

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

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

## SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**

CPV:

**001 Namenski potrošni material za elektrofiziološke posege**

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Adapter za LV elektrodo on line na IS1, VB10-IS-LVB ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 17	900759	1	KOS				
Bidirekcijsko upogljivo uvajalo, kompatibilno z ablacijskimi katetri, ki imajo senzor, ki omogoča uporabo v sistemu za tridimenzionalno navigacijo in mapiranje z delovanjem na osnovi elektromagnetnega polja (glejte tehnične zahteve)	900994	1	KOS				
Cevka za izpiranje, kompatibilna s hlajenimi ablacijskimi katetri za ablator smart ablate, SAT001 ali enakovredno	900949	160	KOS				
Dolgo uvajalo za transseptalni pristop z vodilom, ki ima možnost spreminjanja krivine	900705	5	KOS				
Epikardialni dvosmerno upogljiv kateter 8.5F z dilatatorjem za potrebe epikardialnega pristopa pri ablacijah, Abbott Agilis NxT ali enakovredno	920112	1	KOS				
Indiferentna elektroda za elektrokavterizacijo, ki se uporablja pri implantacijah pacemakerjev in defibrilatorjev, kat. št. FIAB F7905W/V ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	913017	100	KOS				
Kateter standardni, 5 F, za okluzivno angiografijo COR.S ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 9	900761	5	KOS				
Set referenčnih elektrod za sistem CARTO 3, CREFP6 ali enakovredno	900758	200	KOS				
Standardna vodilna žica za koronarni sinus, hidrofilan, Whisper ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 21	900765	5	KOS				
Uvajalo za implatacijo 14 cm, 8 F, (set=sekdingler igla+uvajalo+brizga), 405112 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 20	900763	350	KOS				
Uvajalo za implatacijo, 14 cm, 9 F, (set=sekdingler igla+uvajalo+brizga), 405116 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 20	900764	200	KOS				
Vodilna radiopačna žica za transseptalno punkcijo z ukrivljenim koncem debeline 0.014" za varnejšo punkcijo levega atrija, SS-135 ali enakovredno	900950	5	KOS				
Vodilni kateter za koronarni sinus, CS-EH ST R, 7521 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	900767	1	KOS				
Vodilni kateter za koronarni sinus, CS-EH, 7553 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	900768	80	KOS				
Vodilni kateter za koronarni sinus, CS-EHR, 7514 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	900769	1	KOS				
Vodilni kateter za koronarni sinus, CS-H, 7556 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	900770	1	KOS				
Vodilni kateter za koronarni sinus, CS-MPH, 7554 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	900771	1	KOS				
Vodilni kateter za koronarni sinus, CS-MPH, 7558 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	900772	1	KOS				

## SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**

CPV:

**001 Namenski potrošni material za elektrofiziološke posege**

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

VREDNOST SKUPAJ:

25

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: 013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028  
002 Diagnostični koronarni katetri

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
4F diagnostični koronarni kateter, na voljo vse običajne oblike (levi in desni Judkins, levi in desni Amplatz, multipurpose, pig tail itn.)	920017	10	KOS				
Diagnostični koronarni kateter, oblikovno zelo stabilen (glejte tehnične zahteve)	920016	7.000	KOS				
Univerzalni transradialni diagnostični kateter (glejte tehnične zahteve)	900964	50	KOS				

VREDNOST SKUPAJ: 3 0,00 €

ŽIG IN PODPIS:



## SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**

CPV:

**003 Vodilni koronarni katetri za koronarne interv.**

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Učvrstilni kateter, rapid exchange mother-in-child, Teleflex TrapLiner ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	913000	5	KOS				
Učvrstilni kateter, rapid exchange mother-in-child, za večjo podporo in podaljšanje vodilnega katetra, dimenzij 6 F in 8 F, 145 cm ali več	900962	15	KOS				
Vodilni kateter mother-in-child z ravno konico, 5 F in 6 F sistem, 120 cm, omogočati mora vstop vodilnega katetra v prej postavljen vodilni koronarni kateter, Terumo Heartrail II ali enakovredno	900966	2	KOS				
Vodilni koronarni kateter za koronarne intervencije z najmanjšim zunanjim lumnom za uporabo brez žilnega uvajala »sheathless« vodilni kateter (glejte tehnične zahteve)	920086	2	KOS				
Vodilni koronarni kateter za koronarne intervencije, oblikovno zelo stabilen (glejte tehnične zahteve)	920021	1.800	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:

5

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

PONUĐNIK:

NAROČNIK UNIVERZITETNI KLINIČNI CENTER MARIBOR  
Ljubljanska ulica 5, 2000 MARIBOR

Datum: 29.01.2026

Stran: 1

## SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**  
**004 Katetri za aspir. trombot. mas ob akutnem kor. sin**

CPV:

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

VREDNOST SKUPAJ:

1

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**

CPV:

**005 Vodilne žice za PTCA - 0.014"**

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
PTCA vodilna delovna žica za enostavne in zahtevnejše žile, Asahi Sion Blue ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900706	200	KOS				
PTCA vodilna delovna žica za enostavne kot tudi za tortuozne žile in stranske veje, Asahi Sion Blue ES ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900707	10	KOS				
PTCA vodilna delovna žica za zelo tortuozne žile, difuzne lezije, dolge kalcinirane lezije, asahi Sion Black ali enakovredno, (glejte tehnične zahteve)	900708	150	KOS				
PTCA vodilna žica namenjena izključno za retrogradno sledenje kolateralam, Asahi SUOH03 ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900713	10	KOS				
PTCA vodilna žica za CTO iz nerjavečega jekla z enodelnim jedrom, Asahi Conquest/Confianza Pro ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900711	5	KOS				
PTCA vodilna žica za CTO iz nerjavečega jekla, s kompozitnim jedrom, Asahi Gaia First/Second/Third ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900710	30	KOS				
PTCA vodilna žica za okludirane lezije, Asahi Fielder XT ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900951	30	KOS				
PTCA vodilna žica za okludirane lezije, Asahi Fielder XTA/XTR ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900709	30	KOS				
PTCA vodilna žica za retrogradni pristop namenjena izključno za eksternalizacijo vodilnih žic, Asahi RG3 ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900712	5	KOS				
PTCA vodilna žica, ki nudi večjo podporo, Abbott HT Floppy II ES ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	913002	20	KOS				
Univerzalna vodilna žica, Abbott HT BMW ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920074	700	KOS				
Vodilna žica s srednjo podporo, Abbott HT Pilot ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920076	5	KOS				
Vodilna žica z veliko podporo, Asahi Grand Slam ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920078	10	KOS				
Vodilna žica za kompleksne lezije, Terumo Runthrough ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920031	5	KOS				
Vodilna žica za kronične okluzije, čvrsta, iz ojačanega jekla, Abbott Ht Progress ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900974	5	KOS				
Vodilna žica za menjavo vodilnega katetra extension wire, Asahi Extension Guide Wire ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920034	5	KOS				
Vodilna žica za PTCA za kronične okluzije, srednje čvrsta, Asahi Miracle Bros ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920040	5	KOS				
Vodilna žica za PTCA za kronične okluzije, zelo, zelo čvrsta, Asahi Conquest/Confianza ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920073	5	KOS				

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: 013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028  
005 Vodilne žice za PTCA - 0.014"

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Vodilna žica za PTCA za kronične okluzije, zelo, zelo čvrsta, Asahi Miracle Bros 12 ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900975	5	KOS				
Vodilna žica za PTCA, zelo gibljiva, Abbott Whisper ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900972	500	KOS				
Vodilna žica za tortuozno anatomijo, čvrsta vodilna žica z izrazito mehko konico za uvajanje stentov v zelo zavite žile, Abbott HT Whisper ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900973	5	KOS				
Vodilna žica za toruozno anatomijo, srednje čvrsta, z izrazito mehko konico za uvajanje stentov v zelo zavite žile, Abbott HT Whisper MS ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920075	5	KOS				
Vodilna žica za visokostopenjske zožitve, Asahi Fielder FC ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900978	1.000	KOS				

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

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**

CPV:

**006 Vodilne diagnostične žice**

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Vodilna diagnostična žica debeline 0.018" (glejte tehnične zahteve)	920056	10	KOS				
Vodilna diagnostična žica debeline 0.032", zelo gibljiva za najtežje, tortuozne žile (glejte tehnične zahteve)	920055	5	KOS				
Vodilna diagnostična žica debeline 0.035", zelo mehka in zelo gibljiva (glejte tehnične zahteve)	920054	100	KOS				
Vodilna diagnostična žica z J-ukrivljenostjo vrha, prevlečena s PTFE, debelina 0.035", radius J vrha 3 mm, dolžina 220 cm, Kimal ali enakovredno	913001	40	KOS				
Vodilna žica dolžine 260 cm, stiff tip (glejte tehnične zahteve)	920060	30	KOS				
Vodilna žica dolžine 260 cm, super stiff	920057	20	KOS				
Vodilna žica, dolžine 150 cm, J tip, J3, obojestranska delovna konica (glejte tehnične zahteve)	920063	350	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:

7

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**

CPV:

**007 Balonski katetri**

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Balonski kateter z rezilci za in-stent restenoze in težko prehodne lezije - cutting balloon	920033	10	KOS				
Balonski kateter za post-dilatacijo velikih žil (obvodov) na mono-rail sistemu, premera od 5,5 mm do 6 mm, Boston NC Emerge ali enakovredno	920088	5	KOS				
Balonski kateter za postdilatacijo zelo čvrstih in kalciniranih lezij in postdilatacijo stentov z zelo visokim pritiskom (glejte tehnične zahteve)	920027	800	KOS				
Balonski kateter za prediranje kroničnih okluzij (glejte tehnične zahteve)	920024	30	KOS				
Balonski kateter za prehajanje najožjih lezij: dimenzije manj od 1,00 mm preseka, dolžine vsaj od 10 mm do 15 mm, vstopni profil 0,017" ali manj, kompatibilen s 5F vodilnim katetrom, SIS Medical NIC NANO Hydro ali enakovredno	900968	30	KOS				
Balonski kateter za transradialni pristop za kompleksne lezije (glejte tehnične zahteve)	900967	1.800	KOS				
Balonski kateter za znotrajžilno koronarno litotripsijo z uporabo udarnih valov - intravascular coronary shockwave lithotripsy, Shockwave IVL ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920097	15	KOS				
Balonski kateter, prevlečen z eno ali več žičkami za "zarezovanje" neraztegljivega plaka v žili, dimenzije vsaj od 2 mm do 4 mm in dolžine vsaj od 10 mm do 20 mm, namenjen scoringu oz. zarezovanju plaka - scoring balloon	900971	10	KOS				
Nekompliantni balonski kateter za natančno postdilatacijo stenta z rameni balona < 0,8 mm, na hidrofilnem sistemu katetra dolžine do 140 cm, NBP 12 atm, RBP 22 atm, premeri balona vsaj od 2,25 mm do 5 mm, dolžine pa vsaj od 6 mm do 15 mm	913004	30	KOS				
Nekompliantni balonski katetri za dilatacijo z zelo visokimi tlaki, zagotovljen tlak predrtja balona RBP vsaj 35 ATM, SIS Medical OPN NC ali enakovredno	913003	20	KOS				
Paklitaxel izločajoči balonski kateter (glejte tehnične zahteve)	920049	200	KOS				
Podaljšani balonski kateter za velike žile in aortokoronarne obvoje, velikosti od 4,5 mm do 6,0 mm, uporabne dolžine 150 cm, RBP 14 atm in dolžine 15 mm in 20 mm	900970	1	KOS				
Sirolimus izločajoči balonski kateter, Concept Medical Magic Touch ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920072	50	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:

13

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

PONUĐNIK:

NAROČNIK UNIVERZITETNI KLINIČNI CENTER MARIBOR  
Ljubljanska ulica 5, 2000 MARIBOR

Datum: 29.01.2026

Stran: 1

## SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**  
**008 Sistemi over the wire (OTW)**

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Balonski kateter OTW za kompleksne lezije	900989	20	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:

1

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**  
**009 Razni drugi pripomočki za interventno kardiologijo**

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Cirkularni podporni sistem za mehansko podporo cirkulacije levega prekata do 24 ur, Pulsecath iVac2L ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920108	2	KOS				
Dilatator 4F, 5F, 6F kompatibilen z žico debeline 0.035"	920046	10	KOS				
Distalno varovalo, filter za preprečevanje emboličnih dogodkov fiksiran na vodilni žici (glejte tehnične zahteve)	900902	1	KOS				
Distalno žilno varovalo over the wire, pomično na vodilni žici (glejte tehnične zahteve)	900901	1	KOS				
Distalno žilno varovalo z možnostjo uporabe poljubne vodilne žice 0.0014", crossing profile največ 2.9F, kompatibilnost s 6F in 7F vodilnim katetrom, velikost filtra od 3 mm do 7 mm	900935	1	KOS				
Dolgo žilno uvajalo 85 cm kompatibilno s 6 F in 7 F katetrom (glejte tehnične zahteve)	900953	5	KOS				
Dolgo žilno uvajalo za femoralni pristop 45 cm, kompatibilno s 6F, 7F in 8F katetrom, notranji in zunanji lumen morata biti prevlečena s prevleko za manjše trenje med katetrom in žilnim uvajalom (glejte tehnične zahteve)	900715	5	KOS				
Dvolumenski mikrokater, hidrofilna prevleka efektivna dolžina 140 cm, Terumo FineDuo ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900716	5	KOS				
Elektroda za zunanje srčno spodbujanje brez napihljivega balona (glejte tehnične zahteve)	920095	10	KOS				
Elektroda za zunanje srčno spodbujanje z napihljivim balonom (glejte tehnične zahteve)	920096	350	KOS				
Igla Seldinger, dolžine 120 mm, 18G, brez krilc, brez mandrena	920113	50	KOS				
Igla Seldinger, dolžine 70 mm, 18G, s krilci, brez mandrena	920042	1.500	KOS				
Indeflator set, ki mora vsebovati indeflator z volumnom vsaj 30 ml, ki mora omogočati meritve tlakov do 30 atmosfer, torker, uvajalo za vodilno žico 0.014" in valvulo na klik ter podaljšek do merilnega mesta dolžine od 10 cm do 15 cm	920043	1.800	KOS				
Indeflator za balonske katetre z zelo visokim tlakom, možnost indeflacije s tlakom vsaj 40 ATM	913006	30	KOS				
Krpica za zmanjševanje krvavitve ob izvleku uvajala, ki deluje na različnih patofizioloških principih in mora učinkovito zmanjševati krvavitev ob izvleku	900979	10	KOS				
Mikrokater za kronične totalne okluzije, Asahi Corsair Pro/Pro XS ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920090	15	KOS				
Mikrokater za lažje pasiranje stenoz, Teleflex SuperCross ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	913007	10	KOS				



## SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**  
**009 Razni drugi pripomočki za interventno kardiologijo**

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Mikrokateter za lažje pasiranje stenoz, Terumo Finecross ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900717	3	KOS				
Mikrokateter za podporo vodilne žice in superselektivno slikanje koronarnega žilja in za zapiranje koronarnih povezav-shuntov (glejte tehnične zahteve)	920093	1	KOS				
Mikrokateter za PTCA, primeren za mikrokanale in tortuozne žile, kompatibilen z žico 0.014", nizkega profila, Asahi Caravel ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900718	25	KOS				
Mikrokateter, kontrolirano upogljiv od zunaj za vstop v stranske veje skozi že plasirane stente ali pravokotne odcepe, Teleflex Venture ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920045	2	KOS				
Priprava za odstranjevanje izgubljenih, zlomljenih katetrov, žic ipd - snare device (snare catheter), izvedba z enojno zanko, premeri 2-35 mm, dolžina katetra do vsaj 120 cm, Merit Medical One Snare ali enakovredno	900909	3	KOS				
Priprava za odstranjevanje izgubljenih, zlomljenih katetrov, žic ipd - snare device (snare catheter), izvedba z večimi zankami, premeri 2-45 mm, dolžina katetra do vsaj 120 cm, Merit Medical EN Snare ali enakovredno	900912	3	KOS				
Set za invazivno preiskavo (glejte tehnične zahteve)	920048	3.200	KOS				
Y konekt z valvulo, ki sam kontrolira krvavitev med posegom, se samodejno zapira (glejte tehnične zahteve)	900903	50	KOS				
Zelo dolgo žilno uvajalo, dolžine od 90 cm do 110 cm, od 6F do 8F	900981	5	KOS				
Žilna zapirala perkutana s kirurškim šivom, ki morajo omogočati perkutano definitivno zapiranje arterije s kirurškim šivom brez potrebne dodatne kompresije na arterij, Abbott Proglide ali enakovredno	920051	600	KOS				
Žilna zapirala s kolagenskim »čepom« 6F in 8F, terumo Angioseal ali enakovredno	900925	1.200	KOS				
Žilno uvajalo od 40 cm do 45 cm, 6F, 7F, 8F	900982	10	KOS				
Žilno uvajalo s prilagodljivo hemostatsko zaklopko, ki omogoča uvajanje večih žic ali katetrov hkrati ter radioplačno konico, hidrofilna prevleka, dolžina 33-65 cm, dimenzije 10F-26F, Gore Dryseal ali enakovredno	920109	200	KOS				
Žilno uvajalo z dilatatorjem in uvajalno žico 10F-18F, Abbott Ultimium ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900933	20	KOS				
Žilno uvajalo z dilatatorjem in uvajalno žico 11 cm, 4F, 5F, 6F, 7F, 8F (glejte tehnične zahteve)	920047	2.000	KOS				
Žilno uvajalo z dilatatorjem in uvajalno žico dolžine 19 cm, 9F (glejte tehnične zahteve)	900932	20	KOS				
Žilno uvajalo z žico, od 23 cm do 25 cm, 5F, 6F, 7F, 8F, 9F, ki zagotavlja dobro »oblikovno stabilnost« katetra	920052	900	KOS				

## SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**

CPV:

**009 Razni drugi pripomočki za interventno kardiologijo**

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Žilno uvajalo z žico, od 23 cm do 25 cm, ki zagotavlja dobro "zdrsljivost" katetra (glejte tehnične zahteve)	900990	25	KOS				
Žilno uvajalo za radialni pristop (glejte tehnične zahteve)	920087	2.000	KOS				
Žilno uvajalo za radialni pristop, Terumo Glidesheath Slender ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900714	30	KOS				
Žilno zapiralo, zunanje za radialno arterijo, dolžine 24 cm in 29 cm, transparentni material, dvojna balon konstrukcija, priložena ustrezna brizga, možnost nadzora za pretočno hemostazo	900936	2.200	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:

38

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**

CPV:

**010 Dilatacija aortne zaklopke**

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Balonski katetri za balonsko aortno valvuloplastiko (BAV) z možnostjo dilatacije s posebno visokim tlakom (rated burst pressure - RBP vsaj 18 ATM), premer balona 18 mm - 26 mm, dolžina 40 mm, BD Bard Atlas ali enakovredno	920110	25	KOS				
Balonski katetri za balonsko aorto valvuloplastiko (BAV) (glejte tehnične zahteve)	900991	100	KOS				
Čvrsta vodilna žica za pasažo stenotične aortne zaklopke, Cook Medical Lunderquist Extra-Stiff ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	920083	60	KOS				
Predukrivljena zelo čvrsta žica za pasažo stenotične aortne zaklopke, ki ohranja krivino zanke, z namenom zmanjšanja možnosti perforacije miokarda, premer zanke tudi manjši od 3 cm, Innovi in Innovi SX 0.035" Tavi Wire ali enakovredno	913005	40	KOS				
Zelo čvrsta žica za vstavev v levi prekat med posegom na zoženi aortni zaklopki, ki je predukrivljena z diametrom krivine 3 cm in ohranja krivino zanke, z namenom zmanjšanja možnosti perforacije miokarda, dolžina žice 260 cm, Medtronic Confida Brecker Wire ali enakovredno	913018	250	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:

5

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

PONUDBNIK:

NAROČNIK UNIVERZITETNI KLINIČNI CENTER MARIBOR  
Ljubljanska ulica 5, 2000 MARIBOR

Datum: 29.01.2026

Stran: 1

## SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**

CPV:

**011 Namenski potrošni material za strukturne kardiološke interventne posege**

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Bioprom za endomiokardno biopsijo z uporabo znotrajžilnega pristopa (glejte tehnične zahteve)	900996	2	SET				
Zapiralo za perzistentni foramen ovale (PFO) z uporabo znotrajžilnega pristopa, Abbott Amplatzer Pfo Occluder ali enakovredno (glejte tehnične zahteve)	900995	5	SET				

**VREDNOST SKUPAJ:**

**2**

**0,00 €**

ŽIG IN PODPIS:

PONUĐNIK:

NAROČNIK UNIVERZITETNI KLINIČNI CENTER MARIBOR  
Ljubljanska ulica 5, 2000 MARIBOR

Datum: 29.01.2026

Stran: 1

## SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**

CPV:

**012 Potrošni material za znotrajžilni UZ/iFR/FFR aparat proizvajalca VOLCANO - 100%**

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Kateter IVUS za ultrazvok, Eagle Eye Platinum ali enakovredno	900941	20	KOS				
Žica za znotrajžilno meritev FFR/iFR, Verrata plus ali enakovredno	900940	40	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:

2

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**

CPV:

**013 Sistem za rotacijsko aterektomijo - 100%**

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Set za rotacijsko aterektomijo, ki vsebuje rotacijsko konico in rotacijski pospeševalnik, kompatibilen z aparatom RC5000	900945	15	KOS				
Vodilna žica za rotacijsko aterektomijo, dimenzije 0.009", 330 cm, vsaj dve obliki: trda kot je "extra support" in z mehkim vrhom kot je "floppy" izvedba, kompatibilna z obstoječim aparatom Rotablator RC5000	900937	15	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:

2

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**

CPV:

**014 Ostali potrošni material za CRT - 100%**

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

VREDNOST SKUPAJ:

10

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**

CPV:

**015 Igle in vodila - 100 %**

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Igla za traseptalni pristop, 407200 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 1	900948	200	KOS				
Uvajalo transseptalno s priborom, 8 F, 0,32, 60 cm, 406553 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 17, zahtevane pod zaporedno številko 2, 3, 4	900947	1	KOS				
Uvajalo transseptalno s priborom, 8 F, 0,32, 60 cm, LV 1 oblika, izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 2, 3, 4	900938	200	KOS				
Uvajalo transseptalno s priborom, 8.5 F, 0,32, 60 cm, aktivni bidirekionalni; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 2, 3, 4	900957	1	KOS				
Uvajalo transseptalno s priborom, 9 F, 0,32, 60 cm, aktivni; izpolnjevati mora tehnične pogoje zahtevane pod zaporedno številko 2, 3, 4, 5	900939	10	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:

5

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:



## SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**

CPV:

**016 Diagnostični in ablacijski elektrofiziološki katetri za povezavo z obstoječim 3D sistemom - 100%**

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
10 polarni diagnostični kateter z magnetnim senzorjem, ki omogoča uporabo v sistemu za tridimenzionalno navigacijo in mapiranjem, 7F, velikosti elektrode na konici 2 mm z razmakom med konicama od 2 mm do 8 mm	900954	120	KOS				
Ablacijski kateter z možnostjo navigacije in prikazom v 3D sistemu (glejte tehnične zahteve)	900704	30	KOS				
Diagnostični kateteri z magnetnim senzorjem, z osmimi kraki in do 48 elektrodami za potrebe natančnega mapiranja določenih anatomske težje dostopnih regij	900702	50	KOS				
Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim 3D sistemom, D134401 ali enakovredno	900773	1	KOS				
Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim 3D sistemom, kat. št. CB3412CT ali enakovredno	900775	5	KOS				
Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim 3D sistemom, kat. št. CD3434CT ali enakovredno	900774	5	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:

6

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**

CPV:

**017 Diagnostični elektrofiziološki katetri za standardni merilni sistem - 100%**

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

VREDNOST SKUPAJ:

4

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

PONUDBNIK:

NAROČNIK UNIVERZITETNI KLINIČNI CENTER MARIBOR  
Ljubljanska ulica 5, 2000 MARIBOR

Datum: 29.01.2026

Stran: 1

## SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**

CPV:

**018 Diagnostični elektrofiziološki katetri kvadripolarni za standardni merilni sistem - 100%**

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Kateter elektrofiziološki 5 F, kvadripolarni s fiksno konico, 37D08R ali enakovredno	900734	70	KOS				
Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z elektrofiziološkim merilnim sistemom, kat. št. CY1210CT enakovredno	900777	1	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:

2

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**

CPV:

**019 Diagnostični elektrofiziološki katetri za snemanje hisovega signala - 100%**

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Elektrofiziološki kateter namenjen za snemanje hisovega signala, z vodljivo konico, kvadripolarni, XA312 ali enakovredno	900741	110	KOS				
Vezni kabel za večkratno uporabi in za povezavo z elektrofiziološkim merilnim sistemom, kat. št. XA296 enakovredno	900778	2	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:

2

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: 013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028  
020 Diagnostični elektrofiziološki katetri ICE za standardni merilni sistem - 100%

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Vezni kabel za večkratno uporabo in povezavo UZ aparata z znotrajsječnim UZ katetrom CG ali enkovredno	900782	2	KOS				
Znotrajsječni ultrazvočni kateter ICE, (glejte tehnične zahteve)	900703	20	KOS				

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

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**

CPV:

**021 Mapirni katetri za standardni merilni sistem - 100%**

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

VREDNOST SKUPAJ:

2

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

PONUDBNIK:

NAROČNIK UNIVERZITETNI KLINIČNI CENTER MARIBOR  
Ljubljanska ulica 5, 2000 MARIBOR

Datum: 29.01.2026

Stran: 1

## SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**

CPV:

**022 Ablacijski katetri za povezavo z elektrofiziološki in plinskim sistemom - 100%**

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Ablacijski balonski kateter z možnostjo zamrznitve tkiva (glejte tehnične zahteve)	900961	2	KPL				
Vezni kabli za povezavo z elektrofiziološkim in plinskim sistemom (glejte tehnične zahteve)	900997	2	KPL				

**VREDNOST SKUPAJ:**

**2**

**0,00 €**

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**

CPV:

**023 Elektrofiziološki vodljivi ablacijski katetri 4 MM za povezavo z ablacijskim sistemom - 100%**

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Elektrofiziološki vodljiv ablacijski kateter s 4 mm konico in merjenjem temperature s termistorjem (THR) ali termospojem (TC) in vsaj tremi podtipi krivine, naprimer male, srednje in velike	900742	90	KOS				
Elektrofiziološki vodljiv ablacijski kateter s 4 mm konico, aktivnim hlajenjem s perfuzijo in merjenjem temperature s termistorjem (THR) ali termospojem (TC) in vsaj tremi podtipi krivine, male srednje in velike	900744	80	KOS				
Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim ablacijskim sistemom smart ablate, IBI ablator, kat. št. D130302 ali enakovredno	900783	2	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:

3

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:



## SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**

CPV:

**024 Elektrofiziološki vodljivi ablacijski katetri 8 MM za povezavo z ablacijskim sistemom - 100%**

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

VREDNOST SKUPAJ:

2

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**

CPV:

**025 Diagnostični in ablacijski elektrofiziološki katetri za povezavo z obstoječim 3D sis (CARTO) - 100%**

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Ablacijski kateter s senzorjem za prikaz temperature in ablacije do 90 W ter navigacije in s prikazom v 3D sistemu (glejte tehnične zahteve)	913008	40	KOS				
Diagnostični katetri z magnetnim senzorjem s 5 ali 8 kraki in do 48 elektrodami za potrebe natančnega mapiranja določenih anatomsko težje dostopnih regij	913011	40	KOS				
Vezna enota za večkratno uporabo in za povezavo med katetrom in med 3D navigacijskim sistemom, kat. št. D140102 ali enakovredno	913010	1	KOS				
Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo mapirnega dekapolarnega katetra z obstoječim 3D sistemom, kat. št. CB3434CT ali enakovredno	913013	2	KOS				
Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim 3D sistemom, kat.št. D134401 ali enakovredno	913012	2	KOS				
Vezni kabel za večkratno uporabo in za povezavo z obstoječim 3D sistemom, kat.št. D135703 ali enakovredno	913009	5	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:

6

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

## SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **013 Medicinski potr. mat. za kardiologijo 2026-2028**

CPV:

**026 Ablacijski katetri in pod. mat. za selektivno, netermalno ireverzibilno elektrop. miokard. tkiva-100%**

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Dolgo uvajalo za podporo ablacijskega katetra z vodljivo enosmerno konico, velikost krivine 35 mm s prozornim telesom uvajala (glejte tehnične zahteve)	913015	10	KOS				
PFA kateter indiciran za izolacijo pulmonarne vene za zdravljenje paroksizmalne atrijske fibrilacije (glejte tehnične zahteve)	913014	10	KOS				
Povezovalni kabel za pulzni kateter, kompatibilen s katetrom za pulzno ablacijo	913016	5	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:

3

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

## ČRTNE KODE ARTIKLOV

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

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

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

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

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

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

### − DEVICE IDENTIFIER (DI) INFORMATION

Brand Name: HI-TORQUE COMMAND

Version or Model: 2078175

Commercial Distribution Status: In Commercial Distribution

Catalog Number: 2078175

Company Name: ABBOTT VASCULAR INC.

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

Primary DI Number: 08717648176685

Issuing Agency: GS1

Commercial Distribution End Date:

Device Count: 1

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

[CLOSE](#)

### + DEVICE CHARACTERISTICS

### + DEVICE RECORD STATUS

### − ALTERNATIVE AND ADDITIONAL IDENTIFIERS

#### ⊖ PACKAGE DI [2]

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

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



**Hi-Torque**  
**Command ES**  
 Guide Wire



# 0.014"

# 300 cm

Guide Wire with Hydrophilic Coating; Führungsdraht mit hydrophiler Beschichtung; Guide à revêtement hydrophile; Guia con recubrimiento hidrófilo; Fio guida con rivestimento idrofilo; Fio-Guia com Revestimento Hidrofílico; Ledare med hydrofil beläggning; Voerdraad met hydrofile deklaag; Guidewire med hydrofil belægning; Συμπύκνωσ οδηγός με υδροφίλη επικάλυψη; Prowadnik z powłoką hydrofilową

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

**REF** 2078175  


**Exchange:** Austausch; Échange; Intercambio; Scambio; Troca; Utbyte; Verwisseling; Udsøftning; Αντικατάσταση; Wymiana

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

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

[www.AbbottVascular.com/lifu](http://www.AbbottVascular.com/lifu) (U.S.)

PTA, R, 5, STERILE R, CE 2797

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

**Abbott Vascular**  
 3200 Lakeside Drive  
 Santa Clara, CA 95054 USA  
 TEL: (800) 227-9902  
 FAX: (800) 601-8874  
 Outside USA TEL: (951) 914-4689  
 Outside USA FAX: (951) 914-2531

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

WPL2131164-02 (2021-01-04)



**Hi-Torque**  
**Command ES**  
 Guide Wire

## 0.014" 300 cm

  
 (01) 2 8717648 17668 9  
  
 (17) 231130 (10) 1121071 (91) 6210

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



**Hi-Torque**  
**Command ES**  
 Guide Wire



# 0.014"

# 300 cm

Guide Wire with Hydrophilic Coating; Führungsdraht mit hydrophiler Beschichtung; Guide à revêtement hydrophile; Guia con recubrimiento hidrófilo; Fio guida con rivestimento idrofilo; Fio-Guia com Revestimento Hidrofílico; Ledare med hydrofil beläggning; Voerdraad met hydrofile deklaag; Guidewire med hydrofil belægning; Συμπύκνωσ οδηγός με υδροφίλη επικάλυψη; Prowadnik z powłoką hydrofilową

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

**REF** 2078175  


**Exchange:** Austausch; Échange; Intercambio; Scambio; Troca; Utbyte; Verwisseling; Udsøftning; Αντικατάσταση; Wymiana

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

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

[www.AbbottVascular.com/lifu](http://www.AbbottVascular.com/lifu) (U.S.)

PTA, R, 5, STERILE R, CE 2797

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

**Abbott Vascular**  
 3200 Lakeside Drive  
 Santa Clara, CA 95054 USA  
 TEL: (800) 227-9902  
 FAX: (800) 601-8874  
 Outside USA TEL: (951) 914-4689  
 Outside USA FAX: (951) 914-2531

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

WPL2131165-02 (2021-01-04)



**Hi-Torque**  
**Command ES**  
 Guide Wire

## 0.014" 300 cm

  
 (01) 0 8717648 17668 5  
  
 (17) 231130 (10) 1121071 (91) 2665

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

Naziv gospodarskega subjekta: .....

Sedež (naslov) gospodarskega subjekta: .....

## IZJAVA V ZVEZI Z OMEJEVALNIMI UKREPI

Pod materialno in kazensko odgovornostjo izjavljamo, da nismo v enem od spodaj navedenih položajev, ki jih opredeljuje prvi odstavek 5k člena UREDBE SVETA (EU) 2022/576 z dne 8. aprila 2022 o spremembi Uredbe (EU) št. 833/2014 o omejevalnih ukrepih zaradi delovanja Rusije, ki povzroča destabilizacijo razmer v Ukrajini:

- a) ruski državljan ali fizična ali pravna oseba, subjekt ali organ s sedežem v Rusiji;
- b) pravna oseba, subjekt ali organ, katerega več kot 50-odstotni delež je v neposredni ali posredni lasti subjekta iz točke (a) tega odstavka, ali
- c) fizična ali pravna oseba, subjekt ali organ, ki deluje v imenu ali po navodilih subjekta iz točke (a) ali (b) tega odstavka.

Ta obrazec je sestavni del ponudbe, s katero se prijavljamo za javno naročilo »**MEDICINSKI POTROŠNI MATERIAL ZA KARDIOLOGIJO**«.

Kraj:

Ime in priimek odgovorne osebe  
gospodarskega subjekta:

Datum:

Žig

\_\_\_\_\_  
Podpis odgovorne osebe