

RAZPISNA DOKUMENTACIJA

PREDMET JAVNEGA NAROČILA: BLAGO

MEDICINSKI POTROŠNI MATERIAL ZA KARDIOLOGIJO

Javno naročilo je bilo objavljeno na portalu javnih naročil, datum objave 01.10.2015, številka objave JN6825/2015 in v Uradnem listu EU, datum objave 06.10.2015, številka objave 2015/S 193-349384.

Vsebina:

- A) Povabilo k predložitvi ponudbe
- B) Navodila ponudnikom za izdelavo ponudbe
- C) Navodila za delo s programom "Javna naročila UKC"
- D) Obrazec za ocenjevanje ponudnika
- OBR-1 Izjava o sprejemanju zahtev razpisne dokumentacije
- OBR-2 Izjava o nezavajajočih podatkih
- OBR-3 Obrazec ponudbe
- OBR-4 Specifikacija zahtev naročnika
- OBR-4.1 Tehnični opisi razpisanih vrst blaga iz specifikacije zahtev naročnika
- OBR-5 Specifikacija ponudbe s cenami
- OBR-6 Vzorec okvirnega sporazuma
- OBR-7 Vzorec kupoprodajne pogodbe
- OBR-8 Izjava o izpolnjevanju pogojev
- OBR-8.1 Izjava o izpolnjevanju pogojev podizvajalcev
- OBR-9 Soglasje ponudnika za pridobitev osebnih podatkov
- OBR-10 Garancija za resnost ponudbe

Matična številka: 5054150
ID Davčna številka: SI56644817
Podračun enotnega zakladniškega računa – EZR: 01100-6030278185

Kontakt:
Telefon: 00386 (0)2 321 25 66
Faks: 00386 (0)2 331 15 33
e-pošta: dejan.simic@ukc-mb.si
Internetni naslov: <http://www.ukc-mb.si>

Številka povabila: V1-13/16-DeS
Datum: 01.10.2015

A) POVABILO K PREDLOŽITVI PONUDBE

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

MEDICINSKI POTROŠNI MATERIAL ZA KARDIOLOGIJO

Ponudbo je treba izdelati v skladu z navodili te razpisne dokumentacije.

Javno naročilo je bilo objavljeno na portalu javnih naročil, datum objave 01.10.2015, številka objave JN6825/2015 in v Uradnem listu EU, datum objave 06.10.2015, številka objave 2015/S 193-349384.

Direktor UKC:
prim. doc. dr. Gregor PIVEC, dr. med.

Javno naročilo:
MEDICINSKI POTROŠNI MATERIAL ZA
KARDIOLOGIJO

B) NAVODILA PONUDNIKOM ZA IZDELAVO PONUDBE

KAZALO

I	SPLOŠNO	3
1.1	Vrsta postopka	3
1.2	Predmet javnega naročila	3
1.3	Trajanje javnega naročila	3
1.4	Razpisane količine	4
1.5	Sodelovanje	4
1.5.1	Tuji ponudniki	4
1.5.2	Podizvajalci	4
1.5.3	Skupna ponudba	5
1.6	Pojasnila razpisne dokumentacije	6
1.7	Dopolnitev in spremembe razpisne dokumentacije	6
1.8	Sestanek s potencialnimi ponudniki	6
II	PONUDBA	7
2.1	Jezik	7
2.2	Popolnost ponudbe	7
2.3	Izpolnitev razpisne dokumentacije oziroma celotne ponudbe	9
2.4	Listine v ponudbi	9
2.5	Predložitev ponudbe	9
2.6	Rok za predložitev ponudbe	10
2.7	Dopolnitev, sprememba in umik ponudbe	10
2.8	Popravljanje napak	10
2.9	Dopustne dopolnitve ponudbe	10
2.10	Navedba zavajajočih podatkov	11
2.11	Stroški priprave ponudbe, prospektnega materiala in vzorcev	11
2.12	Obvezni pogoji	11
2.13	Izločitev ponudb	14
2.14	Ponudbena vrednost	14
2.15	Merilo	14
2.16	Izbira ponudnika	15
2.17	FINANČNA ZAVAROVANJA	15
2.17.1	Vrste finančnih zavarovanj	15
2.17.2	Unovčenje garancije za resnost ponudbe	16
2.17.3	Vračilo garancije za resnost ponudbe	16
2.18	Veljavnost ponudbe	16
2.19	Variantne ponudbe	16
III	JAVNO ODPIRANJE PONUDB	16
IV	SKLENITEV OKVIRNEGA SPORAZUMA IN KUPOPRODAJNE POGODBE	17
4.1	Sklenitev okvirnega sporazuma	17
4.2	Predvidena obdobja	17
4.3	Sklenitev kupoprodajne pogodbe	17
4.4	Sklenitev dogovora	17
V	KONČNA DOLOČILA	18
VI	PRAVNO VARSTVO	18

I SPLOŠNO

1.1 Vrsta postopka

Naročnik bo v skladu s 25. členom Zakona o javnem naročanju (Uradni list RS, št. 12/13, 19/14 in 90/14 - ZDU-11; v nadaljevanju: ZJN-2) izvedel odprti postopek z namenom sklenitve okvirnega sporazuma v skladu s šestim odstavkom 32. člena ZJN-2.

Naročnik bo odpiral konkurenco med sklenitelji okvirnega sporazuma vsakih dvanajst mesecev, in sicer predvidoma v obdobjih, kot je opredeljeno v točki 4.2 teh navodil. Naročilo za posamezno obdobje bo oddano, na podlagi meril iz točk 2.15.1 in 2.15.2 teh navodil, tistemu ponudniku (enemu ponudniku), ki bo za posamezne razpisane vrste blaga oz. skupine blaga med sklenitelji okvirnega sporazuma najugodnejši. Naročnik bo z najugodnejšim ponudnikom v posameznem obdobju sklenil kupoprodajno pogodbo.

V primeru, da bo naročnik za posamezno vrsto blaga oz. za posamezno skupino blaga prejel samo eno popolno ponudbo, bo naročnik s tem ponudnikom sklenil okvirni sporazum za obdobje od 01.01.2016 do 31.12.2017. Naročnik v tem primeru ne bo odpiral konkurenco.

Naročnik je za vsako razpisano vrsto blaga oz. skupino blaga določil maksimalno dopustno ceno (cena je z DDV) oz. maksimalno dopustno vrednost (vrednost je z DDV). Naročnik je maksimalno dopustno ceno oz. maksimalno dopustno vrednost za posamezno vrsto blaga oz. skupino blaga za leto 2016 določil tako, da je upošteval svojo zadnjo nabavno ceno posamezne vrste blaga oz. najnižjo vrednost skupine blaga.

V fazi analize in ocenjevanja ponudb bo naročnik pri ugotavljanju sprejemljivosti ponudb za posamezno vrsto blaga oz. skupino blaga vse tiste ponudbe, ki bodo presegale maksimalno dopustno ceno oz. maksimalno dopustno vrednost za posamezno vrsto blaga oz. skupino blaga ocenil kot nesprejemljive.

Če bodo pri posamezni vrsti blaga oz. skupini blaga vse ponudbe presegale maksimalno dopustno ceno oz. maksimalno dopustno vrednost, bo naročnik postopek oddaje javnega naročila zaključil, ter v tem delu predvidoma izvedel postopek s pogajanjem. V primeru, da bo naročnik tudi v ponovljenem postopku prejel ponudbe, ki bodo presegale maksimalno dopustno ceno za posamezno vrsto blaga oz. presegale maksimalno dopustno vrednost za posamezno skupino blaga, bo naročnik razpisane količine zmanjšal do nivoja razpoložljivih sredstev in posledično zmanjšal program svojih storitev.

1.2 Predmet javnega naročila

Predmet javnega naročila je dobava medicinskega potrošnega materiala za kardiologijo. Okvirne količine in vrste blaga so podane v specifikaciji zahtev naročnika.

1.3 Trajanje javnega naročila

Naročnik bo oddal predmetno javno naročilo za obdobje dveh (2) let, in sicer od 01.01.2016 do 31.12.2017. Znotraj tega obdobja bo naročnik med sklenitelji okvirnega sporazuma odpiral konkurenco vsakih dvanajst mesecev, in sicer predvidoma v obdobjih, opredeljenih v točki 4.2 teh navodil.

V primeru, da naročnik ne bi imel zagotovljenih finančnih sredstev za preostala obdobja oz. bi imel potrjen nižji znesek, izbrani ponudnik ne more terjati od naročnika izpolnitev obveznosti v višini iz njegove ponudbe.

1.4 Razpisane količine

V »Specifikaciji zahtev naročnika« in v »Specifikaciji ponudbe s cenami« so podane okvirne količine.

V kolikor obdobje ne bo trajalo predviden čas, bo naročnik količine, navedene v specifikaciji ponudbe s cenami, ustrezno – linearno – zmanjšal.

1.5 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.

1.5.1 Tuji ponudniki

Ponudniki s sedežem v tuji državi morajo izpolnjevati enake pogoje kot ponudniki s sedežem v Republiki Sloveniji.

Če država, v kateri ima ponudnik svoj sedež, ne izdaja dokumentov iz točke 2.12 Navodil ponudnikom za izdelavo ponudbe, lahko ponudnik da zapriseženo izjavo prič ali zapriseženo izjavo zakonitega zastopnika ponudnika. Ta izjava mora biti podana pred pravosodnim ali upravnim organom, notarjem ali pristojnim organom poklicnih ali gospodarskih subjektov v državi, v kateri ima ponudnik svoj sedež.

Tuji ponudniki morajo v RS imenovati **pooblaščenca za vročitve v RS**. Dokazilo o imenovanju pooblaščenca za vročitve, morajo tuji ponudniki predložiti k ponudbi.

1.5.2 Podizvajalci

Ponudnik lahko v celoti sam izvede predmetno javno naročilo ali pa ga izvede s podizvajalci. V primeru izvedbe predmetnega naročila s podizvajalci, je treba v ponudbi navesti:

- vse podizvajalce (naziv, polni naslov, matična številka, davčna številka in transakcijski račun),
- predmet, količino, vrednost, kraj in rok izvedbe teh del,
- vsako vrsto del, ki jih bo izvedel in vsako vrsto blaga, ki ga bo dobavil podizvajalec.

Podatki o podizvajalcih iz prejšnjega odstavka te točke so sestavina okvirnega sporazuma oz./in kupoprodajne pogodbe o izvedbi javnega naročila.

Ponudnik je seznanjen, da so neposredna plačila podizvajalcem s strani naročnika obvezna v skladu z osimim odstavkom 71. člena ZJN-2. Za izvedbo neposrednih plačil mora ponudnik svojemu računu obvezno priložiti račune podizvajalcev, ki jih je predhodno potrdil.

Ponudnik mora v ponudbi predložiti **pooblastilo** s katerim pooblašča naročnika, da na podlagi potrjenega računa, neposredno plačuje podizvajalcem, ter **soglasje podizvajalca**, na podlagi katerega naročnik namesto glavnega izvajalca (ponudnika) poravna podizvajalčevo terjatev do glavnega izvajalca (ponudnika).

Kadar namerava ponudnik izvesti javno naročilo s podizvajalci, mora pogoj iz tretje točke točke 2.12 teh navodil izpolnjevati tudi podizvajalec, ki sodeluje pri izvedbi javnega naročila.

Navedeni obvezni pogoj, ki ga ZJN-2 predvideva za podizvajalce, velja tudi za vse podizvajalce, ki jih ponudnik uvede v posel po sklenitvi okvirnega sporazuma in/oz. kupoprodajne pogodbe z naročnikom (podizvajalci, ki niso bili navedeni v ponudbi). Naročnik ima pravico, da za vse nove podizvajalce, ki niso bili navedeni v ponudbi (zamenjava podizvajalcev ali uvedba novih podizvajalcev v delo), kasneje preveri izpolnjevanje navedenega pogoja. V kolikor podizvajalci pogoja ne izpolnjujejo, jih ponudnik (izvajalec) ne sme angažirati. V kolikor to vseeno naredi, je to razlog za krivdno razvezo okvirnega sporazuma in/oz. kupoprodajne pogodbe.

Ponudnik, ki izvaja javno naročilo z enim ali več podizvajalci, mora imeti ob sklenitvi okvirnega sporazuma in/oz. kupoprodajne pogodbe z naročnikom ali med njegovim izvajanjem, sklenjene pogodbe s podizvajalci. Podizvajalec mora naročniku posredovati kopijo pogodbe, ki jo je sklenil s svojim naročnikom (ponudnikom), v petih dneh od sklenitve te pogodbe.

Če se po sklenitvi okvirnega sporazuma in/oz. kupoprodajne pogodbe o izvedbi javnega naročila z izbranim ponudnikom zamenja podizvajalec ali če ponudnik sklene pogodbo z novim podizvajalcem mora izbrani ponudnik v 5 dneh po spremembi naročniku predložiti:

- svojo izjavo, da je poravnal vse nesporne obveznosti prvotnemu podizvajalcu, če je bil le ta zamenjan,
- pooblastilo za plačilo opravljenih in prevzetih del oziroma dobav neposredno novemu podizvajalcu in
- soglasje novega podizvajalca k neposrednemu plačilu.

Za podizvajalca ne šteje gospodarski subjekt, ki glede na razmerje z izbranim ponudnikom izpolnjuje kriterije za povezano družbo po zakonu, ki ureja gospodarske družbe. V tem primeru:

- se za potrebe neposrednih plačil za podizvajalca šteje subjekt, ki je pravna ali fizična oseba in za osebo, povezano z izbranim ponudnikom, dejansko dobavlja blago ali izvaja storitev oziroma gradnjo, ki je neposredno povezana s predmetom javnega naročila;
- mora izbrani ponudnik s podizvajalcem iz prejšnje alineje skleniti pogodbo, s katero uredi obveznosti in pravice povezane s predmetom javnega naročanja.

1.5.3 Skupna ponudba

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

- imenovanje poslovodečega pri izvedbi javnega naročila;
- pooblastilo poslovodečemu za podpis ponudbe, pogodbe in okvirnega sporazuma,
- izjava, da so seznanjeni z Navodili ponudnikom za izdelavo ponudbe in z razpisnimi pogoji ter merilom za dodelitev javnega naročila in da z njimi v celoti soglašajo,
- izjava, da so seznanjeni s plačilnimi pogoji iz razpisne dokumentacije in navedba, da odgovarjajo naročniku neomejeno solidarno.

V primeru, da skupina ponudnikov predloži skupno ponudbo, mora vsak partner iz skupine ponudnikov **posamično** izpolnjevati naslednje pogoje iz točke 2.12 teh navodil:

- osnovne pogoje (osnovna sposobnost ponudnikov),
- sposobnost za opravljanje poklicne dejavnosti,
- ekonomske in finančne pogoje (ekonomska in finančna sposobnost).

Tehnične in/ali kadrovske pogoje iz točke 2.12 teh navodil pa lahko partnerji iz skupine ponudnikov izpolnjujejo **skupno**.

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.

1.6 Pojasnila razpisne dokumentacije

Pojasnila o vsebini razpisne dokumentacije se lahko zahtevajo le v pisni obliki preko portala javnih naročil¹. Pojasnila bodo posredovana preko portala javnih naročil.

Če katerikoli ponudnik zahteva v zvezi z razpisno dokumentacijo oziroma v zvezi s pripravo ponudbe kakršno koli dodatno pojasnilo, mora zanj zaprositi **pravočasno oz. najkasneje do 30.10.2015 do 11:00 ure**. Naročnik bo dodatno pojasnilo v zvezi z razpisno dokumentacijo posredoval najpozneje šest dni pred iztekom roka za oddajo ponudb, pod pogojem, da je zahteva bila posredovana pravočasno.

1.7 Dopolnitev in spremembe razpisne dokumentacije

Naročnik si pridržuje pravico spremeniti ali dopolniti razpisno dokumentacijo. V primeru, da bo naročnik v roku za predložitev ponudb spremenil ali dopolnil razpisno dokumentacijo, 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 razpisne dokumentacije.

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

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

1.8 Sestanek s potencialnimi ponudniki

Sestanka s potencialnimi ponudniki ne bo.

¹ <http://www.enarocanje.si>

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 Popolnost ponudbe

Popolna bo tista ponudba, ki bo pravočasna, formalno popolna, sprejemljiva, pravilna in primerna. Ponudnik mora v ponudbi predložiti:

1. izjavo ponudnika o sprejemanju zahtev razpisne dokumentacije (OBR-1);
2. izjavo ponudnika, da so v ponudbi navedeni podatki resnični (nezavajajoči) (OBR-2);
3. izpolnjen obrazec ponudbe (OBR-3);
4. izpolnjen obrazec »Specifikacija zahtev naročnika« (OBR-4) (izpolnjen za vse vrste blaga oz. skupine blaga za katere oddaja ponudbo; natisnjen izvod in prenosni medij – zgoščenka*);
5. izpolnjen obrazec »Specifikacija ponudbe s cenami« (OBR-5) (izpolnjen za vse vrste blaga oz. skupine blaga za katere oddaja ponudbo; natisnjen izvod in prenosni medij – zgoščenka*);
6. vzorec okvirnega sporazuma (OBR-6);
7. vzorec kupoprodajne pogodbe (OBR-7);
8. izjavo o izpolnjevanju pogojev, opredeljenih v točki 2.12 teh navodil (OBR-8);
9. izjava o izpolnjevanju pogojev podizvajalcev (OBR-8.1) (velja v primeru, da bo ponudnik pri izvedbi naročila sodeloval s podizvajalci; glej točko 1.5.2 teh navodil);
10. soglasje ponudnika za pridobitev osebnih podatkov (OBR-9);
11. garancijo za resnost ponudbe (OBR-10 oz. dokument, izdan s strani banke/zavarovalnice) ali dokazilo o vplačilu finančnega depozita;
12. BON-2 izdan s strani AJPes-a.;
13. seznam podizvajalcev z navedbo podatkov iz točke 1.5.2 teh navodil (velja v primeru, da bo ponudnik pri izvedbi naročila sodeloval s podizvajalci; glej točko 1.5.2 teh navodil);
14. pooblastilo, s katerim ponudnik pooblašča naročnika za neposredna plačila podizvajalcem (velja v primeru, da bo ponudnik pri izvedbi naročila sodeloval s podizvajalci; glej točko 1.5.2 teh navodil);
15. soglasje podizvajalca, na podlagi katerega naročnik namesto glavnega izvajalca poravna podizvajalčevo terjatev do glavnega izvajalca (velja v primeru, da bo ponudnik pri izvedbi naročila sodeloval s podizvajalci; glej točko 1.5.2 teh navodil);
16. akt o skupni izvedbi (velja v primeru, da bo ponudnik pri izvedbi naročila nastopal s skupno ponudbo; glej točko 1.5.3 teh navodil);
17. dokazilo o imenovanju pooblaščenca za vročitve v RS (velja za tuje ponudnike; glej točko 1.5.1 teh navodil);
18. lastna izjava o udeležbi fizičnih in pravnih oseb v lastništvu ponudnika, vključno z udeležbo tihih družbenikov in o gospodarskih subjektih, za katere se glede na določbe zakona, ki ureja gospodarske družbe, šteje, da so povezane družbe s ponudnikom (glej opombo k 18. točki);
19. originalni prospektni material. V prospektu je potrebno označiti ponujeni artikel z razpisanim identom;
20. dokumente in dokazila zahtevana v tehničnih opisih razpisanih vrst blaga iz specifikacije zahtev naročnika (OBR 4.1).

*Ponudniki lahko predložijo samo en prenosni medij, na katerem sta izpolnjeni »Specifikacija zahtev naročnika« in »Specifikacija ponudbe s cenami«.

***Opomba k 18. točki:**

Naročnik v skladu s šestim odstavkom 14. člena Zakona o integriteti in preprečevanju korupcije (Uradni list RS, št. 69/2011; ZintPK-UPB2) od ponudnikov zahteva, da v ponudbi predložijo lastno izjavo oziroma naslednje podatke:

- **o udeležbi fizičnih in pravnih oseb v lastništvu ponudnika, vključno z udeležbo tihih družbenikov,**
- **o gospodarskih subjektih, za katere se glede na določbe zakona, ki ureja gospodarske družbe, šteje, da so povezane družbe s ponudnikom.**

Za fizične osebe mora izjava vsebovati ime in priimek, naslov prebivališča in delež lastništva.

Če ponudnik predloži lažno izjavo oziroma da neresnične podatke o navedenih dejstvih ima to v skladu z določbo šestega odstavka 14. člena ZintPK za posledico ničnost pogodbe.

V kolikor obstaja javna evidenca za katerega izmed podatkov, ki jih naročnik zahteva v razpisni dokumentaciji, se lahko ponudnik v ponudbi sklicuje na javno evidenco.

V primeru odstopanja natisnjenega izvoda od prenosnega medija, bo naročnik upošteval natisnjen izvod.

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 nepopolno zavrnil tudi tisto ponudbo, ki ne bo ustrezala vsem tehničnim zahtevam za ponujene vrste blaga iz predmetnega naročila. Tehnične zahteve so opredeljene v »Specifikaciji zahtev naročnika« in v prilogi 4.1 »Tehnični opisi razpisanih vrst blaga iz specifikacije zahtev naročnika«.

Naročnik bo iz postopka izločil ponudnika, če bo na dan, ko se izteče rok za oddajo ponudb, uvrščen v evidenco ponudnikov z negativnimi referencami.

Ponudnik naj pri pripravi ponudbe upošteva navedeni vrstni red.

Obrazci iz točk 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 in 11 te točke so sestavni del te razpisne dokumentacije. Vse obrazce je treba izpolniti, podpisati in žigosati (z enotnim pečatom).

Pri skupinah 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 in 12 lahko ponudnik odda ponudbo za posamezno vrsto blaga.

Ponudnik mora pri skupinah 13 in 14 ponuditi 100% razpisanih vrst in količin blaga iz skupine.

V primeru, da bo naročnik od ponudnika zahteval predložitev vzorcev, je treba le-te dostaviti v roku 7 dni, sicer bo takšen ponudnik izločen iz nadaljnjega postopka oddaje javnega naročila.

2.3 Izpolnitev razpisne dokumentacije oziroma celotne ponudbe

Celotna dokumentacija za ponudbo mora biti natipkana ali napisana s čitljivo pisavo, ki se je ne da izbrisati brez posebnih sredstev za brisanje. Vsebine obrazcev, izjav, listin in dokumentov ni dovoljeno spreminjati.

Ponudnik mora podpisati, žigosati (z enotnim pečatom) in parafirati vsako stran vzorca okvirnega sporazuma in/oz. kupoprodajne pogodbe. Prav tako je treba izpolniti, podpisati in žigosati (z enotnim pečatom) vse ostale obrazce iz točke 2.2 teh navodil.

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

- pakiranje,
- proizvajalca,
- zaščiteno ime,
- kataloško številko ali kakšno drugo oznako za identifikacijo blaga.

V primeru, da 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 »Javna naročila UKC«

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.

Vsi listi ponudbe morajo biti zvezani s pečatno vrstico in zapečateni s pečatnim voskom ali unikatno nalepko ponudnika tako, da jih ni mogoče neopazno odvzeti.

2.4 Listine v ponudbi

Vsi dokumenti morajo biti predloženi v originalu ali fotokopiji, ki jih ni treba notarsko overiti. Izjema od tega so garancija banke/zavarovalnice za resnost ponudbe, listine tujih ponudnikov (glej točko 1.5.1 teh navodil), ki morajo biti predložene izključno v originalu in dokazila zahtevana v tehničnih opisih razpisanih vrst blaga iz specifikacije zahtev naročnika (OBR 4.1), za katere se zahteva original.

Starost dokumentov ne sme presegati roka, kot ga določajo posamezne določbe te razpisne dokumentacije. V tistih primerih, kjer starost dokumentov ni določena, morajo le-ti izkazovati pravno relevantno stanje ponudnika na dan, določen za predložitev ponudb.

2.5 Predložitev ponudbe

Ponudniki morajo naročniku posredovati ponudbe v zaprti ovojnici tako, da je na odpiranju ponudb možno preveriti, da je zaprta tako, kot je bila predana. Na ovojnici morajo biti vidne naslednje oznake:

1. **naročnikov naslov:**
UNIVERZITETNI KLINIČNI CENTER MARIBOR
Oddelek za javna naročila

Ljubljanska ulica 5
2000 Maribor

2. oznake:

- »NE ODPIRAJ – PONUDBA«;
- številka objave javnega naročila na portalu javnih naročil in v Uradnem listu EU;
- predmet naročila: »MEDICINSKI POTROŠNI MATERIAL ZA KARDIOLOGIJO«.

3. ponudnikov naslov (na hrbtni strani)

Ponudniki lahko ponudbe v pisni obliki dostavijo naročniku po pošti (na naslov iz prve točke te točke) ali jo predajo osebno v pisarni »Oddelka za javna naročila« (stavba številka 9).

2.6 Rok za predložitev ponudbe

Ponudbe je treba predložiti do **12.11.2015 do 11:00 ure** na naslov naročnika iz prve točke točke 2.5. Pravočasna je tista ponudba, ki je predložena naročniku do roka iz predhodnega stavka.

Če bo ponudba predložena po poteku datuma in ure, navedene v objavi in razpisni dokumentaciji, se bo štelo, da je bila predložena prepozno. Tako ponudbo bo naročnik po končanem postopku odpiranja ponudb neodprto vrnil ponudniku z navedbo, da je prepozna.

Ponudba, ki je oddana na pošto priporočeno pred rokom za predložitev ponudb, a prispe k naročniku po poteku roka, ni pravočasna ponudba in bo po javnem odpiranju ponudb neodprta vrnjena ponudniku z navedbo, da je prepozna.

2.7 Dopolnitev, sprememba in umik ponudbe

Ponudnik lahko dopolni, spremeni ali umakne ponudbo pred rokom za predložitev ponudbe.

Ovojnico, ki se nanaša na eno od navedenih dejanj iz prejšnjega odstavka, mora ponudnik opremiti z oznakami: "SPREMEMBA PONUDBE" ali "DOPOLNITEV PONUDBE" ali "UMIK PONUDBE", navesti predmet naročila, številko objave javnega naročila, naročnikov naslov in na hrbtni strani ponudnikov naslov.

Po roku za predložitev ponudb navedena dejanja niso možna.

2.8 Popravljanje napak

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

2.9 Dopustne dopolnitve ponudbe

Če je ponudba formalno nepopolna, bo naročnik zahteval, da jo ponudnik v ustreznem roku dopolni ali spremeni v delu, v katerem ni popolna. Če ponudnik v roku, ki ga določi

naročnik, ponudbe ustrezno ne dopolni oziroma spremeni, mora naročnik tako ponudbo izločiti.

Ponudnik ne sme dopolnjevati ali spreminjati:

- svoje cene na enoto, vrednosti postavke, skupne vrednosti ponudbe in ponudbe v okviru meril,
- tistega dela ponudbe, ki se veže na tehnične specifikacije predmeta javnega naročila v smislu zamenjave prvotno ponujenega predmeta naročanja z novim predmetom naročanja,
- tistih elementov ponudbe, ki vplivajo ali bi lahko vplivali na drugačno razvrstitev njegove ponudbe glede na preostale ponudbe, ki jih je naročnik prejel v postopku javnega naročanja.

Ne glede na prejšnji odstavek sme izključno naročnik ob pisnem soglasju ponudnika popraviti očitne računske napake, ki jih odkrije pri pregledu in ocenjevanju ponudb. Pri tem se količina in cena na enoto ne smeta spreminjati.

2.10 Navedba zavajajočih podatkov

Kadarkoli se pri naročniku pojavi utemeljen sum, da je posamezni ponudnik, ne glede na razvrstitev njegove ponudbe, predložil neresnične izjave ali dokazila, mora naročnik Državni revizijski komisiji za revizijo postopkov oddaje javnih naročil podati predlog za uvedbo postopka o prekršku iz 4. točke prvega odstavka 109.a člena ZJN-2.

2.11 Stroški priprave ponudbe, prospektnega materiala in vzorcev

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

V primeru, da bo naročnik od ponudnika zahteval predložitev vzorcev, je treba te predložiti najkasneje v roku 7 dni. V kolikor ponudnik zahtevanih vzorcev ne dostavi oz. jih ne dostavi v zahtevanem roku, bo naročnik takega ponudnika izločil iz nadaljnjega postopka oddaje javnega naročila.

2.12 Obvezni pogoji

Ponudnik mora v času oddaje ponudbe izpolnjevati pogoje, določene v tej točki, da lahko sodeluje v postopku. Naročnik bo ugotavljal sposobnost ponudnikov na osnovi izpolnjevanja naslednjih pogojev:

Naročnik bo iz postopka javnega naročanja izločil:

1. ponudnika, če je bil le-ta ali njegov zakoniti zastopnik, v kolikor gre za pravno osebo, pravnomočno obsojen zaradi naslednjih kaznivih dejanj, ki so opredeljena v Kazenskem zakoniku (Uradni list RS, št. 50/12 – uradno prečiščeno besedilo; v nadaljnjem besedilu: KZ-1):
 - sprejemanje podkupnine pri volitvah (157. 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),
- ponarejanje denarja (243. člen KZ-1),
- ponarejanje in uporaba ponarejenih vrednotnic ali vrednostnih papirjev (244. Člen KZ- 1),
- pranje denarja (245. člen KZ-1),
- zloraba negotovinskega plačilnega sredstva (246. člen KZ-1),
- uporaba ponarejenega negotovinskega plačilnega sredstva (247. člen KZ-1),
- izdelava, pridobitev in odtujitev pripomočkov za ponarejanje (248. člen KZ-1),
- davčna zatajitev (249. člen KZ-1),
- tihotapstvo (250. člen KZ-1),
- 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);

Dokazilo: Izjava ponudnika (OBR-8);

2. ponudnika, če je le-ta na dan, ko poteče rok za oddajo ponudb, izločen iz postopkov oddaje javnih naročil zaradi uvrstitve v evidenco ponudnikov z negativnimi referencami iz 77.a člena ZJN-2, 81.a člena ZJNVETPS oziroma 73. člena ZJNPOV;
Dokazilo: Izjava ponudnika (OBR-8);
3. ponudnika, če ima na dan, ko je bila oddana ponudba, v skladu s predpisi države, v kateri ima sedež, ali predpisi države naročnika zapadle, neplačane obveznosti v zvezi s plačili prispevkov za socialno varnost ali v zvezi s plačili davkov v vrednosti 50 eurov ali več;
Dokazilo: Izjava ponudnika (OBR-8);
4. ponudnika, če je v postopku prisilne poravnave ali je bil zanj podan predlog za začetek postopka prisilne poravnave in sodišče o tem predlogu še ni odločilo;
Dokazilo: Izjava ponudnika (OBR-8);
5. ponudnika, če je v stečajnem postopku ali je bil zanj podan predlog za začetek stečajnega postopka in sodišče o tem predlogu še ni odločilo;
Dokazilo: Izjava ponudnika (OBR-8);
6. ponudnika, če je v postopku prisilnega prenehanja, je bil zanj podan predlog za začetek postopka prisilnega prenehanja in sodišče o tem predlogu še ni odločilo, z njegovimi posli iz drugih razlogov upravlja sodišče ali je opustil poslovno dejavnost ali je v katerem koli podobnem položaju;

Dokazilo: Izjava ponudnika (OBR-8);

Sposobnost za opravljanje poklicne dejavnosti:

7. da je registriran pri pristojnem sodišču ali drugemu organu;
Dokazilo: Izjava ponudnika (OBR-8);
8. da je vpisan na Seznam imetnikov dovoljenja za opravljanje dejavnosti prometa na debelo pri Javni agenciji RS za zdravila in medicinske pripomočke;
Dokazilo: Izjava ponudnika (OBR-8);

Ekonomska in finančna sposobnost:

9. da je število dni neporavnanih obveznosti v preteklih 6 mesecih vključno do dneva sestavitve obrazca iz točke B obrazca BON-2 enako 0;
Dokazilo: BON-2, ki ga izda AJPES;
Dokument ne sme biti starejši od 30 dni na dan določen za predložitev ponudbe.

Tehnična in/ali kadrovska sposobnost:

10. da zagotavlja razpisane vrste in količine blaga, za katere oddaja ponudbo (velja za skupine 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 in 12);
Dokazilo: Izjava ponudnika (OBR-8);
11. da zagotavlja 100% razpisanih vrst in količin blaga iz skupine za katere oddaja ponudbo (velja za skupini 13 in 14);
Dokazilo: Izjava ponudnika (OBR-8);
12. da ima za skladiščenje artiklov ustrezen, v skladu s pravili stroke, urejen prostor. Prav tako ponudnik nosi vso odgovornost vezano na dobavljene artikle (skladiščenje in dostava do končnega uporabnika – Univerzitetni klinični center Maribor);
Dokazilo: Izjava ponudnika (OBR-8);
13. da ima organizirano stalno službo za nadzor pri implementaciji, programiranju in izmenjavi ICD, ter da skrbi za redno vzdrževanje programatorjev, potrebno nadgradnjo in advekatno edukacijo osebja;
Dokazilo: Izjava ponudnika (OBR-8);
14. da imajo vse ponujene vrste blaga CE oznako, ki jo bo ponudnik na zahtevo naročnika dokazal s predložitvijo ustreznih dokumentov;
Dokazilo: Izjava ponudnika (OBR-8).

Opomba:

- Kadar namerava ponudnik izvesti javno naročilo s podizvajalci, mora pogoji iz tretje točke izpolnjevati tudi podizvajalec, ki sodeluje pri izvedbi javnega naročila. Kot dokazilo za izpolnjevanje navedenih pogojev je potrebno v ponudbi predložiti Izjavo o izpolnjevanju pogojev podizvajalcev (OBR-8.1) za vsakega priglašenega podizvajalca.

Obrazec za ocenjevanje ponudnika je priloga teh navodil.

2.13 Izločitev ponudb

Naročnik bo izločil:

- nepravočasne ponudbe (ponudbe, ki bodo vložene po roku za predložitev ponudb iz točke 2.6 teh navodil);
- ponudbe, ki ne bodo pravilno označene (ponudbe, ki ne bodo označene v skladu s točko 2.5 teh navodil);
- ponudbe, ki ne bodo izpolnjevale vseh zahtev iz točke 2.2 in 2.12 teh navodil;
- ponudnika, če bo na dan, ko se izteče rok za oddajo ponudb, uvrščen v evidenco ponudnikov z negativnimi referencami.

2.14 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 in znesek 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 in davek na dodano vrednost.

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

V primeru, da bo naročnik za posamezno vrsto blaga oz. skupino blaga prejel samo eno popolno ponudbo, bo naročnik s tem ponudnikom sklenil okvirni sporazum za obdobje od 01.01.2016 do 31.12.2017. Naročnik v tem primeru ne bo odpiral konkurence. Po dvanajstih mesecih od dneva sklenitve okvirnega sporazuma je sprememba cene možna v skladu s 1. in 2. točko 6. člena Pravilnika o načinih valorizacije denarnih obveznosti, ki jih v večletnih pogodbah dogovarjajo pravne osebe javnega sektorja (Uradni list RS, št. 1/04) oz. po predpisu, ki ta pravilnik nadomešča. Stranki okvirnega sporazuma kot podlago za valorizacijo uporabita indeks cen življenjskih potrebščin.

Uskladitev cene bosta stranki sporazuma uredili z aneksom k okvirnemu sporazumu.

2.15 Merilo

Naročnik je merilo za ocenjevanje ponudb razdelil, in sicer:

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

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

2.15.2 Merilo za skupini 13 in 14:

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

Opomba:

V primeru, da bo več ponudnikov ponudilo enako ceno za isto vrsto blaga oz. enako vrednost za isto skupino blaga, bo naročnik za te vrste blaga oz. skupino blaga opravil žrebanje – izvlečenje 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.

2.16 Izbira ponudnika

Izbran bo ponudnik, ki bo:

- predložil popolno ponudbo ter bo
- ponudil najnižjo končno ceno posamezne vrste blaga oz. najnižja končna vrednost posamezne skupine blaga.

Izbrani ponudnik mora naročniku na njegov poziv posredovati podatke o:

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

2.17 FINANČNA ZAVAROVANJA

2.17.1 Vrste finančnih zavarovanj

Ponudniki, čigar ponudbena vrednost je enaka ali višja od 134.000 EUR brez DDV morajo v ponudbi predložiti dokazilo o vplačilu finančnega depozita kot garancijo za resnost ponudbe v višini 4.000,00 EUR. Navedeni finančni depozit mora biti na podračunu naročnika številka: SI5601100-6030278185 odprt pri UJP Slovenska Bistrica, sklic št. SI00 1100-2011 z navedbo namena nakazila: finančni depozit – Medicinski potrošni material za kardiologijo, v času do datuma podpisa okvirnega sporazuma in/oz. kupoprodajne pogodbe z najugodnejšim ponudnikom.

Ponudniki lahko kot garancijo za resnost ponudbe namesto finančnega depozita predložijo kavcijsko zavarovanje zavarovalnice oz. garancijo banke, veljavno do 12.06.2016.

Opomba 1:

Izbrani ponudnik bo moral naročniku predložiti:

1. menično izjavo in lastno podpisano menico s pooblastilom za njeno izpolnitev v višini 5% od vrednosti okvirnega sporazuma oz. kupoprodajne pogodbe v primeru, da bo vrednost višja od 50.000,00 EUR brez DDV in nižja od 134.000,00 EUR brez DDV. Ponudnik mora zagotoviti, da bo ves čas trajanja okvirnega sporazuma oz. kupoprodajne pogodbe menica unovčljiva; oz.
2. garancijo (banke/zavarovalnice) za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti v višini 5% od vrednosti okvirnega sporazuma oz. kupoprodajne pogodbe v primeru, da bo vrednost enaka ali višja od 134.000,00 EUR brez DDV.

Veljavnost menice oz. garancije za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti mora biti veljavna še najmanj 10 dni od veljavnosti okvirnega sporazuma in/oz. kupoprodajne pogodbe.

Opomba 2:

V primeru unovčitve menice oz. garancije za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti, bo moral ponudnik unovčeno menico oz. garancijo ustrezno nadomestiti z novo.

2.17.2 Unovčenje garancije za resnost ponudbe

Naročnik bo unovčil garancijo za resnost ponudbe oziroma zadržal finančni depozit:

- če ponudnik umakne ali spremeni ponudbo v času njene veljavnosti;
- če ponudnik v zahtevanem času ne podpiše okvirnega sporazuma in/oz. kupoprodajne pogodbe;
- če ponudnik v zahtevanem času ne predloži ali zavrne predložitev finančnih zavarovanj iz opombe 1 k točki 2.17.1 teh navodil.

2.17.3 Vračilo garancije za resnost ponudbe oziroma finančnega depozita

Naročnik bo vsem ponudnikom vrnil finančni depozit v višini 4.000,00 EUR po sklenitvi okvirnega sporazuma in/oz. kupoprodajne pogodbe z najugodnejšim ponudnikom. Finančni depozit se ne obrestuje in bo vrnjen ponudnikom na TRR, vpisan na obrazcu ponudbe (OBR-3).

Na pisno zahtevo neizbranega ponudnika, bo naročnik vrnil garancijo za resnost ponudbe, vendar šele po sklenitvi okvirnega sporazuma in/oz. kupoprodajne pogodbe z izbranim ponudnikom.

2.18 Veljavnost ponudbe

Ponudba mora veljati do **12.05.2016**.

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 ali preko telefaksa. Ponudnik lahko zavrne zahtevo, ne da bi s tem zapadlo zavarovanje za resnost ponudbe. Od ponudnika, ki se z zahtevo strinja, ne bo zahtevano ali dovoljeno, da razen podaljšanja veljavnosti ponudbe in morebitnega zavarovanja resnosti ponudbe, kakorkoli drugače spreminja ponudbo.

2.19 Variantne ponudbe

Variantne ponudbe ne bodo upoštevane.

III JAVNO ODPIRANJE PONUDB

Javno odpiranje ponudb bo dne **12.11.2015 ob 13:00 uri v sejni sobi nabavne službe, stavba št. 3 (3. nadstropje)**.

V skladu z drugim odstavkom 22. člena ZJN-2 **so javni podatki** količina iz specifikacije, cena na enoto, vrednost posamezne postavke in skupna vrednost iz ponudbe.

Zapisnik o odpiranju ponudb bo naročnik poslal vsem ponudnikom, ki so oddali ponudbe, po pošti v roku treh delovnih dni po javnem odpiranju ponudb.

IV SKLENITEV OKVIRNEGA SPORAZUMA

4.1 Sklenitev okvirnega sporazuma

Naročnik bo s ponudniki, za katere bo ugotovil, da so njihove ponudbe popolne, sklenil okvirni sporazum v skladu z določbami vzorca okvirnega sporazuma iz točke 6 točke 2.2 teh navodil. Okvirni sporazum se sklene za obdobje od 01.01.2016 do 31.12.2017.

Okvirni sporazum je treba podpisati v roku desetih (10) dni od prejema naročnikovega poziva k podpisu okvirnega sporazuma, sicer bo naročnik unovčil garancijo za resnost ponudbe oziroma zadržal finančni depozit.

4.2 Predvideni obdobji

Naročnik bo odpiral konkurenco med sklenitelji okvirnega sporazuma predvidoma v naslednjih obdobjih:

- od 01.01.2016 do 31.12.2016 (prvo obdobje);
- od 01.01.2017 do 31.12.2017 (drugo obdobje).

V posameznem obdobju bo naročnik med sklenitelji okvirnega sporazuma izbral najugodnejšega ponudnika za posamezne vrste blaga oz. skupine blaga iz predmetnega naročila na podlagi meril iz točk 2.15.1 in 2.15.2 teh navodil.

V primeru, da bo naročnik za posamezno vrsto blaga oz. skupino blaga prejel samo eno popolno ponudbo, naročnik za te vrste blaga oz. skupine blaga ne bo odpiral konkurence. V takem primeru bo naročnik s tem ponudnikom sklenil okvirni sporazum za obdobje od 01.01.2016 do 31.12.2017.

4.3 Sklenitev kupoprodajne pogodbe

Naročnik bo z najugodnejšim ponudnikom, izbranim po merilih iz točk 2.15.1 in 2.15.2 teh navodil, sklenil kupoprodajno pogodbo po določilih vzorca kupoprodajne pogodbe iz točke 7 točke 2.2 navodil.

Ponudnik je dolžan podpisati kupoprodajno pogodbo in/oz. okvirni sporazum v roku 10 dni po prejemu kupoprodajne pogodbe in/oz. okvirnega sporazuma, sicer bo naročnik smatral, da z naročnikom posla ne želi skleniti, in bo naročnik unovčil garancijo za resnost ponudbe oziroma zadržal finančni depozit. Ponudnik mora v tem roku, če bo pogodbeni vrednost oz. vrednost okvirnega sporazuma višja kot je navedeno v opombi v točki 2.18.1, dostaviti naročniku menično izjavo z menico oz. garancijo za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti v višini 5% od vrednosti pogodbe oz. okvirnega sporazuma.

4.4 Sklenitev dogovora

Za primer naročnikove morebitne nezmožnosti poravnavanja svojih obveznosti v roku 30 dni in v želji po stabilizaciji poslovanja, bo naročnik ob sklenitvi okvirnega sporazuma oz./in pogodbe predlagal sklenitev **dogovora o načinu in teku zamudnih obresti**. Sklenitev tega dogovora ne bo vplivala na veljavnost okvirnega sporazuma in/oz. pogodbe.

Glede na dejstvo, da se naročnik nahaja v težki finančni situaciji, bo naročnik ponudnikom hkrati s podpisom okvirnega sporazuma in/oz. pogodbe poslal tudi dogovor o načinu in teku zamudnih obresti. Dogovor bo natančno definiral položaj obeh pogodbenih strank v primeru, če naročnik svojih obveznosti do dobaviteljev ne bo mogel poravnati v roku 30 dni od dneva prejema računa.

V KONČNA DOLOČILA

Poleg določil iz teh navodil veljajo tudi določila iz okvirnega sporazuma, kupoprodajne pogodbe in celotne razpisne dokumentacije. V dvomu se presojuje posamezna določila v skladu z zakonskimi členi ZJN-2 in Obligacijskega zakonika (Uradni list RS, št. 97/07).

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-1I in 95/14 ZIPRS1415-C), po postopku in na način kot ga določa zakon.

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

Zahtevek za revizijo mora vsebovati:

1. ime in naslov vlagatelja zahtevka (v nadaljnjem besedilu: vlagatelj) ter kontaktno osebo,
2. ime naročnika,
3. oznako javnega naročila,
4. predmet javnega naročila,
5. očitane kršitve,
6. dejstva in dokaze, s katerimi se kršitve dokazujejo,
7. pooblastilo za zastopanje v predrevizijskem in revizijskem postopku, če vlagatelj nastopa s pooblaščenecem,
8. navedbo, ali gre v konkretnem postopku javnega naročila za sofinanciranje iz evropskih sredstev in iz katerega sklada.

Vlagatelj mora zahtevku za revizijo priložiti potrdilo o plačilu takse v višini 3.500,00 EUR.

Takso je potrebno vplačati na podračun, odprt pri Banki Slovenije za namen plačila takse za predrevizijski in revizijski postopek, številka 01100-1000358802 – izvrševanje proračuna RS. Pri tem mora vlagatelj na plačilnem nalogu vpisati naslednje podatke v predpolje in polje sklicevanja na številko odobritve: 11 16110-7111290-XXXXXXLL (oznaka X pomeni št. objave javnega naročila, oznaka L pa pomeni označbo leta. V kolikor je št. objave javnega naročila krajša od šestih znakov, se na manjkajoča mesta spredaj vpiše 0).

Zahtevek za revizijo se vloži pisno neposredno pri naročniku, po pošti priporočeno ali priporočeno s povratnico na naslov naročnika:

UNIVERZITETNI KLINIČNI CENTER MARIBOR

Oddelek za javna naročila
Ljubljanska ulica 5
2000 Maribor.

Ponudnik mora kopijo zahtevka za revizijo hkrati posredovati ministrstvu, pristojnemu za javna naročila (Ministrstvo RS za javno upravo).

Zahtevek za revizijo, ki se nanaša na vsebino objave, povabilo k oddaji ponudbe ali razpisno dokumentacijo, se, razen v primeru iz četrtega odstavka 25. člena ZPVPJN, vloži v osmih delovnih dneh od dneva:

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

Če naročnik ugotovi, da zahtevek za revizijo ni bil vložen pravočasno ali ga ni vložila aktivno legitimirana oseba iz 14. člena ZPVPJN, da vlagatelj v skladu z drugim odstavkom 15. člena ZPVPJN ni predložil potrdila o plačilu takse ali da ni bila plačana ustrezna taksa, ga 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 95/98, ME, XP, VISTA 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

(4x kliknite naprej in 1x končaj) Cilj namestitve lahko poljubno spreminjate.

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

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

↪ **CD – prenos podatkov** (predpogoj za delo s programom za Javna naročila)

↪ **Javna naročila UKC MARIBOR** (glavni program za:

- vpis cen

- vpis podatkov o artiklu

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

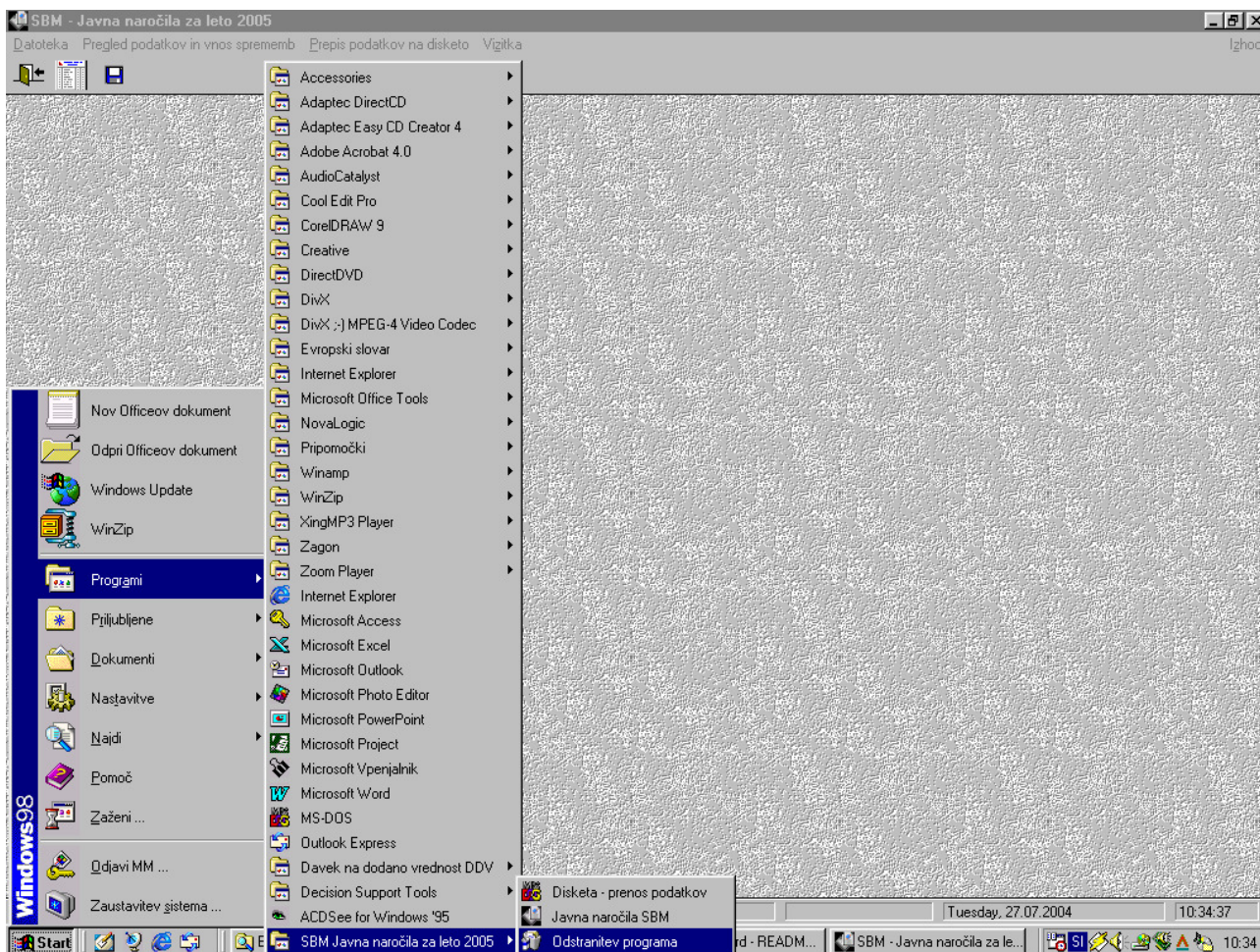
4. Prenos podatkov na medij :

Kliknete ikono **START ! PROGRAMI ! UKC MARIBOR – Javna naročila za leto 2016 – ! CD – prenos podatkov ! enter !** zaprete okno "Kopiraj".

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

6. Odstranitev programa (Slika 1)

Kliknete ikono **START ! PROGRAMI ! UKC MARIBOR – Javna naročila za leto 2016 - ! Odstranitev programa ! označite Automatic - finish.**



Slika 1: Odstranitev programa

Če uporabljate Windows 3.* se bo prikazala še ena ikona:

- **Uninstall naročila** (odstranitev programa)

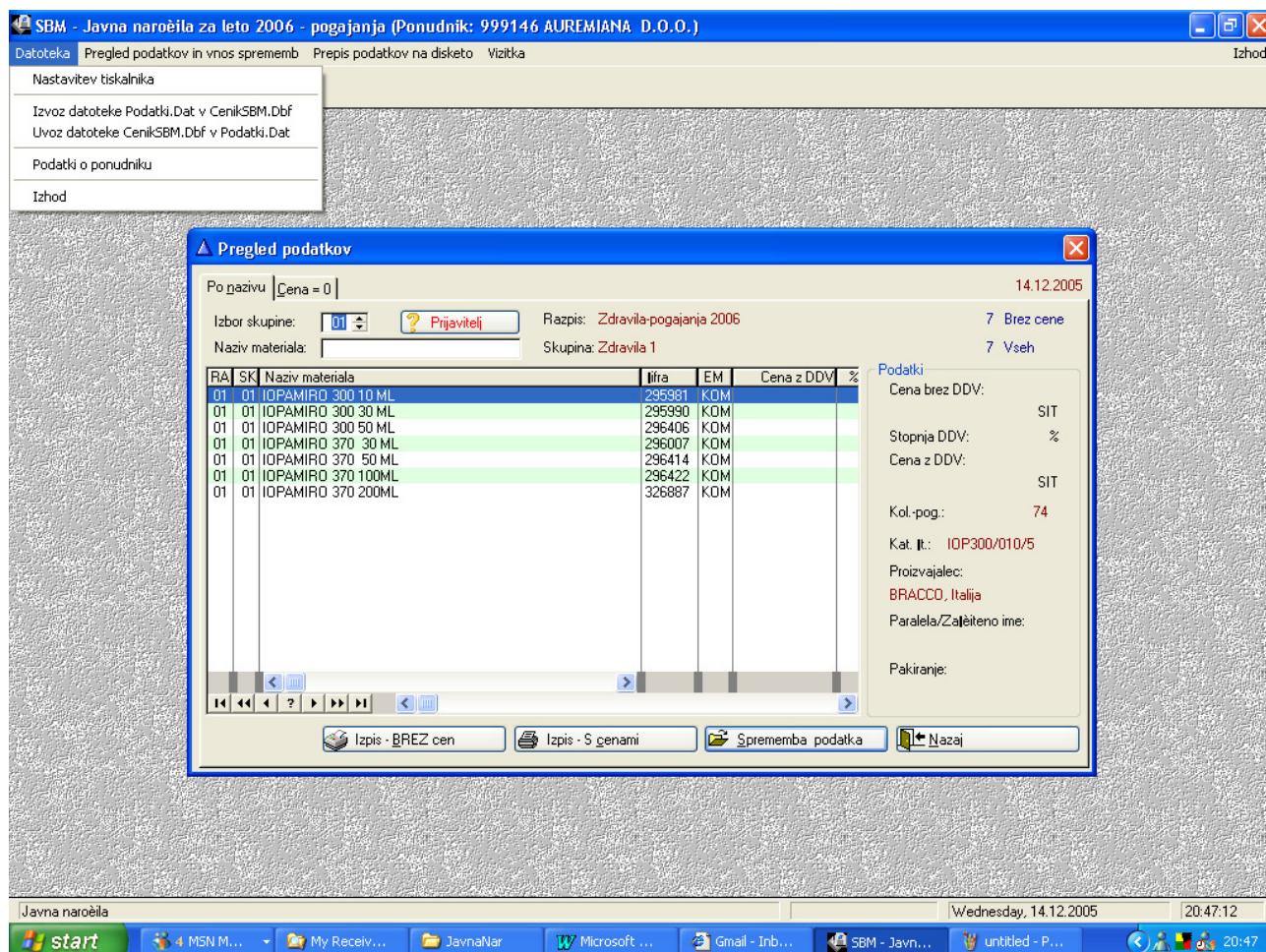
Opozorilo:

Ta izbira bo izvedla odstranitev programa iz vašega računalnika. Ne uporabljajte je dokler ne zaključite vnosa podatkov in ne pošljete CD z vašimi podatki na naslov UKC Maribor. Odstranitev programa v okolju Okna izvedete tudi z ukazom "**Dodaj/Odstrani programe**".

II. DELO S PROGRAMOM "JAVNA NAROČILA UKC MARIBOR"

Program poženete s klikom na:

START ! PROGRAMI ! UKC MARIBOR – Javna naročila za leto 2016 - ! Javna naročila UKC MARIBOR.



Slika 2: Okno "Javna naročila za leto 2016 "

Meniji:

a) Datoteka

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

b) Pregled podatkov in vnos sprememb (glavni del programa)

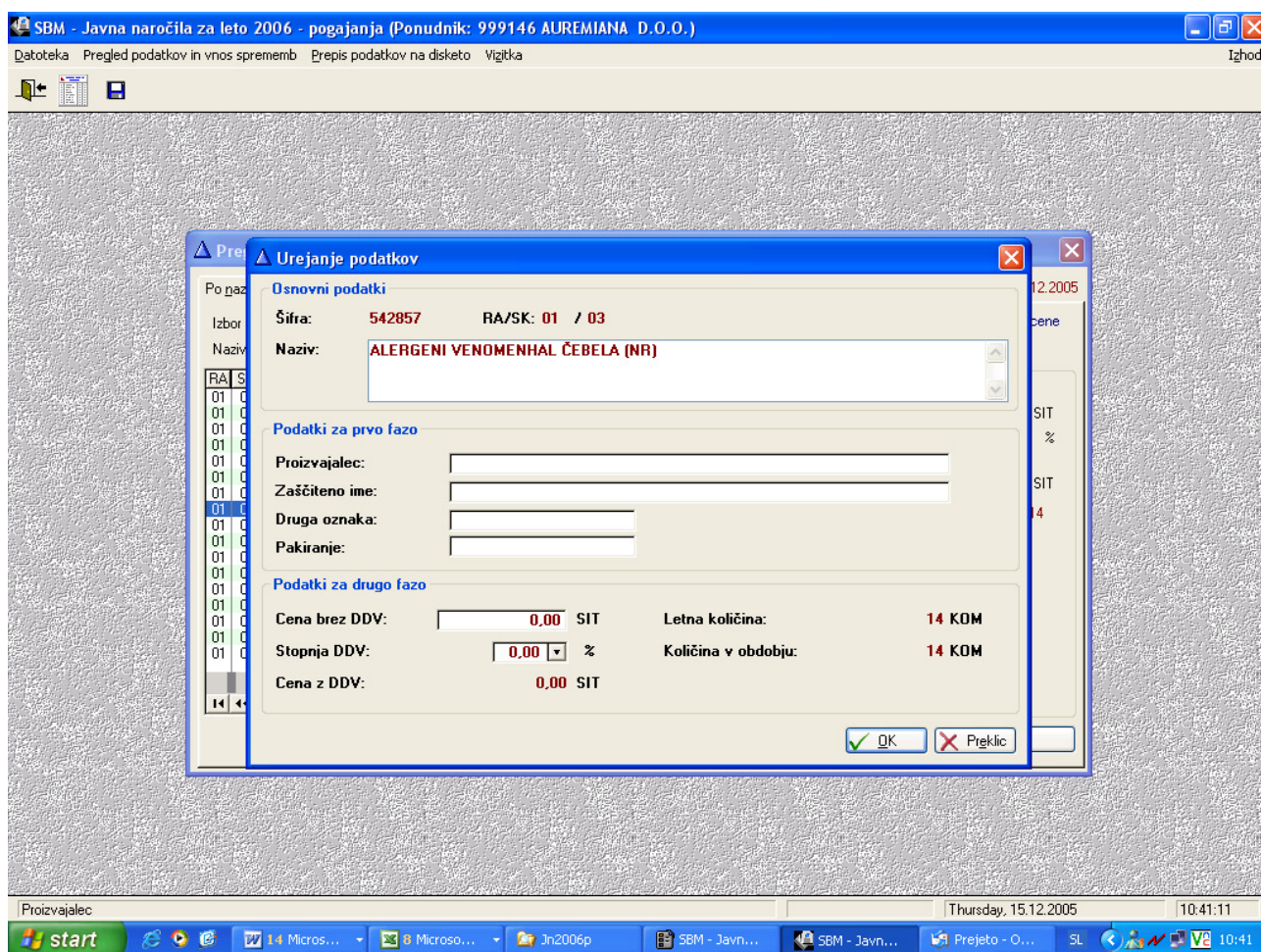
- ↳ V tem meniju boste dobili možnost **pregleda vseh podatkov po skupinah**. Izdelek lahko iščete po skupini ali po nazivu. Možen je pogled samo za tiste izdelke, katerim niste vnesli ceno (izbor : **CENA = 0**).

✎ (Vnos in) spreminjanje podatkov (Slika 4)

Podatek vnesete in spremenite tako, da označite vrsto blaga in izberete "**Sprememba podatka**" ali pritisnete **Alt+S** ali pa pritisnete **"ENTER"**. Prikaže se vam novo okno, v katerega vpišete 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 artikel, ne vpišite nobenega podatka v omenjena polja.

Če ste podatke pravilno vnesli in izbrali **"OK"**, se bodo vneseni ali spremenjeni podatki prikazali pri izbranem izdelku.



Slika 3: Vnos in spreminjanje podatkov

Izpisa specifikacije

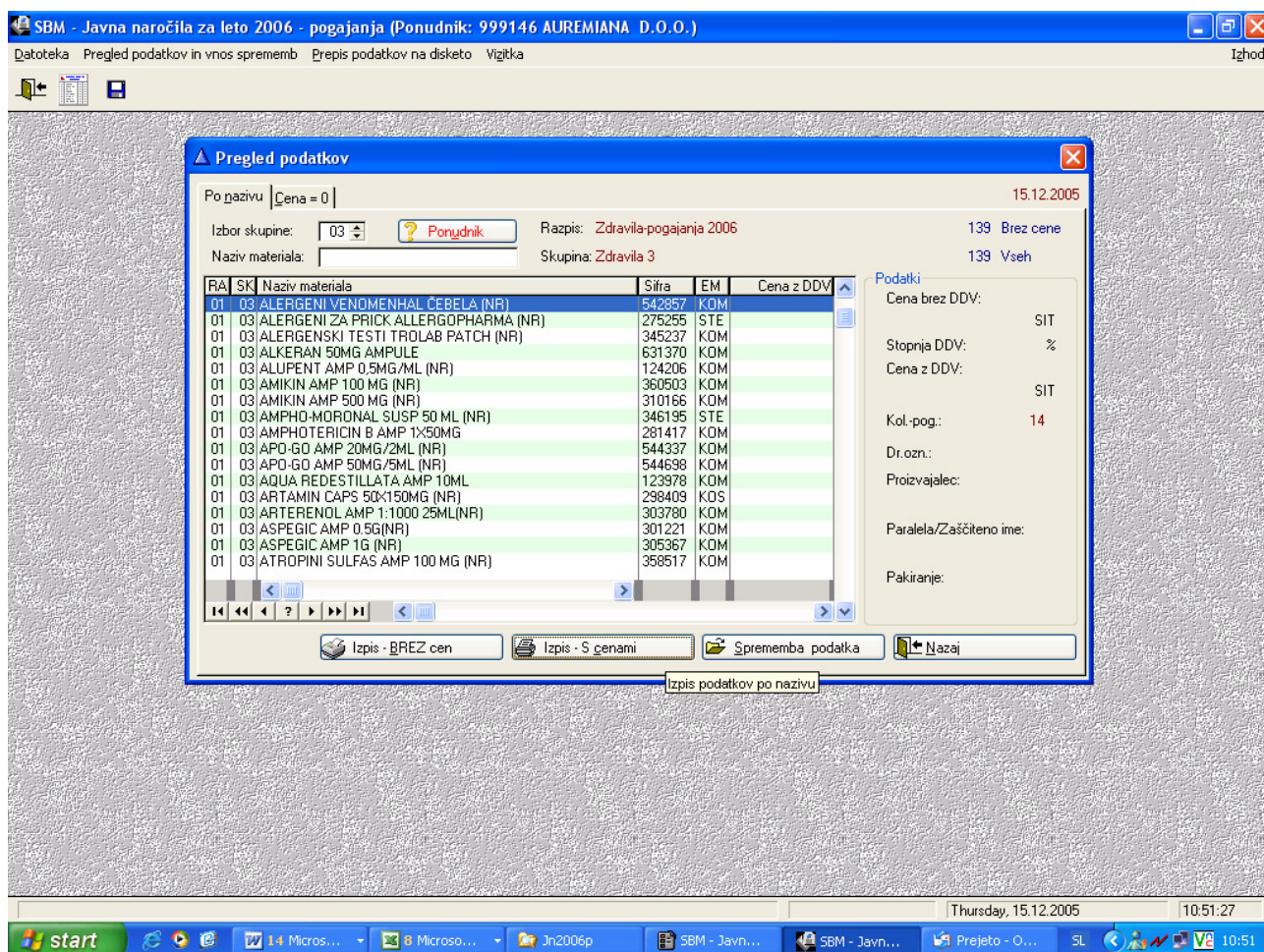
Če označite polje **"Izpis BREZ CEN"** boste dobili izpis *"Specifikacija zahtev naročnika"*, in sicer s količinami do 31.12.2016.

Če označite polje **"Izpis S CENAMI"** boste dobili izpis *"Specifikacija ponudbe s cenami"*, in sicer s količinami do 31.12.2016.

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

Opomba: Potrebno je natisniti »IZPIS S CENAMI in IZPIS BREZ CEN«.

Predložiti je potrebno **izmenljiv medij z vsebino podatkov**.



Slika 4: Prikaz gumbov za izpis

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

c) **Prepis podatkov – 2 opciji**

▪ **na IZMENLJIV MEDIJ**

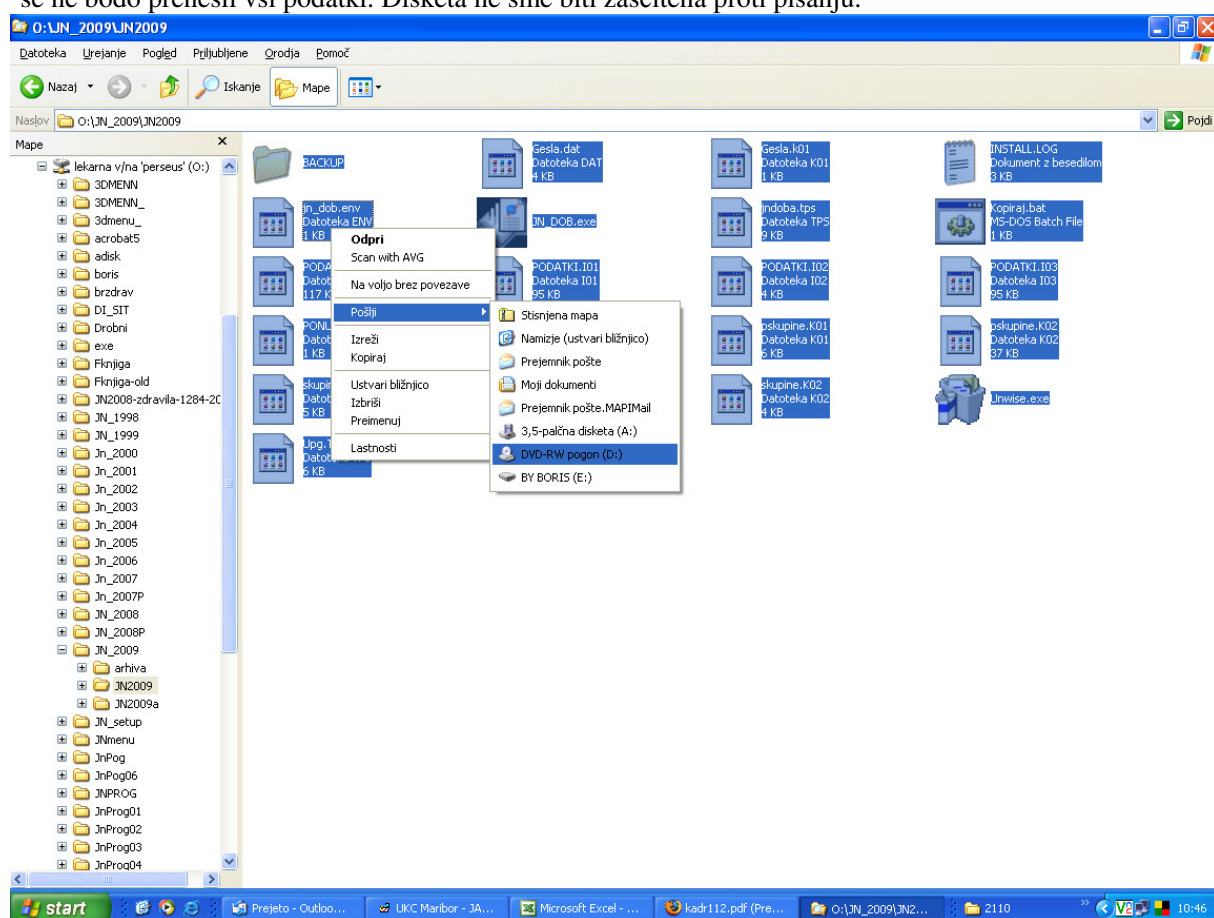
Ta izbira vam omogoča pripravo podatkov, na kateri bodo vaši podatki za vrste blaga oz. skupine, na katere se prijavljate in podatki o cenah z vključenimi popusti. Po končanem vnosu podatkov kopirate podatke na poljuben medij (CD ROM, USB KLJUČ ipd.)

▪ **na DISKETO**

Ta izbira vam omogoča pripravo diskete, na kateri bodo vaši podatki za vrste blaga oz. skupine, za katere oddajate ponudbo in podatki o cenah. Po končanem vnosu za vse skupine kreirate disketo.

Opozorilo:

Pred prenosom podatkov/cen na disketo morate biti v osnovnem meniju. Če boste poskušali kreirati disketo in boste še imeli odprto datoteko s podatki (na zaslonu se vidi okno s podatki), se bo sistem odzval z opozorilom, da je pristop do podatkov onemogočen. Zaradi velike količine podatkov pri nekaterih dobaviteljih je **OBVEZNO** vstaviti v disketni pogon **PRAZNO** disketo. Če na disketi ne bo dovolj prostora se ne bodo prenesli vsi podatki. Disketa ne sme biti zaščiten proti pisanju.



Slika 10: Prikaz gumbov za izpis

V ciljni mapi programa označite vse datoteke (ukaz CTRL+tipka A). Z desnim klikom »miške« se odpre meni v katerem kliknete : **POŠLJI ali SEND TO ! IZBERETE MEDIJ (npr. DVD-RW pogon, USB KLJUČ ipd !**

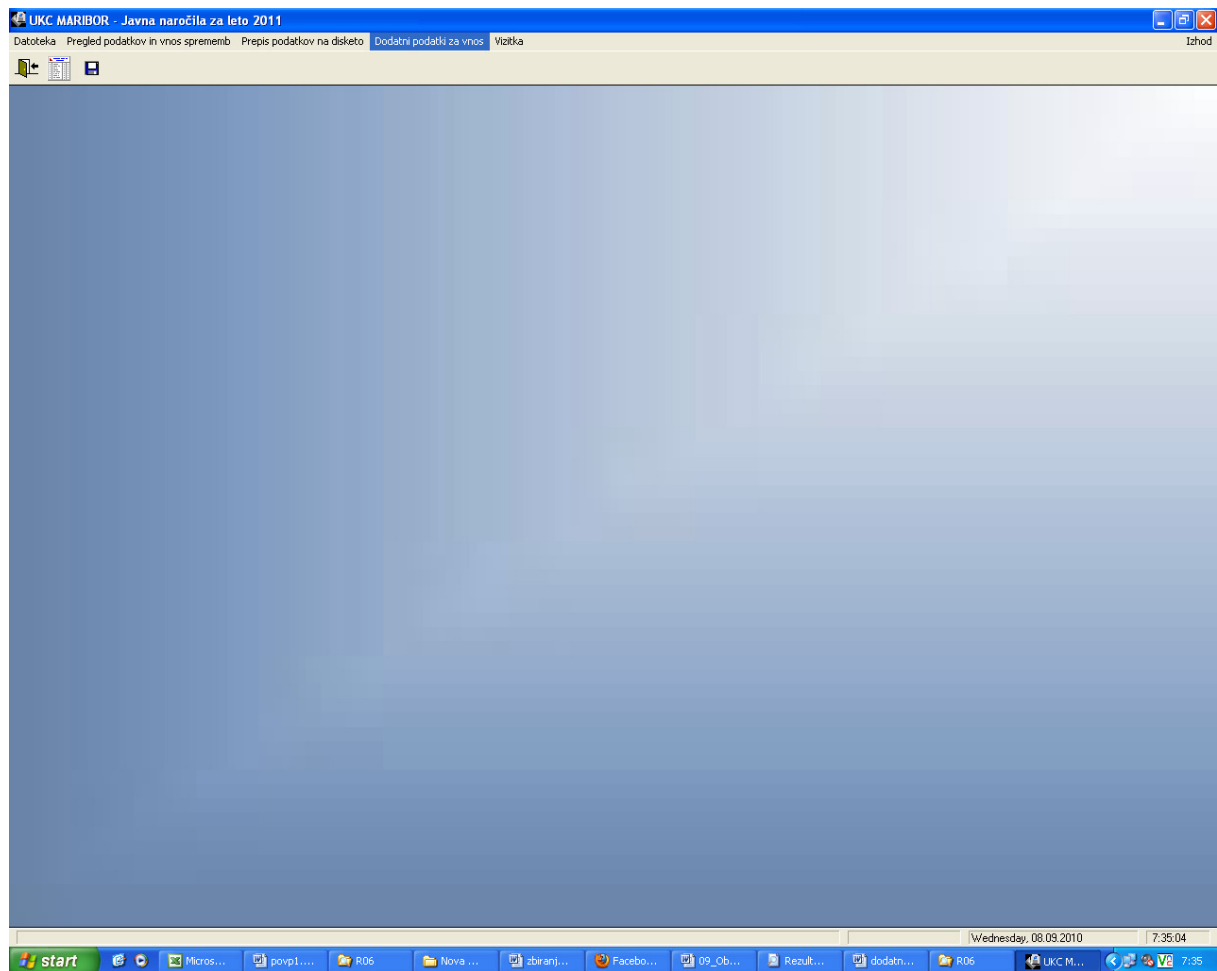
Opozorilo:

Po prenosu podatkov preverite ali so podatki na izbranem mediju. Izbrani medij priložite k ponudbi.

- e) **Vizitka.** Ta izbira vam bo dala na zaslonu podatke o kontaktni osebi iz UKC Maribor v primeru morebitnih nejasnosti v zvezi s samim programom. (Center za informatiko – Janez Krempel, tel.: 02/321-27-30; Oddelek za nabavo zdr. materiala in storitev Matej Španinger, tel.02/321-28-08). **ŽELIMO VAM USPEŠNO DELO!**

DODATNA NAVODILA ZA DELO S PROGRAMOM »JAVNA NAROČILA UKC 2016«

Ponudniki, ki oddajajo ponudbo za javno naročilo poleg osnovnih podatkov vpišejo še dodatne opise za ponujeno blago. Ob zagonu se pojavi dodatni meni »DODATNI PODATKI ZA VNOS«

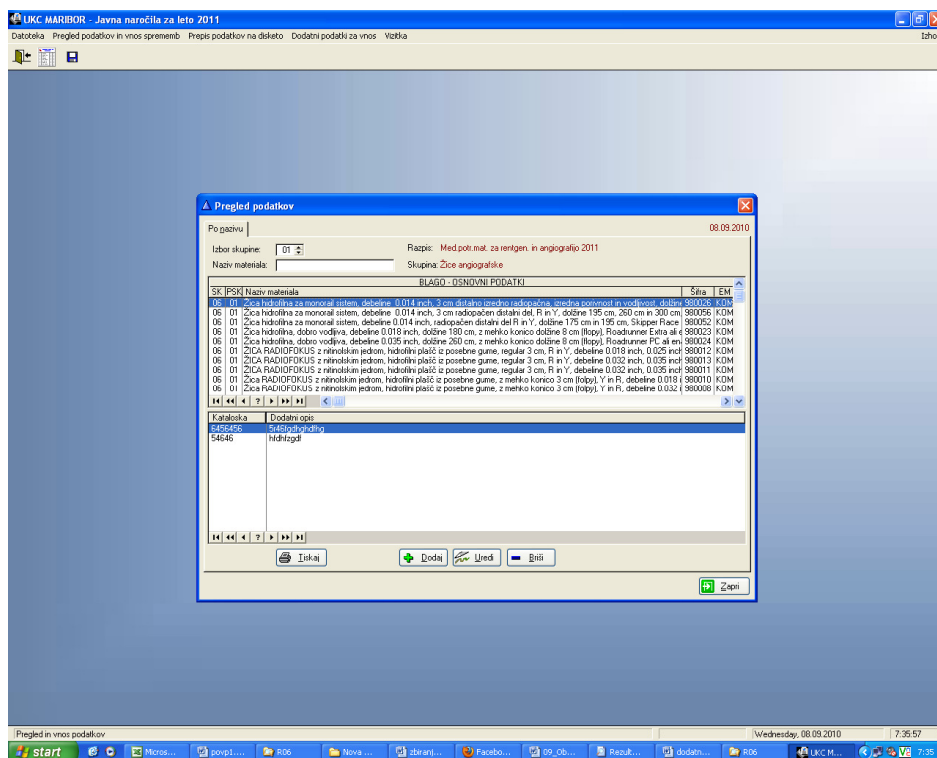


Slika 1 »Dodatni podatki za vnos«

Izberemo ukaz :

»dodatni podatki za vnos«

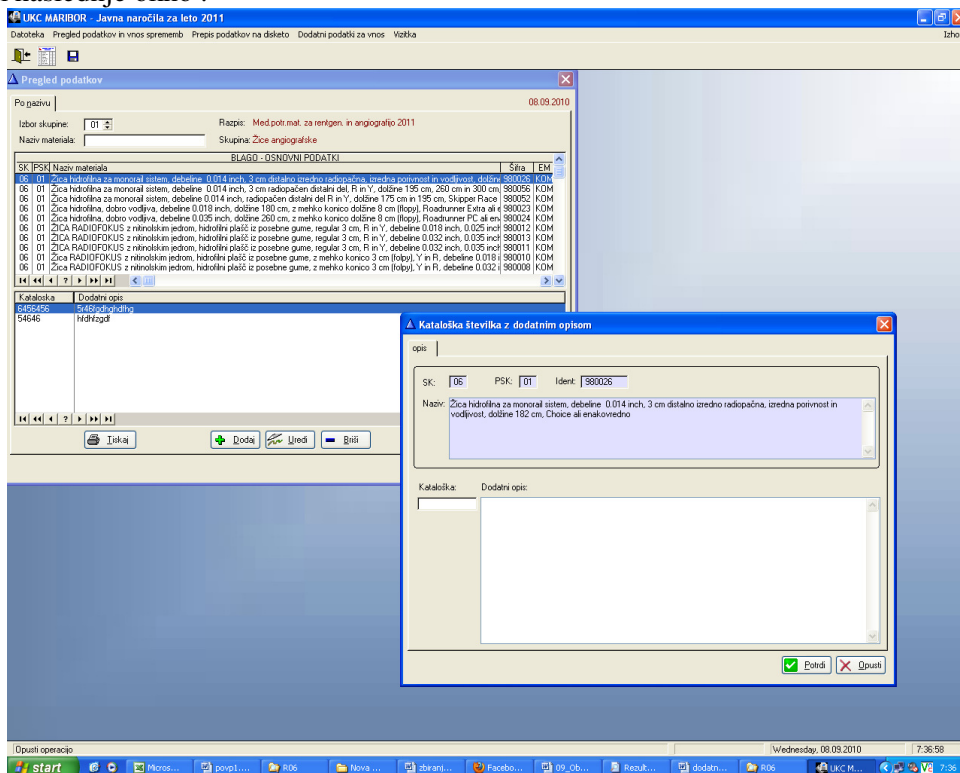
Odpre se vam naslednje okno :



Slika 2 »Pregled podatkov«

Izberimo material za katerega bomo vnesli dodatne podatke in kliknemo na gumb »dodaj«.

Odpre se vam naslednje okno :



Slika 3 »Vnos podatkov«

Za vsak artikel posebej vnesemo katalogsko številko in v polje »dodatni opis« vpišemo podatke o proizvodu. (kat.štev., cene v primeru kompletov,...)

Po opravljenih vnosih lahko naredimo izpis s klikom na gumb »Izpis«. Po vpisu podatkov uvozimo podatke na ustrezen prenosni medij. Uvoz podatkov na ustrezen medij je podrobno opisan v navodilih za delo s programom »JAVNA NAROČILA UKC«.

D) OBRAZEC ZA OCENJEVANJE PONUDNIKA

PREDMET JAVNEGA NAROČILA:

MEDICINSKI POTROŠNI MATERIAL ZA KARDIOLOGIJO

Ponudnik: _____

Zap. št.	Dokumenti:	Priložen - ustreznost	
		DA	NE
1.	Izjava ponudnika o sprejemanju zahtev razpisne dokumentacije (OBR-1).	DA	NE
2.	Izjava ponudnika, da so v ponudbi navedeni podatki resnični (nezavajajoči) (OBR-2).	DA	NE
3.	Obrazec ponudbe (OBR-3).	DA	NE
4.	Izpolnjen obrazec »Specifikacija zahtev naročnika« (natisnjen izvod in prenosni medij – disketa ali zgoščenka) (OBR-4).	DA	NE
5.	Izpolnjen obrazec »Specifikacija ponudbe s cenami« (natisnjen izvod in prenosni medij – disketa ali zgoščenka) (OBR-5).	DA	NE
6.	Vzorec okvirnega sporazuma (OBR-6).	DA	NE
7.	Vzorec kupoprodajne pogodbe (OBR-7).	DA	NE
8.	Izjava o izpolnjevanju pogojev, opredeljenih v točki 2.12 navodil ponudnikom za izdelavo ponudbe (OBR-8).	DA	NE
9.	Izjava o izpolnjevanju pogojev podizvajalcev (OBR-8.1) (velja v primeru, da bo ponudnik pri izvedbi naročila sodeloval s podizvajalci; glej točko 1.5.2 navodil).	DA	NE
10.	Soglasje ponudnika za pridobitev osebnih podatkov (OBR-9).	DA	NE
11.	Garancija za resnost ponudbe (OBR-10 oz. dokument, izdan s strani banke/zavarovalnice) ali dokazilo o vplačilu finančnega depozita.	DA	NE
12.	BON-2.	DA	NE
13.	Seznam podizvajalcev z navedbo podatkov iz točke 1.5.2 teh navodil (velja v primeru, da bo ponudnik pri izvedbi naročila sodeloval s podizvajalci; glej točko 1.5.2 navodil).	DA	NE
14.	Pooblastilo, s katerim ponudnik pooblašča naročnika za neposredna plačila podizvajalcem (velja v primeru, da bo ponudnik pri izvedbi naročila sodeloval s podizvajalci; glej točko 1.5.2 navodil).	DA	NE
15.	Soglasje podizvajalca, na podlagi katerega naročnik namesto glavnega izvajalca poravnava podizvajalčevo terjatev do glavnega izvajalca (velja v primeru, da bo ponudnik pri izvedbi naročila sodeloval s podizvajalci; glej točko 1.5.2 navodil).	DA	NE

Zap. št.	Dokumenti:	Priložen - ustreznost	
16.	Akt o skupni izvedbi (velja v primeru, da bo ponudnik pri izvedbi naročila nastopal s skupno ponudbo; glej točko 1.5.3 navodil).	DA	NE
17.	Dokazilo o imenovanju pooblaščenca za vročitve v RS (velja za tuje ponudnike; glej točko 1.5.1 navodil).	DA	NE
18.	Lastna izjava o udeležbi fizičnih in pravnih oseb v lastništvu ponudnika, vključno z udeležbo tihih družbenikov in o gospodarskih subjektih, za katere se glede na določbe zakona, ki ureja gospodarske družbe, šteje, da so povezane družbe s ponudnikom.	DA	NE
19.	Originalni prospektni material. <u>V prospektu je potrebno označiti ponujeni artikel z razpisanim identom;</u>	DA	NE
20.	Dokumenti in dokazila zahtevana v tehničnih opisih razpisanih vrst blaga iz specifikacije zahtev naročnika (OBR 4.1)	DA	NE

PONUĐNIK

.....
.....
.....

IZJAVA O SPREJEMANJU ZAHTEV RAZPISNE DOKUMENTACIJE

Izjavljamo, da sprejemamo vse zahteve te razpisne dokumentacije.

Ta izjava je sestavni del ponudbe, s katero se prijavljamo za javno naročilo za dobavo medicinskega potrošnega materiala za kardiologijo.

Javno naročilo je bilo objavljeno na portalu javnih naročil, datum objave 01.10.2015, številka objave JN6825/2015 in v Uradnem listu EU, datum objave 06.10.2015, številka objave 2015/S 193-349384.

Dne:

Žig in podpis ponudnika:

.....

PONUĐNIK

.....
.....
.....

IZJAVA O NEZAVAJAJOČIH PODATKIH

Izjavljamo, da so vsi podatki navedeni v naši ponudbi resnični in nezavajajoči.

Ta izjava je sestavni del ponudbe, s katero se prijavljamo za javno naročilo za dobavo medicinskega potrošnega materiala za kardiologijo.

Javno naročilo je bilo objavljeno na portalu javnih naročil, datum objave 01.10.2015, številka objave JN6825/2015 in v Uradnem listu EU, datum objave 06.10.2015, številka objave 2015/S 193-349384.

Dne:

Žig in podpis ponudnika:

.....

PONUDBA

1. Opis predmeta javnega naročila: MEDICINSKI POTROŠNI MATERIAL ZA KARDIOLOGIJO Javno naročilo je bilo objavljeno na portalu javnih naročil, datum objave 01.10.2015, številka objave JN6825/2015 in v Uradnem listu EU, datum objave 06.10.2015, številka objave 2015/S 193-349384.
2. Ponudbena vrednost v EUR z DDV:
3. Podatki o ponudniku
3.1 Firma oz. ime:
3.2 Naslov:
3.3 Zakoniti zastopnik:
3.4 Identifikacijska številka za DDV:
3.5 Matična številka:
3.6 Številka transakcijskega računa:
3.7 Telefonska številka:
3.8 Številka telefaksa:
3.9 E-mail:
3.10 Kontaktna oseba:
3.11 Odgovorna oseba za podpis okvirnega sporazuma in kupoprodajne pogodbe:

Dne:

Žig in podpis ponudnika:

.....

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017****01 Diagnostični elektrofiziološki katetri**

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Zaščiteno ime	Kataloška številka
1	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI DIAGNOSTIČNI 6F, 36L00Q ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 1, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5,	484091	KOM	1				
2	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI DIAGNOSTIČNI, Halo 2 x DECAPOLAR za BdB ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 1, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7	506982	KOM	1				
3	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI DIAGNOSTIČNI, 2 mm razmik, 5F, QUADRIPOlar ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 1, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5,	431583	KOM	19				
4	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI DIAGNOSTIČNI, 5 mm razmik, 5F, QUADRIPOlar ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 1, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5,	431290	KOM	29				
5	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI DIAGNOSTIČNI, 5.0 mm razmik, 5F, HOCKEY QUADRIPOlar ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 1, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5,	439550	KOM	10				
6	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI DIAGNOSTIČNI, 5F, 37D33R ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 1, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5,	431591	KOM	5				
7	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI DIAGNOSTIČNI, 6F, DEKAPOLAR SCL, 401353 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 1, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 8	478156	KOM	1				
8	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI DIAGNOSTIČNI, 6F, 115 CM, DECAPOLAR FEMORAL ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 1, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7	509426	KOM	35				
9	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI, DEC SPIRAL 12 MM, Z AKTIVNO KONICO; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 1, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5	564036	KOM	1				
10	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI, DEC SPIRAL 18MM, Z AKTIVNO KONICO; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 1, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5	564044	KOM	1				
11	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI, DEC SPIRAL 24 MM, Z AKTIVNO KONICO; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 1, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5	564052	KOM	1				
12	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI, ZA 3D MAPIRANJE LA IN PV, Z AKTIVNO KONICO; izpolnjevati mora tehnične pogoje za sklop 1, zahtevane pod zap.št. 1, 2, 3, 4, 5	900954	KOM	1				
13	KATETER XTREEME DYNAMIC QUADRIPOlar, 6F, ELA ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 1, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5	613207	KOM	33				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**
02 Terapevtski elektrofiziološki katetri

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Zaščiteno ime	Kataloška številka
1	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI RF ABLACIJSKI, GREEN, CELSIUS 36O27R ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 10	478091	KOM	6				
2	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI RF ABLACIJSKI, ORANGE, COOL TIP, CELSIUS ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno št.1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 10	478105	KOM	19				
3	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI RF ABLACIJSKI, ORANGE, 35C57R ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 10	388173	KOM	10				
4	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI RF ABLACIJSKI, POLARIS, C LONG,402113 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 10	423424	KOM	1				
5	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI RF ABLACIJSKI, WEBSTER ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7	527980	KOM	1				
6	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI RF ABLACIJSKI, WHITE, CELSIUS 36O47R ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 10	478113	KOM	4				
7	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI RF ABLACIJSKI, WHITE, COOL TIP, CELSIUS ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno štev. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 10	388220	KOM	2				
8	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI RF ABLACIJSKI, YELLOW, 36O07R ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 10,	388203	KOM	1				
9	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI RF ABLACIJSKI, 7F, 4 MM MED CURL, 402104 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno št. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 10	578045	KOM	3				
10	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI RF ABLACIJSKI, 7F, 4 MM SML CURL, 402123 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno št. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 10	578002	KOM	1				
11	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI RF ABLACIJSKI, 7F, 4 MM, LRG CURL, 402125 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno št. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 10	577987	KOM	1				
12	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI RF ABLACIJSKI, 7F, 8 MM LARGE CURL,402105 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno št. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 10	578037	KOM	4				

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**
02 Terapevtski elektrofiziološki katetri

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Zaščiteno ime	Kataloška številka
13	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI RF, ABLACIJSKI , BLUE, COOL TIP, CELSIUS ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno št. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 10	388211	KOM	1				
14	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI, Green ,NAVISTAR ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zap. št. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	900956	KOM	2				
15	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI, GREEN, NAVISTAR 34A-25M ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	609455	KOM	1				
16	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI, ORANGE, NAVISTAR 34A-55M ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	623245	KOM	4				
17	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI, WHITE, NAVISTAR 34A-45M ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	609471	KOM	1				
18	KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI, ORANGE, NAVISTAR 34A-55M ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za sklop 2, zahtevane pod zap. št. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	900955	KOM	7				
19	KATETER REFSTAR PATCH, 34N-01M ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	609404	KOM	12				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**
03 Namenski potrošni mat. za elektrofiziološke posege

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Zaščiteno ime	Kataloška številka
1	ADAPTER ON LINE ZA LV elektrodo on line na IS1, VB10-IS-LVB ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 17	565849	KOM	1				
2	ELEKTRODA ZA EKSTERNO DEFIBRILACIJO, M3713A ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 18	584371	SET	67				
3	KATETER STANDARDNI SWAN GANZ, 5F, ZA OKLUZIVNO ANGIOGRAFIJO COR.S ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 9	420867	KOM	3				
4	NEUTRODE ARBO, OSIPKA, 85024 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 19	383449	KOM	29				
5	SHEAT PEEL-AWAY ZA IMPLANT., 14CM, 8 F, (SET= SELDINGER IGLA+SHEAT+BRIZGA), 405112 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 20	405990	KOM	1				
6	SHEAT PEEL-AWAY ZA IMPLANT., 14CM, 9 F, (SET=SELDINGER IGLA+SHEAT+BRIZGA), 405116 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 20	435015	KOM	1				
7	STANDARDNA VODILNA ŽICA ZA COR.SINUS., HIDROFILNA, WHISPER ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 21	629278	KOM	1				
8	VODILNI KATETER ZA KORONARNI SINUS, CS-EH ST R, 7521 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	661830	KOM	1				
9	VODILNI KATETER ZA KORONARNI SINUS, CS-EH, 7553 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	661848	KOM	14				
10	VODILNI KATETER ZA KORONARNI SINUS, CS-EHR, 7514 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	661821	KOM	3				
11	VODILNI KATETER ZA KORONARNI SINUS, CS-H, 7556 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	661813	KOM	1				
12	VODILNI KATETER ZA KORONARNI SINUS, CS-MPH, 7554 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	661791	KOM	1				
13	VODILNI KATETER ZA KORONARNI SINUS, CS-MPH, 7558 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	661805	KOM	1				
14	Vodilo 12 ali 14 F za LAA zapiralo za posebno obliko LA apendiksa z dvojno krivino ter ustreznim dilatatorjem, valvulo in priborom; izpolnjevati mora teh. pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zap. št. 11, 12, 13, 15	900987	KOM	1				

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**
03 Namenski potrošni mat. za elektrofiziološke posege

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Zaščiteno ime	Kataloška številka
15	Vodilo 12 ali 14 F za LAA zapiralo za posebno obliko LA apendiksa z eno krivino ter ustreznim dilatatorjem, valvulo in priborom, izpolnj. mora zahteve pod zap. št. 11, 12, 13, 15	900986	KOM	1				
16	Vodilo 12 ali 14 F za LAA zapiralo za standardno obliko LA apendiksa z dvojno krivino ter ustreznim dilatatorjem, valvulo in priborom, izpolnjevati mora teh. pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zap. št. 11, 12, 13	853232	KOM	1				
17	Vodilo 12 ali 14 F za LAA zapiralo za standardno obliko LA apendiksa z eno krivino ter ustreznim dilatatorjem, valvulo in priborom; izpolnjevati mora tehnične pogoje za sklop 3, zahtevane pod zap. št. 11, 12, 13	900984	KOM	1				
18	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 za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 11, 12, 13	900980	KOM	5				
19	Zapiralo za levoatrijski apendiks LAA z epikardialnim pristopom in možnostjo takojšnje prekinitve antikoagulacije po vstavitvi, zahteve pod zap. št. 11, 12, 13	900992	KOM	4				
20	Zapiralo za levoatrijski apendiks LAA za posebno kratko in široko obliko levoatrijskega apendiksa z diskom dimenzij 16 do 30 mm; izpolnjevati mora teh. pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zap. št. 11, 12, 13, 15	900985	KOM	1				
21	Zapiralo za levoatrijski apendiks LAA za standardno obliko levoatrijskega apendiksa dimenzij od 21 do 33 mm; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zap. št. 11, 12, 13	853224	KOM	1				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**
04 Defibrilatorji ICD in CRT-D s pripadajočimi elektr

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Zaščiteno ime	Kataloška številka
1	DEFIBRILATOR CRT - D MALIH DIMENZIJ s pripadajočimi elektrodami; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 17, 18	900922	KOS	3				
2	DEFIBRILATOR CRT-D s pripadajočimi elektrodami; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15	900917	KOS	2				
3	DEFIBRILATOR CRT-D Z DODATNIMI FUNKCIJAMI (4LV) s pripadajočimi elektrodami; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zap. št. 1,2,3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16,18,19,21	900988	KOM	1				
4	DEFIBRILATOR CRT-D Z DODATNIMI FUNKCIJAMI in Z ADAPTIVNIM ALGORITMOM Z LV STIMULACIJOS pripadajočimi elektrodami; izpolnjevati mora teh.p. za sklop 4, zaht. pod zap. št. 1,2,3,6,7,8,9,10,11,12,13,14,15,16,18,19,21	992005	KOM	1				
5	DEFIBRILATOR CRT-D Z DODATNIMI FUNKCIJAMI s pripadajočimi elektrodami; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zaporedno številko 1,2,3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 18,19	900923	KOS	2				
6	DEFIBRILATOR CRT-D z možnostjo uporabe MRI, izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15	900926	KOM	1				
7	DEFIBRILATOR DR POSEBNE FUNKCIJE s pripadajočima elektrodama; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 19	900920	KOS	1				
8	DEFIBRILATOR DR STANDARDNI s pripadajočima elektrodama; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15	900916	KOS	2				
9	DEFIBRILATOR DR z dodatkom terapije SVT (AF) s pripadajočima elektrodama; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15	900914	KOS	1				
10	DEFIBRILATOR DR z elektrodama in možnostjo uporabe Fuul Body MRI; izpolnjevati mora teh.p. za sklop 4, pod zap. št. 1,2,6,7,8,9,10,11,12,14,15,20,22	992006	KOM	1				
11	DEFIBRILATOR MALIH DIMENZIJ VR s pripadajočo elektrodo; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15	900921	KOS	1				
12	DEFIBRILATOR VR POSEBNE FUNKCIJE s pripadajočo elektrodo; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 19	900919	KOS	6				

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**
04 Defibrilatorji ICD in CRT-D s pripadajočimi elektr

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Zaščiteno ime	Kataloška številka
13	DEFIBRILATOR VR s pripadajočo elektrodo in možnostjo uporabe MRI; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 14, 15, 20, 22	900959	KOS	3				
14	DEFIBRILATOR VR s pripadajočo elektrodo; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 14, 15	900924	KOS	2				
15	DEFIBRILATOR VR STANDARDNI s pripadajočo elektrodo; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15.	900918	KOS	5				
16	DEFIBRILATOR VR za počasne VT s pripadajočo elektrodo; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15	900915	KOS	4				
17	DEFIBRILATOR VR za počasne VT z aktivno analizo SVT in AF s pripadajočo elektrodo; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zap. št. 1, 2, 3, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13,14,15	900958	KOS	2				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**
05 Diagnostični koronarni katetri

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Zaščiteno ime	Kataloška številka
1	Diagnostični katetri s sposobnostjo izrazitega "zvijanja"	920017	KOM	1				
2	Diagnostični koronarni katetri - za izrazito tortuozne periferne arterije	900965	KOM	1				
3	Diagnostični koronarni katetri oblikovno zelo stabilni	920016	KOM	3.230				
4	Univerzalni transradialni diagnostični kateter	900964	KOM	242				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**
06 Vodilni koronarni katetri za koronarne interv.

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Zaščiteno ime	Kataloška številka
1	Učvrstilni kateter, rapid exchange mother in child, za večjo podporo vodilnega katetra 5,5 - 8 F	825018	KOM	1				
2	Vodilni katetri "mother in child" z ravno konico	900966	KOM	1				
3	Vodilni koronarni katetri za koronarne intervencije z najmanjšim zunanjim lumnom	920086	KOM	6				
4	Vodilni koronarni katetri za koronarne intervencije z največjo možno notranjo svetlino	920022	KOM	120				
5	Vodilni koronarni katetri za koronarne intervencije, oblikovno zelo stabilni	920021	KOM	1.135				
6	Vodilni koronarni katetri za koronarne intervencije, oblikovno zelo stabilni, s podaljšano konico	920020	KOM	1				

ŽIG IN PODPIS:

PONUĐNIK: .

NAROČNIK UNIVERZITETNI KLINIČNI CENTER MARIBOR
Ljubljanska ulica 5, 2000 MARIBOR

Datum: 25.09.2015

Stran: 1

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**
07 Katetri za aspir. trombot. mas ob akutnem kor. sin

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Zaščiteno ime	Kataloška številka
1	Aspiracijski katetri z največjo možno svetlino za aspiracijo	920019	KOS	1				
2	Aspiracijski katetri za aspiracijo trombotskih mas	920071	KOS	90				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**
08 Vodilne žice za PTCA - 0.014"

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Zaščiteno ime	Kataloška številka
1	Specializirana vodilna žica za kronične totalne okluzije (CTO)	900976	KOM	10				
2	Univerzalna vodilna žica	920074	KOS	900				
3	Vodilna žica s srednjo podporo	920076	KOM	1				
4	Vodilna žica s srednjo podporo, srednje lahko gibljiv vrh	920031	KOS	1				
5	Vodilna žica z veliko podporo	920078	KOS	10				
6	Vodilna žica za kronične okluzije, čvrsta, iz ojačanega jekla	900974	KOM	2				
7	Vodilna žica za menjavo vodilnega katetra extension wire	920034	KOM	2				
8	Vodilna žica za retrogradno pasažo septalnih arterij	900977	KOM	15				
9	Vodilna žica za retrogradno pasažo septalnih arterij	900978	KOM	15				
10	Vodilne žice za PTCA - za kronične okluzije, zelo, zelo čvrste	900975	KOM	1				
11	Vodilne žice za PTCA - zelo gibljive	900972	KOM	490				
12	Vodilne žice za PTCA, za kronične okluzije, zelo, zelo čvrste	920073	KOS	5				
13	Vodilne žice za PTCA, za kronične okluzije, srednje čvrste	920040	KOS	10				
14	Vodilne žice za tortuozno anatomijo - čvrsta vodilna žica z izrazito mehko konico, za uvajanje stentov v zelo zavite žice	900973	KOM	1				
15	Zelo mehka vodilna žica	920075	KOS	10				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**
09 Vodilne diagnostične žice

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Zaščiteno ime	Kataloška številka
1	Vodilna žica dolžine 150 cm, J tip, J 3	920062	KOS	40				
2	Vodilna žica dolžine 260 cm, J tip, J 3	920059	KOS	180				
3	Vodilna žica dolžine 260 cm, stiff tip	920060	KOM	1				
4	Vodilna žica dolžine 260 cm, super stiff	920057	KOS	1				
5	Vodilna žica, dolžine 150 cm, J tip, J3, obojestranska delovna konica	920063	KOM	1				
6	Vodilne diagnostične žice debeline 0.018"	920056	KOS	1				
7	Vodilne diagnostične žice debeline 0.032", zelo gibljive za najtežje, tortuozne žile	920055	KOS	75				
8	Vodilne diagnostične žice debeline 0.035", zelo mehke in zelo gibljive	920054	KOM	1				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**
10 Razni drugi pripomočki za interventno kardiologijo

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Zaščiteno ime	Kataloška številka
1	Angio-Syringe kit, sistem za Acist brizgalko za interventne posege, KRD	900904	KOM	390				
2	Angio-Touchtable kit, sistem za Acist brizgalko za interventne posege, KRD	900930	KOM	1.830				
3	Dilatator 4F, 5F, 6F kompatibilen z žico debeline 0.035 inča	920046	KOS	1				
4	Distalno varovalo, filter za preprečevanje emboličnih dogodkov fiksiran na vodilni žici	900902	KOS	1				
5	Distalno žilno varovalo	900935	KOS	1				
6	Distalno žilno varovalo over the wire, pomično na vodilni žici	900901	KOS	1				
7	Dolgo žilno uvajalo 85 cm - F za 6,7 F F kateter, St. Jude ali enakovredno	900953	KOM	1				
8	Igla Seldinger, dolžine 70 mm, 18G, z držalom, brez mandrena	920042	KOS	850				
9	Deflator priority pack	920043	KOS	950				
10	Krpica za zmanjševanje krvavitve ob izvleku uvajala	900979	KOM	1				
11	Manifold kit, sistem za Acist brizgalko za interventne posege, KRD	900931	KOM	60				
12	Merilni transducerji za injektor Acist za desno stranske srčne hemodinamske meritve	900934	KOS	25				
13	Mikrokateter za kronične totalne okluzije	920090	KOM	5				
14	Mikrokateter, kontrolirano upogljiv od zunaj za vstop v stranske veje skozi že plasirane stente ali pravokotne odcepe	920045	KOS	1				
15	Mikrokatetri za podporo vodilne žice in superselektivno slikanje koronarnega žilja in za zapiranje koronarnih povezav-shuntov	920093	KOM	5				
16	Priprava za odstranjevanje izgubljenih, zlomljenih katetrov, žic ipd - snare device (snare catheter) za intraaortalno in intrakavitarno uporabo	900909	KOS	1				
17	Priprava za odstranjevanje izgubljenih, zlomljenih katetrov, žic ipd - snare device (snare catheter) za intrakoronarno uporabo	900912	KOS	1				
18	Set za invazivno preiskavo	920048	KOS	1.425				

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**
10 Razni drugi pripomočki za interventno kardiologijo

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Zaščiteno ime	Kataloška številka
19	Zelo dolgo žilno uvajalo 90-110 cm, 6-8 F	900981	KOM	1				
20	Zunanja kompresijska radialna zapirala po perkutanem posegu	900936	KOS	820				
21	Žilna zapirala perkutana s kirurškim šivom mora omogočati perkutano definitivno zapiranje arterije s kirurškim šivom brez potrebne dodatne kompresije na arterijo	920051	KOS	1				
22	Žilna zapirala s kolagenskim »čepom« 6,0F IN 8,0F	900925	KOM	25				
23	Žilno uvajalo (sheath) z dilatatorjem in uvajalno žico dolžine 19 cm, 9F	900932	KOM	10				
24	Žilno uvajalo (sheath) z dilatatorjem in uvajalno žico dolžine 20 cm, 10F, 11F	900933	KOM	5				
25	Žilno uvajalo (sheath) z dilatatorjem in uvajalno žico 11 cm, 4F, 5F, 6F, 7F, 8F	920047	KOS	1.045				
26	Žilno uvajalo z žico dolžine 23 cm	920052	KOS	15				
27	Žilno uvajalo z žico 23 cm, predvsem mora zagotavljati dobro "zdrsljivost" katetra	900990	KOM	15				
28	Žilno uvajalo za radialni pristop	920087	KOM	1				
29	Žilno uvajalo 40-45 cm, 6 in 7 F	900982	KOM	4				
30	Y konekt z valvulo, ki sama kontrolira krvavitev med posegom, se samodejno zapira	900903	KOM	40				

ŽIG IN PODPIS:

PONUĐNIK: .

NAROČNIK UNIVERZITETNI KLINIČNI CENTER MARIBOR
Ljubljanska ulica 5, 2000 MARIBOR

Datum: 25.09.2015

Stran: 1

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**
11 Dilatacija aortne zaklopke

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Zaščiteni ime	Kataloška številka
1	Čvrsta vodilna žica Lunderquist za pasažo stenotične aortne zaklopke	920083	KOM	1				

ŽIG IN PODPIS:

PONUĐNIK: .

NAROČNIK UNIVERZITETNI KLINIČNI CENTER MARIBOR
Ljubljanska ulica 5, 2000 MARIBOR

Datum: 25.09.2015

Stran: 1

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**

12 Potrošni material za znotrajžilni UZ proizv. Boston Scientific

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Zaščiteno ime	Kataloška številka
1	Žica za znotrajžilni UZ; Boston Scientific: 9185 ali enakovredno	875180	KOM	19				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017****13 Sistem za rotacijsko aterektomijo - 100%**

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Zaščiteno ime	Kataloška številka
1	Rotacijski pospeševalnik+rotacijska konica za prediranje	900945	KOM	4				
2	Vodilna žica za rotacijsko aterektomijo za Rotablator EX, dimenzije 0.009", 330 cm,vsaj dve obliki: trda kot je "extra suport" in z mehkim vrhom kot je "flopy" izvedba	900937	KOM	3				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**
14 Igle in vodila - 100 %

CPV:

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Zaščiteno ime	Kataloška številka
1	IGLA ZA TRASEPTALNI PPRISTOP, BRK TRANS. 407200 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 14, zahtevane pod zaporedno številko 1	509990	KOM	12				
2	Introducer FAST CATH TRANSEPT s priborom, 9F, 0.32, 60 cm, aktivni; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 14, zahtevane pod zaporedno številko 2, 3, 4, 5	900939	KOS	1				
3	Introducer FAST CATH TRANSEPT s priborom, 8F, 0.32, 60 cm, LV 1 oblika, izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 14, zahtevane pod zaporedno številko 2, 3, 4	900938	KOM	13				
4	Introducer FAST-CATH TRANSEPT S PRIBOROM, 8 F, 0.32, 60 CM, 406553 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 2, 3, 4	509973	KOM	1				
5	Introducer TRANSEPTALNI s priborom, 8,5F, 0.32, 60 cm, aktivni bidirekionalni; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 14, zahtevane pod zaporedno številko 2, 3, 4	900957	KOM	2				

ŽIG IN PODPIS:

TEHNIČNI OPISI RAZPISANIH VRST BLAGA IZ SPECIFIKACIJE ZAHTEV NAROČNIKA

SKUPINA 01 – Diagnostični elektrofiziološki katetri

1. Katetri morajo biti čim manjšega zunanjskega premera 5.0 do maksimalno 6.0F.
2. Pri delu z njimi morajo ohraniti standardne lastnosti kot je trdnost, torkabilnost in stabilnost lege.
3. Biti morajo netrombogeni in biokompatibilni, imeti morajo elektrode iz nekorozivnih materialov kot je platina.
4. Razpored elektrod mora biti standarden 4 polarni z razmiki od 2 do 10 mm med elektrodami vendar po potrebi, glede na naročilo, tudi prilagojen mestu akvizicije in anatomskim okoliščinam bolnika.
5. Konektorji morajo imeti stabilne kontakte z malo šuma in morajo ohraniti svoje lastnosti tudi po večkratnem konektiranju in dekonektiranju, konektorji morajo biti iz nekorozivnega materiala.
6. Diagnostični katetri za posebne oblike mapiranja, kot je koronarni sinus (SC), morajo biti enako čim manjšega kalibra med 5F do 6F, imeti od 8 do 12 elektrod in morajo omogočati aktivno pozicioniranje v koronarni sinus. Dinamična krivulja katetra pri aktivnem pozicioniranju mora biti takšna, da omogoča hiter vstop v koronarni sinus pri femoralnem pristopu (medialna insercija aktivne žice v katetru).
7. Zahteva za aktivno pozicioniranje v koronarni sinus ni potrebna, za posebne tipe mapirnih katetrov kot je mikrokater dimenzije pod 5F, kratki katetri za pozicioniranje preko jugularnega pristopa ter posebni tipi katetrov za mapiranje pljučnih ven.
8. Posebna skupina so katetri za aktivno mapiranje pljučnih ven z možnostjo 3D mapiranja pljučnih ven in levega atrija. Biti morajo popolnoma kompatibilni z obstoječo opremo za mapiranje 3D (trenutno uporabljamo CARTO sistem), imeti morajo aktivno prilagajanje krivine ter se lahko plasirajo skozi 8.0 F transseptalno vodilo.

SKUPINA 02 - Terapevtski elektrofiziološki katetri (ablacijski katetri)

1. Med katetri za RF (radiofrekventno ablacijo) je na prvem mestu stabilnost in torkabilnost, ki jo mora kateter ohraniti tudi po daljšem času manipulacije.
2. Potreben mora biti stabilen mehanizem in prilagajanja krivine vrha katetra, kateri mora linearno slediti jakosti napenjanja mehanizma v držaju katetra.
3. Krivina mora ostati enaka tudi po prenehanju sile na držaju mehanizma, krivulja konice se ne sme samodejno vračati ali kakorkoli podajati, ko preneha sila tenzije na držaju katetra.
4. Elektrode za zajemanje signalov kakor ablacijska – končna elektroda, morajo biti iz nekorozivnih materialov, kot je platina.

5. Držaj katetra mora imeti stabilen mehanizem, ki vzdrži večkratno tenzijo in sprostitev, zaželen je en sam gibljivi del na ročaju katetra za vse funkcije ukrivljanja.
6. Poleg specifičnih lastnosti katetrov glede na ponudnika in serijo, je potrebna pri ablacijskih oziroma terapevtskih katetrih tudi skladnost z aparaturo, ki jo za ablacijo uporabljamo – (trenutno uporabljamo RF ablator Osipka HAT 300s).
7. Aktivni del krivine katetra mora biti dovolj elastičen in prilagodljiv, da se izognemo možnim poškodbam pri nastavljanju in pozicioniranju vrha katetra in hkrati ne sme vplivati na obliko krivulje, katero smo predhodno nastavili.
8. Katetri z hlajenim vrhom in katetri z nestandardno velikostjo konice, > 4 mm, morajo biti preko svojih konektorjev in kablov v celoti kompatibilni z opremo, ki jo uporabljamo za RF ablacijo (trenutno uporabljamo RF ablator Osipka HAT 300s) poleg RF ablatorja tudi perfuzor. V kolikor kateter ni kompatibilen z obstoječim perfuzorjem, mora ponudnik ponuditi svoj perfuzor.
9. Katetri za posebne oblike mapiranja morajo biti popolnoma kompatibilni z opremo, ki jo uporabljamo za mapiranje (trenutno uporabljamo CARTO sistem) sicer mora ponudnik dokazati kompatibilnost z obstoječo opremo ali pa omogočiti aktivno brezplačno uporabo svojega tipa 3D kartirnega sistema z ustreznim hard - softwearom, da bomo ustrezne katetre, ki jih bomo po razpisu nabavljali, lahko aktivno tudi uporabljali
10. Izmerjena temperatura vrha katetra mora odgovarjati dejanski temperaturi in mora dati stabilne rezultate, uporabni so tako termistorski (TM) kakor termocouple (TC) tipi vendar mora biti jasno označeno za kateri tip senzorja gre. Ponudnik mora na to opozoriti in omogočiti nabavo ustreznih kompatibilnih kablov (trenutno uporabljamo sistem Osipka HAT 300s).

SKUPINA 03 – 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 14 F.
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 anatomskim 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.

SKUPINA 04 – Defibrilatorji ICD in CRT-D s pripadajočimi elektrodami

Defibrilatorji ICD in CRT-D:

- Po izhodni moči, ki jo pri dani velikosti aparata lahko objektivno programiramo in pričakujemo na izhodu, pomembna je moč, ki jo aparat odda pri defibrilaciji »1.stored and 2. delivered energy«.
- Izhodna moč (delivered) sodobnega bifaznega šoka ne sme biti manjša od 31J in (stored) ne manjša od 40J tako pri enokavitarnih, bikavitarnih in biventrikularnih modelih.
- Aparati morajo imeti čim manjšo fizično dimenzijo, seveda pa ne na račun izhodne moči, trajnosti aparata skozi daljše življenjsko obdobje, zanesljivosti v pravilnem razpoznavanju aritmije in adakvatni terapiji. Fizične razsežnosti aparata ne smejo presegati 36 cm³ za enokavitarne sisteme, 37 cm³ za bikavitarne sisteme in v obeh primerih debelina ne sme presegati 14 mm, ob tem je pomembna fiziološka eliptična oblika aparata. Vsi aparati novejšega tipa morajo biti kot model z IS1, DF4 konektorjem vendar omogočiti tudi kot podtip aparata z standardnim IS1, DF1 konektorjem.
- Posebna skupina so aparati z ekstremnimi pogoji, kjer je potrebna zelo majhna dimenzija do vključno 30 cm² ob ohranitvi enake izhodne moči in standardne življenjske dobe od 5 do 7 let, za zelo mlade bolnike, tudi pri teh je potreben IS1,DF4 konektor in možnost uporabe DF1 pri zamenjavi s starejšim sistemom.
- Posebna skupina so enokavitarni ICD, ki razpoznajo zelo počasne prekatne tahikardije od 90 do 120/min in imajo za to ustrezne preskušene protokole razpoznavne in prekinitve aritmije brez kardioverzije.
- Po pestrosti in tipu protokolov antitahikardne stimulacije, aparati morajo imeti enostavno nastavljen in pester protokol antitahikardne stimulacije in morajo vsebovati v programu najmanj 2 tipa (1. tip in 2. tip) ventrikularne tahikardije (VT) poleg ventrikularne fibrilacije (VF). Protokol vsakega tipa antitahikardne stimulacije posamezne VT se mora čim bolj zvezno prilagajati dejanskemu tipu aritmije pri posameznem bolniku, ker je večina naših bolnikov že predhodno testirana z EPS pred implantacijo aparata;
- Vsi aparati razen posebna skupina za bolnike z počasno ventrikularno tahikardijo morajo imeti razpoznavo morfologije intrakavitarnega elektrokardiograma bodisi s primerjalnim vzorcem aktivacijskega segmenta, ki ga izbere aparat sam ali ga izberemo ročno pri programiranju, bodisi z vektorsko analizo signala aktivacijskega segmenta;
- Aparat mora imeti stabilen senzing in mora pravilno interpretirati intrakardialno izmerjene signale v čim krajšem času. Aparat mora imeti enega od znanih protokolov diskriminaciji med maligno in nemaligno aritmijo potrjeno z vsaj eno znano klinično raziskavo ali večji register, ki stabilnost protokola zanesljivo potrjujejo (objavljene s strani HRS, ACC, ESC, AHA oziroma drugih pomembnih institucij iz področja elektrofiziologije srca).
- Zanesljivost aparata mora biti potrjena z vsaj eno klinično študijo ali večji register (objavljene s strani HRS, ACC, ESC, AHA oziroma drugih pomembnih institucij iz področja elektrofiziologije srca), pri manjših raziskavah nepotrjeni s strani citiranih

institucij pa je pomembna opredelitev patologije, načina zajemanja in števila zajetih bolnikov in tipa klinične institucije, ki tak aparat uporablja etc.

10. Po hitrosti programa, ki se kaže v resoluciji vzorčenja signalov, hitrosti terapevtskega odgovora, hitrosti interpretacije aritmije, razpoznavi aritmije, potrditvi pravilne interpretacije aritmije, polnjenja kondenzatorjev in terapevtskega šoka.
11. Zanesljivost aparata mora biti potrjena z rezultatom vsaj ene velike klinične raziskave ali večji register (objavljene s strani HRS, ACC, ESC, AHA oziroma drugih pomembnih institucij iz področja elektrofiziologije srca) in njihove objektivnosti za obdobje 5 let, preliminarnimi rezultati kliničnih raziskav, poročili o napakah posameznih modelov ICD in elektrod, poročili o napakah v interpretaciji rezultatov, katera se neprestano kontrolirajo s strani NASPE, ACC in ESC in se o tem sproti obvešča člane omenjenih institucij tudi preko interneta.
12. Potrebna je hitra in enostavna programabilnost in hitra in enostavna interpretacija in razpoznavanje neadekvatnosti pri vsakem hospitalnem še posebno pri ambulantnem pregledu, programiranju in reprogramiranju.
13. Aparat mora imeti zanesljiv način opozarjanja na iztrošenost baterij vsaj leto dni pred kompletnim iztrošenjem in potrebno zamenjavo. Trajnost ICD oziroma njihove uporabe ocenjujemo kot obdobje aktivne uporabe ICD od dneva implantacije do popolnega iztrošenja baterij in potrebe po zamenjavi ICD, podatke potrjujejo z vsaj eno opisano klinično raziskavo ali večji register (objavljene s strani HRS, ACC, ESC, AHA oziroma drugih pomembnih institucij iz področja elektrofiziologije srca).
14. Aparat mora imeti sistem za reformiranje kondenzatorjev, s sistemom, ki preprečuje izgubo oziroma reciklira energijo ali pa mora omogočiti nastavitev trajanja ciklusov med posameznimi reformativnimi cikli.
15. Vsi aparati morajo omogočati posebno prilagoditev stimulacije po aplikaciji šoka ne glede in neodvisno od nastavitve frekvence stimulacije aparata v mirovanju (post shock pacing).
16. Biventrikularni ICD (CRT-D) z dodatnimi funkcijami kot je AF supresijski protokol, široka možnost nastavitve časovne periode med stimulacijo RA napram LV in RV. Hitra programabilnost in prilagajanje ciklusom AV in PV stimulacije ter difference med LV in RV stimulacije.
17. Posebna skupina CRT-D so generatorji za mlajše in bolnike z astenično konstitucijo, ti naj nimajo velikih fizičnih razsežnosti kot so debelina maksimalno 10 mm in 35 cm³ ter morajo generirati standardno izhodno energijo defibrilacije. CRT-D istega tipa mora omogočati tudi uporabo 4 site novejši oziroma IS-4 (4-polna) defibrilatorske elektrode. Vsi aparati novejšega tipa morajo biti kot model z IS1, DF4 konektorjem vendar omogočiti tudi kot podtip aparata z standardnim IS1, DF1 konektorjem.
18. Pri CRT-D je potreben tudi poseben protokol izogibanja se stimulaciji n.phrenicusa z možnostjo hitre zamenjave mesta stimulacije na unipolarni, bipolarni ali kvadripolarni elektrodi.
19. Mora omogočiti natančno diskriminacijo med supraventrikularno in ventrikularno pogojenim signalom z enim od znanih protokolov. Posebna zahteva je za bolnike z dobro antero in retrogradno AV kondukcijo in preprečevanje neadekvatne razpoznavne supraventrikularne tahikardije pri enokavitarnih modelih in dodatno krožne tahikardije pri dvokavitarnih modelih.

20. Posebna skupina so ICD, ki omogočajo tudi slikanje bolnika z magnetno resonanco MRI in se uporabijo redko v primeru, če gre za bolnika z boleznijo, kjer je kljub življenjski indikaciji za vstavev ICD nujno potrebna uporaba MRI v prihodnosti.
21. Posebna skupina so CRT-D z možnostjo uporabe quadripolarne stimulacije LV pri bolnikih z zelo napredovalim srčnim popuščanjem ter opcijo multisite sitmulacije iz dveh mest LV elektrode.
22. Posebna skupina so ICD, ki omogočajo popolno Full Body slikanje bolnika z magnetno resonanco MRI, če gre za bolnika z boleznijo, kjer je kljub življenjski indikaciji za vstavev ICD nujno potrebna uporaba Full Body MRI v prihodnosti (posebno bolniki z stabilnimi malignimi boleznimi).

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

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

Tehnični pogoji za elektrode:

Elektrode morajo biti fleksibilne, biokompatibilne, enostavne za implantacijo, imeti morajo čim večjo aktivno površino DF elektrod pri čim manjši fizični dimenziji. Elektroda naj ima pasivno, vendar v posebnih okoliščinah tudi glede na zahtevnost posega aktivno fiksacijo. Vse elektrode novejšega tipa morajo biti načeloma z IS1, DF4 konektorjem ali pa isti tip elektrode kot podtip z standardnim IS1, DF1 konektorjem. Tako DF4 podtip kakor DF1 podtip mora biti z opcijo distalna in proksimalna DF elektroda ali samo z distalno DF elektrodo.

1. Debelina ICD elektrode ne sme presegati 8.0F.
2. Elektroda za stimulacijo preddvora (v posebnih okoliščinah prekata) mora biti standardna biokompatibilna in mora imeti aktivno fiksacijo. Elektroda mora biti bipolarna in ne sme presegati dimenzije 7.0F.
3. Posebna skupina so ICD elektrode z biokompatibilno zaščito pred vraščanjem, ki jih uporabljamo pri mlajših bolnikih. Elektroda tudi pri teh ne sme presegati dimenzije 9.0 F. Tudi ta tip elektrode mora imeti možnost izbire z aktivno ali pasivno fiksacijo.
4. Stimulacijska elektroda za levi prekat za Bi-ventrikularni PM in ICD mora biti takšna, da se plasira preko vodilne žice »over the wire sistem«. Proksimalni del elektrode mora biti čim tanjši in mora omogočati čim bolj stabilno lego elektrode pri

odstranjevanju implantacijskega pribora. Distalni del mora imeti prepričljivo obliko fiksacije, ki omogoča stabilno lego elektrode v venskem sistemu levega prekata. Elektroda se mora brez težav vstaviti preko 8.0F sistema za implantacijo in mora biti glede na potrebo v posebnih primerih tudi bipolarna.

5. Posebna skupina so uni ali bipolarne elektrode z aktivno fiksacijo za ekstremno velike lateralne vene, aktivna fiksacija mora biti takšna, da se lahko deaktivira pri eksplantaciji oziroma odstranitvi elektrode.
6. Posebna skupina so ICD elektrode za ICD in CRT-D malih dimenzij s 4 site novejšje oziroma IS-4 (4-polnim konektorjem).
7. Posebna LV bipolarna elektroda, ki jo je možno vstaviti v lateralno veno z vodilom, ki se ga postavi direktno v lateralno veno S.C. oziroma subselektivni kateter.

SKUPINA 05 – Diagnostični koronarni katetri

900964: Univerzalni transradialni diagnostični kateter – en 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.

920016: Diagnostični koronarni katetri - oblikovno zelo stabilni

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

- a) Ponudnik mora zagotoviti 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, .057" na konici selektivnih oblik, 0.042" na konici pigtail
- c) dolžine katetrov:
 - 5F selektivni: 65, 80, 100, 125 cm
 - 6F selektivni: 80, 100, 125 cm
 - 5, 6F pigtail: 110 cm
- d) kompatibilnost vodilne žice: .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: .042" vzdolž katetra
 - pigtail standardna zanka: .042" vzdolž katetra, .040" na konici
 - pigtail z manjšo zanko: .042" vzdolž katetra
- dolžine katetrov: 65, 80, 100, 125 cm selektivni
 - 110 cm pigtail
- kompatibilnost vodilne žice: .035" ter .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 6 ali 8

920017: Diagnostični katetri s sposobnostjo izrazitega "zvijanja" (5,2 in 6 F)

Ponudnik mora zagotoviti 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
- zunanji premeri: 5,2 in 6 F
 - - notranje svetline: 5,2 F - .044" vzdolž katetra, .042" na konici
6 F - .051" vzdolž katetra, .042" na konici
- dolžine katetrov: 65, 80, 90, 100, 110, 125 cm
- kompatibilnost vodilne žice: .038"
- največji dopustni injekcijski tlaki: 1200 psi
- selektivni imajo lahko 2 stranski luknji, pigtaili pa 4 – 12
- koti pigtail oblik: običajni (ravni), 145°, 155°

900965: Diagnostični koronarni katetri – za izrazito tortuozne periferne arterije- s hidrofilnim premazom- 5 in 6 F morajo omogočati pasažo periferije pri zelo tortuozni anatomiji. Kateter mora biti v distalnem delu (15-25 cm) premazan s posebno hidrofilno prevleko za lažjo pasažo katetra.

SKUPINA 06 - Vodilni koronarni katetri za koronarne intervencije

920021: Vodilni koronarni katetri za koronarne intervencije – oblikovno zelo stabilni

Ponudnik mora zagotavljati vse oblike in svetline katetrov:

5- 9 F, vsaj oblike:

Levi -desni Judgkins v vseh velikostih (levi 3,5-69, 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, 95, 98, 100 cm
- zunanji – notranji premeri: 5F – 0.056"
6F – 0.067"
7F – 0.078"
8F – 0.088"
9F – 0.098"
- ostale značilnosti: odpornost proti lomljenju (kink resistance), dober prenos potisnih sil na konico katetra (pushability), dobra torzijska kontrola; ohranjanje oblike; fleksibilnost

920020: Vodilni koronarni katetri za koronarne intervencije – oblikovno zelo stabilni, s podaljšano konico

Različne oblike:

- material, konstrukcija ter značilnosti so enake kot pri Vista Brite Tip
- mehka, atravmatična, radiopačna konica dolžine 16 mm, ki omogoča dobro prileganje (vsedanje) konice katetra v ostium
- različne oblike
- dolžina: 100 cm
- notranji premer katetra enak skozi celo dolžino

920022: Vodilni koronarni katetri za koronarne intervencije – z največjo možno notranjo svetlino

Katetri, ki imajo največji notranji lumen glede na zunanjega. Pri teh katetrah ni v ospredju oblikovna stabilnost, pač pa predvsem velik notranji lumen, ki zagotavlja uspešnost intervencije. Kateter mora imeti notranji premer enak skozi celotno dolžino in to vsaj:

5F – 0,058“, 6 F – .071” , 7F - .081” = 2.06mm, 8 F – .091” = 2.31mm

Ostale zahteve:

Atravmatska -mehka konica brez žičnega pletiva

Odporen proti lomljenju- kink resistance

Zagotavljati mora dober prenos sil na konico katetra (pushability)

Ohranjati mora dobro torzijsko kontrolo

Ohranjati mora stabilnost oblike med preiskavo

Zagotavljati mora fleksibilnost

Ponudnik mora zagotavljati vse oblike in svetline katetrov:

5- 9 F, vsaj oblike

Levi -desni Judgkins v vseh velikostih (levi 3,5-69, 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:

Atravmatska -mehka konica brez žičnega pletiva

Odporen proti lomljenju- kink resistance

Zagotavljati mora dober prenos sil na konico katetra (pushability)

Ohranjati mora dobro torzijsko kontrolo

Ohranjati mora stabilnost oblike med preiskavo

Zagotavljati mora fleksibilnost

920086: Vodilni koronarni katetri za koronarne intervencije – z najmanjšim zunanjim lumnom

Ponudnik mora zagotavljati oblike in svetline katetrov:

6,5 in 7,5 F in 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 0,035inča.

900966: Vodilni katetri »mother in child« z ravno konico – 5F in 6F- 120 cm - mora omogočati vstop vodilnega katetra v prej postavljen vodilni koronarni kateter.

825018: Učvrstilni kateter, rapid exchange mother in child, za večjo podporo vodilnega katetra, 5,5 – 8F.

SKUPINA 07 - Katetri za aspiracijo trombotskih mas ob akutnem koronarnem sindromu

920071: Aspiracijski katetri - za aspiracijo trombotskih mas - mora omogočati enostavno aspiracijo trombotskih mas – manualno-z brizgo- brez dodatnih pripomočkov. Mora biti »rapid exchange« katetre, kompatibilen s 6 in 7F vodilnim katetrom.

920019: Aspiracijski katetri z največjo možno svetlino za aspiracijo - tromboaspiracijski kateter največjega lumna

Aspiracijski kateter za ročno odstranjevanje trombotskih mas.

- Notranji lumen 6F katetra distalno vsaj 1.0mm, proksimalno 1.05mm.
- Prekrit s hidrofilno prevleko
- Uporabne dolžine 140cm
- Kompatibilen z žico 0.014"
- V kompletu z brizgo, podaljškom, petelinčkom in filter mrežico

SKUINA 08 - Vodilne žice za PTCA – 0.014"

900972: Vodilne žice za PTCA - zelo gibljive - koronarna žica za PTCA, premera 0,014", radiološki vidljiv distalni vrh 3 cm, do. Dolžine 190cm in 300cm, 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.

920075: Vodilne žice za PTCA – za tortuozno anatomijo zelo gibljive - koronarna žica za PTCA, premera 0,014", radiološki vidljiv distalni vrh 3 cm, do. Dolžine 180 oz.190cm in 300cm, 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 5g.

900973: Vodilne žice za tortuozno anatomijo- čvrsta vodilna žica z izrazirto mehko konico- za uvajanje stentov v zelo zavite žile. Vodilna žica dolžine 190cm in 300cm, debeline

0.014« iz Durasteel ojačanega jekla, s core-to-tip atravmatsko konico trdote 1.2g, ravno ali v J obliki, 3cm 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 14.3g.

920040: Vodilne žice 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 - 12 g, vrh žice debeline 0,0125".

900974: Vodilna žica -za kronične okluzije čvrsta iz ojačanega jekla dolžin 190cm in 300cm, 0,014", ravna core-to-tip konica, 3cm radiopačna, trdote 9.7g, na vrhu, premer vrha 0.012". Razen 5mm konice, je žica distalno 29.5cm prekrita s polymerom in hidrofilnim premazom za boljše drsenje. Zožitev jedra iz proksimalnega dela distalno 12cm proti konici je parabolična-brez prehodov.

920073: Vodilne žice za PTCA - za kronične okluzije- zelo, zelo čvrste- 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 do 9,3 grama.

900975: Vodilne žice za PTCA - za kronične okluzije- zelo, zelo čvrste- 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 13,3 grama.

920034: Vodilna žica za menjavo vodilnega katetra – extension wire. Mora biti kompatibilna z 0,014 " žicami – univerzalnimi izbranimi žicami, debelina 0,014 inča.

920031: Vodilna žica s srednjo podporo – srednje - lahko gibljiv vrh – visok suport žice za uporabo v zelo ukrivljenih arterijah – koronarna hidrofbna žica za PTCA – jedro izdelano iz enega samega dela kovine – radiološki vidljivi del dolgi 3 cm – trdota upogljivosti vrha izražena u gramih je: 0,7g – 180 cm dolge.

920074: Univerzalna vodilna žica iz nitinola distalno ter nerjavečega jekla proksimalno, ravna in J oblike, debeline 0.014" in dolžine 190cm in 300cm. Konica je atravmatska, trdote 0.7g, 3cm radiopačna in nudi oporo 8.6g. Razen konice je prekrita s Tungsten polymerno prevleko za boljšo radiopačnost ter Turbocoat hidrofilnim premazom distalno in Smoothglide hidrofbnim premazom proksimalno za lažje uvajanje. Na voljo tudi z markerjem za pomoč pri izmeritvi meritev lezije.

920076: Vodilna žica s srednjo podporo – Durasteel parabolično zglajeno jedro, narejeno po modificirani ResponseaseTM 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 hidrofilno prevleko, vrh pa posebej oblikovan za lažji dostop in skozi lezijo. Žice morajo zagotavljati različno stopnjo podpore (50,150, 200). Žica mora biti debela 0,014 inča in dobavljiva v dolžinah 190 cm in 300 cm.

900976: Specializirana vodilna žica za kronične totalne okluzije (CTO): žica- za CTO- z upogljivostjo vrha ob 0,7g, Dolžina 180 cm, kombinirna hidrofilna-hidrofbna prevleka. Distalni del prekrit s hidrofilno prevleko v dolžini 28 cm, proksimalni (hidrofbni) del pa prekrit s PTFE prevleko. Zagotavljati mora manevriranje konice v prostoru »3D« s premikanjem 1:1 glede na manevriranje »torkerja«. Distalno 3 cm radioopačna konica.

900977: Vodilna žica za retrogradno pasažo septalnih arterij –s koničnim vrhom- hidrofilna žica 0,014", vrh žice 0,009",upogljiv vrh pri 1,2 g obremenitve, hidrofilna prevleka, radioopačni vrh v dolžini 16 cm, v celoti prekrita s polimerom.

900978: Vodilna žica za retrogradno pasažo septalnih arterij- mehka- hidrofilna prevleka, presek 0,014 inča, upogljiv vrh pri 1,6 g, radioopačnio vrh v dolžini 3 cm, v celoti prevlečena s polimerom.

920078: Vodilna žica z veliko podporo - (žica, ki zagotavlja velik »support«) – Vodilna žica, dolžin 190cm in 300cm, premera 0.014« iz nerjavečega jekla, s core-to-tip ravno atravmatsko konico trdote 0.9g, ki se lahko oblikuje in je 3cm radiopačna. Žica je prekrita z microglide materialom za zmanjšanje trenja. Žica nudi zelo močno oporo 22.6 g.

SKUPINA 09 - Vodilne diagnostične žice

Vodilne diagnostične žice – 0,035"

920063: Vodilna žica - 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. Vse žice bomo preizkusili in ocenili. 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.

920062: Vodilna žica - 150 cm, J tip, J 3 – 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.

920059: Vodilna žica - 260 cm, J tip, J3 -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 3mm.

920060: Vodilna žica - 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 3mm.

920057: Vodilna žica -260 cm , super stiff

920054: Vodilne diagnostične žice - 0,035"- zelo mehke in zelo gibljive

Hidrofilna žica, prevlečena s »Terumo glide Technology™«, ki omogoča lahko prehodnost skozi tortuozno žilje. Pri premikanju (rotaciji) mora žica zagotavljati rotacijo jedra in vrha v razmerju 1;1. Super aelastično nitinolsko jedro. Fleksibilni distalni 3 cm žice in J tip . Dolžina žice 150 cm.

920055: Vodilne diagnostične žice - 0,032" – zelo gibljive za najtežje, tortuozne žile

Hidrofilna žica, prevlečena s »Terumo glide Technology™«, ki omogoča lahko prehodnost

skozi tortuozno žilje. Pri premikanju (rotaciji) mora zagotavljati žica rotacijo jedra in vrha v razmerju 1;1. Super aelastično nitinolsko jedro. Vrh žice mora biti pod kotom. Dolžina žice 150 in 260 cm.

920056: Vodilne diagnostične žice - 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 aelastično nitinolsko jedro. Vrh žice mora biti pod kotom. Dolžina žice 150 cm.

SKUPINA 10 - Razni drugi pripomočki za interventno kardiologijo

920043: Indeflator- priority pack - mora vsebovati tudi torker, uvajalo za vodilno žico 0.014" in valvulo na klik in podaljšek do merilnega mesta (10-15 cm). Indeflator mora zagotoviti meritve pritiskov do 30 atmosfer.

900903: Y konekt z valvulo, ki sama kontrolira krvavitev med posegom- 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) zapre sistem sama, čim popustiš prijem). Opisani sistem mora zagotavljati prehod vsaj 8F vodilnega katetra.

920047: Žilno uvajalo (sheath) z dilatatorjem in uvajalno žico 11 cm 4, 5, 6, 7F, 8F, 9F, 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.

900932: Žilno uvajalo (sheath) z dilatatorjem in uvajalno žico 9F, 19 cm. Mora zagotavljati 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.

900933: Žilno uvajalo (sheath) z dilatatorjem in uvajalno žico 10 -11 F, 20 cm. 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.

920046: Dilatator - 4, 5F,6F- vsi morajo biti kompatibilni z žico 0,035 inča.

900953: Dolgo žilno uvajalo 85 cm - F za 6,7F F kateter 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.

900981: Zelo dolgo žilno uvajalo 90-110 cm ,6-8F.

900982: Žilno uvajalo 40 - 45 cm – 6 in 7F.

900930: Brizgalke in hemodinamski sistem za injektomat Acist + Angio touch kit (ali temu ustrezen za injektomat Acist)

900990: Žilno uvajalo z žico 23-25 cm 5F, 6F, 7F, 8F, 9F - predvsem mora zagotavljati 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.

920052: Žilno uvajalo z žico 23-25 cm -5F,6F,7F,8F,9F - predvsem mora zagotavljati dobro »oblikovno stabilnost« katetra.

900934: Merilni transducerji za injektomat Acist za desnostranske srčne hemodinamske meritve

920051: Žilna zapirala – perkutana s kirurškim šivom

Zapiralo mora omogočati perkutano definitivno zapiranje arterije s kirurškim šivom brez potrebne dodatne kompresije na arterijo.

900979: Krpica za zmanjševanje krvavitve ob izvleku uvajala- lahko deluje na različnih patofizioloških principih, mora pa učinkovito zmanjševati krvavitev ob izvleku.

900925: Žilna zapirala s kolagenskim »čepom«

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 inča. 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 prekrita s hidrofilnim premazom in dimenzijami premera karotidne arterije od 3,2 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 3,7 – 3,9F. Odvzemni sistem mora po koriščenju v celoti prekriti filter.

900935: Distalno žilno varovalo - crossing profile največ 2,9 F, možnost uporabe poljubne vodilne žice 0,0014 inča. Kompatibilnost s 6 in 7 F vodilnim katetrom. Velikost filtra 3 -7 mm.

900902: Distalno varovalo – filter za preprečevanje emboličnih dogodkov – fiksirani na vodilni žici. Mora omogočati 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 radioopačne markerje. Košarica mora biti prevlečena z nitinolom in mora biti kompatibilna z lumni 3,5 –7mm. Ob izvleku »polnega« filtra se morajo »usta« izvlečnega katetra zapreti zaradi boljšega varovanja pred embolizmi. Dostavni sistem profila max. 3F za premer karotidne arterije od 4 do 7 mm. Odvzemni sistem mora po koriščenju v celoti prekriti filter. Dolžina žice 190 cm (5 kom), dolžina žice 300 cm.

920087: Žilno uvajalo za radialni pristop – hidrofilno

Hidrofilna M prevleka, konični dilatator z gladkim preходом med uvajalom in dilatatorjem. Dimenzije 4, 5F in 6F. Dolžine 10cm, 16cm in 25cm. Na voljo morajo biti seti:

- z žico 0.021" dolžine 45cm
- z žico 0.025" dolžine 80cm

900912: Priprava za odstranjevanje izgubljenih – zlomljenih katetrov, žic ipd – snare device (snare catheter)- za intrakoronarno uporabo900909: Priprava za odstranjevanje izgubljenih – zlomljenih katetrov, žic ipd – snare device (snare catheter)- za intraaortalno uporabo920042: Igle Seldinger, 18G, 70 mm, z držalom, brez mandrena

920045: Mikrokater, 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 inča .Mora biti kompatibilen z vodilno žico 0,014 inča. Kateter mora biti dobavljiv v dolžini 145 cm (rapid exchange) in 140 cm (OTW).

920090: Mikrokater za kronične totalne okluzije

Hibriden mikrokater s Tungsten ojačanjem in z zunanjo hidrofilno prevleko.

- Notranji premer tipa 0.015", shafta 0.018", prekrit s PTFE slojem
- Mehak, tapered tip dizajna vijaka (20cm) s platinum markerjem
- Ojačan tapered shaft
- Zunanji premer proksimalno/distalno 2,8/2,6 F.
- Uporabne dolžine 135 in 150cm
- Kompatibilen z žico 0.014"

920093: Mikrokateri- 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 inča. Notranji premaz PTFE. Kompatibilen z vodilno žico najmanj 0,018 inča. Distalna fleksibilnost katetra dolžine do 30 cm.

900936: Zunanja kompresijska radialna zapirala- po perkutanem posegu. Morajo omogočati kontrolirano kompresijo s pomočjo indeflatorja in individualno nastavitvev.

920048: Set za invazivno preiskavo:

Set mora vsebovati najmanj:

- 1 x igla Seldinger 18 g, 70 mm, odprta, brez mandrena, z držalom
- 1 x žilno uvajalo (sheath) z dilatatorjem in stranskim kanalom, 11 cm, 6 F, uvajalna žica
- prekrivalo za bolnike (fenestrirano) femoralna prevleka z dvema odprtinama, s prozorno folijo na levi in desni strani prevleke, dimenzija: 330 cm x 225 cm
- posodice za sterilno vodo 3 kom 200-250 ml, 1 kom 100-150 ml
- 4 kom 10 ml brizg z luer nastavkom (ne z navojem)
- 1 kom 20 ml brizg z luer nastavkom (ne z navojem)
- 1 kom igla 1,2 x 40 do 50
- 1 kom igla 0,70 x 40 do 50
- 1 kom skalpel št. 11
- 4 kom gobic za Povidon št. 5 (40 x 36 mm) na palčki
- 30 kom zloženci (45 x 8 cm)

- ledvička
- 2 kom sterilni op. plašč št. XL
- posodica za katetre (40 x 30 x 10)
- diagnostična žica tip J - 3 mm, min 220 cm
- 1 kom prevleka za ekran 60 cm x 40 cm
- 1 kom prevleka za ekran 40 cm x 110 cm
- 1 kom prevleka za ekran, okrogla fi od 35-40 cm
- vse skupaj naj bo zavito v rjuho z merami 150 x 220

SKUPINA 11 - Dilatacija aortne zaklopke

920083: Čvrsta vodilna žica Lunderquist za pasažo stenotične aortne zaklopke

Žica iz nerjavečega jekla prekrita s TFE prevleko z zlatim radiopačnim vrhom za posebno zahtevne interventne procedure, dolžine 260 in 300cm, debeline 0.035", s 4cm fleksibilnim vrhom, 15cm spiralnim distalnim delom, ravna in zavita radij 7.5 mm.

SKUPINA 14 – Igle in vodila

1. Iгла 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 (Amplatz) in z mehkim vratom.
5. Vodila z aktivno konico morajo biti prav tako v kompletu: žica, dilatator, sheath in morajo ustrezati igli BRK.

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**

CPV:

01 Diagnostični elektrofiziološki katetri

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	MDC z DDV	Cena z DDV	Vrednost z DDV	Proizvajalec
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI DIAGNOSTIČNI 6F, 36L00Q ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 1, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5,	484091	1	KOM			602,7288 €			
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI DIAGNOSTIČNI, Halo 2 x DECAPOLAR za BdB ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 1, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7	506982	1	KOM			985,0000 €			
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI DIAGNOSTIČNI, 2 mm razmik, 5F, QUADRIPOlar ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 1, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5,	431583	19	KOM			251,8500 €			
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI DIAGNOSTIČNI, 5 mm razmik, 5F, QUADRIPOlar ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 1, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5,	431290	29	KOM			251,8500 €			
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI DIAGNOSTIČNI, 5.0 mm razmik, 5F, HOCKEY QUADRIPOlar ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 1, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5,	439550	10	KOM			251,8500 €			
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI DIAGNOSTIČNI, 5F, 37D33R ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 1, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5,	431591	5	KOM			251,8500 €			
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI DIAGNOSTIČNI, 6F, DEKAPOLAR SCL, 401353 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 1, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 8	478156	1	KOM			246,3750 €			
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI DIAGNOSTIČNI, 6F, 115 CM, DECAPOLAR FEMORAL ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 1, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7	509426	35	KOM			735,0000 €			
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI, DEC SPIRAL 12 MM, Z AKTIVNO KONICO; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 1, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5	564036	1	KOM			880,0000 €			
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI, DEC SPIRAL 18MM, Z AKTIVNO KONICO; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 1, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5	564044	1	KOM			835,0000 €			
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI, DEC SPIRAL 24 MM, Z AKTIVNO KONICO; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 1, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5	564052	1	KOM			835,0000 €			
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI, ZA 3D MAPIRANJE LA IN PV, Z AKTIVNO KONICO; izpolnjevati mora tehnične pogoje za sklop 1, zahtevane pod zap.št. 1, 2, 3, 4, 5	900954	1	KOM			1.708,2000 €			
KATETER XTREEME DYNAMIC QUADRIPOlar, 6F, ELA ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 1, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5	613207	33	KOM			552,9750 €			

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **13** *Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017*

CPV:

01 *Diagnostični elektrofiziološki katetri*

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

VREDNOST SKUPAJ:

13

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**

CPV:

02 Terapevtski elektrofiziološki katetri

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	MDC z DDV	Cena z DDV	Vrednost z DDV	Proizvajalec
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI RF ABLACIJSKI, GREEN, CELSIUS 36O27R ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 10	478091	6	KOM			629,6250 €			
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI RF ABLACIJSKI, ORANGE, COOL TIP, CELSIUS ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno št. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 10	478105	19	KOM			944,4375 €			
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI RF ABLACIJSKI, ORANGE, 35C57R ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 10	388173	10	KOM			629,6250 €			
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI RF ABLACIJSKI, POLARIS, C LONG, 402113 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 10	423424	1	KOM			718,0000 €			
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI RF ABLACIJSKI, WEBSTER ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7	527980	1	KOM			718,0000 €			
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI RF ABLACIJSKI, WHITE, CELSIUS 36O47R ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 10	478113	4	KOM			718,0000 €			
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI RF ABLACIJSKI, WHITE, COOL TIP, CELSIUS ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 10	388220	2	KOM			1.217,6400 €			
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI RF ABLACIJSKI, YELLOW, 36O07R ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 10,	388203	1	KOM			718,0000 €			
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI RF ABLACIJSKI, 7F, 4 MM MED CURL, 402104 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno št. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 10	578045	3	KOM			718,0000 €			
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI RF ABLACIJSKI, 7F, 4 MM SML CURL, 402123 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno št. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 10	578002	1	KOM			718,0000 €			
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI RF ABLACIJSKI, 7F, 4 MM, LRG CURL, 402125 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno št. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 10	577987	1	KOM			677,5313 €			
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI RF ABLACIJSKI, 7F, 8 MM LARGE CURL, 402105 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno št. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 10	578037	4	KOM			718,0000 €			

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**

CPV:

02 Terapevtski elektrofiziološki katetri

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	MDC z DDV	Cena z DDV	Vrednost z DDV	Proizvajalec
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI RF, ABLACIJSKI , BLUE, COOL TIP, CELSIUS ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno št. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 10	388211	1	KOM			1.217,6400 €			
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI, Green ,NAVISTAR ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zap. št. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	900956	2	KOM			1.954,5750 €			
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI, GREEN, NAVISTAR 34A-25M ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	609455	1	KOM			1.954,5750 €			
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI, ORANGE, NAVISTAR 34A-55M ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	623245	4	KOM			1.954,5750 €			
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI, WHITE, NAVISTAR 34A-45M ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	609471	1	KOM			1.954,5750 €			
KATETER ELEKTROFIZIOLOŠKI TERAPEVTSKI, ORANGE, NAVISTAR 34A-55M ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za sklop 2, zahtevane pod zap.št. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	900955	7	KOM			1.954,5750 €			
KATETER REFSTAR PATCH, 34N-01M ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 2, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	609404	12	KOM			481,8000 €			

VREDNOST SKUPAJ: 19

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**

CPV:

03 Namenski potrošni mat. za elektrofiziološke posege

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	MDC z DDV	Cena z DDV	Vrednost z DDV	Proizvajalec
ADAPTER ON LINE ZA LV elektrodo on line na IS1, VB10-IS-LVB ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 17	565849	1	KOM			906,0000 €			
ELEKTRODA ZA EKSTERNO DEFIBRILACIJO, M3713A ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 18	584371	67	SET			31,1100 €			
KATETER STANDARDNI SWAN GANZ, 5F, ZA OKLUZIVNO ANGIOGRAFIJO COR.S ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 9	420867	3	KOM			118,0000 €			
NEUTRODE ARBO, OSIPKA, 85024 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 19	383449	29	KOM			15,1372 €			
SHEAT PEEL-AWAY ZA IMPLANT., 14CM, 8 F, (SET= SELDINGER IGLA +SHEAT+BRIZGA), 405112 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 20	405990	1	KOM			12,0000 €			
SHEAT PEEL-AWAY ZA IMPLANT., 14CM, 9 F, (SET=SELDINGER IGLA +SHEAT+BRIZGA), 405116 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 20	435015	1	KOM			12,0000 €			
STANDARDNA VODILNA ŽICA ZA COR.SINUS., HIDROFILNA, WHISPER ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 21	629278	1	KOM			96,9075 €			
VODILNI KATETER ZA KORONARNI SINUS, CS-EH ST R, 7521 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	661830	1	KOM			271,5600 €			
VODILNI KATETER ZA KORONARNI SINUS, CS-EH, 7553 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	661848	14	KOM			109,0000 €			
VODILNI KATETER ZA KORONARNI SINUS, CS-EHR, 7514 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	661821	3	KOM			271,5600 €			
VODILNI KATETER ZA KORONARNI SINUS, CS-H, 7556 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	661813	1	KOM			271,5600 €			
VODILNI KATETER ZA KORONARNI SINUS, CS-MPH, 7554 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	661791	1	KOM			271,5600 €			
VODILNI KATETER ZA KORONARNI SINUS, CS-MPH, 7558 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10	661805	1	KOM			48,0000 €			
Vodilo 12 ali 14 F za LAA zapiralo za posebno obliko LA apendiksa z dvojno krivino ter ustreznim dilatatorjem, valvulo in priborom; izpolnjevati mora teh. pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zap. št. 11, 12, 13, 15	900987	1	KOM			393,4500 €			

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**

CPV:

03 Namenski potrošni mat. za elektrofiziološke posege

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	MDC z DDV	Cena z DDV	Vrednost z DDV	Proizvajalec
Vodilo 12 ali 14 F za LAA zapiralo za posebno obliko LA apendiksa z eno krivino ter ustreznim dilatatorjem, valvulo in priborom, izpolnj. mora zahteve pod zap. št. 11, 12, 13, 15	900986	1	KOM			393,4500 €			
Vodilo 12 ali 14 F za LAA zapiralo za standardno obliko LA apendiksa z dvojno krivino ter ustreznim dilatatorjem, valvulo in priborom, izpolnjevati mora teh. pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zap. št. 11, 12, 13	853232	1	KOM			393,4500 €			
Vodilo 12 ali 14 F za LAA zapiralo za standardno obliko LA apendiksa z eno krivino ter ustreznim dilatatorjem, valvulo in priborom; izpolnjevati mora tehnične pogoje za sklop 3, zahtevane pod zap. št. 11, 12, 13	900984	1	KOM			1.076,0400 €			
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 za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 11, 12, 13	900980	5	KOM			1.076,0400 €			
Zapiralo za levoatrijski apendiks LAA z epikardialnim pristopom in možnostjo takojšnje prekinitve antikoagualcije po vstavitvi, zahteve pod zap. št. 11, 12, 13	900992	4	KOM			9.828,4730 €			
Zapiralo za levoatrijski apendiks LAA za posebno kratko in široko obliko levoatrijskega apendiksa z diskom dimenzij 16 do 30 mm; izpolnjevati mora teh. pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zap. št. 11, 12, 13, 15	900985	1	KOM			4.105,0000 €			
Zapiralo za levoatrijski apendiks LAA za standardno obliko levoatrijskega apendiksa dimenzij od 21 do 33 mm; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zap. št. 11, 12, 13	853224	1	KOM			8.376,7500 €			

VREDNOST SKUPAJ: 21

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**

CPV:

04 Defibrilatorji ICD in CRT-D s pripadajočimi elektr

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	MDC z DDV	Cena z DDV	Vrednost z DDV	Proizvajalec
DEFIBRILATOR CRT - D MALIH DIMENZIJ s pripadajočimi elektrodami; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 17, 18	900922	3	KOS			13.511,2100 €			
DEFIBRILATOR CRT-D s pripadajočimi elektrodami; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15	900917	2	KOS			11.597,2009 €			
DEFIBRILATOR CRT-D Z DODATNIMI FUNKCIJAMI (4LV) s pripadajočimi elektrodami; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zap. št. 1,2,3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16,18,19,21	900988	1	KOM			14.916,1806 €			
DEFIBRILATOR CRT-D Z DODATNIMI FUNKCIJAMI in Z ADAPTIVNIM ALGORITMOM Z LV STIMULACIJOs pripadajočimi elektrodami; izpolnjevati mora teh.p. za sklop 4, zaht. pod zap. št. 1,2,3,6,7,8,9,10,11,12,13,14,15,16,18,19,21	992005	1	KOM			22.622,7000 €			
DEFIBRILATOR CRT-D Z DODATNIMI FUNKCIJAMI s pripadajočimi elektrodami; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zaporedno številko 1,2,3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 18, 19	900923	2	KOS			13.511,2100 €			
DEFIBRILATOR CRT-D z možnostjo uporabe MRI, izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15	900926	1	KOM			19.874,2500 €			
DEFIBRILATOR DR POSEBNE FUNKCIJE s pripadajočima elektrodama; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 19	900920	1	KOS			9.909,7500 €			
DEFIBRILATOR DR STANDARDNI s pripadajočima elektrodama; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15	900916	2	KOS			9.370,6509 €			
DEFIBRILATOR DR z dodatkom terapije SVT (AF) s pripadajočima elektrodama; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15	900914	1	KOS			13.994,1000 €			
DEFIBRILATOR DR z elektrodama in možnostjo uporabe Fuul Body MRI; izpolnjevati mora teh.p. za sklop 4, pod zap. št. 1,2,6,7,8,9,10,11,12,14,15,20,22	992006	1	KOM			18.778,0346 €			
DEFIBRILATOR MALIH DIMENZIJ VR s pripadajočo elektrodo; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15	900921	1	KOS			8.999,4009 €			
DEFIBRILATOR VR POSEBNE FUNKCIJE s pripadajočo elektrodo; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 4, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 19	900919	6	KOS			8.999,4009 €			
DEFIBRILATOR VR s pripadajočo elektrodo in možnostjo uporabe MRI; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 14, 15, 20, 22	900959	3	KOS			14.432,1000 €			

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**

CPV:

04 Defibrilatorji ICD in CRT-D s pripadajočimi elektr

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	MDC z DDV	Cena z DDV	Vrednost z DDV	Proizvajalec
DEFIBRILATOR VR s pripadajočo elektrodo; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 14, 15	900924	2	KOS			6.498,4009 €			
DEFIBRILATOR VR STANDARDNI s pripadajočo elektrodo; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15.	900918	5	KOS			6.498,4009 €			
DEFIBRILATOR VR za počasne VT s pripadajočo elektrodo; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zaporedno številko 1, 2, 3, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15	900915	4	KOS			10.829,4009 €			
DEFIBRILATOR VR za počasne VT z aktivno analizo SVT in AF s pripadajočo elektrodo; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 4, zahtevane pod zap. št. 1, 2, 3, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13,14,15	900958	2	KOS			11.169,0000 €			

VREDNOST SKUPAJ:

17

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**

CPV:

05 Diagnostični koronarni katetri

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	MDC z DDV	Cena z DDV	Vrednost z DDV	Proizvajalec
Diagnostični katetri s sposobnostjo izrazitega "zvijanja"	920017	1	KOM			8,2125 €			
Diagnostični koronarni katetri - za izrazito tortuozne periferne arterije	900965	1	KOM			17,5200 €			
Diagnostični koronarni katetri oblikovno zelo stabilni	920016	3.230	KOM			8,2125 €			
Univerzalni transradialni diagnostični kateter	900964	242	KOM			11,2676 €			

VREDNOST SKUPAJ:

4

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**

CPV:

06 Vodilni koronarni katetri za koronarne interv.

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	MDC z DDV	Cena z DDV	Vrednost z DDV	Proizvajalec
Učvrstilni kateter, rapid exchange mother in child, za večjo podporo vodilnega katetra 5,5 - 8 F	825018	1	KOM			48,9470 €			
Vodilni katetri "mother in child" z ravno konico	900966	1	KOM			196,0000 €			
Vodilni koronarni katetri za koronarne intervencije z najmanjšim zunanjim lumnom	920086	6	KOM			97,8930 €			
Vodilni koronarni katetri za koronarne intervencije z največjo možno notranjo svetlino	920022	120	KOM			37,9965 €			
Vodilni koronarni katetri za koronarne intervencije, oblikovno zelo stabilni	920021	1.135	KOM			38,3250 €			
Vodilni koronarni katetri za koronarne intervencije, oblikovno zelo stabilni, s podaljšano konico	920020	1	KOM			37,9965 €			

VREDNOST SKUPAJ:

6

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**

CPV:

07 Katetri za aspir. trombot. mas ob akutnem kor. sin

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	MDC z DDV	Cena z DDV	Vrednost z DDV	Proizvajalec
Aspiracijski katetri z največjo možno svetlino za aspiracijo	920019	1	KOS			217,3575 €			
Aspiracijski katetri za aspiracijo trombotskih mas	920071	90	KOS			144,5400 €			

VREDNOST SKUPAJ:

2

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**
08 Vodilne žice za PTCA - 0.014"

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	MDC z DDV	Cena z DDV	Vrednost z DDV	Proizvajalec
Specializirana vodilna žica za kronične totalne okluzije (CTO)	900976	10	KOM			62,3700 €			
Univerzalna vodilna žica	920074	900	KOS			86,2313 €			
Vodilna žica s srednjo podporo	920076	1	KOM			88,6841 €			
Vodilna žica s srednjo podporo, srednje lahko gibljiv vrh	920031	1	KOS			62,3700 €			
Vodilna žica z veliko podporo	920078	10	KOS			86,2313 €			
Vodilna žica za kronične okluzije, čvrsta, iz ojačanega jekla	900974	2	KOM			98,0000 €			
Vodilna žica za menjavo vodilnega katetra extension wire	920034	2	KOM			88,9248 €			
Vodilna žica za retrogradno pasažo septalnih arterij	900977	15	KOM			88,8110 €			
Vodilna žica za retrogradno pasažo septalnih arterij	900978	15	KOM			88,8110 €			
Vodilne žice za PTCA - za kronične okluzije, zelo, zelo čvrste	900975	1	KOM			76,0000 €			
Vodilne žice za PTCA - zelo gibljive	900972	490	KOM			96,5790 €			
Vodilne žice za PTCA, za kronične okluzije, zelo, zelo čvrste	920073	5	KOS			98,0000 €			
Vodilne žice za PTCA, za kronične okluzije, srednje čvrste	920040	10	KOS			76,0000 €			
Vodilne žice za tortuozno anatomijo - čvrsta vodilna žica z izrazito mehko konico, za uvajanje stentov v zelo zavite žice	900973	1	KOM			96,5790 €			
Zelo mehka vodilna žica	920075	10	KOS			88,8110 €			

VREDNOST SKUPAJ:

15

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**

CPV:

09 Vodilne diagnostične žice

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	MDC z DDV	Cena z DDV	Vrednost z DDV	Proizvajalec
Vodilna žica dolžine 150 cm, J tip, J 3	920062	40	KOS			5,9800 €			
Vodilna žica dolžine 260 cm, J tip, J 3	920059	180	KOS			8,5629 €			
Vodilna žica dolžine 260 cm, stiff tip	920060	1	KOM			77,0000 €			
Vodilna žica dolžine 260 cm, super stiff	920057	1	KOS			62,5000 €			
Vodilna žica, dolžine 150 cm, J tip, J3, obojestranska delovna konica	920063	1	KOM			7,7000 €			
Vodilne diagnostične žice debeline 0.018"	920056	1	KOS			38,0000 €			
Vodilne diagnostične žice debeline 0.032", zelo gibljive za najtežje, tortuozne žile	920055	75	KOS			51,0000 €			
Vodilne diagnostične žice debeline 0.035", zelo mehke in zelo gibljive	920054	1	KOM			38,0000 €			

VREDNOST SKUPAJ:

8

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**
10 Razni drugi pripomočki za interventno kardiologijo

CPV:

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	MDC z DDV	Cena z DDV	Vrednost z DDV	Proizvajalec
Angio-Syringe kit, sistem za Acist brizgalko za interventne posege, KRD	900904	390	KOM			36,5073 €			
Angio-Touchtable kit, sistem za Acist brizgalko za interventne posege, KRD	900930	1.830	KOM			45,1522 €			
Dilatator 4F, 5F, 6F kompatibilen z žico debeline 0.035 inča	920046	1	KOS			3,5040 €			
Distalno varovalo, filter za preprečevanje emboličnih dogodkov fiksiran na vodilni žici	900902	1	KOS			770,0000 €			
Distalno žilno varovalo	900935	1	KOS			983,0000 €			
Distalno žilno varovalo ower the wire, pomično na vodilni žici	900901	1	KOS			1.010,1375 €			
Dolgo žilno uvajalo 85 cm - F za 6,7 F F kateter, St. Jude ali enakovredno	900953	1	KOM			120,0000 €			
Igla Seldinger, dolžine 70 mm, 18G, z držalom, brez mandrena	920042	850	KOS			1,6425 €			
Indeflator priority pack	920043	950	KOS			22,6665 €			
Krpica za zmanjševanje krvavitve ob izvleku uvajala	900979	1	KOM			46,6040 €			
Manifold kit, sistem za Acist brizgalko za interventne posege, KRD	900931	60	KOM			35,5875 €			
Merilni transducerji za injektomat Acist za desno stranske srčne hemodinamske meritve	900934	25	KOS			18,9710 €			
Mikrokateter za kronične totalne okluzije	920090	5	KOM			789,0000 €			
Mikrokateter, kontrolirano upogljiv od zunaj za vstop v stranske veje skozi že plasirane stente ali pravokotne odcepe	920045	1	KOS			879,2295 €			
Mikrokatetri za podporo vodilne žice in superselektivno slikanje koronarnega žilja in za zapiranje koronarnih povezav-shuntov	920093	5	KOM			690,0000 €			
Priprava za odstranjevanje izgubljenih, zlomljenih katetrov, žic ipd - snare device (snare catheter) za intraaortalno in intrakavitaro uporabo	900909	1	KOS			378,4320 €			
Priprava za odstranjevanje izgubljenih, zlomljenih katetrov, žic ipd - snare device (snare catheter) za intrakoronarno uporabo	900912	1	KOS			713,2719 €			
Set za invazivno preiskavo	920048	1.425	KOS			41,5000 €			

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**

CPV:

10 Razni drugi pripomočki za interventno kardiologijo

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	MDC z DDV	Cena z DDV	Vrednost z DDV	Proizvajalec
Zelo dolgo žilno uvajalo 90-110 cm, 6-8 F	900981	1	KOM			92,0000 €			
Zunanja kompresijska radialna zapirala po perkutanem posegu	900936	820	KOS			22,0000 €			
Žilna zapirala perkutana s kirurškim šivom mora omogočati perkutano definitivno zapiranje arterije s kirurškim šivom brez potrebne dodatne kompresije na arterijo	920051	1	KOS			197,1000 €			
Žilna zapirala s kolagenskim »čepom« 6,0F IN 8,0F	900925	25	KOM			140,0000 €			
Žilno uvajalo (sheath) z dilatatorjem in uvajalno žico dolžine 19 cm, 9F	900932	10	KOM			28,0000 €			
Žilno uvajalo (sheath) z dilatatorjem in uvajalno žico dolžine 20 cm, 10F, 11F	900933	5	KOM			28,0000 €			
Žilno uvajalo (sheath) z dilatatorjem in uvajalno žico 11 cm, 4F, 5F, 6F, 7F, 8F	920047	1.045	KOS			5,4203 €			
Žilno uvajalo z žico dolžine 23 cm	920052	15	KOS			13,1400 €			
Žilno uvajalo z žico 23 cm, predvsem mora zagotavljati dobro "zdrsljivost" katetra	900990	15	KOM			28,0000 €			
Žilno uvajalo za radialni pristop	920087	1	KOM			37,5000 €			
Žilno uvajalo 40-45 cm, 6 in 7 F	900982	4	KOM			66,0000 €			
Y konekt z valvulo, ki sama kontrolira krvavitev med posegom, se samodejno zapira	900903	40	KOM			14,6400 €			

VREDNOST SKUPAJ: **30****0,00 €**

ŽIG IN PODPIS:

PONUĐNIK: .

NAROČNIK UNIVERZITETNI KLINIČNI CENTER MARIBOR
Ljubljanska ulica 5, 2000 MARIBOR

Datum: 25.09.2015

Stran: 1

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**

CPV:

11 Dilatacija aortne zaklopke

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	MDC z DDV	Cena z DDV	Vrednost z DDV	Proizvajalec
Čvrsta vodilna žica Lunderquist za pasažo stenotične aortne zaklopke	920083	1	KOM			129,0000 €			

VREDNOST SKUPAJ:

1

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**

CPV:

12 Potrošni material za znotrajžilni UZ proizv. Boston Scientific

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	MDC z DDV	Cena z DDV	Vrednost z DDV	Proizvajalec
Žica za znotrajžilni UZ; Boston Scientific: 9185 ali enakovredno	875180	19	KOM			789,6222 €			

VREDNOST SKUPAJ:

1

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**

CPV:

13 Sistem za rotacijsko aterektomijo - 100%

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

Rotacijski pospeševalnik+rotacijska konica za prediranje	900945	4	KOM						
--	--------	---	-----	--	--	--	--	--	--

Vodilna žica za rotacijsko aterektomijo za Rotablator EX, dimenzije 0.009", 330 cm, vsaj dve obliki: trda kot je "extra suport" in z mehkim vrhom kot je "flopy" izvedba	900937	3	KOM						
--	--------	---	-----	--	--	--	--	--	--

VREDNOST SKUPAJ:**2****10.651,21 €****0,00 €**

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **13 Medicinski potr. material za kardiologijo 2016 - 2017**

CPV:

14 Igle in vodila - 100 %

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	MDC z DDV	Cena z DDV	Vrednost z DDV	Proizvajalec
IGLA ZA TRASEPTALNI PPRISTOP, BRK TRANS. 407200 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 14, zahtevane pod zaporedno številko 1	509990	12	KOM						
Introducer FAST CATH TRANSEPT s priborom, 9F, 0.32, 60 cm, aktivni; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 14, zahtevane pod zaporedno številko 2, 3, 4, 5	900939	1	KOS						
Introducer FAST CATH TRANSEPT s priborom, 8F, 0.32, 60 cm, LV 1 oblika, izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 14, zahtevane pod zaporedno številko 2, 3, 4	900938	13	KOM						
Introducer FAST-CATH TRANSEPT S PRIBOROM, 8 F, 0,32, 60 CM, 406553 ali enakovredno; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 3, zahtevane pod zaporedno številko 2, 3, 4	509973	1	KOM						
Introducer TRANSEPTALNI s priborom, 8,5F, 0.32, 60 cm, aktivni bidirekionalni; izpolnjevati mora tehnične pogoje za SKLOP 14, zahtevane pod zaporedno številko 2, 3, 4	900957	2	KOM						

VREDNOST SKUPAJ:**5****9.294,59 €****0,00 €**

ŽIG IN PODPIS:

VZOREC OKVIRNEGA SPORAZUMA

sklenjen med:

UNIVERZITETNIM KLINIČNIM CENTROM MARIBOR, Ljubljanska ulica 5, 2000 Maribor, ki ga zastopa direktor prim. doc. dr. Gregor PIVEC, dr. med. (v nadaljevanju: naročnik), identifikacijska številka naročnika za DDV: SI56644817, matična številka naročnika: 5054150

in gospodarskim subjektom:

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

I SPLOŠNE DOLOČBE

1. člen

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

1.
2.
3.
-
-
- N.

Naročnik in stranke tega sporazuma ugotavljajo, da je naročnik izvedel postopek oddaje javnega naročila za dobavo blaga »MEDICINSKI POTROŠNI MATERIAL ZA KARDIOLOGIJO«, objavljen na portalu javnih naročil, datum objave 01.10.2015, številka objave JN6825/2015 in v Uradnem listu EU, datum objave 06.10.2015, številka objave 2015/S 193-349384, po odprtem postopku v skladu s 25. členom Zakona o javnem naročanju (Uradni list RS, št. 12/13, 19/14 in 90/14 - ZDU-1I; v nadaljevanju: ZJN-2) z namenom sklenitve okvirnega sporazuma v skladu s šestim odstavkom 32. člena ZJN-2.

2. člen

Naročnik in stranke sporazuma sklepajo ta sporazum za posamezne vrste blaga in/oz. skupine blaga, opredeljene v Seznamu blaga s cenami (v nadaljevanju: Seznam).

Ponudba, št., z dne, Seznam iz tega člena in razpisna dokumentacija so sestavni del tega sporazuma.

Sestavni del tega sporazuma je tudi seznam podizvajalcev iz točke 1.5.2 Navodil ponudnikom za izdelavo ponudb.

3. člen

S tem sporazumom se naročnik in stranke okvirnega sporazuma dogovorijo o splošnih in posebnih pogojih izvajanja okvirnega sporazuma.

4. člen

Ta sporazum se sklepa za obdobje dveh let, in sicer od 01.01.2016 do 31.12.2017.

II PREDMET SPORAZUMA

5. člen

Predmet tega sporazuma so stalne nabave blaga iz 2. člena tega sporazuma, ki jih naročnik po obsegu in času ne more vnaprej določiti.

Naročnik in stranke sporazuma se izrecno dogovorijo, da bo naročnik v času trajanja tega sporazuma v posameznem obdobju iz 6. člena tega sporazuma od najugodnejšega ponudnika (prodajalca) kupoval le tiste vrste in količine blaga, ki ga bo potreboval v tem obdobju. Naročnik se ne zavezuje posameznemu ponudniku oddati določene količine blaga.

III IZVAJANJE SPORAZUMA – PREDLOŽITEV PONUDB

6. člen

Naročnik je čas trajanja tega sporazuma iz 4. člena razdelil na naslednja obdobja:

- od 01.01.2016 do 31.12.2016 (prvo obdobje),
- od 01.01.2017 do 31.12.2017 (drugo obdobje),

Naročnik bo določen čas pred začetkom vsakega 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, 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 razpisne dokumentacije.

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

Odpiranje ponudb za posamezno obdobje bo naročnik izvedel v kraju in času, določenem v povabilu k predložitvi ponudb. Odpiranje ponudb se bodo lahko udeležile le stranke tega sporazuma, ki bodo predložile ponudbo.

Naročnik bo tiste stranke sporazuma, ki bodo na podlagi povabila naročnika k predložitvi ponudb predložile ponudbo, pisno obvestil o svoji odločitvi o oddaji posameznega naročila na podlagi ponovnega odpiranja konkurence med sklenitelji okvirnega sporazuma.

Z najugodnejšim ponudnikom bo naročnik sklenil kupoprodajno pogodbo.

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

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

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

IV CENE

7. člen

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 okvirnega sporazuma.

Cene za posamezne vrste blaga iz ponudbe so fiksne v času trajanja posamezne pogodbe, sklenjene za posamezno obdobje iz 6. člena tega sporazuma.

Cene za vrste blaga iz zadnjega odstavka 6. člena tega sporazuma so fiksne za več čas trajanja tega sporazuma. Sprememba cene je možna v skladu s 1. in 2. točko 6. člena Pravilnika o načinih valorizacije denarnih obveznosti, ki jih v večletnih pogodbah dogovarjajo pravne osebe javnega sektorja (Uradni list RS, št. 1/04), oz. po predpisu, ki ta pravilnik nadomešča. Stranki sporazuma kot podlago za valorizacijo uporabita indeks cen življenjskih potrebščin.

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 skladišče naročnika, razloženo.

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

V NAROČANJE BLAGA IN DOBAVNI ROK

8. člen

Naročnik in stranke sporazuma se dogovorijo, da bo blago iz skupin 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12 in 13 predmet konsignacije.

9. člen

Naročnik bo posamezne vrste blaga iz skupin 1, 2, 3, 4 in 14, ki jih bo potreboval v okviru posameznega obdobja, kupoval od izbranega ponudnika na podlagi sklenjene kupoprodajne pogodbe ter izstavljenih pisnih naročilnic. Naročnik bo v naročilnici opredelil vrste in količine blaga.

Izbrani ponudnik se zavezuje, da bo blago dobavil najkasneje v roku sedmih (7) 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.

Blago je treba dostaviti ddp Univerzitetni klinični center Maribor – razloženo v prostore skladišče naročnika.

Izbrani ponudnik se zavezuje, da bo na svoje stroške poskrbel za odvoz celotne embalaže, ki bo predmet dostave blaga.

10. člen

Ob sklenitvi sporazuma se naročnik in stranka sporazuma dogovorita o količinah zalog blaga iz skupin 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12 in 13, ki se bodo nahajale na konsignaciji in bodo last izbranega ponudnika.

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

Stranka sporazuma bo zaloge obnavljala v roku 3 - 5 dni na podlagi poročila naročnika o porabi materiala.

Naročnik se obvezuje stranki sporazuma za blago na konsignaciji **najkasneje dva dni po porabi** pisno sporočati količino porabljenega blaga **z naročilnico**. **Stranka sporazuma pa se obvezuje takoj po prejemu naročilnice izstaviti dobavnico in jo posredovati naročniku.**

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

Stranka sporazuma se zavezuje, da bo zagotavljala dostavo blaga ddp UKC Maribor, Oddelek za kardiologijo, razloženo.

VI PREVZEM BLAGA

11. člen

Naročnik se obvezuje prevzeti naročeno blago v celoti na podlagi dobavnice. Dobavnica mora biti napisana v slovenskem jeziku in mora obvezno vsebovati številko naročilnice. Dobavljeno blago po dobavnici mora imeti enak naziv kot naročeno, enako enoto mere, enako kataloško številko in naveden ident naročnika.

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

Stranka sporazuma se zavezuje, da bo pravočasno in sprotno seznanjal naročnika o spremembi kataloške številke obstoječega artikla.

12. člen

Naročnik se obvezuje naročeno blago iz skupin 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12 in 13 v celoti prevzeti na podlagi prenosnice. Prenosnica mora biti napisana v slovenskem jeziku. Stranka sporazuma mora zagotavljati, da je na prenosnici, poleg predpisanih podatkov, ob nazivu in kataloški številki artikla tudi njena serijska številka in rok uporabe.

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

Naročnik se obvezuje omogočiti stranki sporazuma dostop do zaloge blaga na konsignaciji za namen inventure in usklajevanje vsebine blaga na konsignaciji po predhodnem dogovoru.

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

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

VII KAKOVOST BLAGA

13. člen

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

VIII PLAČILNI POGOJI

14. člen

Stranka sporazuma se zavezuje, da bo račun izstavil najkasneje v osmih (8) dneh od datuma dostave blaga (velja za blago iz skupin 1, 2, 3, 4 in 14) oz. **1., 10. in 20. v mesecu za opravljene dobave v predhodnih desetih dnevih** (velja za blago iz skupin 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12 in 13).

Račun mora obvezno vsebovati celotno številko naročilnice in idente naročnika iz naročilnice.

Naročnik bo skupno vrednost prejetega blaga, plačal stranki sporazuma na osnovi pravilno izstavljenega računa na transakcijski račun št., v roku 30 dni od datuma prejema pravilno izstavljenega računa.

Stranka sporazuma mora vse račune pošiljati naročniku izključno v elektronski obliki (e-račun), skladno z Zakonom o opravljanju plačilnih storitev za proračunske uporabnike (Uradni list RS, št. 59/10 in 111/13).

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

Naročnik bo izvršil neposredna plačila podizvajalcem, kot je opredeljeno v točki 1.5.2 Navodil ponudnikom za izdelavo ponudbe in v roku iz prvega odstavka tega člena.

IX SKRBNIK SPORAZUMA

15. člen

Skrbnik sporazuma za naročnika je:

Skrbnik sporazuma za sklenitelja sporazuma je:

X ZAVAROVANJE OBVEZNOSTI

16. člen

Stranka sporazuma bo morala ob podpisu kupoprodajne pogodbe in/oz. sporazuma kot instrument zavarovanja predložiti naročniku:

- menično izjavo in lastno podpisano menico s pooblastilom v višini 5% od vrednosti, kupoprodajne pogodbe oz. sporazuma če bo vrednost višja od 50.000,00 EUR brez DDV in nižja od 134.000,00 EUR brez DDV. Stranka sporazuma mora zagotoviti, da bo ves čas trajanja kupoprodajne pogodbe oz. sporazuma menica unovčljiva; oz.
- garancijo za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti v višini 5% od vrednosti kupoprodajne pogodbe oz. sporazuma, če bo vrednost enaka ali višja od 134.000,00 EUR brez DDV.

Veljavnost instrumentov iz predhodnih alinej tega člena mora biti še najmanj 10 dni od določenega obdobja veljavnosti kupoprodajne pogodbe oz. sporazuma.

V primeru vnovčitve menice oz. garancije za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti, bo morala stranka sporazuma vnovčeno menico oz. garancijo ustrezno nadomestiti z novo.

V primeru, da stranka sporazuma za unovčenje menice na računu nima dovolj sredstev, bo naročnik z njo prekinil kupoprodajno pogodbo oz. sporazum.

Naročnik bo menico oz. garancijo unovčil, če naročeno blago pri posamezni dobavi:

- ne bo odgovarjalo standardom in kvaliteti,
- ne bo prejel v roku in v količinah, opredeljenih v naročilnici,
- v primeru drugih kršitev tega sporazuma.

XI ODSTOP OD SPORAZUMA

17. člen

Naročnik bo vse pripombe v zvezi z izvrševanjem tega sporazuma sporočal strankam sporazuma v pisni obliki. Če stranke pri naslednjih dobavah ne upoštevajo upravičenih

pripomb naročnika, lahko naročnik stranko izključi iz tega sporazuma. O izključitvi iz sporazuma naročnik pisno obvesti stranko.

Naročnik lahko odstopi od tega sporazuma, če stranka sporazuma:

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

18. člen

V primerih, ko naročnik nabavlja potrošni material za obstoječo opremo, se stranki sporazuma ob podpisu tega sporazuma sporazumeta, da se lahko ta sporazum prekine predčasno, v kolikor bi naročnik obstoječo opremo, na kateri se uporabljajo materiali, ki so predmet tega sporazuma, nadomestil z novo.

V takem primeru stranka sporazuma do naročnika ne bo uveljavljala kakršnihkoli zahtevkov zaradi predčasne prekinitve tega sporazuma in s tem posledično manjših dobavljenih količin od okvirnih.

XII KONČNE DOLOČBE

19. člen

Sporazum prične veljati z dnem podpisa stranke sporazuma in naročnika, ter ko stranka sporazuma izroči naročniku instrument zavarovanja iz 16. člena tega sporazuma.

20. člen

Pogoji tega sporazuma so veljavni za čas trajanja sporazuma.

Sporazum se lahko spremeni ali dopolni s pisnim aneksom, ki ga sprejmejo in podpišejo vse stranke 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 čimbolj ustrezati namenu, ki ga je želela doseči neveljavna določba.

21. 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.

22. člen

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

23. člen

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

Št.

V, dne

V Mariboru, dne

Stranka sporazuma:

.....

Naročnik:

UKC MARIBOR

Direktor:

.....

Direktor UKC:

prim. doc. dr. Gregor PIVEC, dr. med.

VZOREC KUPOPRODAJNE POGODBE

sklenjen med:

UNIVERZITETNIM KLINIČNIM CENTROM MARIBOR, Ljubljanska ulica 5, 2000 Maribor, ki ga zastopa direktor prim. doc. dr. Gregor PIVEC, dr. med. (v nadaljevanju: kupec), identifikacijska številka kupca za DDV: SI56644817, matična številka kupca: 5054150

in gospodarskim subjektom:

.....,
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 dobavo blaga iz javnega naročila »MEDICINSKI POTROŠNI MATERIAL ZA KARDIOLOGIJO«, objavljenega na portalu javnih naročil, datum objave 01.10.2015, številka objave JN6825/2015 in v Uradnem listu EU, datum objave 06.10.2015, številka objave 2015/S 193-349384.

2. člen

Kupec je s pisnim povabilom št., z dne (v nadaljevanju: povabilo), pozval prodajalca k predložitvi ponudbe za dobavo blaga, opredeljenega v povabilu.

Na podlagi prodajalčeve specifikacije ponudbe s cenami, št., z dne (v nadaljevanju: ponudba) ter na podlagi meril za izbiro ponudb, opredeljenih v razpisni dokumentaciji predmetnega naročila, je kupec izbral prodajalca za dobavo posameznih vrst blaga oz. skupin blaga, opredeljenih v Seznamu blaga s cenami (v nadaljevanju: Seznam) za obdobje od do

Ponudba, Seznam in razpisna dokumentacija so sestavni del te kupoprodajne pogodbe (v nadaljevanju: pogodba).

Sestavni del te pogodbe je tudi seznam podizvajalcev, predložen v skladu s točko 1.5.2 Navodil ponudnikom za izdelavo ponudbe.

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, po cenah iz prodajalčeve ponudbe.

4. člen

Prodajalec in kupec se dogovorita, da bo blago iz skupin: 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12 in 13 predmet konsignacije.

5. člen

Prodajalec bo kupcu dobavljal posamezne vrste blaga iz skupin: 1, 2, 3, 4 in 14 na podlagi pisnih naročilnic.

Kupec bo v naročilnici opredelil vrste in količine blaga.

Prodajalec se zavezuje, da bo blago dobavil najkasneje v roku sedmih (7) 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 mora dostaviti blago ddp Univerzitetni klinični center Maribor – razloženo v prostore skladišče kupca.

Prodajalec se zavezuje, da bo na svoje stroške poskrbel za odvoz celotne embalaže, ki je predmet dostave blaga.

6. člen

Ob sklenitvi kupoprodajne pogodbe se kupec in prodajalec dogovorita o količinah zalog blaga iz skupin 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12 in 13, ki se bodo nahajale na konsignaciji in bodo last prodajalca.

Minimalna stalna zalog je vsaj mesečna zalog kupca. V primeru, da bo kupec pri izvajanju pogodbe ugotovil nižje ali višje stanje, bo o tem telefonsko obvestil prodajalca. Na njegovo zahtevo tudi pisno.

Prodajalec bo zaloge obnavljal v roku 3 - 5 dni na podlagi poročila kupca o porabi materiala.

Kupec se obvezuje prodajalcu za blago na konsignaciji **najkasneje dva dni po porabi** pisno sporočati količino porabljenega blaga **z naročilnico. Prodajalec pa se obvezuje takoj po prejemu naročilnice izstaviti dobavnico in jo posredovati kupcu.**

Vsako poročilo o porabi blaga pomeni za prodajalca novo naročilo blaga na konsignacijo, če se kupec in prodajalec ne dogovorita drugače.

Prodajalec se zavezuje, da bo zagotavljal dostavo blaga ddp UKC Maribor, Oddelek za kardiologijo, razloženo.

7. člen

Kupec se obvezuje prevzeti naročeno blago iz skupin 1, 2, 3, 4 in 14 v celoti na podlagi dobavnice. Dobavnica mora biti napisana v slovenskem jeziku. Dobavljeno blago po dobavnici mora imeti enak naziv kot naročeno, enako enoto mere, enako kataloško številko in naveden ident kupca.

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

8. člen

Kupec se obvezuje naročeno blago iz skupin 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12 in 13 v celoti prevzeti na podlagi prenosnice. Prenosnica mora biti napisana v slovenskem jeziku. Prodajalec mora zagotavljati, da je na prenosnici, poleg predpisanih podatkov, ob nazivu in kataloški številki artikla tudi njena serijska številka in rok uporabe.

Dobavljeno blago na konsignacijo ostane v lasti prodajalca do njegove končne uporabe s strani kupca.

Kupec se obvezuje omogočiti prodajalcu dostop do zaloge blaga na konsignaciji za namen inventure in usklajevanje vsebine blaga na konsignaciji po predhodnem dogovoru.

Pri inventuri prodajalca mora biti prisotna strokovna odgovorna oseba s strani kupca.

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

9. člen

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

10. 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, špeditorski, prevozni in drugi morebitni stroški), vsi popusti in rabati ter davek na dodano vrednost. Cene veljajo ddp skladišče kupca, razloženo.

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.

Skupna vrednost posameznih vrst blaga se izračuna tako, da se cena blaga pomnoži s številom dobavljenega blaga.

Skupna vrednost dobavljenega blaga se izračuna tako, da se seštejejo skupne vrednosti vsega dobavljenega blaga, izračunane na način iz predhodnega odstavka tega člena. Cene iz ponudbe so fiksne v času trajanja te pogodbe.

Cene iz ponudbe so fiksne v času trajanja te pogodbe.

11. člen

Prodajalec se zavezuje, da bo račun izstavil najkasneje v osmih (8) dneh od datuma dostave blaga (velja za blago iz skupin 1, 2, 3, 4 in 14) oz. **1., 10. in 20. v mesecu za**

opravljene dobave v predhodnih desetih dnevih (velja za blago iz skupin 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12 in 13).

Račun mora obvezno vsebovati celotno številko naročilnice in idente naročnika iz naročilnice.

Kupec bo skupno vrednost prejetega blaga, plačal prodajalcu na osnovi pravilno izstavljenega računa na transakcijski račun št., v roku 30 dni od datuma prejema pravilno izstavljenega računa.

Prodajalec mora vse račune pošiljati kupcu izključno v elektronski obliki (e-račun), skladno z Zakonom o opravljanju plačilnih storitev za proračunske uporabnike (Uradni list RS, št. 59/10 in 111/13).

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

Kupec bo izvršil neposredna plačila podizvajalcem, kot je opredeljeno v točki 1.5.2 Navodil ponudnikom za izdelavo ponudbe in v roku iz prvega odstavka tega člena.

12. člen

Prodajalec bo moral ob podpisu pogodbe kot instrument zavarovanja predložiti naročniku:

- menično izjavo in lastno podpisano menico s pooblastilom v višini 5% od vrednosti, pogodbe, če bo vrednost višja od 50.000,00 EUR brez DDV in nižja od 134.000,00 EUR brez DDV. Prodajalec mora zagotoviti, da bo ves čas trajanja pogodbe menica unovčljiva; oz.
- garancijo za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti v višini 5% od vrednosti pogodbe, če bo vrednost enaka ali višja od 134.000,00 EUR brez DDV.

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

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

V primeru, da prodajalec za unovčenje menice na računu nima dovolj sredstev, bo kupec z njim prekinil pogodbo.

Kupec bo menico oz. garancijo unovčil, če naročeno blago pri posamezni dobavi:

- ne bo odgovarjalo standardom in kakovosti,
- ne bo prejel v roku in v količinah, opredeljenih v naročilnici,
- v primeru drugih kršitev te pogodbe.

13. člen

Ta pogodba se sklepa za obdobje od do in začne veljati z dnem podpisa obeh pogodbenih strank, in ko prodajalec kupcu predloži menico oz. garancijo za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti iz 12. člena te pogodbe.

14. člen

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

15. člen

V primerih, ko kupec nabavlja potrošni material za obstoječo opremo, se pogodbeni stranki ob podpisu te pogodbe sporazumeta, da se lahko ta pogodba prekine predčasno, v kolikor bi kupec obstoječo opremo, na kateri se uporabljajo materiali, ki so predmet te pogodbe, nadomestil z novo.

V takem primeru prodajalec do naročnika ne bo uveljavljala kakršnihkoli zahtevkov zaradi predčasne prekinitve te pogodbe in s tem posledično manjših dobavljenih količin od okvirnih.

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:

.....

Direktor UKC:

prim. doc. dr. Gregor PIVEC, dr. med.

PONUDNIK

.....

.....

.....

IZJAVA O IZPOLNJEVANJU POGOJEV

S to izjavo se dokazuje izpolnjevanje tistih pogojev iz točke 2.12 Navodil ponudnikom za izdelavo ponudbe, za katere je naročnik pri posameznem pogoju navedel, da zadostuje predložitev te izjave, t.j. OBR-8.

Pod kazensko in materialno odgovornostjo izjavljamo, da:

1. kot ponudnik ali naš zakoniti zastopnik, v kolikor gre za pravno osebo, nismo bili ali naš zakoniti zastopnik pravnomočno obsojeni zaradi naslednjih kaznivih dejanj, ki so opredeljena v Kazenskem zakoniku (Uradni list RS, št. 50/12 – uradno prečiščeno besedilo; v nadaljnjem besedilu: KZ-1):
 - sprejemanje podkupnine pri volitvah (157. 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),
 - 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);
2. na dan, ko poteče rok za oddajo ponudb, nismo bili izločeni iz postopkov oddaje javnih naročil zaradi uvrstitve v evidenco ponudnikov z negativnimi referencami iz 77.a člena ZJN-2, 81.a člena ZJNVETPS oziroma 73. člena ZJNPOV;
 3. na dan, ko je bila oddana ponudba, v skladu s predpisi države, v kateri imamo sedež, ali predpisi države naročnika, nimamo zapadle, neplačane obveznosti v zvezi s plačili prispevkov za socialno varnost ali v zvezi s plačili davkov v vrednosti 50 eurov ali več;
 4. nismo v postopku prisilne poravnave ali ni bil za nas podan predlog za začetek postopka prisilne poravnave in sodišče o tem predlogu še ni odločilo;
 5. nismo v stečajnem postopku ali ni bil za nas podan predlog za začetek stečajnega postopka in sodišče o tem predlogu še ni odločilo;
 6. nismo v postopku prisilnega prenehanja, ali ni bil za nas podan predlog za začetek postopka prisilnega prenehanja in sodišče o tem predlogu še ni odločilo, z našimi posli iz drugih razlogov upravlja sodišče ali smo opustili poslovno dejavnost ali smo v katerem koli podobnem položaju;
 7. smo registrirani pri pristojnem sodišču ali drugemu organu; **Opomba!**
 8. smo vpisani na Seznam imetnikov dovoljenja za opravljanje dejavnosti prometa na debelo pri Javni agenciji RS za zdravila in medicinske pripomočke;
 9. zagotavljamo razpisane vrste in količine blaga, za katere oddajamo ponudbo (velja za skupine 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 in 12).
 10. zagotavljamo 100% razpisanih vrst in količin blaga iz skupine, za katere oddajamo ponudbo (velja za skupini 13 in 14).
 11. imamo za skladiščenje artiklov ustrezen, v skladu s pravili stroke, urejen prostor. Prav tako nosimo vso odgovornost vezano na dobavljene artikle (skladiščenje in dostava do končnega uporabnika – Univerzitetni klinični center Maribor).
 12. imamo organizirano stalno službo za nadzor pri implementaciji, programiranju in izmenjavi ICD, ter da bomo skrbeli za redno vzdrževanje programatorjev, potrebno nadgradnjo in advekatno edukacijo osebja.
 13. imajo vse ponujene vrste blaga CE oznako, ki jo bomo na zahtevo naročnika dokazali s predložitvijo ustreznih dokumentov.

Opomba k točki 7:

Ustrezno izpolnite:

V sodnem registru smo vpisani pod vložno številko oz. pod številko vpisa pri Davčnem uradu, številka

Ta izjava je sestavni del ponudbe, s katero se prijavljamo za javno naročilo za dobavo medicinskega potrošnega materiala za kardiologijo.

Javno naročilo je bilo objavljeno na portalu javnih naročil, datum objave 01.10.2015, številka objave JN6825/2015 in v Uradnem listu EU, datum objave 06.10.2015, številka objave 2015/S 193-349384.

Dne:

Žig in podpis ponudnika:

.....

PODIZVAJALEC

.....
.....
.....

IZJAVA O IZPOLNJEVANJU POGOJEV PODIZVAJALCEV

S to izjavo se dokazuje izpolnjevanje tistih pogojev iz točke 2.12 Navodil ponudnikom za izdelavo ponudbe, za katere je naročnik pri posameznem pogoju navedel, da zadostuje predložitev te izjave, t.j. OBR-8.1.

Pod kazensko in materialno odgovornostjo izjavljamo, da:

- na dan ko je bila oddana ponudba v skladu s predpisi države, v kateri imamo sedež, ali predpisi države naročnika nimamo zapadlih, neplačanih obveznosti v zvezi s plačili prispevkov za socialno varnost ali v zvezi s plačili davkov v vrednosti 50 eurov ali več.

Ta izjava je sestavni del ponudbe, s katero se kot podizvajalec ponudnika

prijavljamo za javno naročilo za dobavo medicinskega potrošnega materiala za kardiologijo.

Javno naročilo je bilo objavljeno na portalu javnih naročil, datum objave 01.10.2015, številka objave JN6825/2015 in v Uradnem listu EU, datum objave 06.10.2015, številka objave 2015/S 193-349384.

Dne:

Žig in podpis podizvajalca:

.....

SOGLASJE ZA PRIDOBITEV OSEBNIH PODATKOV

1. Podatki o ponudniku:

Naziv ponudnika:

Ulica:

Poštna številka in kraj:

ID za DDV: Matična številka:

2. Podatki o zakonitih zastopnikih¹:

2.1 Zakoniti zastopnik:

Ulica:

(naslov stalnega prebivališča)

Poštna številka in kraj:

Matična številka (EMŠO):

2.2 Zakoniti zastopnik:

Ulica:

(naslov stalnega prebivališča)

Poštna številka in kraj:

Matična številka (EMŠO):

Univerzitetnemu kliničnemu centru Maribor, Ljubljanska ulica 5, 2000 Maribor, kot naročniku, dajemo soglasje skladno s šestim odstavkom 41. člena Zakona o javnem naročanju (Uradni list RS, št. 12/13, 19/14 in 90/14 - ZDU-1I, v nadaljevanju ZJN-2), da za potrebe javnega naročila za dobavo medicinskega potrošnega materiala za kardiologijo, objavljenega na portalu javnih naročil, datum objave 01.10.2015, številka objave JN6825/2015 in v Uradnem listu EU, datum objave 06.10.2015, številka objave 2015/S 193-349384, pridobi naslednje podatke:

- od ministrstva, pristojnega za pravosodje, da kot ponudnik nismo bili, niti naši zakoniti zastopniki, pravnomočno obsojeni zaradi kaznivih dejanj, opredeljenih v prvem odstavku 42. člena ZJN-2,
- od sodišča potrdilo, da nismo v postopku prisilne poravnave, ali ni bil za nas podan predlog za začetek postopka prisilne poravnave in sodišče o tem predlogu še ni odločilo,
- od sodišča potrdilo, da nismo v stečajnem postopku ali ni bil za nas podan predlog za začetek stečajnega postopka in sodišče o tem predlogu še ni odločilo,
- od sodišča potrdilo, da nismo v postopku prisilnega prenehanja, ali ni bil za nas podan predlog za začetek postopka prisilnega prenehanja in sodišče o tem predlogu še ni odločilo, z našimi posli iz drugih razlogov upravlja sodišče ali smo opustili poslovno dejavnost ali smo v katerem koli podobnem položaju.

1. Žig:

(podpis zakonitega zastopnika)

¹ V primeru, da ima ponudnik več zastopnikov, kot jih predvideva ta obrazec, je treba na lastnem obrazcu vpisati podatke o vseh zastopnikih.

2. Kraj in datum:
(podpis zakonitega zastopnika)

Ta izjava je sestavni del ponudbe, s katero se prijavljamo za javno naročilo za dobavo medicinskega potrošnega materiala za kardiologijo.

Javno naročilo je bilo objavljeno na portalu javnih naročil, datum objave 01.10.2015, številka objave JN6825/2015 in v Uradnem listu EU, datum objave 06.10.2015, številka objave 2015/S 193-349384.

GARANCIJA ZA RESNOST PONUDBE

Naziv banke/zavarovalnice:

Kraj in datum:

Upravičenec:

Garancija št.:

V skladu z javnim naročilom, objavljenim na portalu javnih naročil, datum objave 01.10.2015, številka objave JN6825/2015 in v Uradnem listu EU, datum objave 06.10.2015, številka objave 2015/S 193-349384, za dobavo blaga »**MEDICINSKI POTROŠNI MATERIAL ZA KARDIOLOGIJO**« za potrebe naročnika Univerzitetni klinični center Maribor (t.j. upravičenca te garancije), je ponudnik (naročnik garancije) dolžan za resnost svoje ponudbe na javnem naročilu, priskrbeti upravičencu garancijo v višini 4.000,00 EUR.

Banka/zavarovalnica se zavezuje, da bo plačala navedeni znesek v naslednjih primerih:

- če ponudnik umakne ali spremeni ponudbo v času njene veljavnosti;
- če ponudnik v zahtevanem času ne podpiše okvirnega sporazuma oz./in pogodbe;
- če ponudnik v zahtevanem času ne predloži menične izjave z menico oz. garancije za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti.

Zavezujemo se, da bomo v 15 dneh po prejemu naročnikovega prvega pisnega zahtevka plačali naročniku zgoraj navedeni znesek brez kakršnega koli dodatnega utemeljevanja, če v svojem zahtevku navede, da mu zahtevani znesek pripada zaradi izpolnitve enega ali vseh zgoraj navedenih primerov in navede, za kateri primer ali primera gre.

Ta garancija se znižuje za vsak, po tej garanciji unovčeni znesek.

Ta garancija velja vse dotlej, dokler izbrani ponudnik ne sklene okvirnega sporazuma oz./in pogodbe z naročnikom in mu ne izroči garancije za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti, vendar pa najkasneje do 12.06.2016.

Če od vas ne prejmemo nikakršnega zahtevka za izplačilo garantiranega zneska do 12.06.2016, ta garancija preneha veljati ne glede na to, ali nam je vrnjena.

Ta garancija ni prenosljiva.

Morebitne spore med upravičencem in banko/zavarovalnico rešuje stvarno pristojno sodišče v Mariboru.

Banka/zavarovalnica
(žig in podpis)