

Štev.: 460-E-DS-118/18  
Dne: 10.07.2018

**ZADEVA: Dopolnitev in sprememba dokumentacije v zvezi z oddajo javnega naročila**

Na podlagi točke 1.4 Navodil ponudnikom za izdelavo ponudbe za javno naročilo „REAGENTI IN OSTALI POTROŠNI MATERIAL ZA IZVAJANJE BIOKEMIJSKIH PREISKAV“, objavljeno na portalu javnih naročil, datum objave 05.06.2018, številka objave JN003667/2018-B01 in v Uradnem listu EU, datum objave 06.06.2018, številka objave 2018/S 106-241275, naročnik dopolnjuje in spreminja dokumentacijo v zvezi z oddajo javnega naročila, kot sledi:

1. V poglavju III Finančna zavarovanja v Navodilih ponudnikom za izdelavo ponudbe se besedilo prvega in drugega odstavka točke 3.1 Vrste finančnih zavarovanj, ki se glasita:  
»Izbrani ponudnik bo moral v roku 10-ih delovnih dni po podpisu okvirnega sporazuma predložiti garancijo oz. kavcijsko zavarovanje za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti v višini 5% ponudbene vrednosti brez DDV, ki bo veljala 5 let.

Izbrani ponudnik bo moral pred potekom garancije oz. kavcijskega zavarovanja za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti iz predhodnega odstavka, za preostala tri leta predložiti novo garancijo oz. kavcijsko zavarovanje za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti v višini 5% ponudbene vrednosti brez DDV, v nasprotnem primeru bo naročnik unovčil že izdano garancijo oz. kavcijsko zavarovanje za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti.«,

**spremenita tako, da sedaj glasita:**

»Izbrani ponudnik bo moral v roku 10-ih delovnih dni po podpisu okvirnega sporazuma predložiti garancijo oz. kavcijsko zavarovanje za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti v višini 5% ponudbene vrednosti brez DDV, ki bo veljala 4 leta.

Izbrani ponudnik bo moral pred potekom garancije oz. kavcijskega zavarovanja za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti iz predhodnega odstavka, za preostala štiri leta predložiti novo garancijo oz. kavcijsko zavarovanje za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti v višini 5% ponudbene vrednosti brez DDV, v nasprotnem primeru bo naročnik unovčil že izdano garancijo oz. kavcijsko zavarovanje za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti.«

2. Naročnik dovoljuje navedbo celotnih potrebnih količin kalibratorjev, kontrol in potrošnega materiala skupno.  
Zaradi navedenega se 3. alineja opomb k tabeli 1 iz obrazca »Predračun za material« - OBR-2 nadomesti z:  
K tabeli 1 obrazca tega predračuna je treba na lastnem obrazcu, priložiti:

- za vsako vrsto preiskave spisak in količine vseh vrst potrebnih reagentov za izvedbo predvidenega števila preiskav v obdobju 8 let, ter za vsako vrsto reagentov izkazati tudi ceno

brez DDV, davčno stopnjo, znesek davka in ceno z DDV. Na lastnem obrazcu je potrebno za vsako vrsto reagentov navesti tudi naziv, proizvajalca, kataloško številko in velikost pakiranja. Pri reagentih je potrebno navesti še metodo določevanja in merilno območje.

- za vse preiskave za obdobje 8 let skupaj spisek in količine vseh vrst kontrol, kalibratorjev ter ostalega potrošnega materiala ter za vsako vrsto kontrol, kalibratorjev ter ostalega potrošnega materiala izkazati tudi ceno brez DDV, davčno stopnjo, znesek davka in ceno z DDV. Na lastnem obrazcu je potrebno za vsako vrsto kontrol, kalibratorjev ter ostalega potrošnega materiala navesti tudi naziv, proizvajalca, kataloško številko in velikost pakiranja.

3. Naročnik v Predračun za material (OBR-2) dodaja dodatno opombo k Tabeli 1 in 2, in sicer:

»Ponudnike opozarjamo, da ponudijo realne količine vsega potrebnega materiala iz tabele 1 in 2 za izvedbo predvidenega števila preiskav. V kolikor bo naročnik v času izvajanja preiskav ugotovil, da je ponudnik, ob upoštevanju predpostavk za pripravo ponudbe za material, predvidel oz. ponudil premajhne količine materiala za izvedbo navedenega števila preiskav, bo moral ponudnik dobaviti brezplačno dodatno oz. zadostno količino vsega potrebnega materiala, ki bo zadoščala za izvedbo navedenega števila preiskav.«

4. Tehnični kriteriji v okviru meril, točka 2.3.07,  
Dokument 1, Specifikacija zahtev naročnika, točka 2.3.07:  
Dopolnitev člena.

*Analizna oprema omogoča uporabo primerne, racionalne velikosti pakiranja reagentov.  
Kot enota pakiranja se upošteva osnovna enota pakiranja.*

*Obrazložitev: doseči minimalno število osnovnih pakiranj reagentov in lažje shranjevanje v hladilnih enotah.*

5. Dokument 2: Seznam preiskav na biokemijski platformi, Tabela 2: Seznam zaželenih preiskav na biokemijski platformi  
Dopolnitev tabele.

V stolpcu »Število meritev kontrolnega materiala (na dan)\*\*\*\*\*« se doda v vsako vrstico:  
**2.**

6. Dokument 1, Specifikacija zahtev naročnika, točka 3.2.05:  
Popravek in dopolnitev člena.

*TAT: čas od prejema vzorcev v laboratorij (~~aktiviranja naročila preiskav~~) ali postavitve vzorca na biokemijsko platformo do validacije rezultatov izdaje rezultata v LIS.*

7. Dokument 1, Specifikacija zahtev naročnika, točka 1.1.03:  
Dopolnitev člena.

*Biokemijska platforma omogoča vizuelni in/ali zvočni alarm v primeru nedelovanja posamezne enote platforme.*

8. Dokument 1, Specifikacija zahtev naročnika, točka 1.5.03:  
Dopolnitev člena – stolpec »Podroben opis zahteve«.

*Predefinirane preiskave: preiskave, ki se bodo na analizatorju opravljale 1x ali 2x tedensko. Preiskave bodo na analizatorju aktivirane ob določenem času določen dan v tednu.*

9. Dokument 1, Specifikacija zahtev naročnika, točka 2.4.03:  
Dopolnitev člena.

*Biokemijska platforma omogoča prikaz skupnega volumna vzorca, ki je potreben za analizo naročenih preiskav, pred pipetiranjem vzorca na analizno opremo. V primeru, da*

*biokemijska platforma tega ne omogoča, pripravi ponudnik ustrezno aplikacijo na računalniški opremi v laboratoriju (ponudnik naj v ponudbi poda izjavo o ureditvi ustrezne aplikacije ob namestitvi biokemijske platforme).*

10. Tehnični kriteriji v okviru meril, točka 2.5.06,  
Dokument 1, Specifikacija zahtev naročnika, točka 2.5.06:  
Dopolnitev člena – stolpec »Podroben opis zahteve«.  
cTN < ali = 15 min.
11. Tehnični kriteriji v okviru meril, točka 2.5.07,  
Dokument 1, Specifikacija zahtev naročnika, točka 2.5.07:  
Dopolnitev člena – stolpec »Podroben opis zahteve«.  
*Samodejna meritev interne kontrole v kontrolnih materialih, ki se hranijo pri ustrezni temperaturi po priporočilu proizvajalca minimalno 5 dni na analizni opremi ali v hlajeni enoti za shranjevanje vzorcev. V kolikor stabilnost analita v kontrolnem materialu ni 5 dni, je lahko rešitev dodatni kontrolni material na biokemijski platformi, katerega čas obstojnosti se začne odšteti po začetku njegove uporabe.*
12. Dokument 2: Seznam preiskav na biokemijski platformi, Tabela 1: Seznam obveznih preiskav na biokemijski platformi:  
Popravek tabele.  
Preiskava pod številko 52: mioglobina, kolona »Metoda določevanja (obstoječa metoda; \*obvezna metoda še naprej)«; odstrani se zvezdica pred napisom »luminiscenca«.
13. Dokument 2: Seznam preiskav na biokemijski platformi, Tabela 1: Seznam obveznih preiskav na biokemijski platformi:  
Popravek tabele.  
Preiskava pod številko 68: urin-IgG (U-IgG) se izbriše. Popravi se številčenje vseh preiskav v nadaljevanju »Tabele 1: Seznam obveznih preiskav na biokemijski platformi« in v »Tabeli 2: Seznam zaželenih preiskav na biokemijski platformi«.
14. Dokument 2: Seznam preiskav na biokemijski platformi, Tabela 2: Seznam zaželenih preiskav na biokemijski platformi:  
Popravek tabele.  
Na koncu seznama preiskav se doda še kolona s številko 85, urin, IgG, U-IgG, 250, 2500, /,2, nefelometrija, /, /.
15. Dokument 1, Specifikacija zahtev naročnika, točka 4.01:  
Dopolnitev člena – stolpec »Podroben opis zahteve«, 4.alineja.  
*Ocena časa trajanja vzdrževanja.*
16. Dokument 1, Specifikacija zahtev naročnika, točka »2. Strokovne in tehnične zahteve za opremo«:  
Dopolnitev besedila.  
*V polju »Zahteva« je navedena vsebina, ki jo ponudnik mora ali naj izpolnjuje. V polju »Podroben opis zahteve« je zahteva podrobneje obrazložena ali pa je navedena vsebina, na katero se nanaša. V polju »Obveza / točkovanje« je navedeno obvezno izpolnjevanje navedene zahteve oz. način točkovanja, v kolikor zahteva ni obvezna.*  
*Ker iz katalogov proizvodov ni možno vedno podati enak dokumentiran zapis, kot se navaja v zahtevah, bo naročnik upošteval različne vire in dokazovanja posamezne zahteve. Vendar morajo le-ti vsebinsko ustrezati oz. zadostovati navedenim kriterijem.*
17. Dokument 2: Seznam preiskav na biokemijski platformi:  
Dopolnitev komentarja pod obema tabelama.  
\*\* S: serum

P: plazma

PTV: punktati

IZP: izpirek

*Biokemijske preiskave v punktu in izpirku se lahko ~~merita~~ izvajajo s serumskimi aplikacijami. Enako velja za kloride v likvorju.*

18. Dokument 2: Seznam preiskav na biokemijski platformi, Tabela 1: Seznam obveznih preiskav na biokemijski platformi, Tabela 2: Seznam zaželenih preiskav na biokemijski platformi.

Kolona »Število meritev kontrolnega materiala (na dan)\*\*\*\*\*«.

Kolona »Izvajanje rutinskih meritev (število ur na dan in dni v tednu)«.

Dopolnitev in popravek obeh tabel.

Preiskava pod številko 8 (S-ApoA1)	2/7, 1x tedensko (popravek)
Preiskava pod številko 9 (S-ApoB)	2/7, 1x tedensko (popravek)
Preiskava pod številko 11 (S-ASL)	2, 24 ur / 7 dni (dopolnitev)
Preiskava pod številko 13 (S-CO2)	2, 24 ur / 7 dni (dopolnitev)
Preiskava pod številko 26 (S-fruktozamin)	2, 24 ur / 7 dni (dopolnitev)
Preiskava pod številko 29 (S-haptoglobin)	2/7, 1x tedensko (popravek)
Preiskava pod številko 34 (S-IgE)	2/7, 1x tedensko (popravek)
Preiskava pod številko 37 (S-Ig lahke verige kapa)	2, 24 ur / 7 dni (dopolnitev)
Preiskava pod številko 38 (S-Ig lahke verige kapa)	2, 24 ur / 7 dni (dopolnitev)
Preiskava pod številko 43 (S-C3)	2, 24 ur / 7 dni (dopolnitev)
Preiskava pod številko 44 (S-C4)	2, 24 ur / 7 dni (dopolnitev)
Preiskava pod številko 50 (S-Lp(a))	2, 24 ur / 7 dni (dopolnitev)
Preiskava pod številko 57 (S-RF)	2, 24 ur / 7 dni (dopolnitev)
Preiskava pod številko 68* (U-IgG)	2/7, 1x tedensko (popravek)
Preiskava pod številko 74** (U-alfa1-mikroglobulin)	2/7, 1x tedensko (popravek)
Preiskava pod številko 83*** (S-sTfR)	2, 24 ur / 7 dni (dopolnitev)
Preiskava pod številko 84**** (U-Ig l.v.kapa)	2, 24 ur / 7 dni (dopolnitev)
Preiskava pod številko 85***** (U-Ig l.v.lambda)	2, 24 ur / 7 dni (dopolnitev)

\*V popravljenem obrazcu Dokument 1 ima preiskava številko 85.

\*\*V popravljenem obrazcu Dokument 1 ima preiskava številko 73.

\*\*\*V popravljenem obrazcu Dokument 1 ima preiskava številko 82.

\*\*\*\*V popravljenem obrazcu Dokument 1 ima preiskava številko 83.

\*\*\*\*\*V popravljenem obrazcu Dokument 1 ima preiskava številko 84.

19. Naročnik spreminja podano zahtevo glede predložitve ES izjav o skladnosti na način, da že v ponudbi zahteva predložitev ES izjave o skladnosti oz. ES izjav o skladnosti (v primeru, da je več ES izjav o skladnosti zaradi različnih zahtevanih komponent oz. enot opreme) za biokemijsko platformo.

Točka 2.3 Navodil ponudnikom za izdelavo ponudbe se dopolni z zahtevo po predložitvi ES izjave oz. ES izjav o skladnosti za biokemijsko platformo.

Ponudnik mora v ponudbi predložiti:

- ES izjavo oz. ES izjave o skladnosti za biokemijsko platformo.

20. Naročnik bo na svoji spletni strani ([www.ukc-mb.si](http://www.ukc-mb.si)) objavil gradbeno dovoljenje št. 351-52/2018-20, z dne 17.5.2018.

Naročnik bo na svoji spletni strani ([www.ukc-mb.si](http://www.ukc-mb.si)) prav tako objavil:

- popravljen Vzorec okvirnega sporazuma (OBR-3-POPR),
  - popravljen Vzorec pogodbe o brezplačni uporabi opreme (OBR-4-POPR),
  - dopolnjen Dokument 1: Specifikacija zahtev naročnika,
  - dopolnjen Dokument 2: Seznam preiskav na biokemijski platformi,
- z vključenimi vsemi popravki. Popravki so obarvani z rdečo barvo.

Naročnik bo na svoji spletni strani ([www.ukc-mb.si](http://www.ukc-mb.si)) objavil tudi dodatni Dokument 3: Seznam reagentov, potrošnega materiala in drugih artiklov, zgolj kot pripomoček oziroma vodilo za pripravo prilog k obrazcu predračuna za material (OBR-2), ki so zahtevane v opombi navedenega obrazca. Ponudnik lahko pri pripravi prilog, ki morajo biti na lastnih obrazcih, uporabi priložen dokument 3, lahko pa zahtevano pripravi na obrazcih, na katerih pa morajo biti navedeni zahtevani podatki.

**Ponudnik mora pri pripravi ponudbe upoštevati popravljen Vzorec okvirnega sporazuma (OBR-3-POPR), popravljen Vzorec pogodbe o brezplačni uporabi opreme (OBR-4-POPR), dopolnjen Dokument 1: Specifikacija zahtev naročnika in dopolnjen Dokument 2: Seznam preiskav na biokemijski platformi.**

Lepo pozdravljeni.

Služba za nabavo medicinskega materiala  
in storitev

Objavljeno na:

- Portalu javnih naročil in v Uradnem listu EU;
- Spletni strani Univerzitetnega kliničnega centra Maribor ([www.ukc-mb.si](http://www.ukc-mb.si)).

Priloge:

- Popravljen Vzorec okvirnega sporazuma (OBR-3-POPR);
- Popravljen Vzorec pogodbe o brezplačni uporabi opreme (OBR-4-POPR);
- Dopolnjen Dokument 1: Specifikacija zahtev naročnika;
- Dopolnjen Dokument 2: Seznam preiskav na biokemijski platformi;
- Dodatni Dokument 3: Seznam reagentov, potrošnega materiala in drugih artiklov;
- Gradbeno dovoljenje št. 351-52/2018-20, z dne 17.5.2018.

**VZOREC OKVIRNEGA SPORAZUMA**

sklenjen med:

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

in gospodarskim subjektom:

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

**I UVODNE UGOTOVITVE****1. člen**

Naročnik in stranka sporazuma ugotavljata, da je naročnik izvedel postopek oddaje javnega naročila za nabavo blaga »**REAGENTI IN OSTALI POTROŠNI MATERIAL ZA IZVAJANJE BIOKEMIJSKIH PREISKAV**«, po odprtem postopku v skladu s 40. členom Zakona o javnem naročanju (Uradni list RS, št. 91/15 in 14/18, v nadaljevanju ZJN-3) z namenom sklenitve okvirnega sporazuma v skladu z 48. členom ZJN-3, objavljen na portalu javnih naročil, datum objave 05.06.2018, številka objave JN003667/2018-B01 in v Uradnem listu EU, datum objave 06.06.2018, številka objave 2018/S 106-241275.

**2. člen**

S tem sporazumom se naročnik in stranka sporazuma dogovorita o splošnih in posebnih pogojih izvajanja tega sporazuma.

**3. člen**

Ta sporazum se sklepa za obdobje osmih (8) let od datuma podpisa primopredajnega zapisnika o predaji biokemijske platforme v brezplačno uporabo.

**II PREDMET SPORAZUMA****4. člen**

Stranki sporazuma sklepata ta sporazum za blago, opredeljeno v Seznamu blaga s cenami (v nadaljevanju: Seznam).

Predmet tega sporazuma je tudi dobava reagentov in ostalega potrošnega materiala, ki je potreben za izvajanje zaželenih preiskav (Dokument 2: Seznam preiskav na biokemijski platformi) in sicer po cenah iz ponudbe.

Ponudba, št. \_\_\_\_\_, z dne \_\_\_\_\_, Seznam iz tega člena, in dokumentacija v zvezi z oddajo javnega naročila so sestavni del tega sporazuma.

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

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

Ne glede na dejstvo, da so količine zgolj okvirne, si bo naročnik prizadeval, da bodo razpisane količine realizirane.

Stranka sporazuma mora zagotoviti vse potrebno za izvedbo primerjave ponujene in rutinske analitike - Izvedba kalibracij, meritev interne kontrole in najmanj 120 primerjav vzorcev za vsako preiskavo.

Reagenti in ostali potrošni material morajo biti brezplačno dobavljeni ob dobavi opreme.

V kolikor se v času trajanja sporazuma spremenijo reagenti za posamezno preiskavo ali drugi artikli, lahko stranka sporazuma takšen reagent ali artikel nadomesti z novim v soglasju z naročnikom. Cena novega reagenta ali artikla ne sme presegati cene zamenjanega reagenta ali artikla.

Stranka sporazuma mora zagotovi ustrezno (finančno) nadomestilo v primeru neuspešnega servisiranja analizne opreme ali nedobave artiklov, ki so potrebni za nemoten analizni proces, zaradi zamenjave analizne opreme ali opravljanje meritev v drugem laboratoriju.

### III CENE

#### 5. 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 pri drugih naročnikih ob drugih primerljivih pogojih, poskušal s stranko sporazuma dogovoriti ustrezno znižanje cene iz sporazuma.

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 Univerzitetni klinični center Maribor – razloženo v prostore Centralnega laboratorija.

V primeru, če bo naročnik dosegel ponudbeno vrednost iz Predračuna za material (OBR-2), bo stranka sporazuma pri vseh nadaljnjih preiskavah **nudila 20% popust** na reagente, kontrole, kalibratorje in ostali potrošni material, ki so potrebni za posamezno preiskavo.

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

Stranka sporazuma mora zagotoviti nemoteno dobavo artiklov, ki so potrebni za analizni proces, v roku 7 dni po izstavitvi naročila.

Stranka sporazuma mora zagotoviti najmanj 12-mesečni rok uporabe enakega (nespremenjenega) lota kontrolnih materialov.

Stranka sporazuma dobavi največ 4 različne lote reagentov za isto preiskavo v enem letu.

Stranka sporazuma mora zagotoviti obstojnost reagentov, kalibratorjev in kontrolnih materialov vsaj 3 mesece po prejemu v laboratorij (Rok obstojnosti - uporabnosti vsaj 3 mesece po datumu dostave v laboratorij).

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

Stranka sporazuma se zavezuje, da bo na svoje stroške poskrbela za odvoz celotne embalaže, ki bo predmet dostave blaga.

## **VI PREVZEM BLAGA**

### **9. 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.

## **VII KAKOVOST BLAGA**

### **10. člen**

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

Vsi ponujeni artikli morajo imeti CE certifikat, ki ga bo stranka sporazuma na zahtevo naročnika predložila.

Stranka sporazuma jamči, da ima za vse ponujene reagente oz. potrošni material varnostne liste, ki jih bo na zahtevo naročnika predložila (v slovenskem jeziku).



## VIII PLAČILNI POGOJI

### 11. člen

Stranka sporazuma se zavezuje, da bo račun izstavila najkasneje v osmih (8) dneh od datuma dostave blaga.

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

Naročnik bo skupno vrednost prejetega blaga, plačal stranki sporazuma na transakcijski račun št. \_\_\_\_\_, v roku 60 dni od datuma prejema pravilno izstavljenega računa po prevzemu blaga.

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

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

## IX SKRBNIK SPORAZUMA

### 12. člen

Skrbnik sporazuma za naročnika je: .....

Skrbnik sporazuma za stranko sporazuma je:

## X ZAVAROVANJE OBVEZNOSTI

### 13. člen

Stranka sporazuma bo morala v roku 10-ih delovnih dni po podpisu okvirnega sporazuma predložiti garancijo oz. kavcijsko zavarovanje za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti v višini 5% ponudbene vrednosti brez DDV, ki bo veljala 4 leta.

Stranka sporazuma bo morala pred potekom garancije oz. kavcijskega zavarovanja za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti iz predhodnega odstavka, za preostala štiri leta predložiti novo garancijo oz. kavcijsko zavarovanje za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti v višini 5% ponudbene vrednosti brez DDV, v nasprotnem primeru bo naročnik unovčil že izdano garancijo oz. kavcijsko zavarovanje za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti.

V primeru unovčitve garancije za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti, bo morala stranka sporazuma unovčeno garancijo ustrezno nadomestiti z novo.

Naročnik bo 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.

## **XI SKLENITEV SPORAZUMA IN ODSTOP OD SPORAZUMA**

### **14. člen**

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

Ne glede na 3. člen tega sporazuma, ta sporazum preneha veljati, če je naročnik seznanjen, da je pristojni državni organ ali sodišče s pravnomočno odločitvijo ugotovilo kršitev delovne, okoljske ali socialne zakonodaje s strani stranke sporazuma. Sporazum preneha veljati z dnem, ko stranka sporazuma prejme pisno obvestilo naročnika, s katerim ga naročnik obvesti, da je seznanjen, da je pristojni državni organ ali sodišče s pravnomočno odločitvijo ugotovilo kršitev delovne, okoljske ali socialne zakonodaje s strani stranke sporazuma.

### **15. člen**

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

Naročnik lahko odstopi od tega sporazuma, če stranka sporazuma:

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

### **16. člen**

V primeru zamude z izvajanjem pogodbenih obveznosti, po krivdi dobavitelja, lahko naročnik stranki sporazuma zaračuna pogodbeno kazen, ki bo odvisna od števila dni zamude pri dobavi in sicer za vsak dan zamude 2.000 EUR z DDV.

## **XII PROTİKORUPCIJSKA KLAUZULA**

### **17. člen**

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

**XIII KONČNE DOLOČBE****18. člen**

Pogoji tega sporazuma so veljavni za čas trajanja sporazuma.

Sporazum se lahko spremeni ali dopolni s pisnim aneksom, ki ga sprejmejo in podpišejo 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.

**19. člen**

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

**20. člen**

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

Št. ....

V , dne

V Mariboru, dne .....

Stranka sporazuma:

Naročnik:

UKC Maribor:

Direktor:

Direktor UKC:

prof. dr. Vojko Flis, dr. med.

## VZOREC POGODBE O BREZPLAČNI UPORABI OPREME

### sklenjena med:

Univerzitetnim kliničnim centrom Maribor, Ljubljanska ulica 5, 2000 Maribor, ki ga zastopa direktor prof. dr. Vojko Flis, dr. med. (v nadaljevanju: UKC Maribor), identifikacijska številka za DDV kupca: SI56644817, matična številka kupca: 5054150

in podjetjem:

, ki ga zastopa direktor, (v nadaljevanju: dobavitelj), davčna številka: ,  
matična številka: .

### I. UVODNO DOLOČILO

#### 1. člen

UKC Maribor in dobavitelj uvodoma ugotavljata, da je UKC Maribor v skladu s 40. členom Zakona o javnem naročanju (Uradni list RS, št. 91/15 in 14/18; v nadaljevanju ZJN-3) izvedel odprti postopek oddaje javnega naročila z namenom sklenitve okvirnega sporazuma v skladu s šestim odstavkom 48. člena ZJN-3 za nabavo blaga: »REAGENTI IN OSTALI POTROŠNI MATERIAL ZA IZVAJANJE BIOKEMIJSKIH PREISKAV«, objavljen na portalu javnih naročil, datum objave 05.06.2018, številka objave JN003667/2018-B01 in v Uradnem listu EU, datum objave 06.06.2018, številka objave 2018/S 106-241275.

### II. PREDMET POGODBE

#### 2. člen

Predmet te pogodbe je **brezplačna uporaba opreme za izvajanje biokemijskih preiskav**, (v nadaljevanju: oprema) opredeljene v ponudbi št. , z dne (v nadaljevanju ponudba), ki jo mora dobavitelj dobaviti na podlagi javnega naročila iz 1. člena te pogodbe.

Ponudba in dokumentacija v zvezi z oddajo javnega naročila sta sestavni del te pogodbe.

UKC Maribor in dobavitelj ugotavljata, da je za izvajanje biokemijskih preiskav na opremi, ki je predmet brezplačne uporabe, treba uporabljati materiale (reagente, kontrole, kalibratorje in ostali potrošni material). Nabava teh materialov je predmet okvirnega sporazuma št. , z dne .

#### 3. člen

Predmet te pogodbe je tudi:

- Dobava in montaža opreme, ki zajema tudi priključitev opreme na priključke (mišljeni so priključki za el. energijo, vodo, demineralizirano vodo, odtoke, pline-zrak, mrežno povezavo, povezavo na »remote« funkcijo in morebitni drugi priključki v kolikor so

potrebni in bodo navedeni v instalacijskem načrtu dobavitelja), ki jih v skladu instalacijskim načrtom in morebitno ostalo dokumentacijo iz 4. člena pogodbe pripravi UKC Maribor. Ves potreben material za izvedbo priključitve opreme je obveza dobavitelja.

- ureditev tal, ki so primerna za dolgotrajno stoječe delo v celotnem prostoru, ki je razviden iz priloge: »Laboratorijski prostor«. Prostor obsega sedanji Centralni laboratorij, Urgentni laboratorij in sprejem.,
- ureditev tal, ki so primerna za obremenitev z opremo,
- Ureditev ustrezne nosilnosti tal, v kolikor bo to potrebno.  
Tla prostora v katerega je predvidena namestitev opreme imajo nosilnost 300,00 kg/m<sup>2</sup>. V kolikor bo dobavitelj ponudil opremo, ki potrebuje za namestitev večjo nosilnost od trenutne, je obveza dobavitelja ureditev oziroma preureditev tal na način, da bo nosilnost tal ustrezala namestitvi opreme.  
V tem primeru mora dobavitelj zagotoviti vso ustrezno projektno in upravno dokumentacijo v skladu z veljavnimi predpisi, ki je potrebna za tovrstne posege. Prav tako bo dobavitelj v tem primeru nosil vse stroške in morebitne garancije, ki bi izhajale iz tovrstnih posegov. Dobavitelj mora za ta poseg v ponudbi predložiti tudi terminski plan izvedbe.
- ureditev zvočne izolacije v laboratorijskem prostoru, ki ga določa priloga: »Predviden prostor za biokemijsko platformo« do najnižje možne ravni hrupa oziroma do ravni hrupa 65 dB. (Oprema ne sme presegati zakonskih normativov za dovoljen največji hrup v laboratorijskem okolju),
- zagotovitev ustreznih klimatskih razmer v prostoru, kjer bo nameščena oprema v skladu s z priporočili oziroma navodili proizvajalca opreme,
- zagotovitev primerne brezprekinitvenega napajanja (UPS) za opremo, sistem za pripravo vode in podporni informacijski sistem,
- zagotovitev sistema za pripravo vode ustrezne kakovosti za opravljanje preiskav na opremi,
- izvedba povezave opreme v Laboratorijski informacijski sistem – LIS s pooblaščenim izvajalcem, podjetjem FIN-PRO d.o.o.,
- zagon opreme,
- osnovno usposabljanje strokovnega osebja UKC Maribor pred instalacijo opreme (za vsaj 3 osebe UKC Maribor) za pravilno in varno uporabo opreme ter spoznavanje sestavnih delov in osnovnega delovanja opreme ki bo potekalo na identični opremi in se lahko izvaja v učnem centru proizvajalca ali v drugem laboratoriju (Stroški usposabljanja, vključno s stroški prevozov in nočitev so breme dobavitelja),
- poglobljeno usposabljanje strokovnega osebja UKC Maribor v laboratoriju, ki se izvede v roku največ 3 mesecev po instalaciji opreme in zajema spoznavanje podrobnega delovanja opreme ter reševanja težav v laboratoriju za celotno skupino uporabnikov,
- poglobljeno usposabljanje strokovnega osebja UKC Maribor v laboratoriju, ki se izvede v skladu z dogovorom UKC Maribor, vendar pa najkasneje v roku 12 mesecev po instalaciji opreme in zajema spoznavanje podrobnega delovanja opreme ter reševanja težav v drugem (zunanjem) laboratoriju za vsaj 3 uporabnike UKC Maribor. Stroški usposabljanja, vključno s stroški prevozov in nočitev so breme dobavitelja,
- brezplačno preventivno vzdrževanje opreme (vzdrževanje po navodilu proizvajalca) in izvedba kontrolnih pregledov na opremi za celotno obdobje uporabe opreme,
- brezplačno korektivno vzdrževanje, ki zajema odpravo vseh napak in okvar na ponujeni opremi z dobavo in vgradnjo vseh rezervnih delov in ostalega potrebnega materiala za celotno obdobje uporabe opreme,
- kontinuirano sodelovanje pri aplikaciji novih reagentov, nadgradenj ali tehničnih rešitev na opremi,
- zagotovitev izmenjave mnenj in izkušenj z drugimi uporabniki enake opreme za celotno obdobje uporabe opreme,
- dobava desetih (10) laboratorijskih delovnih stolov kot npr. model Dauphin Tec profile ali enakovreden.

V kolikor se po instalaciji opreme izkaže, da oprema, pri kateri je bilo sicer na podlagi predložene tehnične dokumentacije in ostalih dokazil iz ponudbe razvidno, da izpolnjuje vse zahteve iz specifikacije zahtev naročnika, zahteve v točkah 1.1.04 in 2.2.03 iz specifikacije zahtev naročnika ne izpolnjuje, mora dobavitelj naknadno na lastne stroške poskrbeti za izpolnitev teh zahtev (npr. z namestitvijo dodatne opreme, s preureditvijo laboratorijskega prostora, ...).

Dobavitelj lahko v obdobju uporabe opreme ob soglasju UKC Maribor zamenja ali nadgradi posamezne komponente opreme, v kolikor so novosti tako velike in pomembne, da je za dobavitelja in UKC Maribor nadgradnja ali zamenjava posameznih komponent opreme racionalna rešitev in v primeru, da se to izvedbe brez stroškov za UKC Maribor.

V primeru zamenjave posameznih komponent opreme v obdobju trajanja pogodbe naročnik zahteva, da so kumulativno izpolnjeni naslednji pogoji:

- zamenjane komponente opreme morajo biti nove,
- zamenjane komponente morajo biti tehnično enakovredne ali boljše od razpisanih tehničnih zahtev oziroma pogojev iz dokumentacije v zvezi z oddajo javnega naročila,
- zamenjane komponente opreme morajo izpolnjevati vsaj enako število točk, kot so jih izpolnjevale komponente ob dobavi, na podlagi izvedenega postopka javnega naročila.

V primeru, da predhodno navedeno ne bo izpolnjeno, naročnik v nobenem primeru ne bo soglašal z zamenjavo opreme.

Dobavitelj zagotavlja, da bo vhodna enota (bulk input module) priključena na biokemijsko platformo najkasneje do **30.06.2019**, saj naročnik še ne razpolaga z rešitvijo delovnega procesa (elektronskega naročanja preiskav), ki je vezana na uporabo vhodne enote.

Dobavitelj se zavezuje dobaviti vso opremo in izvesti vsa dela, ki so predmet te pogodbe na način, ki bo zagotavljal takojšnjo brezhibno in zakonito delovanje.

Vsa oprema, ki bo predmet brezplačne uporabe, mora biti nova in nerabljena. **Prav tako morajo biti novi vsi rezervni deli, ki bodo predmet zamenjave.**

### III. ROK DOBAVE IN PRIMOPREDAJA OPREME IN VRAČILO OPREME

#### 4. člen

Dobavitelj se obvezuje, da bo v roku največ 5 dni po sklenitvi te pogodbe predložil UKC Maribor natančne inštalacijske načrte z vrisanimi vsemi potrebnimi priključki in ostalo morebiti potrebno dokumentacijo za pripravo priključkov za montažo opreme.

UKC Maribor se obvezuje, da bo na podlagi prejetih inštalacijskih načrtov in morebitno ostalo dokumentacijo, najkasneje v roku 60 dni:

- izvedel dela po pridobljenem gradbenem dovoljenju št. 351-52/2018-20 z dne 17.5.2018,
- pripravil vse potrebne priključke za priključitev opreme v skladu z inštalacijskim načrtom in morebitno ostalo dokumentacijo,
- izvedel rušenje mavčne stene, ki trenutno razmejuje prostor, v katerega se bo namestila oprema,
- izvedel oplesk sten v prostoru (v kolikor bo to potrebno).

## 5. člen

Dobavitelj se zavezuje, da bo pred dobavo opreme kontaktiral pooblaščenega predstavnika UKC Maribor in se z njim dogovoril o času dobave opreme. Opremo je potrebno dostaviti in namestiti v prostore Oddelka za laboratorijsko diagnostiko UKC Maribor.

Dobavitelj bo UKC Maribor predal opremo v takojšnjo celovito uporabo ter izvedel usposabljanje strokovnega osebja UKC Maribor iz 11. alineje 3. člena pogodbe, v roku 5 mesecev od datuma sklenitve te pogodbe, sicer bo UKC Maribor uveljavil pogodbeno kazen iz 11. člena pogodbe.

## 6. člen

O predaji in prevzemu opreme ter ugotovitve o njenem delovanju se sestavi primopredajni zapisnik, ki ga podpišeta pooblaščen predstavnik dobavitelja in UKC Maribor

Pooblaščne osebe za izvajanje te pogodbe so:

- za dobavitelja: .....
- za UKC Maribor: .

Ob podpisu primopredajnega zapisnika mora dobavitelj UKC Maribor izročiti še:

1. tehnično in servisno dokumentacijo v slovenskem ali angleškem jeziku;
2. navodila za uporabo in ravnanje za vso dobavljeno in montirano opremo v slovenskem jeziku;
3. ES izjave o skladnosti za ponujeno opremo.

## 7. člen

Oprema po tej pogodbi je označena kot last dobavitelja, UKC Maribor pa se zavezuje spoštovati lastninsko pravico dobavitelja.

## 8. člen

Dobavitelj za obdobje trajanja te pogodbe UKC Maribor ne zaračunava uporabnine opreme.

Uporaba opreme je torej za UKC Maribor brezplačna.

Dobavitelj se obvezuje, da bo vsa dela in dobavo opreme, ki je predmet te pogodbe izvedel brezplačno.

UKC Maribor se po poteku trajanja te pogodbe ne zavezuje opreme odkupiti.

## IV. ODPRAVA NAPAK

## 9. člen

Če UKC Maribor v obdobju uporabe opreme ugotovi napako ali pomanjkljivost pri delovanju opreme ali katerega koli dela opreme, ali napake v zvezi z montažo, mora to nemudoma sporočiti dobavitelju ustno po telefonu in pisno po elektronski pošti.

Dobavitelj mora zagotoviti 24-urno dostopnost klicnega centra ali dežurne osebe ter komunikacijo v slovenskem jeziku. Dobavitelj se mora odzvati najkasneje v roku 1 ure po pisni prijavi napake. V tem času mora dobavitelj kontaktirati naročnika ustno po telefonu ali pisno po elektronski pošti.

Pooblaščení serviser proizvajalca bo pristopil k odpravi napake najkasneje v roku 12-ih ur od dobaviteljevega prejema obvestila o napaki. Napako mora odpraviti v roku 72-ih ur od prijave napake dobavitelju. V primeru, da popravilo ne bo možno in v kolikor bo zaradi napake onemogočeno izvajanje preiskav ali v kolikor bodo rezultati preiskav neustrezni, neskladni oz. jih ne bo možno strokovno potrditi, bo dobavitelj v tem času zagotovil nadomestno opremo. V kolikor namestitev nadomestne opreme ne bo izvedena v navedenem roku, bo UKC Maribor na račun dobavitelja do zagotovitve delovanja opreme izvajal preiskave v drugi ustanovi v breme dobavitelja.

V primeru poškodbe opreme zaradi nestrokovnega ali malomarnega ravnanja z opremo s strani UKC Maribor ali s strani osebe, pooblaščené s strani UKC Maribor, krije stroške popravila UKC Maribor.

## **V. POGODBENA KAZEN**

### 10. člen

V primeru zamude pri dobavi opreme, ki ni posledica višje sile ali razlogov na strani UKC Maribor, bo dobavitelj plačal UKC Maribor pogodbeno kazen, in sicer za vsak koledarski dan zamude pri dobavi opreme v višini 2.000,00 EUR z DDV.

V primeru, da dobavitelj ne bo odpravil napake, ki se bo pojavila na opremi v roku določenem v 10. členu te pogodbe bo dobavitelj plačal UKC Maribor pogodbeno kazen, in sicer za vsako uro zamude v višini 100,00 EUR z DDV.

V primeru zamude pri priključitvi vhodne enote (bulk input module), ki mora biti izvedena do 31.6.2019, bo dobavitelj plačal UKC Maribor pogodbeno kazen, in sicer za vsak dan zamude v višini 200,00 EUR z DDV.

Če bo škoda, ki jo bo zaradi zamude utrpel UKC Maribor večja od pogodbene kazni, ima pravico zahtevati razliko do polne odškodnine.

## **VI. PROTİKORUPCIJSKA KLAVZULA**

### 11. 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 dobavitelja, predstavniku ali posredniku UKC Maribor 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.

## **VII. PRAVICE IN OBVEZNOSTI POGODBENIH STRANK**

### 12. člen

Obveznosti UKC Maribor:



- sodelovati z dobaviteljem z namenom, da se prevzete pogodbene obveznosti opravijo pravočasno in v obojestransko zadovoljstvo,
- pravočasno obveščati dobavitelja o vseh spremembah in novo nastalih situacijah, ki bi utegnile vplivati na izvršitev pogodbenih obveznosti,
- tekoče spremljati izvajanje pogodbenih obveznosti,
- omogočiti dobavitelju nemoteno delo (zagotovitev primernih dostopov, uporabo elektrike, vode..),
- aktivno sodelovanje pri količinskem in kakovostnem pregledu opreme in jo z zapisnikom prevzeti v uporabo,
- ravnati z opremo v skladu z načelom dobrega gospodarja in jo uporabljati v skladu s prejetimi navodili za uporabo ter dobavitelja sprotno obveščati o ugotovljenih napakah na opremi.

### 13. člen

Obveznosti dobavitelja so:

- na prvi poziv UKC Maribor na svoje stroške odpraviti morebitne poškodbe v prostoru in napravah, nastale po njegovi krivdi,
- izvesti vse prevzete pogodbene obveznosti strokovno pravilno, kakovostno in v roku, dogovorjenem s to pogodbo ter skladno z zahtevami, navedenimi v tehničnih zahtevah dokumentacije za predmetno javno naročilo,
- zaščititi in dnevno sproti čistiti delovišče, okolico in transportne poti ter po končanih delih ustrezno ravnati z nastalimi odpadki skladno z veljavnimi predpisi,
- skrbeti za izvedbo pogodbenih obveznosti s skrbnostjo dobrega strokovnjaka,
- UKC Maribor omogočiti vpogled v izvajanje pogodbenih obveznosti ter upoštevati njegova navodila;
- sproti obveščati UKC Maribor o tekoči problematiki in nastalih situacijah, ki bi lahko vplivale na izvršitev prevzetih pogodbenih obveznosti,
- zagotoviti strokovno usposobljene delavce za vodenje, koordiniranje in izvajanje prevzetih pogodbenih obveznosti,
- redno se udeleževati sestankov, ki jih sklicuje UKC Maribor,
- zagotavljati ukrepe s področja varnosti in zdravja pri delu in upoštevati navodila strokovnih oseb, ki jih imenuje UKC Maribor,
- zagotoviti vse ukrepe za varovanja okolja,
- na utemeljeno zahtevo UKC Maribor zamenjati ali odstraniti določeno osebje s projekta,
- UKC Maribor omogočiti strokovni nadzor nad izvedbo del,
- v času izvajanja del sodelovati s pooblaščenimi predstavniki UKC Maribor,
- podati predloge za racionalno in kakovostno izvedbo del,
- varovati podatke UKC Maribor, do katerih ima pri izvajanju del dostop,
- pravočasno opozoriti na morebitne ovire pri izvajanju del,
- ščititi interese UKC Maribor,
- za vsako spremembo pri izvajanju pogodbenih del predhodno pridobiti pisno soglasje UKC Maribor,
- spoštovati parkirni red na območju UKC Maribor,
- upoštevati vse veljavne zakone, pravilnike, uredbe, odredbe, standarde, navodila in ostale predpise Republike Slovenije, z vsemi veljavnimi spremembami in dopolnili.

## VIII. KONČNE DOLOČBE

### 14. člen

V primeru kršitve pogodbenih določil s strani dobavitelja, lahko UKC Maribor od pogodbe odstopi. O odstopu od pogodbe UKC Maribor pisno obvesti dobavitelja. Odstop od pogodbe

o brezplačni uporabi opreme ima za posledico tudi prenehanje veljavnosti okvirnega sporazuma, saj je dobava reagentov, kontrol, kalibratorjev in ostalega potrošnega materiala, ki so predmet okvirnega sporazuma brez opreme, ki je predmet pogodbe o brezplačni uporabi opreme, brezpredmetna.

#### 15. člen

Pogodba preneha veljati, če je UKC Maribor seznanjen, da je pristojni državni organ ali sodišče s pravnomočno odločitvijo ugotovilo kršitev delovne, okoljske ali socialne zakonodaje s strani dobavitelja. Pogodba preneha veljati z dnem, ko dobavitelj prejme pisno obvestilo UKC Maribor, s katerim ga obvesti, da je seznanjen, da je pristojni državni organ ali sodišče s pravnomočno odločitvijo ugotovilo kršitev delovne, okoljske ali socialne zakonodaje s strani dobavitelja.

#### 16. člen

Ta pogodba je sklenjen z dnem podpisa obeh pogodbenih strank in preneha veljati po preteku osmih (8) let od datuma obojestranskega podpisa primopredajnega zapisnika za opremo iz 6. člena te pogodbe.

#### 17. člen

Kakršnekoli spremembe te pogodbe so možne le v enaki, t.j. pisni obliki, in le izjemoma, vedno pa ob soglasju obeh pogodbenih strank, vendar le te ne morejo biti v nasprotju z določili ZJN-3 in OZ.

#### 18. člen

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

#### 19. člen

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

Št. ....

V , dne

V Mariboru, dne .....

Dobavitelj:

UKC Maribor:  
Univerzitetni klinični center Maribor

Direktor:

Direktor UKC:  
prof. dr. Vojko Flis, dr. med.

## **DOKUMENT 1: SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA**

### **1. Biokemijska platforma**

### **2. Strokovne in tehnične zahteve za opremo**

1. AVTOMATIZACIJA
  - 1.1 Splošno
  - 1.2 Vzorci, epruvete
  - 1.3 Transport vzorcev, tračni sistem
  - 1.4 Enota za centrifugiranje
  - 1.5 Hlajena enota za avtomatizirano shranjevanje vzorcev
2. ANALIZNA OPREMA
  - 2.1 Analizne tehnike in metode
  - 2.2 Kapaciteta, preiskave
  - 2.3 Reagenti
  - 2.4 Analizna oprema in vzorci
  - 2.5 Analizni postopek
3. PODPORNİ INFORMACIJSKI SISTEM
  - 3.1 Preglednost delovanja biokemijske platforme
  - 3.2 Preglednost podatkov o vzorcih in rezultatih meritev
  - 3.3 Preglednost meritev notranje kontrole
4. VZDRŽEVANJE ANALIZNE OPREME
5. DRUGE OBVEZE PONUDNIKA
  - 5.1 Priprava prostora

## 1. Biokemijska platforma

Biokemijska platforma mora zajemati naslednje enote:

- vhodno enoto (bulk input module),
- vhodno/izhodno sortirno enoto (input/output module),
- enoto za prepoznavanje skladnosti epruvet z naročenimi preiskavami (tube identification module),
- enoto za centrifugiranje,
- sistem za odpiranje oz. odstranjevanje zamaškov iz primarnih epruvet (decapper module),
- analizno opremo za opravljanje biokemijskih in imunokemijskih preiskav \*,
- sistem za zapiranje in ponovno odpiranje primarnih epruvet (sealer, desealer),
- hlajeno enoto za avtomatizirano shranjevanje vzorcev (refrigerated storage and retrieval module),
- avtomatiziran tračni sistem, ki povezuje posamezne enote ter vključuje priključna mesta za analizno opremo,
- po potrebi preostalo opremo, ki omogoča ali dopolnjuje delovanje celotne biokemijske platforme.

\* Analizna oprema mora zagotavljati opravljanje preiskav, ki so navedene v »Dokumentu 2: Seznam preiskav na biokemijski platformi«. Opravljanje posebej označenih preiskav v Dokumentu 2 mora biti zagotovljeno na dveh identičnih analizatorjih.

Biokemijska platforma mora v celoti delovati samodejno, tračni sistem mora povezovati vse enote platforme.

Vsa oprema, ki bo predmet dobave, mora imeti ES izjavo o skladnosti.

***Ponudnik naj v lastnem obrazcu navede vso opremo, ki jo ponuja v okviru biokemijske platforme (naziv proizvajalca ter model ali tip, naziv in količina opreme).***

## 2. Strokovne in tehnične zahteve za opremo

V polju »Zahteva« je navedena vsebina, ki jo ponudnik mora ali naj izpolnjuje. V polju »Podroben opis zahteve« je zahteva podrobneje obrazložena ali pa je navedena vsebina, na katero se nanaša. V polju »Obveza / točkovanje« je navedeno obvezno izpolnjevanje navedene zahteve oz. način točkovanja, v kolikor zahteva ni obvezna.

Ponudnik mora za ponujeno opremo predložiti tehnično dokumentacijo (prospektni material, katalogi, tehnični opisi, ...) v slovenskem ali angleškem jeziku, iz katere bo nedvoumno razvidno, da ponujena oprema izpolnjuje vse tehnične zahteve naročnika.

Ponudnik mora v priloženi tehnični dokumentaciji nedvoumno označiti tiste dele dokumentacije, iz katerih bo razvidno, da ponujena oprema izpolnjuje tehnične zahteve. Navedeno naj ponudnik v tehnični dokumentaciji označi na ta način, da za vsako tehnično zahtevo naročnika (s prosto roko ali kako drugače) označi del tehnične dokumentacije iz katerega bo razvidno izpolnjevanje zahteve ter zraven vpiše še točko zahteve, ki je navedena pred vsako podano zahtevo.

Ker iz katalogov proizvodov ni možno vedno podati enak dokumentiran zapis, kot se navaja v zahtevah, bo naročnik upošteval različne vire in dokazovanja posamezne zahteve. Vendar morajo le-ti vsebinsko ustrezati oz. zadostovati navedenim kriterijem.

Ne glede na navedbe iz prejšnjega odstavka, pa naročnik za dokazovanje izpolnjevanja zahtev dopušča tudi sledeče:

V kolikor pa ponujena oprema posamezno tehnično zahtevo izpolnjuje, ni pa to razvidno iz tehnične dokumentacije, bo naročnik kot ustrezno dokazilo za izpolnjevanje te zahteve štel izjavo na lastnem obrazcu, ki mora biti potrjena s strani proizvajalca. Iz izjave mora biti nedvoumno razvidno izpolnjevanje te posamezne zahteve. Na izjavi mora biti navedena točka zahteve iz specifikacije zahtev naročnika na katere se izjava nanaša.

1. AVTOMATIZACIJA			
Točka	Zahteva	Podroben opis zahteve	Obveza / točkovanje
1.1	<b>SPLOŠNO</b>		
1.1.01	Vse enote biokemijske platforme morajo biti nove in povezane ter s pripadajočo programsko opremo in tiskalniki.  Vhodna enota (bulk input module) mora biti priključena na biokemijsko platformo najkasneje do 31.06.2019.  <i>Opomba: Naročnik še ne razpolaga z rešitvijo delovnega procesa (elektronskega naročanja preiskav), ki je vezana na uporabo vhodne enote.</i>	Povezana = tračni sistem povezuje vse enote biokemijske platforme, vse enote biokemijske platforme se krmilijo iz enega mesta.	OBVEZA
1.1.02	Biokemijska platforma omogoča prepoznavanje vsaj enega izmed navedenih formatov črtne kode.	- koda 128 - koda 39 - Codabar - Interleaved 2 of 5 (ITF 2-5)	OBVEZA

1.1.03	Biokemijska platforma omogoča vizuelni in/ali zvočni alarm v primeru nedelovanja posamezne enote platforme.		OBVEZA
1.1.04	Posamezne enote biokemijske platforme zagotavljajo primerno kapaciteto.	<ul style="list-style-type: none"> <li>- bulk: min 350 vzorcev/uro</li> <li>- input/output modul: input min 350 vzorcev/uro</li> <li>- centrifuge: skupaj min 350 vzorcev/uro pri centrifugiranju 10 minut</li> <li>- decapper in sealer: min 350 vzorcev/uro</li> <li>- analizna oprema: glej točko 2.2.03 te tabele</li> <li>- hlajena enota za shranjevanje vzorcev: shranjevanje min 350 vzorcev/uro; glej tudi točko 1.5.01 te tabele</li> </ul>	OBVEZA
<b>1.2</b>	<b>VZORCI, EPRUVETE</b>		
1.2.01	Biokemijska platforma omogoča istočasno delo z različnimi biološkimi materiali.	<ul style="list-style-type: none"> <li>- serum</li> <li>- plazma z različnimi antikoagulant</li> <li>- trenutni urin</li> <li>- časovno zbran urin</li> <li>- likvor</li> <li>- punktat (na analizni opremi je lahko merjen s pomočjo serumske aplikacije)</li> </ul>	OBVEZA
1.2.02	Biokemijska platforma omogoča istočasno delo z epruvetami različnih standardnih velikosti in različnih tipov.	<ul style="list-style-type: none"> <li>- biokemijska epruveta 13x75 mm</li> <li>- biokemijska epruveta 13x100 mm</li> <li>- biokemijska epruveta 16x100 mm</li> <li>- likvorska epruveta 13x75 mm</li> <li>- urinska oz. ustrezna plastična epruveta dimenzije med 13x100 in 16x100 mm</li> </ul>	OBVEZA
1.2.03	Vhodno/izhodna enota (input/output module) omogoča istočasno delo z različno pripravljenimi vzorci (možnost definiranja tipa vstavljajočega vzorca na vhodni enoti).	<ul style="list-style-type: none"> <li>- centrifugirani / necentrifugirani vzorci</li> <li>- odprte/zaprte epruvete</li> </ul>	OBVEZA
1.2.04	Vhodna enota (bulk input module) omogoča v povezavi z vhodno/izhodno enoto (input/output module) prepoznavanje vzorcev, aktiviranje naročenih preiskav in sortiranje tistih vzorcev, katerih preiskave se ne opravljajo na biokemijski platformi.		OBVEZA
1.2.05	Biokemijska platforma omogoča prepoznavanje skladnosti epruvet z naročenimi preiskavami. V primeru neskladnosti mora podati obvestilo in epruveto na biokemijski platformi sortirati.		OBVEZA

1.2.06	Biokemijska platforma omogoča prednostno obravnavo nujnih vzorcev.		OBVEZA
1.2.07	Biokemijska platforma omogoča izločanje in sortiranje neprimernih vzorcev.	<ul style="list-style-type: none"> <li>- poškodovana oz. nečitljiva črtna koda</li> <li>- koagulirani vzorci</li> <li>- vzorci s premajhnim volumnom tekočine</li> </ul>	OBVEZA
1.2.08	<p>Biokemijska platforma omogoča odkrivanje neprimernih vzorcev za analizo pred meritvami oz. prenosom vzorca v analizno opremo.</p> <p>Obrazložitev: doseči čim krajši čas za odkrivanje neprimernih vzorcev, pri katerih moramo obvestiti oddelek za ponovni odvzem krvi ali se dogovoriti za opravljanje le določenih preiskav (še pred opravljanjem analize naročenih preiskav).</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- odkrivanje spektralnih interferenc</li> <li>- odkrivanje premajhnega volumna vzorca pred analizo oz. prenosom vzorca v analizno opremo</li> </ul>	<p><b>TOČKOVANJE:</b>  DA (obe zahtevi) = 2 točki  DA (ena zahteva) = 1 točka  NE = 0 točk</p>
<b>1.3</b>	<b>TRANSPORT VZORCEV, TRAČNI SISTEM</b>		
1.3.01	<p>Biokemijska platforma omogoča transport vzorcev z nosilci za posamične vzorce v vseh fazah dela.</p> <p>Obrazložitev: doseči minimalni čas transportiranja, pipetiranja in analiziranja vsakega vzorca ter njegovo hitro dosegljivost za preiskave, ki se opravljajo v drugih enotah laboratorija, brez čakanja na preostale vzorce v stojalu.</p>		<p><b>TOČKOVANJE:</b>  DA = 2 točki  NE = 0 točk</p>
1.3.02	Biokemijska platforma omogoča spremljanje transporta vzorcev od njene vhodne do izhodne enote. Podana mora biti informacija o lokaciji vzorca, ne glede na enoto platforme, kjer se nahaja.		OBVEZA
1.3.03	Biokemijska platforma omogoča v primeru donaročila preiskav: samodejno vračanje vzorca iz hlajene enote za shranjevanje vzorcev, odpiranje epruvete, transport, analizo na ustrezni analizni opremi oz. sortiranje ter ponovno shranjevanje.		OBVEZA
<b>1.4</b>	<b>ENOTA ZA CENTRIFUGIRANJE</b>		
1.4.01	Centrifuge omogočajo različne nastavitve centrifugiranja, neodvisno med seboj.	<ul style="list-style-type: none"> <li>- nastavljiva temperatura centrifugiranja vsaj od 15-25°C</li> <li>- nastavljiva sila centrifugiranja do minimalno 3000g</li> <li>- možnost sočasnega centrifugiranja epruвет različnih standardnih velikosti kot je določeno v točki 1.2.02 te tabele; izjema so lahko urinske oz. ustrezne plastične epruvete</li> </ul>	OBVEZA

1.4.02	Centrifuge omogočajo nastavitev temperature centrifugiranja od 4-25°C.  Obrazložitev: omogočanje priprave vzorcev, ki zahtevajo hlajenje pri nizkih temperaturah med centrifugiranjem.		<b>TOČKOVANJE:</b> DA = 1 točka NE = 0 točk
1.4.03	Centrifuge omogočajo prioriteto centrifugiranja glede na nujnost vzorca.	- krajši čas čakanja do začetka centrifugiranja - prednostno nalaganje nujnih vzorcev iz centrifuge na tračni sistem	OBVEZA
<b>1.5</b>	<b>HLAJENA ENOTA ZA AVTOMATIZIRANO SHRANJEVANJE VZORCEV</b>		
1.5.01	Biokemijska platforma ima vključeno hlajeno enoto za samodejno shranjevanje vzorcev z minimalno kapaciteto 13.000 vzorcev.		OBVEZA
1.5.02	Hlajena enota za samodejno shranjevanje vzorcev omogoča nastavljeni čas shranjevanja vzorcev.		OBVEZA
1.5.03	Hlajena enota za samodejno shranjevanje vzorcev omogoča shranjevanje vzorcev za predefinirane preiskave.	Predefinirane preiskave: preiskave, ki se bodo na analizatorju opravljale 1x ali 2x tedensko. Preiskave bodo na analizatorju aktivirane ob določenem času določen dan v tednu.	OBVEZA
1.5.04	Hlajena enota za samodejno shranjevanje vzorcev omogoča samodejno vračanje vzorcev s predefinirano preiskavo do analize opreme v nastavljenem času.		OBVEZA
<b>2. ANALIZNA OPREMA</b>			
<b>Točka</b>	<b>Zahteva</b>	<b>Podroben opis zahteve</b>	<b>Obveza / točkovanje</b>
<b>2.1</b>	<b>ANALIZNE TEHNIKE IN METODE</b>		
2.1.01	Postopki določevanja analitov temeljijo na priznanih tehnikah in metodah.	Možne tehnike in metode: - spektrometrija/spektrofotometrija - nefelometrija - (imuno)turbidimetrija - potenciometrija - luminiscenca	OBVEZA



<b>2.2</b>	<b>KAPACITETA, PREISKAVE</b>		
2.2.01	Analizna oprema omogoča opravljanje preiskav, ki so navedene v Tabeli 1 »Dokumenta 2: Seznam preiskav na biokemijski platformi« (»Seznam obveznih preiskav na biokemijski platformi«).		OBVEZA
2.2.02	Analizna oprema omogoča opravljanje preiskav, ki so navedene v Tabeli 2 »Dokumenta 2: Seznam preiskav na biokemijski platformi« (»Seznam zaželenih preiskav na biokemijski platformi«).  <b>Obrazložitev:</b> Tabela 2 navedenega dokumenta navaja zaželene preiskave na biokemijski platformi. Njihovo izvajanje ni obveza. V kolikor ponudnik omogoča opravljanje teh preiskav na platformi, se to vrednoti s točkovanjem. <b>Stroški reagentov in potrošnega materiala za navedene preiskave se pri vrednotenju ponudbe ne upoštevajo.</b>		Glej <b>Obrazložitev</b> in točki 2.2.07 ter 2.2.08 te tabele.
2.2.03	Analizna oprema ima primerno kapaciteto za opravljanje razpisnih preiskav, navedenih v »Dokumentu 2: Seznam preiskav na biokemijski platformi«.	- biokemijski analizatorji: skupna kapaciteta minimalno 3000 fotometričnih preiskav na uro in minimalno skupno 900 potenciometričnih preiskav na uro - imunokemijski analizatorji: skupna kapaciteta minimalno 300 preiskav na uro	OBVEZA
2.2.04	Analizna oprema omogoča opravljanje posebej označenih preiskav v »Dokumentu 2: Seznam preiskav na biokemijski platformi« na dveh »identičnih« analizatorjih.	»Identični« analizator: - enaka metoda določevanja - enak reagent - enak potrošni material - enak software in/ali skupno krmiljenje	OBVEZA
2.2.05	Ponudnik pripravi na analizni opremi aplikacije za reagente drugih proizvajalcev za tiste preiskave v Tabeli 1 »Dokumenta 2: Seznam preiskav na biokemijski platformi«, ki jih ne opravlja z lastnim reagentom.	Po potrebi aplikacije za - ACP - ACE - fruktozamin in druge preiskave.	OBVEZA
2.2.06	Analizna oprema omogoča meritve visoko senzitivnega troponina. Ponudnik mora predložiti dokazilo proizvajalca o izpolnjevanju IFCC oz. ESC kriterijev za visoko senzitivni troponin.  <i>Opomba: visoko senzitivni troponin je priporočena preiskava v ESC in IFCC smernicah za ugotavljanje akutnega koronarnega sindroma. V laboratoriju UKC Maribor te preiskave še ne opravljamo, a je njena vpeljava predvidena. Zato je kot obveza v Tabeli 1 „Dokumenta 2:</i>		OBVEZA

	Seznam preiskav na biokemijski platformi« podana preiskava troponin ALI visoko senzitivni troponin.		
2.2.07	Analizna oprema omogoča meritve Ig lahkih verig kapa in lambda v urinu.  Obrazložitev: doseči opravljanje preiskav imunoglobulinov na biokemijski platformi.		TOČKOVANJE: DA = 2 točki NE = 0 točk
2.2.08	Analizna oprema omogoča meritve topnega transferinskega receptorja (sTfR).  Obrazložitev: doseči opravljanje vseh biokemijskih preiskav statusa železa v telesu na biokemijski platformi.		TOČKOVANJE: DA = 1 točka NE = 0 točk
<b>2.3</b>	<b>REAGENTI</b>		
2.3.01	Analizna oprema omogoča istočasno shranjevanje reagentov za navedene preiskave s kapaciteto, ki zagotavlja 24-urno delo brez posredovanja uporabnika.	- za vse navedene preiskave v »Dokumentu 2: Seznam preiskav na biokemijski platformi« - za dodatnih minimalno 5 novih fotometričnih preiskav - za dodatnih minimalno 5 novih imunokemijskih preiskav	OBVEZA
2.3.02	Analizna oprema omogoča uporabo odprtih kanalov in reagentov drugih proizvajalcev za biokemijske (fotometrične) preiskave.	Poleg števila odprtih kanalov, ki so potrebni za točko 2.2.05 te tabele, še dodatnih minimalno 5 prostih odprtih kanalov za druge biokemijske preiskave.	OBVEZA
2.3.03	Biokemijska platforma omogoča prikaz predvidene porabe reagentov v prednastavljenem časovnem obdobju.		OBVEZA
2.3.04	Analizna oprema omogoča hlajenje reagentov in javljanje morebitnega odstopanja temperature.	Hlajenje v temperaturnem območju, ki ga priporoča proizvajalec, vendar do največ (vključno) 15°C za reagente biokemijskih in imunokemijskih preiskav.	OBVEZA
2.3.05	Analizna oprema omogoča vstavljanje reagentov brez prekinitve delovanja opreme, kadar je potrebno reagente nalagati vsakodnevno.		OBVEZA
2.3.06	Biokemijska platforma omogoča kontrolo časa stabilnosti reagentov in njihovo sledljivost.	- čas obstojnosti na analizni opremi - rok uporabe - število testov - lot	OBVEZA

2.3.07	<p>Analizna oprema omogoča uporabo primerne, racionalne velikosti pakiranja reagentov. Kot enota pakiranja se upošteva osnovna enota pakiranja.</p> <p><b>Obrazložitev:</b> doseči minimalno število osnovnih pakiranj reagentov in lažje shranjevanje v hladilnih enotah.</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- kreatinin <math>\geq 1500</math> testov/enoto pakiranja</li> <li>- CRP <math>\geq 800</math> testov/enoto pakiranja</li> <li>- urea <math>\geq 1500</math> testov/enoto pakiranja</li> <li>- glukoza <math>\geq 2000</math> testov/enoto pakiranja</li> <li>- AST <math>\geq 1500</math> testov/enoto pakiranja</li> </ul>	<p><b>TOČKOVANJE:</b> za vsak naveden reagent DA = 0,5 točk NE = 0 točk</p>
<b>2.4</b>	<b>ANALIZNA OPREMA IN VZORCI</b>		
2.4.01	Analizna oprema omogoča ročno vstavljanje vzorcev ne glede na njeno povezanost s tračnim sistemom.	<ul style="list-style-type: none"> <li>- ročno vstavljanje vzorcev, kadar je analizna oprema priključena na tračni sistem</li> <li>- ročno vstavljanje vzorcev, kadar analizna oprema deluje kot samostoječi analizator</li> </ul>	OBVEZA
2.4.02	<p>Analizna oprema omogoča ročno dodajanje vzorcev brez prekinitve delovanja opreme.</p> <p><b>Obrazložitev:</b> doseči minimalni čas prekinitve dela analizne opreme in dela uporabnikov.</p>		<p><b>TOČKOVANJE:</b> DA = 2 točki NE = 0 točk</p>
2.4.03	Biokemijska platforma omogoča prikaz skupnega volumna vzorca, ki je potreben za analizo naročenih preiskav, pred pipetiranjem vzorca na analizno opremo. V primeru, da biokemijska platforma tega ne omogoča, pripravi ponudnik ustrezno aplikacijo na računalniški opremi v laboratoriju (ponudnik naj v ponudbi poda izjavo o ureditvi ustrezne aplikacije ob namestitvi biokemijske platforme).	<p>Skupni volumen vzorca zajema:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- mrtvi volumen</li> <li>- volumen za naročene preiskave</li> <li>- volumen za meritve spektralnih interferenc (HIL indeksov)</li> <li>- volumen za morebitne (prednastavljene) ponovitve ali razredčitve</li> </ul>	OBVEZA
2.4.04	Analizna oprema ima zmožnost zaznavanja nivoja tekočine v vzorcu; v primeru premajhnega volumna tekočine mora podati opozorilo, prekiniti izvajanje meritve in vzorec na biokemijski platformi sortirati. Izjema so lahko kapilarni vzorci, ki so določeni v točki 2.4.05 te tabele.		OBVEZA
2.4.05	Analizna oprema ima pri kapilarnih vzorcih, za katere ni možno izvajati zahteve 2.4.04 te tabele, zmožnost prepoznavanja zadostne količine tekočine za naročene preiskave v skladu s točko 2.4.03 te tabele.		OBVEZA
2.4.06	Analizna oprema ima zmožnost zaznavanja strdka v vzorcu; v primeru strdka mora podati opozorilo, prekiniti izvajanje meritve in vzorec na biokemijski platformi sortirati.		OBVEZA
2.4.07	Analizna oprema omogoča uporabo minimalnega skupnega volumna vzorca za opravljanje navedenih preiskav. Skupni volumen je določen v točki 2.4.03 te tabele. Izjema so kapilarni vzorci.	<p>Skupni volumen vzorca za meritev preiskav</p> <p>GLUKOZA, UREA, KREATININ, CRP, Na, K, Cl, AST, ALT, GGT, CELOKUPNI IN</p>	<p><b>TOČKOVANJE:</b> DA = 1 točka NE = 0 točk</p>

	<p>Obrazložitev: doseči uporabo minimalnega volumna vzorca in opravljanje čim večjega števila preiskav iz primarne epruvete.</p>	<p>DIREKTNI BILIRUBIN, ALKALNA FOSFATAZA, AMILAZA, LIPAZA, TROPONIN (običajni profil internistične urgentne ambulate): ≤400 uL.</p>	
2.4.08	<p>Analizna oprema omogoča uporabo minimalnega mrtvega volumna kapilarnih vzorcev.</p> <p>Obrazložitev: doseči uporabo minimalnega volumna pediatričnih in neonatalnih vzorcev.</p>	<p>Mrtvi volumen pri kapilarnih vzorcih za biokemijske preiskave ≤50 µL in za imunokemijske preiskave ≤50 µL.</p>	<p><b>TOČKOVANJE:</b> DA (obe zahtevi) = 2 točki DA (ena zahteva) = 1 točka NE = 0 točk</p>
2.4.09	<p>Analizna oprema omogoča uporabo minimalnega volumna kapilarnih vzorcev za opravljanje navedenih preiskav.</p> <p>Obrazložitev: doseči uporabo minimalnega volumna pediatričnih in neonatalnih vzorcev.</p>	<p>Mrtvi volumen in volumen vzorca za preiskave CRP, GLUKOZA, CK, CELOKUPNI BILIRUBIN (običajni profil porodno-neonatalnega oddelka): ≤100 µL.</p>	<p><b>TOČKOVANJE:</b> DA = 1 točka NE = 0 točk</p>
2.4.10	<p>Analizna oprema omogoča samodejno merjenje in javljanje prisotnosti hemolize, ikteričnosti in lipemičnosti v vzorcih (HIL indeksov) z možnostjo selektivne nastavitve kriterijev njihovega vpliva na posamezne preiskave.</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- biokemijske preiskave</li> <li>- imunokemijske preiskave po priporočilu proizvajalca</li> </ul>	OBVEZA
2.4.11	<p>Analizna oprema omogoča izvzetje samodejnega merjenja prisotnosti hemolize, ikteričnosti in lipemičnosti (HIL indeksov) v kapilarnih vzorcih.</p>	<p>Ročno vstavljanje vzorcev na analizno opremo s pomočjo preddefiniranih nosilcev ali drugi primeren postopek.</p>	OBVEZA
2.4.12	<p>Analizna oprema omogoča prenos podatkov z namenom njihovega arhiviranja na drugi računalniški opremi oz. zunanji pomnilni enoti. Podatki morajo biti vidni v excelovi ali drugi primerni datoteki.</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- meritve vzorcev</li> <li>- meritve notranje kontrole</li> <li>- kalibracije</li> </ul>	OBVEZA
2.4.13	<p>Analizna oprema omogoča povezavo s servisno službo s pomočjo »remote monitoring system« ali identične funkcije z namenom hitrega pregleda delovanja analizne opreme in reševanja težav.</p>		OBVEZA
2.4.14	<p>Analizna oprema omogoča servisni službi nadzor delovanja z možnostjo vnaprejšnjega predvidevanja okvare in njenega preprečevanja</p> <p>Obrazložitev: omogočiti čimprejšnjo prepoznavo morebitne okvare in vnaprejšnje izvajanje ukrepov za njeno preprečitev (poleg periodičnega vzdrževanja).</p>		<p><b>TOČKOVANJE:</b> DA = 2 točki NE = 0 točk</p>

2.4.15	Oprema mora zagotavljati varen način odstranjevanja odpada iz biokemijske platforme.	<ul style="list-style-type: none"> <li>- reagenčne kartuše</li> <li>- potrošni material</li> <li>- tekoči odpad</li> </ul>	OBVEZA
<b>2.5</b>	<b>ANALIZNI POSTOPEK</b>		
2.5.01	Analizna oprema ima v primeru okvare ali vzdrževanja tračnega sistema ali druge enote biokemijske platforme zmožnost samostojnega delovanja (kot samostojni analizatorji) z vsaj 75% lastne (predpisane) kapacitete.		OBVEZA
2.5.02	Analizna oprema omogoča navedeno merilno območje preiskav.  <b>Obrazložitev: doseči minimalno porabo reagentov in vzorcev (izogibanje stroškom ponovnih meritev zaradi dilucije) ter minimalni TAT.</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- CRP: <math>\geq 300</math> mg/L</li> <li>- lipaza: <math>\geq 5x</math> vrednost referenčnega intervala</li> <li>- GGT: <math>\geq 25</math> ukat/L</li> <li>- feritin: <math>\geq 2000</math> ug/L</li> </ul>	<b>TOČKOVANJE:</b> za vsako navedeno preiskavo DA = 0,5 točk NE = 0 točk
2.5.03	Analizna oprema (ali druge enote biokemijske platforme) omogoča samodejno redčenje rutinskih vzorcev (avtodilucijo) za posamezni test v primeru rezultata izven merilnega območja. Izjema so lahko kapilarni vzorci.		OBVEZA
2.5.04	Analizna oprema (ali druge enote biokemijske platforme) omogoča samodejno redčenje vzorcev za posamezni test v primeru rezultata izven merilnega območja brez ponovne uporabe primarnega vzorca. Izjema so lahko kapilarni vzorci.  <b>Obrazložitev: doseči minimalno porabo vzorcev, minimalno ročno delo uporabnikov in minimalni TAT.</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- CRP</li> <li>- feritin</li> <li>- lipaza</li> <li>- GGT</li> <li>- troponin</li> </ul>	<b>TOČKOVANJE:</b> za vsako navedeno preiskavo DA = 0,5 točk NE = 0 točk
2.5.05	Biokemijska platforma omogoča samodejno ponovitev preiskave s (prednastavljeno) kritično vrednostjo.		OBVEZA
2.5.06	Analizna oprema omogoča minimalni čas trajanja meritve troponina oz. visoko senzitivnega troponina.  <b>Obrazložitev: doseči minimalni TAT za vzorce pacientov z miokardnim infarktom, pri katerih je zaradi visokih vrednosti troponina potrebno opravljati ponovno meritev z dilucijo.</b>	cTN < ali = 15 min	<b>TOČKOVANJE:</b> DA = 2 točki NE = 0 točk
2.5.07	Biokemijska platforma omogoča samodejno merjenje interne kontrole ob nastavljenem času.  <b>Obrazložitev: doseči minimalno porabo kontrolnih materialov in minimalno ročno delo uporabnikov.</b>	Samodejna meritev interne kontrole v kontrolnih materialih, ki se hranijo pri ustrezni temperaturi po priporočilu proizvajalca minimalno 5 dni na analizni opremi ali v hlajeni enoti za shranjevanje vzorcev. V	<b>TOČKOVANJE:</b> DA = 2 točki NE = 0 točk

		kolikor stabilnost analita v kontrolnem materialu ni 5 dni, je lahko rešitev dodatni kontrolni material na biokemijski platformi, katerega čas obstojnosti se začne odštevati po začetku njegove uporabe.	
2.5.08	Analizna oprema opozori uporabnika na potek veljavnosti kalibracije.		OBVEZA
2.5.09	Analizna oprema omogoča opravljanje predkalibracij reagentov z novim lotom.  Obrazložitev: doseči pripravljenost za delo v popoldanskem času in dežurstvu ter manjšo obremenitev uporabnikov v navedenih časih.		TOČKOVANJE: DA = 1 točka NE = 0 točk
2.5.10	Analizna oprema podaja informacije o uspešnosti kalibracij.	- uspešna kalibracija - neuspešna kalibracija; podati okvirno informacijo o napaki	OBVEZA
2.5.11	Analizna oprema omogoča samodejno opozarjanje za zamenjavo/dodajanje potrošnega materiala in reagentov.		OBVEZA
2.5.12	Analizna oprema omogoča zamenjavo/dodajanje dnevnega potrošnega materiala brez prekinitve delovanja opreme.  Obrazložitev: doseči minimalni čas prekinitve dela analizne opreme in dela uporabnikov.		TOČKOVANJE: DA = 1 točka NE = 0 točk
2.5.13	Analizna oprema ima vpeljane postopke za preprečitev kontaminacije med vzorci/reagenti (»carry-over« efekta).		OBVEZA
2.5.14	Biokemijska platforma omogoča prikaz informacij o motnjah analiznega procesa.		OBVEZA

### 3. PODPORNİ INFORMACIJSKI SISTEM

Točka	Zahteva	Podroben opis zahteve	Obveza / točkovanje
<b>3.1</b>	<b>PREGLEDNOST DELOVANJA BIOKEMIJSKE PLATFORME</b>		
3.1.01	Podporni informacijski sistem (middleware) omogoča povezavo in izmenjavo podatkov z laboratorijskim informacijskim sistemom (LIS) ter biokemijsko platformo za samodejni potek dela.		OBVEZA
3.1.02	Podporni informacijski sistem omogoča dostop minimalno 8 različnim uporabnikom.		OBVEZA

3.1.03	Podporni informacijski sistem omogoča pregled delovanja biokemijske platforme.	<ul style="list-style-type: none"> <li>- slikovni prikaz delovanja biokemijske platforme s pomočjo preglednega zaslona</li> <li>- prikaz delovanja posamezne enote biokemijske platforme</li> <li>- prikaz informacij o vzroku nedelovanja posamezne enote biokemijske platforme</li> </ul>	OBVEZA
3.1.04	Podporni informacijski sistem in/ali analizna oprema omogoča pregled informacij, ki so potrebne za nadzor dela.	<ul style="list-style-type: none"> <li>- interna kontrola</li> <li>- potrebe analizne opreme po reagentih, kontrolnih in potrošnem materialu</li> <li>- mesto nahajanja vzorca na platformi</li> <li>- status vzorca (analize zaključene ali še aktivne)</li> <li>- motnje analize vzorca (identifikacija vzorca, vpliv spektralnih interferenc, strdek v vzorcu, motnje pri meritvah, motnje delovanja analizne opreme)</li> </ul>	OBVEZA
<b>3.2</b>	<b>PREGLEDNOST PODATKOV O VZORCIH IN REZULTATIH MERITEV</b>		
3.2.01	Podporni informacijski sistem zagotavlja za vsak rezultat informacije, ki so pomembne za preverjanje poteka dela (sledljivost).	<ul style="list-style-type: none"> <li>- identifikacija vzorca</li> <li>- identifikacija analizne opreme, kjer je bil izmerjen</li> <li>- loti uporabljenih reagentov</li> <li>- čas začetka in zaključka meritev</li> <li>- sledljivost do notranje kontrole</li> </ul>	OBVEZA
3.2.02	Podporni informacijski sistem omogoča autovalidacijo oz. samostojno tehnično validacijo rezultatov s pomočjo različnih kriterijev.	<ul style="list-style-type: none"> <li>- referenčni intervali</li> <li>- interna kontrola</li> <li>- serumski indeksi za oceno hemolize, ikteričnosti in lipemičnosti vzorcev</li> <li>- delta nastavitve (»delta check«)</li> <li>- podatki o bolniku (starost, spol)</li> </ul>	OBVEZA
3.2.03	Podporni informacijski sistem omogoča statistični pregled vzorcev.	<ul style="list-style-type: none"> <li>- seznam vzorcev, ki so na biokemijski platformi</li> <li>- število izmerjenih vzorcev v tekočem dnevu/mesecu</li> </ul>	OBVEZA
3.2.04	Podporni informacijski sistem omogoča iskanje vzorcev in podatkov o meritvah po različnih kriterijih.	<ul style="list-style-type: none"> <li>- ime in priimek bolnika</li> <li>- številka črtne kode</li> <li>- datum</li> <li>- preiskave</li> <li>- vrednosti meritev</li> </ul>	OBVEZA

3.2.05	Podporni informacijski sistem omogoča prikaz TAT za posamezni vzorec ali preiskavo.	TAT: čas od prejema vzorcev v laboratorij ali postavitve vzorca na biokemijsko platformo do izdaje rezultata v LIS.	OBVEZA
3.2.06	Podporni informacijski sistem omogoča prikaz seznama vzorcev, katerih TAT je presegal preddefiniran kriterij.		OBVEZA
3.2.07	Podporni informacijski sistem omogoča prepoznavanje in samodejno opravljanje dodanih preiskav v vzorcih (donaročil).	- vzorci, kjer meritve prvotno naročenih preiskav še niso zaključene - vzorci, kjer so meritve prvotno naročenih preiskav že zaključene	OBVEZA
3.2.08	Podporni informacijski sistem omogoča naročilo ponovitve meritev na analizni opremi po izboru uporabnika.  <b>Obrazložitev: omogočiti ponovitev meritve na drugi analizni opremi za primerjavo (kritičnih) rezultatov.</b>	- za preiskave, za katere se po točki 2.2.04 te tabele zahteva opravljanje meritev na dveh identičnih analiznih opremah	<b>TOČKOVANJE:</b> DA = 1 točka NE = 0 točk
3.2.09	Podporni informacijski sistem omogoča samodejno arhiviranje oz. kopiranje podatkov na dodatni strežnik.		OBVEZA
<b>3.3</b>	<b>PREGLEDNOST MERITEV NOTRANJE KONTROLE IN KALIBRACIJ</b>		
3.3.01	Podporni informacijski sistem omogoča nazoren pregled rezultatov notranje kontrole za vsako preiskavo in analizno opremo v obliki kontrolnih kart in številčnega prikaza.	- prikaz vrste kontrolnega materiala, kataloške številke, lota, ciljnih vrednosti in mej dovoljenega odstopanja, ki jih priporoča proizvajalec kontrolnega materiala, dejanske srednje vrednosti in standardne deviacije meritev, informacije o posebnostih pri meritvah - istočasni prikaz meritev izbrane preiskave v izbrani kontroli na različnih (multiplih) analizatorjih v obliki kontrolne karte - uporaba »unity real time z unity alert«, »24.7.« ali drugega sorodnega programa za medlaboratorijsko primerjavo vrednosti meritev	OBVEZA
<b>4.</b>	<b>VZDRŽEVANJE ANALIZNE OPREME</b>		
<b>Točka</b>	<b>Zahteva</b>	<b>Podroben opis zahteve</b>	<b>Obveza / točkovanje</b>
4.01	Ponudnik zagotovi definirane postopke dnevnega, tedenskega, mesečnega in periodičnega vzdrževanja biokemijske platforme.	- vrsta vzdrževanja - enota biokemijske platforme, kjer se izvaja	OBVEZA Ponudnik zahtevano predloži v ponudbo.



		- postopek vzdrževanja - ocena časa trajanja vzdrževanja - navedba, ali je potrebna zaustavitev dela	
4.02	Ponudnik predloži seznam časovno nastavljivih vzdrževalnih opravil, ki se lahko opravljajo samodejno v neobremenjenem delu dneva.		OBVEZA Ponudnik zahtevano predloži v ponudbo.
4.03	Ponudnik zagotovi primerna navodila za vzdrževanje biokemijske platforme po točki 4.01 te tabele.		OBVEZA Ponudnik zahtevano predloži v ponudbo.

## 5. DRUGE OBVEZE PONUDNIKA

Točka	Zahteva	Podroben opis zahteve	Obveza / točkovanje
<b>5.1</b>	<b>PRIPRAVA PROSTORA</b>		
5.1.01	<p>Ponudnik pripravi in predloži primeren načrt namestitve biokemijske platforme in druge potrebne opreme v prostoru, kot ga določa »Priloga 2: Predviden prostor za biokemijsko platformo«. Slednji obsega sedanji Centralni laboratorij, Urgentni laboratorij in začetni del Sprejemaja.</p> <p><i>Opomba: Ponudnik lahko pripravi več (2-3) različnih načrtov namestitve opreme.</i></p> <p><i>Opomba: V točkah 1–13 je (z izjemo točke 6 in podpornega informacijskega sistema) navedena oprema, ki se nahaja v laboratoriju in ni predmet razpisa.</i></p>	<p>Namestitev:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- <b>vse enote biokemijske platforme</b></li> <li>- <b>že obstoječa laboratorijska oprema:</b></li> </ul> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Analizator Roche Cobas e602 (zaželeno v bližini vhodno-izhodne enote platforme). izjema je družba Roche Diagnostics..</li> <li>2. 3 analizatorji ABL za plinsko analizo (3x 70x55x58 cm, namestitev na delovnem pultu).</li> <li>3. Osmometer (20x22x36 cm, namestitev na delovnem pultu).</li> <li>4. Centrifuga za pediatrične vzorce (24x32x24 cm, namestitev na delovnem pultu).</li> <li>5. Ultracentrifuga za lipemične vzorce (27x35x16 cm, namestitev na delovnem pultu).</li> <li>6. Oprema za pripravo deionizirane vode za potrebe analizne opreme.</li> <li>7. Priklop deionizirane vode v laboratoriju s koritom (zaželeno 90x60x91 cm).</li> <li>8. Delovna površina (zaželeno 120x60x91 + 90x60x91 cm).</li> <li>9. Minimalno 2 delovni postaji, ki vključujeta</li> </ol>	<p>OBVEZA:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- predložitev načrta (v ponudbo)</li> <li>- primernost načrta (oceni uporabnik); namestitev biokemijske platforme in druge opreme mora zagotavljati nemoteno gibanje osebja in funkcionalni prostor okrog opreme, kot ga predpisuje proizvajalec opreme.</li> </ul>

		<p>LIS in podporni informacijski sistem.</p> <p>10. Minimalno 1 delovna postaja ob analizatorjih ABL, ki vključuje LIS in podporni informacijski sistem.</p> <p>11. 2 samostoječi omari (89,5x54x209 cm).</p> <p>12. 1 samostoječa omara (60x54x209 cm).</p> <p>13. Minimalno 3 stenske (viseče) dvovratne omare dimenzije 90x42x60 cm.</p>	
--	--	---	--

# DOKUMENT 2: SEZNAM PREISKAV NA BIOKEMIJSKI PLATFORMI

TABELA I: SEZNAM OBVEZNIH PREISKAV NA BIOKEMIJSKI PLATFORMI

ZAP ŠT.	BIOLOŠKI MATERIAL**	PREISKAVA	OKRAJŠAVA	ŠTEVILO PREISKAV V LETU 2017	RAZPISNO ŠTEVILO PREISKAV (2019-2026) *****	MERITVE NA DVEH "IDENTIČNIH" ANALIZATORJIH	TAT****	METODA DOLOČEVANJA (obstoječa metoda; *obvezna metoda še naprej!)	ŠTEVILO MERITEV KONTROLNEGA MATERIALA (na dan)*****	IZVAJANJE RUTINSKIH MERITEV (število ur na dan in dni v tednu)
1	S + PTV	albumin	S-ALB	34780	307200	✓	60 min	BCP; * sledljivost do CRM470	3	24 ur / 7 dni
2	S	alkalna fosfataza	S-ALP	61431	542600	✓	60 min	* IFCC pNPP-AMP 37°C	3	24 ur / 7 dni
3	S	ALT	S-ALT	97034	857050	✓	60 min	* IFCC s piridoksal fosfatom 37°C	3	24 ur / 7 dni
4	S + PTV	amilaza	S-AMIL	21183	187100	✓	60 min	CNP-G3	3	24 ur / 7 dni
5	P	amoniak	P-amoniak	3274	28950	✓	60 min	* encimska (GLDH)	3	24 ur / 7 dni
6	S	angiotenzin pretvorbeni encim	S-ACE	258	2300			encimska / FAPGG	2/7	1 x tedensko
7	S	α1-antitripsin	S-α1-antitripsin	232	2050			nefelometrija	2/7	1 x tedensko
8	S	ApoA1	S-ApoA1	481	4250			nefelometrija	2	
9	S	ApoB	S-ApoB	461	4100			nefelometrija	2	
10	S	AST	S-AST	97038	857050	✓	60 min	* IFCC s piridoksal fosfatom 37°C	3	24 ur / 7 dni
11	S	antistreptolizinski test	S-ASL	621	5500			nefelometrija	2	
12	S	beta HCG	S-HCG	822	7300	✓	60 min	* luminiscenca	3	24 ur / 7 dni
13	S	bikarbonat / CO2 ***	S-CO2	2000	17700			encimska	2	
14	S + PTV	bilirubin celokupni	S-BIL-T	79506	702200	✓	60 min	azopigment	3	24 ur / 7 dni
15	S	bilirubin direktni	S-BIL-D	79195	699500	✓	60 min	azopigment / Jendrassik & Grof	3	24 ur / 7 dni
16	S	ceruloplazmin	S-ceruloplazmin	250	2250			nefelometrija	2/7	1 x tedensko
17	S	cistatin C	S-cistatin C	3890	34400		60 min	nefelometrija	2	24 ur / 7 dni
18	S + PTV	CK	S-CK	13278	117300	✓	60 min	* IFCC CK-NAC 37°C	3	24 ur / 7 dni

19	S	CKMBm (masna koncentracija)	S-CKMBm	1284	11350		60 min	* luminiscenca	3	24 ur / 7 dni
20	S	CRP	S-CRP	149609	1321400	✓	60 min	nefelometrija	3	24 ur / 7 dni
21	S	CRPhs	S-hsCRP	149	1350			nefelometrija	2/7	1 x tedensko
22	S	digoksin	S-digoksin	1870	16550	✓	60 min	luminiscenca	3	24 ur / 7 dni
23	S	etanol	S-alkohol	4212	37200	✓	60 min	encimska	3	24 ur / 7 dni
24	S	feritin	S-feritin	11653	102950	✓	60 min	luminiscenca	3	24 ur / 7 dni
25	S	fosfat anorganski	S-P	12898	113950	✓	60 min	fosfomolibdat	3	24 ur / 7 dni
26	S	fruktozamin	S-fruktozamin	1312	11600			nitrotetrazolijevo modriilo (NBT)	2	
27	S	GGT	S-GGT	94803	837350	✓	60 min	* IFCC karboksi 37°C	3	24 ur / 7 dni
28	S + PTV + IZP	glukoza	S-GLU	94688	836300	✓	60 min	* heksokinaza	3	24 ur / 7 dni
29	S	haptoglobin	S-haptoglobin	164	1450			nefelometrija	1	
30	S	HDL holesterol	S-HDL	19427	171600	✓	60 min	homogena encimska	3	24 ur / 7 dni
31	S + PTV	holesterol celokupni	S-HOL	24060	212500	✓	60 min	CHOD-PAP	3	24 ur / 7 dni
32	S	holinesteraza	S-CHE	13830	122150	✓	60 min	butirilthiolin 37°C	3	24 ur / 7 dni
33	S	IgA	S-IgA	3124	27600			nefelometrija	3	24 ur / 7 dni
34	S	IgE	S-IgE	231	2050			nefelometrija	3	
35	S	IgG	S-IgG	3037	26850			nefelometrija	3	24 ur / 7 dni
36	S	IgM	S-IgM	2988	26400			nefelometrija	3	24 ur / 7 dni
37	S	Ig lahke verige kapa	S-Ig l.v. kapa	558	4950			nefelometrija	2	
38	S	Ig lahke verige lambda	S-Ig l.v. lambda	558	4950			nefelometrija	2	
39	S	kalcij	S-Ca	66319	585750	✓	60 min	o-krezol ftalein komplekson	3	24 ur / 7 dni
40	S + PTV	kalij	S-K	142388	1257600	✓	60 min	* potenciometrija	3	24 ur / 7 dni
41	S	kisla fosfataza	S-KP	988	8750		60 min	p-nitrofenilfosfat (naftilfosfat)	2	24 ur / 7 dni
42	S + PTV	kloridi	S-Cl	138904	1226850	✓	60 min	* potenciometrija	3	24 ur / 7 dni
43	S + PTV	komplement C3	S-C3	1633	14450			nefelometrija	2	
44	S + PTV	komplement C4	S-C4	1635	14450			nefelometrija	2	
45	S + PTV + IZP	kreatinin	S-KREAT-E	162164	1432300	✓	60 min	* encimska, IDMS sledljiva	3	24 ur / 7 dni
46	P	laktat	P-laktat	3600	31800	✓	60 min	encimska / UV meritev	3	24 ur / 7 dni
47	S + PTV	LDH	S-LDH	26008	229750	✓	60 min	* IFCC (L-P) 37°C	3	24 ur / 7 dni

48	S	LDL holesterol	S-LDL	19375	171150	✓	60 min	homogena encimska	3	24 ur / 7 dni
49	S + PTV	lipaza	S-lipaza	21725	191900	✓	60 min	encimska kolorimetrična / DGMRE	3	24 ur / 7 dni
50	S	Lp(a)	S-Lp(a)	1054	9350			nefelometrija	2	
51	S	magnezij	S-Mg	44330	391550	✓	60 min	metil timol modro	3	24 ur / 7 dni
52	S	mioglobin	S-mioglobin	3291	29100		60 min	luminiscenca	3	24 ur / 7 dni
53	S + PTV	natrij	S-Na	139713	1234000	✓	60 min	* potenciometrija	3	24 ur / 7 dni
54	S	NT-proBNP	S-NT-proBNP	3394	30000		60 min	* luminiscenca	3	24 ur / 7 dni
55	S	prokalcitonin	S-PCT	16617	146800		60 min	* luminiscenca	3	24 ur / 7 dni
56	S + PTV	proteini celokupni	S-TP	32850	290150	✓	60 min	biuret brez slepe vzorca	3	24 ur / 7 dni
57	S + PTV	revma faktor	S-RF	1654	14650			nefelometrija	2	
58	S + PTV	sečna kislina	S-SK	25076	221500	✓	60 min	urikaza - PAP	3	24 ur / 7 dni
59	S	transferin	S-transferin	6099	53900	✓	60 min	nefelometrija	3	24 ur / 7 dni
60	S + PTV	trigliceridi	S-TG	23170	204650	✓	60 min	encimska / GPO-PAP	3	24 ur / 7 dni
61	S	troponin <b>ALI</b>	S-cTNI/TNT	23889	211000	✓	60 min	* luminiscenca	3	24 ur / 7 dni
		troponin visoko senzitivni	S-hsTNI/TNT							
62	S + PTV + IZP	urea	S-urea	148192	1308850	✓	60 min	* ureaza / GLDH	3	24 ur / 7 dni
63	S	železo	S-Fe	12440	109900	✓	60 min	feren	3	24 ur / 7 dni
64	urin	albumin	U-ALB	7797	68900	✓	60 min	nefelometrija	3	24 ur / 7 dni
65	urin	amilaza	U-AMIL	99	880	✓	60 min	CNP-G3	3	24 ur / 7 dni
66	urin	fosfat anorganski	U-P	126	1150	✓	60 min	fosfomolibdat	3	24 ur / 7 dni
67	urin	glukoza	U-GLU	36	320	✓	60 min	* heksokinaza	3	24 ur / 7 dni
68	urin	kalcij	U-Ca	279	2500	✓	60 min	o-krezol ftalein komplekson	3	24 ur / 7 dni
69	urin	kalij	U-K	5406	47750	✓	60 min	* potenciometrija	3	24 ur / 7 dni
70	urin	kloridi	U-Cl	5389	47600	✓	60 min	* potenciometrija	3	24 ur / 7 dni
71	urin	kreatinin	U-KREAT	11725	103600	✓	60 min	* encimska, IDMS sledljiva	3	24 ur / 7 dni
72	urin	magnezij	U-Mg	5183	45800	✓	60 min	metil timol modro	3	24 ur / 7 dni
73	urin	α1-mikroglobulin	U-α1-mikroglobulin	270	2400			nefelometrija	2	
74	urin	natrij	U-Na	5449	48150	✓	60 min	* potenciometrija	3	24 ur / 7 dni

75	urin	proteini celokupni	U-proteini	2152	19050	✓	60 min	pirogolol	3	24 ur / 7 dni
76	urin	sečna kislina	U-SK	18	160	✓	60 min	urikaza - PAP	3	24 ur / 7 dni
77	urin	urea	U-urea	250	2250	✓	60 min	* ureaza / GLDH	3	24 ur / 7 dni
78	likvor	glukoza	Lc-GLU	820	7250	✓	60 min	* heksokinaza	3	24 ur / 7 dni
79	likvor	kloridi	Lc-Cl	237	2100	✓	60 min	* potenciometrija	3	24 ur / 7 dni
80	likvor	laktat	Lc-laktat	55	490	✓	60 min	encimska / UV meritev	3	24 ur / 7 dni
81	likvor	proteini	Lc-proteini	827	7300	✓	60 min	pirogolol	3	24 ur / 7 dni

\*\*\* predvidena bodoča poraba

## TABELA II. SEZNAM ZAŽELJENIH PREISKAV NA BIOKEMIJSKI PLATFORMI

ZAP. ŠT.	BIOLOŠKI MATERIAL **	PREISKAVA	OKRAJŠAVA	ŠTEVILO PREISKAV V LETU 2017	RAZPISNO ŠTEVILO PREISKAV (2019-2026) ***	MERITVE NA DVEH "IDENTIČNIH" ANALIZATORJIH	TAT ****	METODA DOLOČEVANJA (obstoječa metoda; *obvezna metoda še naprej!)	ŠTEVILO MERITEV KONTROLNEGA MATERIALA (na dan) ****	IZVAJANJE RUTINSKIH MERITEV (število ur na dan in dni v tednu)
82	S	topni transferinski receptor	S-sTfR	196	1750			nefelometrija	2	
83	urin	Ig lahke verige kapa	U-Ig I.v. kapa	305	2700			nefelometrija	2	
84	urin	Ig lahke verige lambda	U-Ig I.v. lambda	305	2700			nefelometrija	2	
85	urin	IgG	U-IgG	280	2500			nefelometrija	2	

\*\* S: serum

P: plazma

PTV: punktati

\*\*\*\* TAT: čas od prejema vzorcev v laboratorij (aktiviranja naročila preiskav) do validacije rezultatov (določeno v točki 3.2.05 Dokumenta 1: Biokemijska platforma).

IZP: izpirek

\*\*\*\*\*

Biokemijske preiskave v punktatu in izpirku se lahko izvajajo s serumskimi aplikacijami. Enako velja za kloride v likvorju.

#####

\*\*\* \*\*\* Število predvidenih / razpisanih meritev v obdobju 2019 - 2026. Osnova je statistika števila opravljenih preiskav v letu 2017 in vsakoletni porast preiskav za 1,8%, kolikor je znašalo povečanje števila preiskav v prvi četrtini leta 2018.

## OPOMBA:

**Ponudnik mora za preiskave iz Tabele 2 priložiti ponudbo na lastnem obrazcu.**

Za vsako vrsto preiskave je potrebno priložiti spisek in količine vseh vrst potrebnega materiala (reagenti, kontrole, kalibratorji ter ostali potrošni material) za izvedbo predvidenega števila preiskav v obdobju 8 let, ter za vsako vrsto materiala navesti kataloško številko, proizvajalca in velikost pakiranja ter izkazati tudi ceno brez DDV, davčno stopnjo in ceno z DDV.

Za reagente je potrebno navesti tudi metodo določevanja in merilno območje.

**DOKUMENT 3: SEZNAM REAGENTOV, POTROŠNEGA MATERIALA IN DRUGIH ARTIKLOV**

I. SEZNAM REAGENTOV																	
ZAP. ŠT.	BIOLOŠKI MATERIAL	PREISKAVA	OKRAJŠAVA	ŠTEVILO PREISKAJ V LETU 2017	RAZPISNO ŠTEVILO PREISKAJ (2019-2026)	PROIZVAJALEC	NAZIV ARTIKLA	KATALOŠKA ŠTEVILKA	METODA DOLOČEVANJA	MERILNO OBMOČJE	VELIKOST ARTIKLA / PAKIRANJA (število testov)	ENOTA MERE	PREDVIDENA 8-LETNA KOLIČINA ARTIKLA	CENA ARTIKLA V EUR brez DDV	Davčna stopnja	Znesek DDV	CENA ARTIKLA V EUR z DDV
1	S + PTV	albumin	S-ALB	34780	307200												
2	S	alkalna fosfataza	S-ALP	61431	542600												
3	S	ALT	S-ALT	97034	857050												
4	S + PTV	amilaza	S-AMIL	21183	187100												
5	P	amoniak	P-amoniak	3274	28950												
6	S	angiotenzin pretvorbeni encim	S-ACE	258	2300												
7	S	α1-antitripsin	S-α1-antitripsin	232	2050												
8	S	ApoA1	S-ApoA1	481	4250												
9	S	ApoB	S-ApoB	461	4100												
10	S	AST	S-AST	97038	857050												
11	S	antistreptolizinski test	S-ASL	621	5500												
12	S	beta HCG	S-HCG	822	7300												
13	S	bikarbonat / CO2 ***	S-CO2	2000	17700												
14	S + PTV	bilirubin celokupni	S-BIL-T	79506	702200												
15	S	bilirubin direktni	S-BIL-D	79195	699500												
16	S	ceruloplazmin	S-ceruloplazmin	250	2250												
17	S	cistatin C	S-cistatin C	3890	34400												
18	S + PTV	CK	S-CK	13278	117300												
19	S	CKMBm (masna koncentracija)	S-CKMBm	1284	11350												
20	S	CRP	S-CRP	149609	1321400												
21	S	CRPhs	S-hsCRP	149	1350												
22	S	digoksin	S-digoksin	1870	16550												
23	S	etanol	S-alcohol	4212	37200												
24	S	ferritin	S-ferritin	11653	102950												
25	S	fosfat anorganski	S-P	12898	113950												
26	S	fruktozamin	S-fruktozamin	1312	11600												
27	S	GGT	S-GGT	94803	837350												
28	S + PTV + IZP	glukoza	S-GLU	94688	836300												
29	S	haptoglobin	S-haptoglobin	164	1450												
30	S	HDL holesterol	S-HDL	19427	171600												
31	S + PTV	holesterol celokupni	S-HOL	24060	212500												
32	S	holinesteraza	S-CHE	13830	122150												
33	S	IgA	S-IgA	3124	27600												
34	S	IgE	S-IgE	231	2050												
35	S	IgG	S-IgG	3037	26850												
36	S	IgM	S-IgM	2988	26400												
37	S	Ig lahke verige kapa	S-Ig I.v. kapa	558	4950												
38	S	Ig lahke verige lambda	S-Ig I.v. lambda	558	4950												
39	S	kalcij	S-Ca	66319	585750												
40	S + PTV	kaliј	S-K	142388	1257600												
41	S	kisla fosfataza	S-KP	988	8750												
42	S + PTV	kloridi	S-Cl	138904	1226850												
43	S + PTV	komplement C3	S-C3	1633	14450												
44	S + PTV	komplement C4	S-C4	1635	14450												
45	S + PTV + IZP	kreatinin	S-KREAT-E	162164	1432300												
46	P	laktat	P-laktat	3600	31800												
47	S + PTV	LDH	S-LDH	26008	229750												
48	S	LDL holesterol	S-LDL	19375	171150												
49	S + PTV	lipaza	S-lipaza	21725	191900												
50	S	Lp(a)	S-Lp(a)	1054	9350												
51	S	magnezij	S-Mg	44330	391550												
52	S	mioglobin	S-mioglobin	3291	29100												
53	S + PTV	natriј	S-Na	139713	1234000												
54	S	NT-proBNP	S-NT-proBNP	3394	30000												
55	S	prokalcitonin	S-PCT	16617	146800												



56	S + PTV	proteini celokupni	S-TP	32850	290150												
57	S + PTV	revma faktor	S-RF	1654	14650												
58	S + PTV	sečna kislina	S-SK	25076	221500												
59	S	transferin	S-transferin	6099	53900												
60	S + PTV	trigliceridi	S-TG	23170	204650												
61	S	troponin	ALI S-cTNI/TNT S-hsTNI/TNT	23889	211000												
		troponin visoko senzitivni															
62	S + PTV + IZP	urea	S-urea	148192	1308850												
63	S	železo	S-Fe	12440	109900												
64	urin	albumin	U-ALB	7797	68900												
65	urin	amilaza	U-AMIL	99	880												
66	urin	fosfat anorganski	U-P	126	1150												
67	urin	glukoza	U-GLU	36	320												
68	urin	kalcij	U-Ca	279	2500												
69	urin	kalij	U-K	5406	47750												
70	urin	kloridi	U-Cl	5389	47600												
71	urin	kreatinin	U-KREAT	11725	103600												
72	urin	magnezij	U-Mg	5183	45800												
73	urin	α1-mikroglobulin	U-α1-mikroglobulin	270	2400												
74	urin	natrij	U-Na	5449	48150												
75	urin	proteini celokupni	U-proteini	2152	19050												
76	urin	sečna kislina	U-SK	18	160												
77	urin	urea	U-urea	250	2250												
78	likvor	glukoza	Lc-GLU	820	7250												
79	likvor	kloridi	Lc-Cl	237	2100												
80	likvor	laktat	Lc-laktat	55	490												
81	likvor	proteini	Lc-proteini	827	7300												

\*\*\* predvidena bodoča poraba

\*\*\* \*\*\* Število predvidenih / razpisanih meritev v obdobju 2019 - 2026. Osnova je statistika števila opravljenih preiskav v letu 2017 in vsakoletni porasti preiskav za 1,8%, kolikor je znašalo povečanje števila preiskav v prvi četrtini leta 2018.

II. SEZNAM KALIBRATORJEV																	
ZAP. ŠT.		PREISKAVA / PREISKAVE	OKRAJŠAVA	/	/	PROIZVAJALEC	NAZIV ARTIKLA	KATALOŠKA ŠTEVILKA			VELIKOST ARTIKLA / PAKIRANJA (število testov)	ENOTA MERE	PREDVIDENA 8-LETNA KOLIČINA ARTIKLA	CENA ARTIKLA V EUR brez DDV	Davčna stopnja	Znesek DDV	CENA ARTIKLA V EUR z DDV

III. SEZNAM KONTROLNIH MATERIALOV																	
ZAP. ŠT.	BIOLOŠKI MATERIAL	PREISKAVA / PREISKAVE	OKRAJŠAVA	/	/	PROIZVAJALEC	NAZIV ARTIKLA	KATALOŠKA ŠTEVILKA			VELIKOST ARTIKLA / PAKIRANJA (število testov)	ENOTA MERE	PREDVIDENA 8-LETNA KOLIČINA ARTIKLA	CENA ARTIKLA V EUR brez DDV	Davčna stopnja	Znesek DDV	CENA ARTIKLA V EUR z DDV

IV. SEZNAM DRUGIH ARTIKLOV																	
ZAP. ŠT.		PODROČJE UPORABE		/	/	PROIZVAJALEC	NAZIV ARTIKLA	KATALOŠKA ŠTEVILKA			VELIKOST ARTIKLA /	ENOTA MERE	PREDVIDENA 8-LETNA	CENA ARTIKLA V EUR brez DDV	Davčna stopnja	Znesek DDV	CENA ARTIKLA V EUR z DDV

[illegible]

V. SEZNAM REAGENTOV, KALIBRATORJEV, KONTROLNIH MATERIALOV IN DRUGEGA POTROŠNEGA MATERIALA ZA PREISKAVE PO TABELI 2 DOKUMENTA 2.

[illegible]



Številka: 351-52/2018-20

Datum: 17. 5. 2018

Upravna enota Maribor izdaja na zahtevo Univerzitetnega kliničnega centra Maribor, Ljubljanska ul. 5, Maribor, v upravni zadevi izdaje odločbe o spremembi gradbenega dovoljenja in podaljšanja veljavnosti gradbenega dovoljenja, na podlagi 2. odstavka 24. člena ter 73. in 72. člena Zakona o graditvi objektov (Uradni list RS, št. 102/04 – uradno prečiščeno besedilo, 14/05 - popr., 92/05 - ZJC-B, 93/05 - ZVMS, 111/05 – odl. US, 126/07, 108/09, 61/10 – ZRud-1, 20/11 – odl. US, 57/12, 101/13-ZDavNepr, 110/13, 19/15, 61/17 – GZ in 66/17 – odl. US - v nadaljevanju ZGO-1), naslednjo

## ODLOČBO

- I. Gradbeno dovoljenje, št. 351-245/2015/15 (7128) z dne 9. 7. 2015, ki je bilo izdano Univerzitetnemu kliničnemu centru Maribor, Ljubljanska ul. 5, Maribor, za posege na zahtevnem objektu – rekonstrukcijo, dozidavo in nadzidavo Urgentnega centra Maribor – II. faza, na zemljiščih s parc. št. 217, 266, 237/1 in 238, k.o. Tabor,

### se spremeni

tako, da se točka III izreka odločbe dopolni:

Investitor mora dodatno upoštevati tudi spremembo projekta za pridobitev gradbenega dovoljenja: vodilna mapa - sprememba, št. 008/2010 z datumom december 2017 (Arhitekt Ernst, d.o.o., Celje); načrt arhitekture, št. 008/2010 z datumom december 2017 (Arhitekt Ernst, d.o.o., Celje), in načrt gradbenih konstrukcij - dopolnitev, št. T-03/2011 z dne 10. 12. 2017 (Proming, d.o.o.).

- II. Veljavnost gradbenega dovoljenja, št. 351-245/2015/15 (7128) z dne 9. 7. 2015, se podaljša do vključno s 14. 8. 2020.
- III. Ostale določbe in pogoji, navedeni v gradbenem dovoljenju, št. 351-245/2015/15 (7128) z dne 9. 7. 2015, ostanejo v veljavi.
- IV. V tem postopku niso nastali posebni stroški.

### O b r a z l o ž i t e v :

Univerzitetni klinični center Maribor, Ljubljanska ul. 5, Maribor, je vložil dne 16. 1. 2018 vlogo za dopolnitev gradbenega dovoljenja, št. 351-245/2015/15 (7128) z dne 9. 7. 2015, zaradi gradnje na parceli št. 226, k.o. Tabor.

Predstavnik Univerzitetnega kliničnega centra Maribor (pooblastilo z dne 15. 2. 2018) je podal dne 16. 2. 2018 izjavo na zapisnik, da je predmet zahtevka samo delna rušitev nosilnega stebra v I. nadstropju objekta – medicinsko funkcionalni trakt 3, kjer so prostori centralnega laboratorija (parc. št. 226, k.o. Tabor), ter dne 23. 2. 2018 še izjavo, da zahtevo, ki so jo podali dne 16. 1. 2018, spreminjajo tako, da vlagajo zahtevek za izdajo odločbe o spremembi gradbenega dovoljenja, št. 351-245/2015/15 (7128) z dne 9. 7. 2015, in sicer tako, da se v sklopu II. faze izvede tudi delna odstranitev nosilnega stebra v prostorih centralnega laboratorija v I. nadstropju bližini 2. atrija. Objekt stoji na parceli št. 226, k.o. Tabor.

Dne 11. 5. 2018 je bila podana še pisna izjava ter v nadaljevanju dne 16. 5. 2018 še izjava na zapisnik, da zahtevo, ki so jo podali dne 16. 1. 2018, spreminjajo tako, da vlagajo tudi zahtevek za podaljšanje veljavnosti gradbenega dovoljenja, št. 351-245/2015/15 (7128) z dne 9. 7. 2015, za dve leti.

Na podlagi 1. odstavka 73. člena ZGO-1 se gradbeno dovoljenje lahko spremeni. Investitor lahko vloži zahtevo za spremembo gradbenega dovoljenja samo v času njegove veljavnosti. 2. odstavek 73. člena ZGO-1 določa, če se po izdaji pravnomočnega gradbenega dovoljenja projekt za izvedbo tako spremeni, da pomeni to za objekt, ki se gradi oziroma rekonstruira, spremembo pogojev, določenih z gradbenim dovoljenjem in elementov, ki lahko vplivajo na zdravstvene pogoje, okolje, varnost objekta ali spremembo predpisanih bistvenih zahtev, je investitor dolžan vložiti zahtevo za spremembo gradbenega dovoljenja. V tem primeru se gradbeno dovoljenje lahko spremeni samo po enakem postopku, kot je bilo to dovoljenje izdano. Nova odločba, ki deloma nadomesti gradbeno dovoljenje, se omeji na predlagane spremembe, če zaradi predlaganih sprememb, ki vplivajo na lokacijske pogoje, ni potrebno izdati novega gradbenega dovoljenja. 3. odstavek 73. člena ZGO-1 določa, če se nova odločba iz prejšnjega odstavka omeji na predlagane spremembe, jo pristojni upravni organ za gradbene zadeve izda v skrajšanem ugotovitvenem postopku in brez zaslišanja strank, vendar samo, če takšne spremembe ne poslabšujejo pogojev rabe sosednjih zemljišč in objektov, pogojev za varovanje kulturne dediščine in pogojev za ohranjanje narave oziroma se z njimi ne spreminjajo pogoji, ki so veljali ob izdaji gradbenega dovoljenja.

V postopku je bilo ugotovljeno, da je bilo Univerzitetnemu kliničnemu centru Maribor, Ljubljanska ul. 5, Maribor, izdano gradbeno dovoljenje, št. 351-245/2015/15 (7128) z dne 9. 7. 2015, za posege na zahtevnem objektu – rekonstrukcijo, dozidavo in nadzidavo Urgentnega centra Maribor – II. faza, na zemljiščih s parc. št. 217, 266, 237/1 in 238, k.o. Tabor.

Dne 27. 7. 2015 je bil izdan še sklep, št. 351-245/2015/17 (7128), s katerim se je popravila vročitev zgoraj citirane odločbe.

Nadalje je bilo ugotovljeno, da je gradbeno dovoljenje, št. 351-245/2015/15 (7128) z dne 9. 7. 2015, še v veljavi, saj je iz V. točke gradbenega dovoljenja razvidno, da neha veljati, če investitor ne začne z gradnjo v treh letih po pravnomočnosti.

Upravni organ je v postopku pridobil:

- potrdilo Sektorja za urejanje prostora Mestne občine Maribor, št. 35010-480/2018-2 z dne 14. 3. 2018, o namenski rabi zemljišča, in
- izjavo Direkcije RS za vode, Sektor območja Drave z dne 20. 3. 2018, da vodno soglasje ni potrebno.



Preden izda gradbeno dovoljenje mora organ za gradbene zadeve preveriti pogoje iz 1. odstavka 66. člena ZGO-1, in sicer ali je projekt izdelan v skladu s prostorskim aktom, ali je projekt izdelala pravna oziroma fizična oseba, ki je med izdelavo projekta izpolnjevala z zakonom predpisane pogoje za projektanta, ter ali je oseba, ki je navedena kot odgovorni projektant, med izdelavo projekta izpolnjevala pogoje za odgovornega projektanta, ali so k predvideni gradnji pridobljena vsa predpisana soglasja, ali ima projekt predpisane sestavine, ali so dajatve in prispevki, določeni z zakonom, plačani oziroma so na drug zakonit način izpolnjene investitorjeve obveznosti, ali ima investitor pravico graditi, in ali iz projekta za pridobitev gradbenega dovoljenja izhaja, da bo zagotovljena minimalna komunalna oskrba objekta, če se gradi nov objekt ali se objekt prizidava, nadzidava ali rekonstruira tako, da se zato spreminjajo osnovni parametri obstoječih priključkov oziroma se povečujejo zahteve v zvezi z njegovo komunalno oskrbo.

V postopku je bilo ugotovljeno, da leži parcela št. 226, k.o. Tabor, na območju, ki se ureja na podlagi na območju ki se ureja na podlagi Odloka o občinskem podrobnem prostorskem načrtu za del območja centralne cone C-3, območje kompleksa kliničnega centra, UKC Maribor (Medobčinski uradni vestnik, št. 16/13 – v nadaljevanju OPPN).

Na podlagi 1. odst. 7. člena OPPN je območje opredeljeno kot stavbno zemljišče v ureditvenem območju naselja, površine so namenjene centralnim dejavnostim. Namenjene so zdravstvu ter dopolnilnim poslovnim, trgovskim, gostinskim in storitvenim dejavnostim. Predmet zahtevka je samo rekonstrukcija, namembnost se pri tem ne spreminja.

Predvidena rekonstrukcija (rušitev nosilnega stebra znotraj stavbe) je utemeljena na podlagi 8. alineje 2. odst. 7. člena OPPN, ki dopušča rekonstrukcije objektov in naprav.

V 30. členu OPPN je določeno varstvo vodnih virov. Obravnavana parcela se nahaja na ožjem vodovarstvenem območju (VVO II), vendar je bila pridobljena izjava Direkcije RS za vode, Sektorja območja Drave, da vodno soglasje ni potrebno.

Glede na navedeno se ugotavlja, da je projekt izdelan v skladu s prostorsko izvedbenim aktom.

Nadalje je bilo ugotovljeno, da je projekt izdelala pravna oziroma fizična oseba, ki je med izdelavo projekta izpolnjevala z zakonom predpisane pogoje za projektanta, ter da je oseba, ki je navedena kot odgovorni projektant, med izdelavo projekta izpolnjevala pogoje za odgovornega projektanta. Navedeno je bilo ugotovljeno iz javnih podatkov Agencije Republike Slovenije za javnopravne evidence in iz podatkov o projektantih, ki so sestavni del vodilne mape projekta, ter iz vpogledov v imenike Inženirske zbornice Slovenije in Zbornice za arhitekturo in prostor Slovenije.

Priložen projekt ima vse predpisane sestavine. Investitor na podlagi 2.a točke 23. člena Zakona o upravnih taksah (Uradni list RS, št. 106/2010 - uradno prečiščeno besedilo, 32/2016 – v nadaljevanju ZUT) ni zavezan za plačilo takse. Iz potrdila Javnega podjetja za gospodarjenje s stavbnimi zemljišči, d.o.o., št. 420-07-42/2018 z dne 29. 3. 2018, pa izhaja, da se lahko poseg izvede poseg brez obveznosti plačila komunalnega prispevka.

Univerzitetni klinični center Maribor imata pravico do gradnje na parceli št. 226, k.o. Tabor, kar izhaja iz zemljiškoknjižnega izpiska z dne 17. 5. 2018.

Na podlagi zgoraj navedenih ugotovitev so izpolnjeni pogoji za izdajo gradbenega dovoljenja iz 1. odstavka 66. člena ZGO-1.

Upravni organ je na podlagi 5. odstavka 54. člena ZGO-1 o predvidenem posegu obvestil Mestno občino Maribor, ki pa udeležbe v postopku ni priglasila (dopis, št. 35016-45/2016-2 0301 04 z dne 14. 3. 2018).

Nadalje na podlagi 43. člena Zakona o splošnem upravnem postopku (Uradni list RS, št. 24/06, 126/07, 65/08, 8/10, 82/13 – v nadaljevanju ZUP) stranskih udeležencev v postopku upravni organ ni določil, saj je predvidena samo delna rušitev nosilnega stebra v I. nadstropju objekta na parceli št. 226, k.o. Tabor.

Ker so izpolnjeni pogoji za izdajo odločbe o spremembi gradbenega dovoljenja, je bilo odločeno, kot je navedeno v tč. I izreka te odločbe.

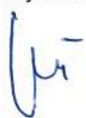
V skladu z 72. členom ZGO-1 lahko pristojni upravni organ za gradbene zadeve v času veljavnosti gradbenega dovoljenja na zahtevo investitorja, podaljša veljavnost takšnega dovoljenja, vendar največ dvakrat in to skupaj največ za dve leti. Veljavnost gradbenega dovoljenja se podaljša z odločbo, izdano v skrajšanem postopku in brez zaslivanja strank. Gradbeno dovoljenje se lahko podaljša, če ni v nasprotju z izvedbenim prostorskim aktom, ki velja v času izdaje te odločbe.

Ker je gradbeno dovoljenje še v veljavi in ni v nasprotju z izvedbenim prostorskim aktom, kar je že predhodno obrazloženo, se njegova veljavnost lahko podaljša do vključno s 14. 8. 2020, kot je razvidno iz II točke izreka odločbe.

Na podlagi določb 1. odstavka 118. člena ZUP odloči organ v odločbi o stroških postopka, kdo jih trpi, koliko znašajo ter komu in v katerem roku jih je treba plačati. Glede na to, da v predmetnem postopku posebni stroški niso nastali, je upravni organ odločil, kot je razvidno iz točke IV izreka odločbe.

**POUK O PRAVNEM SREDSTVU:** Zoper to odločbo je dovoljena pritožba na Ministrstvo za okolje in prostor, Dunajska c. 48, 1000 Ljubljana. Pritožba se vloži pri Upravni enoti Maribor, Ulica heroja Staneta 1, 2000 Maribor, pisno neposredno, ali se pošlje priporočeno po pošti, lahko pa se poda tudi ustno na zapisnik pri organu, ki je to odločbo izdal. Pritožba se vloži v 8 dneh od vročitve te odločbe. Taksa za pritožbo mora biti plačana po tarifni št. 2 Zakona o upravnih taksah (Uradni list RS, št. 106/2010 - uradno prečiščeno besedilo, 32/2016) z 18,10 EUR upravne takse. Taksa za pritožbo se lahko plača v gotovini pri Upravni enoti Maribor ali se nakaže na podračun Upravne enote Maribor, št. 01100-8450026023, sklic 11 62278-7111002-00002018.

Pripravila:  
Polonca Merkuš  
višja svetovalka



Irena Uršič  
vodja oddelka za okolje, prostor in kmetijstvo




**Vročiti:**

1. Univerzitetni klinični center Maribor, Ljubljanska ul. 5, 2000 Maribor – osebno
2. Direkcija RS za vode, Sektor območja Drave, Krekova 17, 2000 Maribor (gp.drsv-mb@gov.si) – navadno elektronsko
3. Inšpektorat RS za okolje in prostor, Območna enota Maribor, Ulica heroja Tomšiča 2, 2000 Maribor (irsop.oe-mb@gov.si) – navadno elektronsko
4. Javno podjetje za gospodarjenje s stavbnimi zemljišči, Grajska ul. 6, 2000 Maribor (INFO@JP-GSZ-MB.SI) – navadno elektronsko
5. Mestna občina Maribor, Urad za komunalo, promet in prostor, Sektor za urejanje prostora (INFO-ZPN@MARIBOR.SI) – navadno elektronsko