



DOKUMENTACIJA
V ZVEZI Z ODDAJO JAVNEGA NAROČILA
ZA NAKUP FARMACEVTSKE OVOJNINE ZA STERILNE RAZTOPINE

Ljubljana, april 2026

POVABILO K ODDAJI PONUDB

Identifikacija javnega naročila: 845080118-039-26

Vabimo vas, da predložite ponudbo na podlagi tega povabila oziroma postopka javnega naročila, objavljenega na Portalu javnih naročil.

Naročnik: **Univerzitetni klinični center Ljubljana, Zaloška cesta 2, 1000 LJUBLJANA**

bo izvedel postopek javnega naročanja po odprtem postopku za:

NAKUP FARMACEVTSKE OVOJNINE ZA STERILNE RAZTOPINE

Dokumentacijo v zvezi z oddajo javnega naročila (v nadaljevanju: razpisna dokumentacija) dobite na Portalu javnih naročil.

Ponudba se šteje za pravočasno oddano, če jo naročnik prejme preko sistema e-JN (<https://ejn.gov.si>) **najkasneje do 25.05.2026 do 10. ure**. Za oddano ponudbo se šteje ponudba, ki je v informacijskem sistemu e-JN označena s statusom »ODDANA«.

Odpiranje ponudb bo potekalo avtomatično v informacijskem sistemu e-JN dne 25.05.2026 in se bo začelo **ob 11. uri** na spletnem naslovu <https://ejn.gov.si>.

Ponudniki lahko zahteve za dodatna pojasnila razpisne dokumentacije posredujejo naročniku izključno preko sistema e-JN <https://ejn.gov.si>. Naročnik bo zahtevo za pojasnilo oziroma drugo vprašanje v zvezi z javnim naročilom štel za pravočasno, v kolikor bo preko sistema e-JN zastavljeno **najkasneje do 30.04.2026 do 10.ure**. Na zahteve za pojasnila oziroma druga vprašanja ali pobude z naročilom, zastavljena po tem roku, naročnik ne bo odgovarjal. Pozive za dopolnitev/pojasnilo ponudbe naročnik posreduje ponudniku preko sistema e-JN. Ponudnik dopolnitev/ pojasnilo ponudbene dokumentacije posreduje preko sistema e-JN do zahtevanega roka, ki ga določi naročnik.

Ponudbe morajo veljati do vključno 30.07.2026

UNIVERZITETNI KLINIČNI CENTER LJUBLJANA
generalni direktor
doc. dr. Marko Jug, dr. med.



SPLOŠNA NAVODILA PONUDNIKOM

1. NAMEN NAVODIL

Ta navodila se uporabljajo za odprti postopek.

1.1. NAVODILA ZA IZPOLNJEVANJE PONUDBENE DOKUMENTACIJE

Ponudbena dokumentacija mora biti podana preko sistema e-JN in na obrazcih iz te razpisne dokumentacije ali po vsebini enakih obrazcih, izdelanih s strani ponudnika, in sicer skladno z navodili iz vsakega posameznega obrazca in v skladu s Splošnimi navodili ponudnikom.

Ponudnik nosi vse stroške, povezane s pripravo in predložitvijo ponudbe. Naročnik v nobenem primeru ne bo ponudnikom povrnil stroškov v zvezi s pripravo ponudbe ali kakršnihkoli drugih stroškov, ki bodo ponudnikom nastali zaradi sodelovanja v postopku oddaje javnega naročila, tudi v primeru odstopa od izvedbe javnega naročila v skladu z osmim odstavkom 90. člena ZJN-3.

2. PРАВNA PODLAGA

Javno naročilo naročnika se izvaja na podlagi zakonskih in podzakonskih določil, ki urejajo področje javnega naročanja blaga, storitev in gradenj.

Ponudnike predvsem opozarjamo na sledeče predpise:

- Zakon o javnem naročanju – ZJN-3 (Ur. l. RS, št. 91/15 s spremembami in dopolnitvami),
- Zakon o pravnem varstvu v postopkih javnega naročanja – ZPVPJN (Ur. l. RS, št. 43/11 s spremembami in dopolnitvami),
- Zakon o javnih financah - ZJF (Ur. l. RS, št. 11/11 - UPB s spremembami in dopolnitvami),
- Zakon o dostopu do informacij javnega značaja – ZDIJZ (Ur. l. RS, št. 51/06 – UPB s spremembami in dopolnitvami),
- Zakon o integriteti in preprečevanju korupcije - ZIntPK (Ur. l. RS, št. 69/11 - UPB s spremembami in dopolnitvami),
- Obligacijski zakonik – OZ (Uradni list RS, št. 97/07 UPB s spremembami in dopolnitvami),
- Predpis o izvrševanju proračuna za posamezno leto.

3. PONUDBNIK

3.1. Sposobnost

Kot ponudnik lahko na razpisu konkurira vsaka pravna in fizična oseba, za katero ne obstajajo razlogi za izključitev in izpolnjuje pogoje iz razpisne dokumentacije.

Ponudnik mora izpolnjevati vse pogoje, ki so navedeni v tej razpisni dokumentaciji. Ponudniki s sedežem v tuji državi morajo izpolnjevati enake pogoje kot ponudniki s sedežem v Republiki Sloveniji.

3.1.1. ESPD

Naročnik namesto potrdil, ki jih izdajajo javni organi ali tretje osebe, sprejme kot predhodni dokaz Enotni evropski dokument v zvezi z oddajo javnega naročila – ESPD.

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

Ponudnik naloži svoj ESPD v razdelek »ESPD – ponudnik«, ESPD ostalih sodelujočih pa naloži v razdelek »ESPD – ostali sodelujoči«. Ponudnik, ki v sistemu e-JN oddaja ponudbo, naloži podpisan ali nepodpisan ESPD, pri čemer

se v slednjem primeru v skladu Splošnimi pogoji uporabe informacijskega sistema e-JN šteje, da je oddan pravno zavezujoč dokument, ki ima enako veljavnost kot podpisan.

Za ostale sodelujoče ponudnik v razdelek »ESPD – ostali sodelujoči« priloži podpisane ESPD v pdf ali xml obliki.

Naročnik lahko ponudnike kadar koli med postopkom pozove, da predložijo vsa dokazila ali del dokazil v zvezi z navedbami v ESPD.

Naročnik bo pred oddajo javnega naročila od ponudnika, kateremu se je odločil oddati javno naročilo, zahteval, da predloži najnovejša dokazila, ki dokazujejo izpolnjevanje vseh pogojev, ki so navedeni v predmetni dokumentaciji v zvezi z oddajo javnega naročila. Naročnik si pridržuje pravico, da pozove ponudnike, da dopolnijo ali pojasnijo predložena potrdila.

Ponudnik ni dolžan predložiti dokazil ali drugih listinskih dokazov, če lahko naročnik potrdila ali druge potrebne informacije pridobi brezplačno z neposrednim dostopom do nacionalne baze podatkov katere koli države članice, kakršne so nacionalni register javnih naročil, elektronski register podjetij, elektronski sistem za shranjevanje dokumentov ali predkvalifikacijski sistem. Ponudnik prav tako ni dolžan predložiti dokazil, če naročnik že ima te dokumente zaradi prejšnjega oddanega javnega naročila ali sklenjenega okvirnega sporazuma in so ti dokumenti še vedno veljavni oziroma izkazujejo navedbe v ESPD.

Podatke, ki se vodijo v uradnih evidencah in ponudnik za njih ni predložil dokazila sam, lahko naročnik namesto v uradni evidenci preveri v enotnem informacijskem sistemu, ki predstavlja zbirko podatkov o ponudnikih ter njihovih ponudbah in ga vodi ministrstvo, pristojno za javna naročila, če ponudnik v tem sistemu naročnika izkazljivo potrdi.

Če lahko naročnik dokazila pridobi neposredno v bazi podatkov, mora ESPD vsebovati tudi informacije, ki so potrebne v ta namen, zlasti spletni naslov baze podatkov in podatke za identifikacijo.

Gospodarski subjekt lahko dokazila o neobstoju izključitvenih razlogov po 75. členu ZJN-3 in dokazila o izpolnjevanju pogojev za sodelovanje predloži tudi sam. Naročnik si pridržuje pravico do preveritve verodostojnosti predloženih dokazil pri podpisniku le-teh.

Če obstaja naročnikova zahteva, glede starosti dokumentov, ki jih ponudnik prilaga kot dokazila, je to navedeno ob vsakem posameznem dokazilu. V kolikor ni navedeno ničesar, starost dokumenta ni pomembna, odražati pa mora zadnje stanje. Dokumenti morajo ne glede na določeno oziroma zahtevano največjo dopuščeno starost vedno odražati zadnje stanje. Začetek roka za starost dokumentov se šteje od dneva objave obvestila o naročilu na portalu javnih naročil, razen če ni pri posameznem dokazilu določeno drugače.

3.2. Skupna ponudba, ponudba s podizvajalci in uporaba zmogljivosti drugih gospodarskih subjektov

Subjekt, katerega zmogljivost se uporablja glede pogojev v zvezi z izobrazbo in strokovno usposobljenostjo, mora v ponudbi nastopati kot skupni partner ali kot podizvajalec.

3.2.1. Kadar namerava ponudnik izvesti javno naročilo skupaj s podizvajalcem, mora ponudbi poleg ostalih obveznih sestavin predložiti še naslednje dokumente za vsakega podizvajalca:

- ESPD,
 - izpolnjen in podpisan obrazec št. 2: POOBLASTILO IN SOGLASJE fizične osebe ali dokazilo o nekaznovanosti iz Kazenske evidence, ki ni starejše od 4 mesecev pred potekom roka za oddajo ponudbe, in sicer za vse osebe, ki so članice upravnega, vodstvenega ali nadzornega organa posameznega podizvajalca ali ki imajo pooblastila za njegovo zastopanje ali odločanje ali nadzor v njem,
 - obrazec št. 3: POOBLASTILO IN SOGLASJE pravne osebe ali dokazilo o nekaznovanosti iz Kazenske evidence, ki ni starejše od 4 mesecev pred potekom roka za oddajo ponudbe,
 - obrazec št. 4: PODATKI O PODIZVAJALCU, ZAHTEVA IN SOGLASJE PODIZVAJALCA ZA NEPOSREDNO PLAČILO z navedbo podatkov vseh udeleženi podizvajalcev in morebiti zahtevanimi prilogami,
 - druga dokazila o morebitnem izpolnjevanju pogojev, kot izhaja iz nadaljevanja te razpisne dokumentacije.
- Ponudnik prevzema odgovornost za izvedbo celotnega naročila vključno z deli, ki jih je oddal podizvajalcu.**

3.2.2. Če ponudnik nastopi s podizvajalci, mora za vse tiste podizvajalce, ki od naročnika zahtevajo neposredno plačilo (zahteva in soglasje podizvajalca za neposredno plačilo sta priloga k pogodbi) v pogodbi pooblastiti naročnika, da na podlagi potrjenega računa oziroma situacije neposredno plačuje podizvajalcem in soglasje podizvajalca, na podlagi katerega naročnik namesto glavnega izvajalca poravnava podizvajalčevo terjatev do glavnega izvajalca. Glavni izvajalec mora svojemu računu ali situaciji priložiti račun ali situacijo podizvajalca, ki ga je predhodno potrdil.

3.2.3. V primeru skupne ponudbe je potrebno k ponudbi poleg drugih dokumentov, ki so obvezna sestavina ponudbe,

- predložiti akt o skupnem nastopu (pogodba) z vsebino iz naslednje točke te razpisne dokumentacije,
- za vsakega od ponudnikov v skupnem nastopu predložiti ESPD,
- za vsakega od ponudnikov v skupnem nastopu predložiti izpolnjen in podpisan obrazec št. 2, POOBLASTILO IN SOGLASJE fizične osebe ali dokazilo o nekaznovanosti iz Kazenske evidence, ki ni starejše od 4 mesecev pred potekom roka za oddajo ponudbe, in sicer za vse osebe, ki so članice upravnega, vodstvenega ali nadzornega organa posameznega ponudnika v skupnem nastopu ali ki imajo pooblastila za njegovo zastopanje ali odločanje ali nadzor v njem,
- za vsakega od ponudnikov v skupnem nastopu predložiti izpolnjen in podpisan obrazec št. 3, POOBLASTILO IN SOGLASJE pravne osebe ali dokazilo o nekaznovanosti iz Kazenske evidence, ki ni starejše od 4 mesecev pred potekom roka za oddajo ponudbe,
- druga dokazila o morebitnem izpolnjevanju pogojev, kot izhaja iz nadaljevanja te razpisne dokumentacije.

3.2.4. Če ponudbo predloži skupina ponudnikov, mora v ponudbi predložiti pravni akt o skupnem nastopanju. V pravnem aktu o skupnem nastopanju (pogodbi) je potrebno opredeliti najmanj sledeče:

- navedba vseh gospodarskih subjektov-partnerjev v skupini (naziv in naslov gospodarskega subjekta-partnerja),
- imenovanje nosilca posla/glavnega partnerja/poslovodečega partnerja pri izvedbi javnega naročila, ki bo v komunikaciji z naročnikom
- obseg del (vrsta in vrednost), ki jih bo opravil posamezni partner,
- navedba, da vsi partnerji odgovarjajo naročniku neomejeno solidarno.

3.2.5. V primeru uporabe zmogljivosti drugih gospodarskih subjektov (81. člen ZJN-3) je potrebno k ponudbi poleg drugih dokumentov, ki so obvezna sestavina ponudbe,

- v ponudnikovem ESPD navesti dejstvo o uporabi zmogljivosti drugih gospodarskih subjektov v točki C: Informacije o uporabi zmogljivosti drugih subjektov dela II: Informacije glede gospodarskega subjekta,
- za ta gospodarski subjekt predložiti ESPD,
- za ta gospodarski subjekt predložiti izpolnjen in podpisan obrazec št. 2: POOBLASTILO IN SOGLASJE fizične osebe ali dokazilo o nekaznovanosti iz Kazenske evidence, ki ni starejše od 4 mesecev pred potekom roka za oddajo ponudbe, in sicer za vse osebe, ki so članice upravnega, vodstvenega ali nadzornega organa tega gospodarskega subjekta ali ki imajo pooblastila za njegovo zastopanje ali odločanje ali nadzor v njem,
- druga dokazila o morebitnem izpolnjevanju pogojev, kot izhaja iz nadaljevanja te razpisne dokumentacije.

3.3. Statusne spremembe ponudnika

V primeru lastninskih sprememb ponudnika, bo naročnik ustreznost vsakega takega ponudnika obravnaval posebej, pri čemer bo izhajal iz stališča, da ne glede na statusne spremembe, ponudnik, ki je univerzalni pravni naslednik svojega prednika, pomeni kontinuiteto poslovanja.

4. PRIPRAVA PONUDB

Ponudba mora vsebovati vse v razpisni dokumentaciji zahtevane listine, izjave, tehnično dokumentacijo, prospektni material, ipd, ter izpolnjene obrazce.

Ponudnik v informacijski sistem e-JN v razdelek »Skupna ponudbena vrednost« v zato namenjen prostor vpiše skupni ponudbeni znesek brez davka v EUR in znesek davka v EUR. Znesek skupaj z davkom v EUR se izračuna samodejno. V del »Predračun« pa naloži datoteko v excel obliki. »Skupna ponudbena vrednost«, ki bo vpisana v

istoimenski razdelek in dokument, ki bo naložen kot predračun v del »Predračun«, bosta razvidna in dostopna na javnem odpiranju ponudb. V primeru razhajanj med podatki navedenimi v razdelku »Skupna ponudbena vrednost« in dokumentu, ki je predložen v delu »Predračun«, kot veljavni štejejo podatki v dokumentu, ki je predložen v delu »Predračun«.

5. JEZIK PONUDBE

Postopek javnega naročanja poteka v slovenskem jeziku. Vsi dokumenti v zvezi s ponudbo morajo biti napisani v slovenskem jeziku.

Naročnik v nadaljevanju razpisne dokumentacije posebej navede ali predvideva, da ponudnik lahko poleg slovenske ponudbe poda ponudbo ali del ponudbe tudi v tujem jeziku in na kateri del ponudbe se nanaša.

6. FINANČNA ZAVAROVANJA

Predmet, vrsta, višina in trajanje finančnih zavarovanj, ki jih mora predložiti izbrani ponudnik, so opredeljeni v vzorcih pogodb, ki so del te razpisne dokumentacije.

Za finančno zavarovanje velja tudi sledeče pravilo: Za to zavarovanje veljajo Enotna pravila za garancije na poziv (EPGP) revizija iz leta 2010, izdana pri MTZ pod št. 758. Zahtevi za plačilo ni potrebno priložiti originalnega izvoda zavarovanja.

7. SPREMEMBE IN UMIK PONUDB PRED ROKOM ZA ODDAJO PONUDB

Ponudnik lahko do roka za oddajo ponudb svojo ponudbo umakne ali spremeni. Če ponudnik v informacijskem sistemu e-JN svojo ponudbo umakne, se šteje, da ponudba ni bila oddana in je naročnik v sistemu e-JN tudi ne bo videl. Če ponudnik svojo ponudbo v informacijskem sistemu e-JN spremeni, je naročniku v tem sistemu odprta zadnja oddana ponudba.

8. PREDLOŽITEV PONUDBE

Datum in ura za predložitev ponudbe, ter naslov kamor mora biti ponudba predložena so navedeni v objavi in v obrazcu povabila k oddaji ponudbe.

Ponudniki morajo ponudbe predložiti v informacijski sistem e-JN na spletnem naslovu <https://ejn.gov.si>, v skladu s točko 3 dokumenta Navodila za uporabo informacijskega sistema za uporabo funkcionalnosti elektronske oddaje ponudb e-JN: PONUDNIKI (v nadaljevanju: Navodila za uporabo e-JN), ki je objavljen na spletnem naslovu <https://ejn.gov.si>.

Uporabnik ponudnika, ki je v informacijskem sistemu e-JN pooblaščen za oddajanje ponudb, ponudbo odda s klikom na gumb »Oddaj«. Informacijski sistem e-JN ob oddaji ponudb zabeleži identiteto uporabnika in čas oddaje ponudbe. Uporabnik z dejanjem oddaje ponudbe izkaže in izjavi voljo v imenu ponudnika oddati zavezujočo ponudbo (18. člen Obligacijskega zakonika¹). Z oddajo ponudbe je le-ta zavezujoča za čas, naveden v ponudbi, razen če jo uporabnik ponudnika umakne ali spremeni pred potekom roka za oddajo ponudb.

Ponudba se šteje za pravočasno oddano, če jo naročnik prejme preko sistema e-JN <https://ejn.gov.si> **najkasneje do zahtevanega roka za predložitev ponudb, navedenega v povabilu k oddaji ponudb**. Za oddano ponudbo se šteje ponudba, ki je v informacijskem sistemu e-JN označena s statusom »ODDANA«.

Po preteku roka za predložitev ponudb ponudbe ne bo več mogoče oddati.

Dostop do povezave za oddajo elektronske ponudbe v tem postopku javnega naročila je na naslednji povezavi: <https://ejn.gov.si>.

9. ODPIRANJE PONUDB

¹ [Obligacijski zakonik - OZ](#) (Ur. l. RS, št. 97/07 – UPB, 64/16 – odl. US in 20/18 – OROZ631).

9.1. Odpiranje ponudb

Odpiranje ponudb bo potekalo avtomatično v informacijskem sistemu e-JN na spletnem naslovu <https://ejn.gov.si>. Datum in ura odpiranja ponudb sta opredeljena v povabilu k oddaji ponudb.

Odpiranje poteka tako, da informacijski sistem e-JN samodejno ob uri, ki je določena za javno odpiranje ponudb, prikaže podatke o ponudniku, o variantah, če so bile zahtevane oziroma dovoljene, skupni ponudbeni vrednosti ponudbe ter omogoči dostop do dokumenta, ki ga ponudnik naloži v sistem e-JN pod razdelek »Skupna ponudbena cena«, v del »Predračun«.

9.2. Varstvo podatkov

Naročnik bo zagotovil varovanje podatkov v skladu s 35. členom ZJN-3.

10. MERILA ZA IZBIRO NAJUGODNEJŠE PONUDBE

Merila za izbiro najugodnejše ponudbe so opredeljena v nadaljevanju razpisne dokumentacije.

11. PRAVNO VARSTVO PONUDNIKOV (ZPVPJN)

Zahtevek za revizijo v skladu z ZPVPJN lahko vloži vsaka oseba, ki ima ali je imela interes za dodelitev naročila in ji je ali bi ji lahko z domnevno kršitvijo nastala škoda. Zahtevek za revizijo se lahko vloži v skladu z veljavnim ZPVPJN, in sicer zgolj preko portala eRevizija.

Na podlagi ZPVPJN se lahko zahtevek za revizijo vloži v vseh stopnjah postopka oddaje javnega naročila in zoper vsako ravnanje naročnika, razen če zakon, ki ureja oddajo javnih naročil ali ZPVPJN ne določa drugače.

Če se zahtevek za revizijo nanaša na vsebino objave, povabilo k oddaji ponudbe ali razpisno dokumentacijo, je dolžan vlagatelj ob vložitvi zahtevka za revizijo vplačati takso v višini 4.000,00 EUR na transakcijski račun št. SI56 0110 0100 0358 802, sklic 11 16110-7111290-XXXXXXLL (prvih šest števil je zaporedna številka objave na enotnem informacijskem portalu javnih naročil, ki jo ponudnik vpiše sam, zadnji dve številki pa pomenita oznako leta).

Zahtevek za revizijo mora biti sestavljen v skladu z določili 15. člena ZPVPJN. Vlagatelj mora zahtevku za revizijo priložiti potrdilo o plačilu takse. Zahtevek za revizijo se vloži v roku iz 25. člena ZPVPJN.

DODATEK K NAVODILOM PONUDNIKOM

1. Vrsta postopka: naročnik bo oddal javno naročilo po odprtem postopku (40. člen ZJN-3.)
2. Ponudba mora biti podana: po sklopih (ponudnik lahko odda ponudbo za en sklop, za več sklopov ali za vse sklope)
3. Ogled prostorov: /
4. Jezik ponudbe: slovenski, naročnik dovoljuje predložitev katalogov in prospektnega materiala v angleškem jeziku; ob primopredaji pa v slovenskem jeziku.
5. Valuta ponudbe: EUR.
6. Rok veljavnosti ponudbe: kot je naveden na Vabilu na strani 2 te razpisne dokumentacije.
7. Variantne ponudbe: naročnik ne dovoljuje variantnih ponudb.
8. Rok za predložitev ponudb: Ponudba se šteje za pravočasno oddano, če jo naročnik prejme preko sistema e-JN <https://ejn.gov.si> najkasneje do zahtevanega roka za predložitev ponudb, navedenega v povabilu k oddaji ponudb. Za oddano ponudbo se šteje ponudba, ki je v informacijskem sistemu e-JN označena s statusom »ODDANA«.
9. Čas in datum odpiranja ponudb: Odpiranje ponudb bo potekalo avtomatično v informacijskem sistemu e-JN na spletnem naslovu <https://ejn.gov.si>. Datum in ura odpiranja ponudb sta opredeljena v povabilu k oddaji ponudb.
10. Pri izbiri najugodnejšega ponudnika bodo uporabljena naslednja merila:

EKONOMSKO NAJUGODNEJŠA PONUDBA		DELEŽ MERILA v %
Merila:		
1.	Ponudbena vrednost v EUR (brez DDV)	100,00

Merila za izbor (opisno)

Ponudbena vrednost v EUR = 100 točk

Ocenjuje se **ponudbena vrednost** (v EUR) iz ponudbenega predračuna.

Cenovno najugodnejša ponudba (ponudba katere končna ponudbena vrednost v EUR je najnižja) prejme največje število točk (to je 100 točk), vse ostale pa prejmejo glede na najcenejšo ponudbo sorazmerno manjše število točk na podlagi prikazanega izračuna.

Primer izračuna:

Vrednost ponudbe A 5.000,00 EUR
Vrednost ponudbe B 4.800,00 EUR
Vrednost ponudbe C 4.900,00 EUR

Z najvišjim številom točk je ocenjena ponudba **B** in sicer prejme **100 točk**.

Izračun za ponudbo **C**:

$X = \frac{\text{ponudba B}}{\text{ponudba C}} \times 100$	$X = \frac{4.800,00}{4.900,00} \times 100$	97,96 = število točk, ki jih prejme ponudba C .
--	--	---

Izračun za ponudbo **A**:

$X = \frac{\text{ponudba B}}{\text{ponudba A}} \times 100$	$X = \frac{4.800,00}{5.000,00} \times 100$	96,00 = število točk, ki jih prejme ponudba A .
--	--	---

11. Izbira v primeru cenovno enakih ponudb:
v primeru, da naročnik najugodnejšega dopustnega ponudnika ne bo mogel izbrati, ker bodo imeli ponudniki, ki so oddali dopustno ponudbo enako najvišje število točk oziroma enako najnižjo končno ponudbeno vrednost z DDV, bo naročnik izvedel žreb. Žreb bo vodil predsednik strokovne komisije naročnika v prisotnosti ponudnikov, ki se bodo odzvali vabilu naročnika, da prisostvujejo žrebu. Naročnik bo k žrebanju povabil zgolj ponudnike, ki bodo oddali ponudbo z enakim najvišjim številom točk oziroma enako najnižjo končno ponudbeno vrednostjo. O datumu, uri in kraju žrebanja bo naročnik te ponudnike pisno obvestil. Žrebanje bo opravljeno z vlečenjem listkov. Naročilo bo oddano tistemu ponudniku, ki bo izžreban.
12. Rok izvedbe: v skladu z vzorcem pogodbe
13. Rok plačila: v skladu z vzorcem pogodbe
14. Finančna zavarovanja: v skladu z vzorcem pogodbe
15. V primeru, da bo naročnik prejel ponudbe, ki bodo višje od zagotovljenih sredstev, si pridržuje pravico, da:
- javnega naročila ne odda v celoti,
 - javnega naročila ne odda v delu (posamezna vrsta blaga), kjer ponudba presega zagotovljena sredstva,
 - količine blaga, pri katerem vse ponudbene vrednosti presegajo zagotovljena sredstva, zmanjša.

NAVODILO ZA IZPOLNJEVANJE e-PREDRAČUNA v obliki excel datoteke z imenom 845080118-039-26_001.xlsx

- excel datoteka, ki predstavlja e-predračun, je pripravljena za uporabo v naročnikovem informacijskem sistemu - modul javnih naročil, ki je namenjen za e-obdelavo javnih naročil,
- datoteka e-predračun je pripravljena s programom MS Excel in shranjena pod imenom: 845080118-039-26_001.xlsx

Ponudnikom, zaradi zagotavljanja vnosa ponudb v informacijski sistem, ni dovoljeno spreminjati imena datoteke niti kakorkoli spreminjati oblike, nastavitve ali vsebine tabele (npr. ime stolpca, formule, št. decimalnih mest ipd.), tudi ni dovoljeno dodajanje ali brisanje vrstic ali stolpcev.

Izpolnjevanje tabele Predračuna:

Ponudnik mora, za sklope, ki jih ponuja, vpisati zahtevane podatke v obarvane stolpce (G, I, J, L, N), izračun v ostalih stolpcih se nato izvrši samodejno na osnovi že vnesenih formul.

V ceni na EM brez DDV (stolpec N) morajo biti zajeti vsi odvisni stroški (kot npr. trošarine, takse, zavarovanja, embalaža, transportna embalaža, prevoz, testiranje, itd.) in upoštevani vsi ponujeni popusti.

Cena na EM brez DDV (stolpec N) mora biti vnesena na štiri (4) decimalna mesta natančno. V kolikor bo naročnik pri pregledu ponudbe ugotovil, da je Cena na EM brez DDV vnesena na več kot 4 decimalna mesta bo pri oceni ponudbe upošteval Ceno na EM brez DDV zaokroženo na 4 decimalna mesta natančno. Enako velja tudi za Ceno na EM brez DDV v primeru izbire in posledično sklenitve pogodbe.

V končni ponudbeni vrednosti z DDV morajo biti zajeti vsi odvisni stroški (kot npr. trošarine, takse, zavarovanja, embalaža, transportna embalaža, prevoz, testiranja itd.), upoštevani vsi ponujeni popusti in DDV.

Dodatna navodila naročnika:

- Ponudnik mora v predračunu izpolniti vse zahtevane postavke v posameznem sklopu. V kolikor ponudnik v posamezno postavko sklopa, ki ga ponuja, vpiše ceno 0,00 EUR, cene v posameznem sklopu ne vpiše ali vpiše znak "/" in podobno, se šteje, da predmetnega sklopa ne ponuja.
- Cene morajo biti izražene v evrih in oblikovane po klavzuli DDP (Delivery Duty Paid, Incoterms 2020) - razloženo lokacija dobave. V končni ponudbeni vrednosti za sklop (z DDV) so zajeti vsi stroški (dobave blaga, špediterski, prevozni, carinski stroški ter vsi morebitni drugi stroški kot npr. trošarine, takse, zavarovanja), vsi popusti in vsi davki. V primeru spremembe zakona, ki ureja davek na dodano vrednost, s katerim se spremeni davčna stopnja za blago iz posameznega sklopa v času trajanja pogodbe, se lahko cene korigirajo izključno v višini nastale davčne spremembe.

STROKOVNE ZAHTEVE ZA PREDMET JAVNEGA NAROČILA:

I. SPLOŠNE ZAHTEVE

1. Sklop 1: **Ponudnik mora ponuditi injekcijske steklenice enega proizvajalca za celoten sklop.**
2. Sklop 2: **Ponudnik mora ponuditi infuzijske steklenice enega proizvajalca za celoten sklop, ki vsebuje:**
 - infuzijske steklenice I. hidrolitske skupine,
 - infuzijske steklenice II. hidrolitske skupine.
3. Sklop 3: **Ponudnik mora ponuditi plastenke enega proizvajalca za celoten sklop.**
4. Vsaki dobavi morajo biti priloženi ustrezni certifikati.
5. Na dobavnici mora biti navedena cena posameznega kosa brez DDV.
6. Na dobavnici mora biti navedena številka serije proizvoda.
7. Če je dobavljena serija razdeljena na posamezne dele (palete, kartone), morajo biti na dobavnici navedene njihove oznake.
8. Vzorci za testiranje: možnost naknadne dobave določenih vzorcev za pripravo in testiranje serijske proizvodnje.
9. Najvišja dopustna višina za vse palete EU in VMF je 1350 mm (skupaj z zaščitno folijo). Naročnik bo palete EU vračal dobavitelju.
10. Dobavitelj mora zagotoviti, da bo material prispel do ponudnika v dostavnih vozilih, katerih višina ne presega 350 cm.

II. ZAHTEVANE IZJAVE

1. Izjava dobavitelja, da je skladišče dobavitelja v Sloveniji z minimalno zalogo za obdobje najmanj enega meseca.
2. Izjava dobavitelja o zagotavljanju sukcesivne dobave v skladišče Lekarne UKC v 2 dneh po pisnem odpoklicu s strani naročnika.

III. STROKOVNE ZAHTEVE PO SKLOPIH

KAZALO:

SKLOP 1: Injekcijske steklenice – en proizvajalec

Injekcijske steklenice, I. hidrolitska skupina:

- 1.01 STEKLENICA 24 ML I. HS
- 1.02 STEKLENICA 24 ML I. HS RJAVA

SKLOP 2: Infuzijske steklenice – en proizvajalec

Infuzijske steklenice, I. hidrolitska skupina:

- 2.01 STEKLENICA 100 ML I. HS
- 2.02 STEKLENICA 100 ML I. HS RJAVA
- 2.03 STEKLENICA 500 ML I. HS
- 2.04 STEKLENICA 500 ML I. HS RJAVA

Infuzijske steklenice, II. hidrolitska skupina:

- 2.05 STEKLENICA 100 ML II. HS
- 2.06 STEKLENICA 250 ML II. HS
- 2.07 STEKLENICA 500 ML II. HS
- 2.08 STEKLENICA 1000 ML II. HS

SKLOP 3: Infuzijske plastenke – en proizvajalec

- 3.01 PLASTENKA INF. 25 ML PP
- 3.02 PLASTENKA INF. 100 ML PP
- 3.03 PLASTENKA INF. 250 ML PP
- 3.04 PLASTENKA INF. 500 ML PP
- 3.05 PLASTENKA INF. 1000 ML PP

SKLOP 4: Infuzijski zamaški

- 4.01 ZAMAŠEK 20 MM – RTU, KLOBUTIL (chlorobutyl) SIVI
- 4.02 ZAMAŠEK 32 MM – RTU, KLOBUTIL (chlorobutyl) SIVI
- 4.03 ZAMAŠEK 32 MM – RTS, KLOBUTIL (chlorobutyl) SIVI
- 4.04 ZAMAŠEK 32 MM – RTS, FPC, BROMBUTIL(bromobutyl) SIVI

SKLOP 5: Infuzijski pokrovi s polipropilensko dvizno plombo, pripravljeni za sterilizacijo

Infuzijski pokrovi 20 mm flip-off:

- 5.01 POKROV 20 MM ALU RUMENI RTS
- 5.02 POKROV 20 MM ALU ZELENI RTS

Infuzijski pokrovi 20 mm flip/tear-off:

- 5.03 POKROV 20 MM ALU RDEČI RTS

Infuzijski pokrovi 32 mm flip-off:

- 5.04 POKROV 32 MM NATUR RTS

Infuzijski pokrovi 32 mm flip/tear-off:

- 5.05 POKROV 32 MM ZELENI RTS

Infuzijski pokrovi 32 mm flip/tear-off:

- 5.06 POKROV 32 MM RDEČI RTS

Infuzijski pokrovi 32 mm flip/tear-off:

- 5.07 POKROV 32 MM RDEČI 14,8 MM RTS

SKLOP 6: Kartonska embalaža s pregradami in prirezi

Kartonske škatle:

- 6.01 ŠKATLA 6 MEST ZA 1000 ML
- 6.02 ŠKATLA 15 MEST ZA 500 ML
- 6.03 ŠKATLA 30 MEST ZA 250 ML
- 6.04 ŠKATLA 60 MEST ZA 100 ML
- 6.05 ŠKATLA 60 MEST ZA 100 ML Z RDEČO OZNAKO
- 6.06 ŠKATLA 100 MEST ZA 20 ML Z RDEČO OZNAKO
- 6.07 ŠKATLA 100 MEST ZA 20 ML Z RDEČO OZNAKO
- 6.08 ŠKATLA 50 MEST ZA 20 ML

Kartonske pregrade in prirezi:

- 6.09 KRIŽNA VLOGA 1000 ML
- 6.10 KRIŽNA VLOGA 500 ML
- 6.11 KRIŽNA VLOGA 250 ML
- 6.12 KRIŽNA VLOGA 100 ML
- 6.13 PRIREZ 250 ML
- 6.14 PRIREZ 100 ML
- 6.15 PRIREZ 20 ML

SKLOP 1: Injekcijske steklenice – en proizvajalec

Strokovne zahteve za celoten sklop 1:

Kvaliteta: V času javnega naročila, kasneje pa ob dobavi, veljavni standardi:

- Ph. Eur., poglavje 3.2.1. (Glass containers for pharmaceutical use),
- EN ISO 15378 (Primary packaging materials for medicinal products – Particular requirements for the application of ISO 9001, with reference to good manufacturing practice (GMP)):
 - namen uporabe: za injiciranje,
 - hidrolitska odpornost I. HS,
 - vsebnost Al_2O_3 od 2 do 4%.

Izmere: v skladu z:

- EN ISO 8362-4 (Injection containers and accessories, Part 4: Injection vials made of moulded glass).

Silikoniziranje steklenic: ne.

Pakiranje:

- protiprašno pakiranje v PE foliji (Good distribution practice, Distribution – Storage – Packaging).

Paleta mora biti označena na vseh štirih bočnih straneh z naslednjimi podatki:

- naziv proizvajalca, mesto izdelave, produkcijska linija,
- naziv in QR (EAN) koda proizvoda,
- navedbo količine proizvoda na zavitek, število zavitkov na plast, število plasti na paleto,
- številka serije in številka palete, datum proizvodnje,
- specifikacija hidrolitske skupine, barve proizvoda in namen uporabe (injekcijska, infuzijska).

Priloge:

Ob ponudbi – enkrat:

- načrt steklenice, načrt paletizacije, vzorec analiznega lista proizvajalca, vzorec paletnega lista proizvajalca, vzorec označbe posamezne palete proizvajalca z razlago.
- vzorci steklenic: število kosov, navedeno pri vsaki postavki posebej.

Ob spremembi – vsakokrat:

- predmet spremembe z razlago.

Ob dobavi – vsakokrat:

- elektronska dobavnica s številko našega naročila, vpisanimi serijami in številkami posameznih dobavljenih palet,
- elektronski račun z vpisano številko dobavnice, na katero se nanaša,
- elektronska kopija originala analiznega certifikata proizvajalca, in
- elektronska kopija originala paletnega lista proizvajalca.

1.01 STEKLENICA 24 ML I. HS, kristalna injekcijska steklenica, prozorna

Izmere:

- kapaciteta: 24,90 ml – 27,10 ml,
- zgornji Φ vratu: 19,70 – 20,20 mm,
- zgornji Φ vratu 90°: 19,70 – 20,20 mm,
- spodnji Φ vratu: 17,00 mm,
- višina zgornjega Φ vratu: 3,60 mm – 4,00 mm,
- Φ odprtine: 12,40 mm – 12,80 mm,
- zunanji Φ dna: 31,55 mm – 32,45 mm,
- skupna višina: 57,40 – 58,60 mm,
- masa: \leq 29 g.

Največje osnovno pakiranje:

- zavitek: do 200 kosov,
- paleta: do 15000 kosov.

Število vzorcev ob ponudbi: najmanj 128 kosov.

1.02 STEKLENICA 24 ML I. HS RJAVA, rjava injekcijska steklenica, prozorna

Kvaliteta: EN ISO 15378: nepropustnost za svetlobo od 290 do 450 nm.

Izmere:

- kapaciteta: 24,90 ml – 27,10 ml,
- zgornji Φ vratu: 19,70 – 20,20 mm,
- zgornji Φ vratu 90°: 19,70 – 20,20 mm,
- spodnji Φ vratu: 17,00 mm,
- višina zgornjega Φ vratu: 3,60 mm – 4,00 mm,
- Φ odprtine: 12,40 mm – 12,80 mm,
- zunanji Φ dna: 31,55 mm – 32,45 mm,
- skupna višina: 57,40 – 58,60 mm,
- masa: \leq 29 g.

Največje osnovno pakiranje:

- zavitek: do 200 kosov,
- paleta: do 15000 kosov.

Število vzorcev ob ponudbi: najmanj 128 kosov.

SKLOP 2: Infuzijske steklenice – en proizvajalec

Strokovne zahteve za celoten sklop 2:

Kvaliteta: V času javnega naročila, kasneje pa ob dobavi, veljavni standardi:

- Ph. Eur., poglavje 3.2.1. (Glass containers for pharmaceutical use),
- EN ISO 15378 (Primary packaging materials for medicinal products – Particular requirements for the application of ISO 9001, with reference to good manufacturing practice (GMP)):
 - za infundiranje; karakteristike so navedene pri vsakem artiklu posebej.

Izmere: v skladu z EN ISO 8536-1 (Infusion equipment for medical use, Part 1: Infusion glass bottles).

Silikoniziranje steklenic: ne.

Pakiranje:

- protiprašno pakiranje v PE foliji (Good distribution practice, Distribution – Storage – Packaging).

Paleta mora biti označena na vseh štirih bočnih straneh z naslednjimi podatki:

- naziv proizvajalca, mesto izdelave, produkcijska linija,
- naziv in QR (EAN) koda proizvoda,
- navedbo količine proizvoda na zavitek, število zavitkov na plast, število plasti na paleto,
- številka serije in številka palete, datum proizvodnje,
- specifikacija hidrolitske skupine, barve proizvoda in namen uporabe (injekcijska, infuzijska).

Priloge:

Ob ponudbi – enkrat:

- načrt steklenice, načrt paletizacije, vzorec analiznega lista proizvajalca, vzorec paletnega lista proizvajalca, vzorec označbe posamezne palete proizvajalca z razlago.
- vzorci steklenic: število kosov, navedeno pri vsaki postavki posebej.

Ob spremembi – vsakokrat:

- predmet spremembe z razlago.

Ob dobavi – vsakokrat:

- elektronska dobavnica s številko našega naročila, vpisanimi serijami in številkami posameznih dobavljenih palet,
- elektronski račun z vpisano številko dobavnice, na katero se nanaša,
- elektronska kopija originala analiznega certifikata proizvajalca, in
- elektronska kopija originala paletnega lista proizvajalca

2.01 STEKLENICA 100 ML I. HS, kristalna infuzijska steklenica, prozorna

Kvaliteta: EN ISO 15378: hidrolitska odpornost I. HS, vsebnost Al_2O_3 od 2 do 4 %, z oznako polnjenja.

Izmere:

- kapaciteta: 123,00 ml – 133,00 ml,
- zgornji Φ vratu: 31,70 – 32,30 mm,
- zgornji Φ vratu 90°: 31,70 – 32,30 mm,
- spodnji Φ vratu: 29,00 mm,
- višina zgornjega Φ vratu: 6,80 mm – 7,20 mm,
- Φ odprtine: 22,20 mm – 22,80 mm,
- zunanji Φ dna: 48,20 mm – 49,80 mm,
- skupna višina: 103,20 – 104,80 mm,
- masa: $\leq 96,00$ g.

Največje osnovno pakiranje:

- zavitek: do 120 kosov,
- paleta: do 3500 kosov.

Število vzorcev ob ponudbi: najmanj 50 kosov.

2.02 STEKLENICA 100 ML I. HS RJAVA, rjava infuzijska steklenica, prozorna

Kvaliteta: EN ISO 15378: hidrolitska odpornost I. HS, vsebnost Al_2O_3 od 5 do 7 %, Fe_2O_3 od 0.6 do 1,2 %, nepropustnost za svetlobo od 290 do 450 nm, z oznako polnjenja.

Izmere:

- kapaciteta: 123,00 ml – 133,00 ml,
- zgornji Φ vratu: 31,70 – 32,30 mm,
- zgornji Φ vratu 90°: 31,70 – 32,30 mm,
- spodnji Φ vratu: 29,00 mm,
- višina zgornjega Φ vratu: 6,80 mm – 7,20 mm,
- Φ odprtine: 22,20 mm – 22,80 mm,
- zunanji Φ dna: 48,20 mm – 49,80 mm,
- skupna višina: 103,20 – 104,80 mm,
- masa: $\leq 96,00$ g.

Največje osnovno pakiranje:

- zavitek: do 120 kosov,
- paleta: do 3500 kosov.

Število vzorcev ob ponudbi: najmanj 50 kosov.

2.03 STEKLENICA 500 ML I. HS, kristalna infuzijska steklenica, prozorna

Kvaliteta: EN ISO 15378: hidrolitska odpornost I. HS, vsebnost Al_2O_3 od 2 do 4 %, z oznako polnjenja.

Izmere:

- kapaciteta: 580,00 ml – 596,00 ml,
- zgornji Φ vratu: 31,70 – 32,30 mm,
- zgornji Φ vratu 90°: 31,70 – 32,30 mm,
- spodnji Φ vratu: 29,00 mm,
- višina zgornjega Φ vratu: 6,90 mm – 7,50 mm,
- Φ odprtine: 22,20 mm – 22,80 mm,
- zunanji Φ dna: 76,60 mm – 79,40 mm,
- skupna višina: 175,60 – 178,40 mm
- masa: $\leq 284,90$ g.

Največje osnovno pakiranje:

- zavitek: do 40 kosov,
- paleta: do 1400 kosov.

Število vzorcev ob ponudbi: najmanj 32 kosov.

2.04 STEKLENICA 500 ML I. HS RJAVA, rjava infuzijska steklenica, prozorna

Kvaliteta: EN ISO 15378: hidrolitska odpornost I. HS, vsebnost Al_2O_3 od 2 do 4 %, z oznako polnjenja.

Izmere:

- kapaciteta: 580,00 ml – 596,00 ml,
- zgornji Φ vratu: 31,70 – 32,30 mm,
- zgornji Φ vratu 90°: 31,70 – 32,30 mm,
- spodnji Φ vratu: 29,00 mm,
- višina zgornjega Φ vratu: 6,90 mm – 7,50 mm,
- Φ odprtine: 22,20 mm – 22,80 mm,
- zunanji Φ dna: 76,60 mm – 79,40 mm,
- skupna višina: 175,60 – 178,40 mm,
- masa: $\leq 285,80$ g.

Največje osnovno pakiranje:

- zavitek: do 40 kosov,
- paleta: do 1400 kosov.

Število vzorcev ob ponudbi: najmanj 32 kosov.

2.05 STEKLENICA 100 ML II. HS, kristalna infuzijska steklenica, prozorna

Kvaliteta: EN ISO 15378: hidrolitska odpornost II. HS, vsebnost Al_2O_3 od 1 do 3 %, z oznako polnjenja.

Izmere:

- kapaciteta: 123,00 ml – 133,00 ml,
- zgornji Φ vratu: 31,70 – 32,30 mm,
- zgornji Φ vratu 90°: 31,70 – 32,30 mm,
- spodnji Φ vratu: 29,00 mm,
- Φ odprtine: 22,20 mm – 22,80 mm,
- zunanji Φ dna: 48,20 mm – 49,80 mm,
- skupna višina: 103,20 – 104,80 mm,
- masa: $\leq 92,00$ g.

Največje osnovno pakiranje:

- zavitek: do 120 kosov,
- paleta: do 5000 kosov.

Število vzorcev ob ponudbi: najmanj 50 kosov.

2.06 STEKLENICA 250 ML II. HS, kristalna infuzijska steklenica, prozorna

Kvaliteta: EN ISO 15378: hidrolitska odpornost II. HS, vsebnost Al_2O_3 od 1 do 3%, z oznako polnjenja.

Izmere:

- kapaciteta: 300,00 ml – 316,00 ml,
- zgornji Φ vratu: 31,70 – 32,30 mm,
- zgornji Φ vratu 90°: 31,70 – 32,30 mm,
- spodnji Φ vratu: 29,00 mm,
- Φ odprtine: 22,20 mm – 22,80 mm,
- zunanji Φ dna: 64,80 mm – 67,20 mm,
- skupna višina: 134,80 – 137,20 mm,
- masa: $\leq 148,00$ g.

Največje osnovno pakiranje:

- zavitek: do 50 kosov,
- paleta: do 1600 kosov.

Število vzorcev ob ponudbi: najmanj 32 kosov.

2.07 STEKLENICA 500 ML II. HS, kristalna infuzijska steklenica, prozorna

Kvaliteta: EN ISO 15378: hidrolitska odpornost II. HS, vsebnost Al_2O_3 od 1 do 3%, z oznako polnjenja.

Izmere:

- kapaciteta: 590,00 ml – 606,00 ml,
- zgornji Φ vratu: 31,70 – 32,30 mm,
- zgornji Φ vratu 90°: 31,70 – 32,30 mm,
- spodnji Φ vratu: 29,00 mm,
- Φ odprtine: 22,20 mm – 22,80 mm,
- zunanji Φ dna: 76,60 mm – 79,40 mm,
- skupna višina: 175,60 – 178,40 mm,
- masa: $\leq 232,00$ g.

Največje osnovno pakiranje:

- paleta: do 1000 kosov.

Število vzorcev ob ponudbi: najmanj 32 kosov.

2.08 STEKLENICA 1000 ML II. HS, kristalna infuzijska steklenica, prozorna

Kvaliteta: EN ISO 15378: hidrolitska odpornost II. HS, vsebnost Al_2O_3 od 1 do 3%, z oznako polnjenja.

Izmere:

- kapaciteta: 1105,00 ml – 1135,00 ml,
- zgornji Φ vratu: 31,70 – 32,30 mm,
- zgornji Φ vratu 90°: 31,70 – 32,30 mm,
- spodnji Φ vratu: 29,00 mm,
- Φ odprtine: 22,20 mm – 22,80 mm,
- zunanji Φ dna: 93,50 mm – 96,50 mm,
- skupna višina: 223,70 – 226,30 mm,
- masa: $\leq 395,00$ g.

Največje osnovno pakiranje:

- paleta: do 800 kosov.

Število vzorcev ob ponudbi: najmanj 18 kosov.

SKLOP 3: Infuzijske platenke – en proizvajalec

Strokovne zahteve za celoten sklop 3:

Kvaliteta: V času javnega naročila, kasneje pa ob dobavi, veljavni standardi:

- Ph. Eur., poglavje 3.2.2. (Plastic containers and closures for pharmaceutical use),
- Ph. Eur., poglavje 3.2.2.1. (Plastic containers for aqueous solutions for parenteral infusion),
- EN ISO 13485 (Medical devices – Quality management systems – Requirements for regulatory purposes).

Izmere: morajo ustrezati veljavnim standardom za zamaške in pokrove:

- ISO 8536-2 (Infusion equipment for medical use, Part 2: Closures for infusion bottles),
- ISO 8536-7 (Infusion equipment for medical use, Part 7: Caps made of aluminium-plastics combinations for infusion bottles),
- ISO 8362-2 (Injection containers and accessories, Part 2: Closures for injection vials),
- ISO 8362-3 (Injection containers and accessories, Part 3: Aluminium caps for injection vials),
- ISO 8362-6 (Injection containers and accessories, Part 6: Caps made of aluminium-plastics combinations for injection vials).

Silikoniziranje platenk: ne.

Pakiranje:

- Primarna ovojnina: zavitek zaprt v *ISO Class 7*,
- Sekundarna ovojnina: po en primarni zavitek v sekundarnem zavitku, zaprtem v *ISO Class 7*.

Karton mora biti označen na vsaj eni strani z naslednjimi podatki:

- naziv proizvajalca, mesto izdelave, produkcijska linija,
- naziv in QR (EAN) koda proizvoda,
- navedbo števila platenk v kartonu, število kartonov na paleti, število platenk na paletu,
- številka serije, datum proizvodnje, rok uporabnosti,
- namen uporabe (injekcijska, infuzijska).

Priloge:

Ob ponudbi – enkrat:

- načrt platenke, načrt paletizacije, vzorec analiznega lista proizvajalca, vzorec paletnega lista proizvajalca, vzorec označbe posamezne palete proizvajalca z razlago,
- vzorci platenk: število kosov, navedeno pri vsaki postavki posebej.

Ob spremembi – vsakokrat:

- predmet spremembe z razlago.

Ob dobavi – vsakokrat:

- elektronska dobavnica s številko našega naročila, vpisanimi serijami in številkami posameznih dobavljenih palet,
- elektronski račun z vpisano številko dobavnice, na katero se nanaša,
- elektronska kopija originala analiznega certifikata proizvajalca, in
- elektronska kopija originala paletnega lista proizvajalca.

3.01 PLASTENKA INF. 25 ML PP, prosojna infuzijska polipropilenska plastenka za takojšnje polnjenje, z možnostjo avtoklaviranja 20 minut pri 121°C

Izmere: v skladu z ISO 8362-2, ISO 8362-3 in ISO 8362-6:

- kapaciteta: $\geq 30,0$ ml,
- skupna višina: 54,0 mm,
- višina do konusa: 38 mm,
- zunanji Φ dna: 33 mm,
- Φ odprtine vratu: 12,6 mm,
- masa: $\leq 8,00$ g.

Največje osnovno pakiranje:

- primarni zavitek do 100 kosov,
- karton do 15 sekundarnih zavitkov,
- do 24 kartonov na paleti.

Število vzorcev ob ponudbi: najmanj 128 kosov.

3.02 PLASTENKA INF. 100ML PP, prosojna infuzijska polipropilenska plastenka za takojšnje polnjenje, z možnostjo avtoklaviranja 20 minut pri 121°C

Izmere: v skladu z ISO 8536-2 in ISO 8536-7:

- kapaciteta: ≥ 125 ml,
- skupna višina: 98,5 mm,
- višina do konusa: 64,4 mm,
- zunanji Φ dna: 49 mm,
- Φ odprtine vratu: 22,5 mm,
- masa: $\leq 20,00$ g.

Največje osnovno pakiranje:

- primarni zavitek do 40 kosov,
- karton do 12 sekundarnih zavitkov,
- do 15 kartonov na paleti.

Število vzorcev ob ponudbi: najmanj 50 kosov.

3.03 PLASTENKA INF. 250ML PP, prosojna infuzijska polipropilenska plastenka za takojšnje polnjenje, z možnostjo avtoklaviranja 20 minut pri 121°C

Izmere: v skladu z ISO 8536-2 in ISO 8536-7:

- kapaciteta: $\geq 300,00$ ml,
- skupna višina: 121,8 mm,
- višina do konusa: 77,5 mm,
- zunanji Φ dna: 66 mm,
- Φ odprtine vratu: 22,5 mm,
- masa: $\leq 31,00$ g.

Največje osnovno pakiranje:

- primarni zavitek do 40 kosov,
- karton do 6 sekundarnih zavitkov,
- do 15 kartonov na paleti.

Število vzorcev ob ponudbi: najmanj 32 kosov.

3.04 PLASTENKA INF. 500ML PP, prosojna infuzijska polipropilenska plastenka za takojšnje polnjenje, z možnostjo avtoklaviranja 20 minut pri 121°C

Izmere: v skladu z ISO 8536-2 in ISO 8536-7:

- kapaciteta: $\geq 560,00$ ml,
- skupna višina: 157,6 mm,
- višina do konusa: 106,2 mm,
- zunanji Φ dna: 78 mm,
- Φ odprtine vratu: 22,5 mm,
- masa: $\leq 45,00$ g.

Največje osnovno pakiranje:

- primarni zavitek do 27 kosov,
- karton do 5 sekundarnih zavitkov,
- do 15 kartonov na paleti.

Število vzorcev ob ponudbi: najmanj 32 kosov.

3.05 PLASTENKA INF. 1000ML PP, prosojna infuzijska polipropilenska plastenka za takojšnje polnjenje, z možnostjo avtoklaviranja 20 minut pri 121°C

Izmere: v skladu z ISO 8536-2 in ISO 8536-7:

- kapaciteta: ≥ 1150 ml,
- skupna višina: 203,3 mm,
- višina do konusa: 141,8 mm,
- zunanji Φ dna: 95 mm,
- Φ odprtine vratu: 22,5 mm,
- masa: $\leq 65,00$ g.

Največje osnovno pakiranje:

- primarni zavitek do 16 kosov,
- karton do 4 sekundarni zavitki,
- do 15 kartonov na paleti.

Število vzorcev ob ponudbi: najmanj 32 kosov.

SKLOP 4: Infuzijski zamaški

Strokovne zahteve za celoten sklop 4:

Material: klorbutil (chlorobutyl), brombutil (bromobutyl) z fluoropolimerno prevleko (FPC).

Barva: siva.

Rok uporabnosti: 2 leti od dneva sterilizacije, 5 let na pripravku.

Kvaliteta: v času javnega naročila, kasneje pa ob dobavi, veljavni standardi:

- Ph. Eur., poglavje 3.2.9. (Rubber closures for containers for aqueous parenteral preparations, for powders and for freeze-dried powders),
- USP poglavje <87> (Biological reactivity tests in vitro),
- USP poglavje <88> (Biological reactivity tests in vivo),
- ASTM D2240 (Standard Test Method for Rubber Property – Durometer Hardness), trdota: SHORE A 15,
- ASTM D412 (Standard Test Methods for Vulcanized Rubber and Thermoplastic Elastomers – Tension),
- ASTM D395 (Standard Test Methods for Rubber Property – Compression Set), metoda B – Compression Set Under Constant Deflection in Air,
- ISO 8871 (Elastomeric parts for parenterals and for devices for pharmaceutical use),
- ISO 15378 (Primary packaging materials for medicinal products -- Particular requirements for the application of ISO 9001, with reference to good manufacturing practice (GMP)).

Silikoniziranje: v skladu s Ph. Eur., poglavje 3.1.8. (Silicone oil used as a lubricant).

Pakiranje:

- posamezni seriji mora biti priložena vzorčna vreča z najmanj 300 kosi.

Paleta mora biti označena na vsaj eni strani z naslednjimi podatki:

- naziv proizvajalca, mesto izdelave,
- naziv in QR (EAN) koda proizvoda in njegova kvaliteta,
- številka serije,
- namen uporabe (injekcijska, infuzijska).

Posamezna škatla mora biti označena z naslednjimi podatki:

- naziv proizvajalca, mesto izdelave,
- naziv in QR (EAN) koda proizvoda in njegova kvaliteta,
- številka serije in številka škatle,
- navedbo števila zamaškov v vreči in števila vreč v škatli.

Vzorčna škatla mora biti posebej označena.

Priloge:

Ob ponudbi – enkrat:

- načrt zamaška, načrt paletizacije, vzorec analiznega lista proizvajalca, vzorec paletnega lista proizvajalca, vzorec označbe posamezne palete proizvajalca z razlago.
- vzorci: osnovno pakiranje.

Ob spremembi – vsakokrat:

- predmet spremembe z razlago.

Ob dobavi – vsakokrat:

- elektronska dobavnica s številko našega naročila, vpisanimi serijami in številkami posameznih dobavljenih palet,
- elektronski račun z vpisano številko dobavnice, na katero se nanaša,
- elektronska kopija originala analiznega certifikata proizvajalca, in
- elektronska kopija originala paletnega lista proizvajalca.

4.01 ZAMAŠEK 20 MM – RTU, KLORBUTIL (chlorobutyl) SIVI, steriliziran in pripravljen za uporabo

Kvaliteta: v času javnega naročila, kasneje pa ob dobavi, veljavni standardi:

- Ph. Eur., poglavje 2.6.1. (Sterility),
- Ph. Eur., poglavje 2.6.14. (Bacterial endotoxins),
- ISO 11137 (Sterilization of health care products – Radiation),
- ISO 11607 (Packaging for terminally sterilized medical devices),

Izmere: v skladu z ISO 8362-2 (Injection containers and accessories, Part 2: Closures for injection vials).

Pakiranje:

- primarna vreča: največ 1400 kosov; vsaka primarna vreča mora biti zaprta v sekundarno vrečo z indikatorjem uspešno opravljene sterilizacije,
- škatla: do 3 sekundarne vreče, skupaj največ 4200 kosov; paleta: do 95000 kosov.

Priloge:

- ob ponudbi izjava o integriteti steriliziranega pakiranja s priloženo skico in razlago preverjanja neokrnjenosti ovojnine, vzorec certifikata sterilizacije,
- ob dobavi elektronska kopija originala certifikata opravljene sterilizacije.

4.02 ZAMAŠEK 32 MM – RTU, KLORBUTIL (chlorobutyl) SIVI, steriliziran in pripravljen za uporabo

Kvaliteta: v času javnega naročila, kasneje pa ob dobavi, veljavni standardi:

- Ph. Eur., poglavje 2.6.1. (Sterility),
- Ph. Eur., poglavje 2.6.14. (Bacterial endotoxins),
- ISO 11137 (Sterilization of health care products – Radiation),
- ISO 11607 (Packaging for terminally sterilized medical devices),

Izmere: v skladu z ISO 8536-2 (Infusion equipment for medical use, Part 2: Closures for infusion bottles).

Pakiranje:

- primarna vreča: največ 300 kosov; vsaka primarna vreča mora biti zaprta v sekundarno vrečo z indikatorjem uspešno opravljene sterilizacije,
- škatla: do 3 sekundarne vreče, skupaj največ 900 kosov; paleta: do 20000 kosov.

Priloge:

- ob ponudbi izjava o integriteti steriliziranega pakiranja s priloženo skico in razlago preverjanja neokrnjenosti ovojnine, vzorec certifikata sterilizacije,
- ob dobavi elektronska kopija originala certifikata opravljene sterilizacije.

4.03 ZAMAŠEK 32 MM RTS, KLORBUTIL (chlorobutyl) SIVI, pripravljen za sterilizacijo

Kvaliteta: v času javnega naročila, kasneje pa ob dobavi, veljavni standard Ph. Eur., poglavje 3.2.9.:

- mikrobiologija: < 0,25 CFU/cm³,
- bakterijski endotoksini: < 0,06 EU/cm³,
- kvasovke in plesni: 0 CFU/cm³.

Izmere: v skladu z ISO 8536-2 (Infusion equipment for medical use, Part 2: Closures for infusion bottles).

Pakiranje:

- primarna vreča: največ 400 kosov,
- vsaka primarna vreča mora biti opremljena z neaktiviranim indikatorjem sterilizacije,
- škatla: do 3 primarne vreče, skupaj največ 1200 kosov,
- paleta: do 34000 kosov.

4.04 ZAMAŠEK 32 MM RTS, FPC, BROMBUTIL (bromobutyl) SIVI, pripravljen za sterilizacijo

Material: brombutilna guma z popolno fluoropolimerno prevleko

Kvaliteta: v času javnega naročila, kasneje pa ob dobavi, veljavni standard Ph. Eur., poglavje 3.2.9.:

- mikrobiologija: < 0,25 CFU/cm³,
- bakterijski endotoksini: < 0,06 EU/cm³,
- kvasovke in plesni: 0 CFU/cm³.

Izmere: v skladu z ISO 8536-2 (Infusion equipment for medical use, Part 2: Closures for infusion bottles).

Pakiranje:

- primarna vreča: največ 400 kosov,
- vsaka primarna vreča mora biti opremljena z neaktiviranim indikatorjem sterilizacije,
- škatla: do 4 primarne vreče, skupaj največ 1600 kosov,
- paleta: do 25 000 kosov.

SKLOP 5: Infuzijski pokrovi s polipropilensko dvižno plombo, pripravljeni za sterilizacijo

Strokovne zahteve za celoten sklop 5:

Kvaliteta:

- Aluminijasti del:
 - material neškodljiv za zdravje, nekorozijski, nesilikoniziran,
 - aluminijast trak AA8011 v skladu z veljavnim standardom ISO 8872, (Aluminium caps for transfusion, infusion and injection bottles, General requirements and test methods) in s CE 94/62 (Ravnanje z embalažo in odpadno embalažo).
 - aluminij mora biti obojestransko lakiran z epoksi smolo, odobreno za stik s hrano.
- Polipropilenski del:
 - material neškodljiv za zdravje, gladka površina, nesilikoniziran,
 - polipropilen z izjavo za farmacevtsko uporabo, Y-vrsta (ni nevarnosti za zarodek),
 - v skladu z veljavnim standardom ISO 10985, Caps made of aluminium-plastics combinations for infusion bottles and injection vials, Requirements and test methods.

Pogoj uporabe:

- sušenje z vročim zrakom: 180 min pri 105°C,
- parna sterilizacija 30 min pri 121 °C v skladu z veljavnima standardoma ISO 10985, Caps made of aluminium-plastics combinations for infusion bottles and injection vials, Requirements and test methods, in ISO 8872, Aluminium caps for transfusion, infusion and injection bottles, General requirements and test methods.

Rok uporabnosti: 5 let od dneva proizvodnje.

Pakiranje:

- Primarna vreča Tyvek ali sorodna vreča PE, opremljena z neaktiviranim indikatorjem sterilizacije in zavarjena v sekundarni PE vreči.
- Vreča mora imeti brezhiben stični var, po avtoklaviranju mora postati nepropustna.
- Vreče morajo biti primerne za farmacevtsko/medicinsko uporabo in za sterilizacijo pri 121°C,
- Vreče morajo biti v skladu z veljavnimi standardi:
 - Ph. Eur., poglavje 3.1.5. (Polyethylene with additives for containers for parenteral preparations and for ophthalmic preparations),
 - ISO 8871 (Elastomeric parts for parenterals and for devices for pharmaceutical use, Part 3: Determination of released-particle count).
- Posamezna škatla mora biti označena z naslednjimi podatki:
 - naziv proizvajalca,
 - naziv izdelka in njegova kvaliteta, številka serije in številka škatle, QR (EAN) koda,
 - navedba količine na vrečo, število vreč v škatli.

Priloge:

Ob ponudbi – enkrat:

- načrt pokrova, vzorec analiznega certifikata proizvajalca, vzorec označbe posamezne škatle proizvajalca z razlago,
- vzorci: osnovno pakiranje oz. vsaj 100 kosov.

Ob spremembi – vsakokrat:

- predmet spremembe z razlago.

Ob dobavi – vsakokrat:

- elektronska dobavnica s številko našega naročila, vpisanimi serijami in številkami posameznih dobavljenih palet,
- elektronski račun z vpisano številko dobavnice, na katero se nanaša,
- elektronska kopija originala analiznega certifikata proizvajalca.

5.01 POKROV 20MM ALU RUMENI – Flip off, RTS – pripravljeni za sterilizacijo

Namen uporabe: za injiciranje.

Barva:

- *aluminijasti del:* zlata,
- *polipropilenski del:* neprosojna, natur.

Izmere:

- v skladu z veljavnim standardom ISO 8362-6 (Injection containers and accessories, Part 6: Caps made of aluminium-plastics combinations for injection vials).

Največje osnovno pakiranje:

- primarna vreča: do 2000 kosov,
- karton: do 6000 kosov.

5.02 POKROV 20MM ALU ZELENi – Flip off, RTS – pripravljeni za sterilizacijo

Namen uporabe: za injiciranje.

Barva:

- *aluminijasti del:* zelena,
- *polipropilenski del:* neprosojna, zelena, z definicijo barvnega modela PANTONE 355 C ali primerljiva iz ostalih barvnih shem.

Izmere:

- v skladu z veljavnim standardom ISO 8362-6 (Injection containers and accessories, Part 6: Caps made of aluminium-plastics combinations for injection vials).

Največje osnovno pakiranje:

- primarna vreča: do 2000 kosov,
- karton: do 6000 kosov.

5.03 POKROV 20MM ALU RDEČI – Flip/tear off, RTS – pripravljeni za sterilizacijo

Namen uporabe: za nadaljnjo uporabo, z odtrgalno dvižno plombo.

Barva:

- *aluminijasti del:* rdeča,
- *polipropilenski del:* neprosojna, rdeča, z definicijo barvnega modela PANTONE 186 C ali primerljiva iz ostalih barvnih shem.

Izmere:

- v skladu z veljavnim standardom ISO 8362-6 (Injection containers and accessories, Part 6: Caps made of aluminium-plastics combinations for injection vials).

Največje osnovno pakiranje:

- primarna vreča: do 2000 kosov,
- karton: do 6000 kosov.

5.04 POKROV 32 MM NATUR – Flip off, RTS – pripravljeni za sterilizacijo

Namen uporabe: za infundiranje.

Barva:

- *aluminijasti del:* srebrna,
- *polipropilenski del:* neprosojna, natur.

Izmere:

- v skladu z veljavnim standardom ISO 8536-7 (Infusion equipment for medical use, Part 7: Caps made of aluminium-plastics combinations for infusion bottles).

Največje osnovno pakiranje:

- primarna vreča: do 500 kosov.

5.05 POKROV 32 MM ZELENi – Flip off, RTS – pripravljeni za sterilizacijo

Namen uporabe: za infundiranje.

Barva:

- *aluminijasti del:* srebrna,
- *polipropilenski del:* neprosojna, zelena.

Izmere:

- v skladu z veljavnim standardom ISO 8536-7 (Infusion equipment for medical use, Part 7: Caps made of aluminium-plastics combinations for infusion bottles).

Največje osnovno pakiranje:

- primarna vreča: do 500 kosov.

5.06 POKROV 32 MM RDEČI – Flip/tear off, RTS – pripravljen za sterilizacijo

Namen uporabe: za infundiranje, z odtrgalno dvižno plombo.

Barva:

- *aluminijasti del:* srebrna,
- *polipropilenski del:* neprosojna, rdeča, z definicijo barvnega modela PANTONE 186 C ali primerljiva iz ostalih barvnih shem.

Izmere:

- v skladu z veljavnim standardom ISO 8536-7 (Infusion equipment for medical use, Part 7: Caps made of aluminium-plastics combinations for infusion bottles).

Največje osnovno pakiranje:

- primarna vreča: do 500 kosov.

5.07 POKROV 32 MM RDEČI – Flip/tear off, višina ≥14,8 MM , RTS – pripravljen za sterilizacijo

Namen uporabe: za infundiranje, z odtrgalno dvižno plombo.

Barva:

- *aluminijasti del:* srebrna,
- *polipropilenski del:* neprosojna, rdeča, z definicijo barvnega modela PANTONE 186 C ali primerljiva iz ostalih barvnih shem.

Izmere:

- v skladu z veljavnim standardom ISO 8536-7 (Infusion equipment for medical use, Part 7: Caps made of aluminium-plastics combinations for infusion bottles)
- celokupna višina pokrova: minimalno 14,8 mm

Največje osnovno pakiranje:

primarna vreča: do 500 kosov.

SKLOP 6: Kartonska embalaža s pregradami in prirezi

Splošne zahteve za celoten sklop 6:

- Paleta EU zaščitena s kotniki, povita v folijo v skladu z GDP.
- Paleti mora biti priložen paletni list z detajlno specifikacijo vsebine, številko lota in številko palete.
- Največja dovoljena višina palete skupaj z zaščitno folijo je 1800 mm.

6.01 ŠKATLA 6 MEST ZA 1000 ML 315×205×235 mm

- Škatla kartonska, 315 × 205 × 235 mm, TRT/C tesliner, reciklažni fluting, tesliner / C val.
- Nosilnost: 12 kg.
- Tisk zgoraj na sredini daljše stranice: »6 kosov«.
- Tisk na obeh ožjih stranicah: črni tisk »1000 ml«, simboli *smer*, *steklo*, *vлага*.

6.02 ŠKATLA 15 MEST ZA 500 ML 416×252×187 mm

- Škatla kartonska, 416 × 252 × 187 mm, TRT/C tesliner, reciklažni fluting, tesliner / C val.
- Nosilnost: 15 kg.
- Tisk zgoraj na sredini daljše stranice: »15 kosov«.
- Tisk na obeh ožjih stranicah: črni tisk »500 ml«, simboli *smer*, *steklo*, *vлага*.

6.03 ŠKATLA 30 MEST ZA 250 ML 346×206×290 mm

- Škatla kartonska, 346 × 206 × 290 mm, TRT/C tesliner, reciklažni fluting, tesliner / C val.
- Nosilnost: 15 kg.
- Tisk zgoraj na sredini daljše stranice: »30 kosov«.
- Tisk na obeh ožjih stranicah: črni tisk »250 ml«, simboli *smer*, *steklo*, *vлага*.

6.04 ŠKATLA 60 MEST ZA 100 ML 323×271×228 mm

- Škatla kartonska, 323 × 271 × 228 mm, TRT/C tesliner, reciklažni fluting, tesliner / C val.
- Nosilnost: 15 kg.
- Tisk zgoraj na sredini daljše stranice: »60 kosov«.
- Tisk na obeh ožjih stranicah: črni tisk »100 ml«, simboli *smer*, *steklo*, *vлага*.

6.05 ŠKATLA 60 MEST ZA 100 ML 323×271×228 mm Z RDEČO OZNAKO

- Škatla kartonska, 323 × 271 × 228 mm, TRT/C tesliner, reciklažni fluting, tesliner / C val.
- Nosilnost: 15 kg.
- Tisk zgoraj na sredini daljše stranice: »60 kosov«.
- Tisk na obeh ožjih stranicah: črni tisk »100 ml«, simboli *smer*, *steklo*, *vлага*.
- Barva oznake: rdeča pantone 032.
- Dimenzija in položaj oznake: 8 cm široka neprekinjena črta okoli kartona (na vseh štirih stranskih ploskvah škatle).

6.06 ŠKATLA 100 MEST ZA 20 ML 335×165×130 mm

- Škatla kartonska 335 × 165 × 130 mm, TRT/C tesliner, reciklažni fluting, tesliner / C val.
- Nosilnost: 10 kg.
- Tisk zgoraj na sredini daljše stranice: »100 kosov«.
- Tisk na obeh ožjih stranicah: črni tisk »20 ml«, simboli *smer*, *steklo*, *vлага*.

6.07 ŠKATLA 100 MEST ZA 20 ML 335×165×130 mm Z RDEČO OZNAKO

- Škatla kartonska 335 × 165 × 130 mm, TRT/C tesliner, reciklažni fluting, tesliner / C val.
- Nosilnost: 10 kg.
- Tisk zgoraj na sredini daljše stranice: »100 kosov«.
- Tisk na obeh ožjih stranicah: črni tisk »20 ml«, simboli *smer*, *steklo*, *vлага*.
- Barva oznake: rdeča pantone 032.
- Dimenzija in položaj oznake: 8 cm široka neprekinjena črta okoli kartona (na vseh štirih stranskih ploskvah škatle).

6.08 ŠKATLA 50 MEST ZA 20 ML 165×165×130 mm

- Škatla kartonska 165 × 165 × 130 mm, TRT/C tesliner, reciklažni fluting, tesliner / C val.
- Nosilnost: 5 kg.
- Tisk zgoraj na sredini daljše stranice: »50 kosov«.
- Tisk na obeh ožjih stranicah: črni tisk »20 ml«, simboli *smer*, *steklo*, *vлага*.

6.09 KRIŽNA VLOGA ZA 1000 ML

- Križna vloga kartonska sestavljena, za 2 × 3 mesta, 200 × 308 × 233 mm (za škatlo v postavki 6.01), SRS/B šrenc, reciklažni fluting, šrenc / B val.

6.10 KRIŽNA VLOGA ZA 500 ML

- Križna vloga kartonska sestavljena, za 3 × 5 mest, 411 × 247 × 185 mm (za škatlo v postavki 6.02), SRS/B šrenc, reciklažni fluting, šrenc / B val.

6.11 KRIŽNA VLOGA ZA 250 ML

- Križna vloga kartonska sestavljena, za 3 × 5 mest, 340 × 200 × 143 mm (za škatlo v postavki 6.03), SRS/B šrenc, reciklažni fluting, šrenc / B val.

6.12 KRIŽNA VLOGA ZA 100 ML

- Križna vloga kartonska sestavljena, za 5 × 6 mest, 317 × 265 × 112 mm (za škatle v postavkah 6.04 in 6.05), SRS/B šrenc, reciklažni fluting, šrenc / B val.

6.13 PRIREZ ZA 250 ML

- Prirez kartonski, 340 × 200 mm (za škatlo v postavki 6.03), SRS/B šrenc, reciklažni fluting, šrenc / B val.

6.14 PRIREZ ZA 100 ML

- Prirez kartonski, 318 × 266 mm (za škatle v postavkah 6.04 in 6.05), SRS/B šrenc, reciklažni fluting, šrenc / B val.

6.15 PRIREZ ZA 20 ML

- Prirez kartonski, 330 × 160 mm (za škatle v postavkah 6.06 in 6.07), SRS/B šrenc, reciklažni fluting, šrenc / B val.

UGOTAVLJANJE SPOSOBNOSTI

POGOJ ZA SODELOVANJE / IZKLJUČITVENI RAZLOGI:		DOKAZILA:
1.	<p>Ponudnik mora skupaj z drugimi ponudniki in podizvajalci izkazovati sposobnost (registracijo) za opravljanje dejavnosti, ki so predmet tega javnega naročila v celoti. To hkrati pomeni, da mora vsak v ponudbi vključen gospodarski subjekt biti registriran (najmanj) za opravljanje tiste dejavnosti, ki jo prevzema v izvedbo (neposredno izvajanje).</p> <p>Pogoj morajo izpolnjevati ponudnik, vsak gospodarski subjekt v skupnem nastopu, podizvajalci in subjekti, katerih zmogljivosti se uporabljajo.</p>	<p>Ponudniki kot predhodni dokaz v ponudbi predložijo izpolnjen obrazec ESPD *.</p> <p>Če je ponudnik iz druge države članice EU, ne glede na to, ali je hkrati proizvajalec razpisanega blaga, v prijavi priloži dokazilo v skladu s predpisi države, v kateri ima kandidat svoj sedež.</p> <p>V kolikor je predloženo dokazilo iz uradnih evidenc oz. izjava sestavljeno/sestavljena v tujem jeziku, mora biti v prijavi priložen tudi njun originalen prevod s strani sodnega tolmača za slovenski jezik.</p> <p>* Zahtevana dokazila se predložijo za ponudnika, vsak gospodarski subjekt v skupnem nastopu, podizvajalce in subjekte, katerih zmogljivosti uporablja gospodarski subjekt.</p>
2.	<p>Gospodarskemu subjektu ali osebi, ki je članica upravnega, vodstvenega ali nadzornega organa tega subjekta ali ki ima pooblastila za njegovo zastopanje ali odločanje ali nadzor v njem, ni izrečena pravnomočna sodba za kazniva dejanja iz Kazenskega zakonika (Uradni list RS, št. 50/12, s spremembami in dopolnitvami) ali za primerljiva kazniva dejanja, ki so jih izrekla tuja sodišča navedena v 75. čl. ZJN-3.</p> <p>Pogoj mora izpolnjevati ponudnik, vsak gospodarski subjekt v skupnem nastopu, podizvajalci in subjekti, katerih zmogljivosti uporablja gospodarski subjekt, ter vse fizične osebe, ki so člani upravnega, vodstvenega ali nadzornega organa teh gospodarskih subjektov ali ki imajo pooblastila za njegovo zastopanje ali odločanje ali nadzor v njih.</p>	<p>Ponudniki priložijo, izpolnjen in podpisan obrazec št. 2 (podatki in soglasje za pridobitev podatkov iz uradnih evidenc za fizične osebe) in obrazec št. 3 (podatki in soglasje za pridobitev podatkov iz uradnih evidenc za pravne osebe)</p> <p>ali</p> <p>dokazilo o nekaznovanosti iz Kazenske evidence fizičnih oz. pravnih oseb, ki ni starejše od 4 mesecev pred potekom roka za oddajo ponudbe</p> <p>ali</p> <p>za pravno osebo izpolnjen obrazec ESPD *.</p> <p>* Zahtevana dokazila se predložijo za ponudnika, vsak gospodarski subjekt v skupnem nastopu, podizvajalce in subjekte, katerih zmogljivosti uporablja gospodarski subjekt, ter vse fizične osebe, ki so člani upravnega, vodstvenega ali nadzornega organa teh gospodarskih subjektov ali ki imajo pooblastila za njegovo zastopanje ali odločanje ali nadzor v njih.</p> <p>Naročnik bo izpolnjevanje navedenega pogoja preveril v e-Dosje v kolikor bo to mogoče.</p>
3.	<p>Naročnik bo iz sodelovanja v postopku javnega naročanja izključil ponudnika, če bo pri preverjanju v skladu s 77., 79. in 80. členom ZJN-3 ugotovil, da ponudnik ne izpolnjuje obveznih dajatev in drugih denarnih nedavčnih obveznosti v skladu z zakonom, ki ureja finančno upravo, ki jih pobira davčni organ v skladu s predpisi države, v kateri ima sedež, ali predpisi države naročnika. Šteje se,</p>	<p>Ponudniki kot predhodni dokaz v ponudbi predložijo izpolnjen obrazec ESPD *.</p> <p>Naročnik bo izpolnjevanje tega pogoja preveril preko aplikacije e-Dosje.</p>

	<p>da ponudnik ne izpolnjuje obveznosti iz prejšnjega stavka tudi, če nima predloženih vseh obračunov davčnih odtegljajev za dohodke iz delovnega razmerja za obdobje zadnjih petih let do roka za oddajo ponudbe. Gospodarskega subjekta se ne izloči, če gospodarski subjekt do roka za oddajo ponudb poravna neplačane zapadle obveznosti, ki znašajo 50 € ali več in predloži vse obračune davčnih odtegljajev za dohodke iz delovnega razmerja za obdobje zadnjih pet let do roka za oddajo ponudbe.</p> <p>Pogoj morajo izpolnjevati ponudnik, vsak gospodarski subjekt v skupnem nastopu, podizvajalci in subjekti, katerih zmogljivosti se uporabljajo.</p>	<p>* Zahtevana dokazila se predložijo za ponudnika, vsak gospodarski subjekt v skupnem nastopu, podizvajalce in subjekte, katerih zmogljivosti se uporabljajo.</p>
4.	<p>Gospodarski subjekt na dan, ko poteče rok za oddajo ponudb ni izločen iz postopkov oddaje javnih naročil zaradi uvrstitve v evidenco gospodarskih subjektov z izrečenimi stranskimi sankcijami izločitve iz postopkov javnega naročanja.</p> <p>Pogoj morajo izpolnjevati ponudnik, vsak gospodarski subjekt v skupnem nastopu, podizvajalci in subjekti, katerih zmogljivosti se uporabljajo.</p>	<p>Ponudniki kot predhodni dokaz v ponudbi predložijo izpolnjen obrazec ESPD *. Naročnik bo izpolnjevanje tega pogoja preveril preko aplikacije e-Dosje.</p> <p>* Zahtevana dokazila se predložijo za ponudnika, vsak gospodarski subjekt v skupnem nastopu, podizvajalce in subjekte, katerih zmogljivosti se uporabljajo.</p>
5.	<p>Pristojni organ Republike Slovenije ali druge države članice ali tretje države pri gospodarskem subjektu ni v zadnjih treh letih pred potekom roka za oddajo ponudb ugotovil najmanj dveh kršitev v zvezi s plačilom za delo, delovnim časom, počitki, opravljanjem dela na podlagi pogodb civilnega prava kljub obstoju elementov delovnega razmerja ali v zvezi z zaposlovanjem na črno, za kateri bi mu bila s pravnomočno odločitvijo ali več pravnomočnimi odločitvami izrečena globa za prekršek.</p> <p>Pogoj morajo izpolnjevati ponudnik, vsak gospodarski subjekt v skupnem nastopu, podizvajalci in subjekti, katerih zmogljivosti se uporabljajo.</p>	<p>Ponudniki kot predhodni dokaz v ponudbi predložijo izpolnjen obrazec ESPD *. Naročnik bo izpolnjevanje tega pogoja preveril preko aplikacije e-Dosje.</p> <p>* Zahtevana dokazila se predložijo za ponudnika, vsak gospodarski subjekt v skupnem nastopu, podizvajalce in subjekte, katerih zmogljivosti se uporabljajo.</p>
6.	<p>Ponudnik skupaj z drugimi partnerji v skupnem nastopu in podizvajalci v celoti izpolnjuje vse strokovne zahteve iz razpisne dokumentacije</p>	<p>Ponudniki na poziv naročnika priložijo tudi druge zahtevane listine oz. dokazila, ki so navedena v strokovnih zahtevah naročnika.</p>

DODATKI IN OPOZORILA:

- 1. Ponudniki morajo poleg zgoraj navedenih dokazil v svoji ponudbi predložiti tudi izpolnjen **obrazec št. 1 – PONUDBA**.**

Ponudniki, ki ponudbo oddajajo v skupnem nastopu ali nastopajo s podizvajalci ali uporabljajo zmogljivosti drugih gospodarskih subjektov, naj pri sestavi ponudbe upoštevajo še točko 3.2 Skupna ponudba, ponudba s podizvajalci in uporaba zmogljivosti drugih gospodarskih subjektov.

- 2. Ponudniki morajo v svoji ponudbi predložiti tudi izpolnjen **obrazec št. 5** - Izjava o udeležbi fizičnih in pravnih oseb v lastništvu ponudnika / partnerja v skupnem nastopu / podizvajalca.**
- 3. Ponudniki morajo, predložiti izpolnjen in podpisan **obrazec št. 6** - Izjava po 35. členu ZIntPK – za ponudnika / partnerja v skupnem nastopu / podizvajalca.**
- 4. Gospodarski subjekti, ki nimajo svojega sedeža v RS, morajo poleg izpolnjenega in potrjenega obrazca ESPD predložiti še dokazila iz uradnih evidenc o izpolnjevanju pogojev iz 1., 2., 3., 4., 5. in 6. točke zgoraj,**

ki jih izda država, v kateri ima gospodarski subjekt svoj sedež. V zvezi s pogojem pod št. 2 v zgornji tabeli velja enako za fizične osebe, ki niso državljani RS oz. nimajo EMŠO. Ti morajo v zvezi z izkazovanjem navedenega razloga za izključitev predložiti izpis iz ustrezne evidence, kakršna je kazenska evidenca in izpis ni starejši od 4 mesecev, šteto od roka za oddajo prijav ali ponudb, ali je pridobljen najpozneje v 90 dneh od roka za oddajo prijav ali ponudb, če tega registra ni, pa enakovreden dokument, ki ga izda pristojni sodni ali upravni organ in iz katerega je razvidno, da ne obstajajo razlogi za izključitev.

5.

Če država, v kateri ima ponudnik svoj sedež, ne izdaja takšnih dokumentov, naročnik lahko namesto dokazila iz prejšnjega odstavka sprejme zapriseženo izjavo (če je ta v državi gospodarskega subjekta predvidena) ali izjavo določene osebe, dano pred pristojnim sodnim ali upravnim organom, notarjem ali pred pristojno poklicno ali trgovinsko organizacijo v matični državi te osebe ali v državi, v kateri ima sedež gospodarski subjekt, kot to predvideva 77. člen ZJN-3.

V kolikor so predložena dokazila iz uradnih evidenc sestavljena v tujem jeziku, mora ponudnik na zahtevo naročnika priložiti tudi njihov prevod s strani sodnega tolmača za slovenski jezik.

Naziv in firma ponudnika:			
Naslov ponudnika:			
	Davčna številka:		
	Davčni zavezanec:	DA / NE (ne-ustrezno izbriši)	
	Matična številka:		
	Ponudnik je MSP* (opredeljeno v Priporočilu Komisije 2003/361/ES):	DA / NE (ne-ustrezno izbriši)	
Številka TRR:			
Kontaktna oseba:		telefon:	
		e-pošta:	

* Kategorijo mikro, malih in srednje velikih podjetji sestavljajo podjetja z manj kot 250 zaposlenimi ter letnim prometom, ki ne presega 50 milijonov EUR, in/ali letno bilančno vsoto, ki ne presega 43 milijonov EUR.

Za naročnika: **UNIVERZITETNI KLINIČNI CENTER LJUBLJANA**, Zaloška cesta 2, 1000 LJUBLJANA

V skladu z razpisnimi pogoji v predmetnem postopku javnega naročanja dajemo ponudbo za nakup farmacevtske ovojnine za sterilne raztopine	št.: _____	z dne, _____
--	------------	--------------

Končna ponudbena vrednost v EUR (z DDV) je razvidna iz datoteke Predračuna 845080118-039-26_001.

*V ponudbi (z DDV) so zajeti vsi stroški, vključno s prevozom in drugimi odvisnimi stroški – incoterms 2020 DDP - sedež oz. lokacije naročnika ter vsi dani popusti in DDV.

Veljavnost ponudbe do vključno **30. 07. 2026.**

Datum:

Žig in podpis zakonitega zastopnika/pooblaščenice osebe ponudnika:

V primeru kvalificiranega elektronskega podpisa, žig ni potreben.

Obrazec št. 2 - Pooblastilo in soglasje
fizične osebe za pridobitev potrdila o nekaznovanosti iz kazenske evidence

Oseba, ki je članica upravnega, vodstvenega ali nadzornega organa gospodarskega subjekta ali ki ima pooblastila za njegovo zastopanje ali odločanje ali nadzor v njem (fizična oseba):

Ime in priimek:	
EMŠO:	
Datum rojstva:	
Kraj rojstva:	
Država rojstva:	
Naslov stalnega oz. začasnega bivališča:	
Državljanstvo:	

pod kazensko in materialno odgovornostjo izjavljam, da kot _____
(navesti funkcijo, ki jo fizična oseba opravlja) pri _____
(navesti ponudnika/partnerja v skupnem nastopu/podizvajalca/gospodarski subjekt, na katerega zmogljivost se ponudnik sklicuje) nisem bila/bil pravnomočno obsojena/obsojen zaradi kaznivih dejanj iz Kazenskega zakonika (Uradni list RS, št. 50/12, s spremembami in dopolnitvami) ali za primerljiva kazniva dejanja, ki so jih izrekla tuja sodišča,

ter p o o b l a š č a m Univerzitetni klinični center Ljubljana, Zaloška cesta 2, 1000 LJUBLJANA in dajem s o g l a s j e, da v postopku oddaje predmetnega javnega naročila za potrebe preverjanja pogoja iz 1. odstavka 75. člena ZJN-3 od Ministrstva za pravosodje pridobi potrdilo iz kazenske evidence o moji nekaznovanosti za zgoraj navedena kazniva dejanja.

Kraj in datum: _____

Ime in priimek fizične osebe,
na katero se nanašajo zgoraj navedeni osebni podatki: _____

Podpis fizične osebe,
na katero se zgoraj navedeni osebni podatki nanašajo: _____

OPOMBA: Obrazec soglasja izpolnijo vsi člani upravnega, vodstvenega ali nadzornega organa vsakega sodelujočega gospodarskega subjekta (ponudnika, partnerja v skupnem nastopu, podizvajalca / gospodarskega subjekta na zmogljivosti katerega se sklicuje ponudnik). Pooblastilo mora podpisati vsaka fizična oseba sama. V primeru, da je več takih oseb, se obrazec kopira v zadostnem številu in za vse predloži v pdf obliki.

POOBLASTILO IN SOGLASJE

pravne osebe (ponudnika/partnerja v skupnem nastopu/podizvajalca/gospodarskega subjekta, katerega zmogljivost uporablja ponudnik) za pridobitev potrdila o nekaznovanosti iz kazenske evidence

PRAVNA OSEBA: _____

Sedež:	
Občina sedeža:	
Številka vpisa v sodni register:	
Matična številka:	

pod kazensko in materialno odgovornostjo izjavljamo, naša družba ni bila pravnomočno obsojena zaradi kaznivih dejanj, ki so opredeljena v prvem odstavku 75. člena ZJN-3

ter p o o b l a š č a m o Univerzitetni klinični center Ljubljana, Zaloška cesta 2, 1000 LJUBLJANA in dajemo s o g l a s j e, da v postopku oddaje predmetnega javnega naročila za potrebe preverjanja pogoja iz 1. odstavka 75. člena ZJN-3 od Ministrstva za pravosodje pridobi potrdilo iz kazenske evidence o nekaznovanosti naše družbe.

Kraj in datum: _____

Ime in priimek zakonitega zastopnika/pooblaščenice osebe
ponudnika/ partnerja v skupnem nastopu/podizvajalca/gospodarskega subjekta, katerega zmogljivost uporablja ponudnik: _____

Žig in podpis zakonitega zastopnika/pooblaščenice osebe
ponudnika/ partnerja v skupnem nastopu/podizvajalca/gospodarskega subjekta, katerega zmogljivost uporablja ponudnik: _____

Obrazec št. 4 - Podatki o podizvajalcu, zahteva in soglasje podizvajalca za neposredno plačilo*

** V ponudbi mora biti predložen in izpolnjen obrazec s podatki o podizvajalcu in soglasju podizvajalca za vsakega podizvajalca posebej v pdf obliki. Po potrebi se obrazec kopira / natisne in predloži v več izvodih.*

Kot ponudnik / glavni izvajalec, izjavljamo, da bomo za izvedbo predmetnega javnega naročila za nakup farmacevtske ovojnine za sterilne raztopine vključili naslednjega / naslednje podizvajalca/e:

1. Podatki o podizvajalcu:

Podizvajalec (naziv podizvajalca):	
Zakoniti zastopnik podizvajalca:	
Kontaktne podatki (kontaktna oseba, telefon, e-naslov):	
Naslov:	
Matična številka:	
Davčna številka:	
Transakcijski račun:	
Gospodarski subjekt sodi med MSP, kot je opredeljeno v priporočilu komisije 2003/361/es (obkrožiti / podčrtati ali neustrezno izbrisati)	DA / NE

2. Del javnega naročila, ki se oddaja v podizvajanje:

Blago:	
Količina:	
Vrednost:	
Kraj:	
Rok dobav:	

Datum: _____

žig in podpis zakonitega zastopnika ponudnika/glavnega izvajalca**3. Zahteva (4. alineja 2. odst. 94. člena ZJN-3 v povezavi z 8. odstavkom istega člena) in soglasje podizvajalca za neposredno plačilo* (2. alineja 5. odst. 94. člena ZJN-3 v povezavi z 8. odstavkom istega člena)**

** IZPOLNI PODIZVAJALEC V PRIMERU, DA ZAHTEVA NEPOSREDNO PLAČILO*

Spodaj podpisani zakoniti zastopnik podizvajalca oziroma pooblaščenec podizvajalca

I Z J A V L J A M,

da zahtevamo neposredno plačilo in v zvezi s tem soglašamo, da nam naročnik namesto ponudniku / glavnemu izvajalcu poravna našo terjatev do glavnega izvajalca.

Datum: _____

žig in podpis zakonitega zastopnika/pooblaščenca podizvajalca

Obrazec št. 5 - Izjava / podatki o udeležbi fizičnih in pravnih oseb v lastništvu ponudnika / partnerja v skupnem nastopu/podizvajalca

ter gospodarskih subjektih, za katere se glede na določbe Zakona o gospodarskih družbah (Uradni list RS, št. 65/09 s sprem., v nadaljevanju: ZGD-1) šteje, da so povezane družbe s ponudnikom (6. odst. 14. člena ZIntPK).*

**Obrazec se v primeru skupne ponudbe in ponudbe s podizvajalci kopira / natisne in predloži v zadostnem številu izvodov*

Podatki o pravni osebi

Naziv gospodarskega subjekta	
Sedež gospodarskega subjekta	
Matična št. podjetja	

Podatki o ustanoviteljih, družbenikih, delničarjih, komanditistih ali drugih lastnikih in podatki o lastniških deležih, vključno s podatki o tihih družbenikih².

	ime in priimek fizične osebe oz. naziv pravne osebe ³	naslov stalnega bivališča/sedež pravne osebe	delež lastništva v %
1.			
2.			
3.			

Spodaj podpisani zastopnik izjavljam, da so skladno z določbami ZGD-1, z zgoraj navedenim ponudnikom povezane družbe, naslednji gospodarski subjekti:

	naziv	sedež	matična številka
1.			
2.			
3.			

OPOMBA: če ponudnik ne izpolni zgornje tabele se šteje, da izjavlja, da nima povezanih družb. Ponudnik lahko zgoraj zahtevane podatke predloži že v svoji ponudbi oz. po prejemu poziva naročnika. V primeru, da ponudnik nastopa s partnerji mora biti izjava predložena tudi zanje, v primeru nastopa s podizvajalci pa tudi za podizvajalce. Če je v ponudbi predložena lažna izjava oz. so navedeni podatki o dejstvih neresnični, je pogodba nična.

Spodaj podpisani izjavljam, da so zgoraj navedeni podatki resnični in ustrezajo dejanskemu stanju.

Datum:

Žig in podpis zakonitega zastopnika/pooblaščenice osebe gospodarskega subjekta

² Novela Zakona o gospodarskih družbah z dne 27. 7. 2012 je ukinila tihe družbe. Za družbe s sedežem v Republiki Sloveniji tako del določbe šestega odstavka 14. člena ZIntPK, ki določa kot obvezno sestavino izjave o lastniški strukturi tudi navedbo o tihih družbenikih, ne pride več v poštev. Določba še vedno nespremenjeno velja za tuje družbe, če po tujem pravu institut tihe družbe obstaja

³ S podpisom predmetne izjave gospodarski subjekt izjavlja, da je kot fizične osebe - udeležence v lastništvu navedel:

- vsako fizično osebo, ki je posredno ali neposredno imetnik več kakor 5% delnic oziroma je udeležena z več kot 5% deležem pri ustanovitelskih pravicah, upravljanju ali kapitalu pravne osebe, ali ima obvladujoč položaj pri upravljanju sredstev pravne osebe;
- vsako fizično osebo, ki pravni osebi posredno zagotovi ali zagotavlja sredstva, in ima na tej podlagi možnost nadzorovati, usmerjati ali drugače bistveno vplivati na odločitve uprave ali drugega poslovodnega organa pravne osebe pri odločanju o financiranju in poslovanju.

**Obrazec se v primeru skupne ponudbe in ponudbe s podizvajalci kopira / natisne in predloži v zadostnem številu izvodov*

Naziv gospodarskega subjekta (ponudnika / partnerja v skupnem nastopu / podizvajalca):	
Ime in priimek: (odgovorne osebe gospodarskega subjekta)	
Naslov stalnega bivališča:	

Spodaj podpisani izjavljam, da z naročnikom nismo povezani na način, določen v prvem odstavku 35. člena ZIntPK oziroma da gospodarski subjekt ali odgovorna oseba gospodarskega subjekta – ponudnika / partnerja v skupnem nastopu / podizvajalca ni / nisem povezan s funkcionarjem naročnika in po mojem vedenju ni / nisem povezan z družinskim članom funkcionarja naročnika na način, da bi bil funkcionar naročnika ali družinski član funkcionarja naročnika v gospodarskem subjektu:

- udeležen kot poslovodja, član posloводства ali zakoniti zastopnik ali
- neposredno ali prek drugih pravnih oseb v več kot pet odstotnem deležu udeležen pri ustanovitelskih pravicah, upravljanju ali kapitalu.

Datum:

Žig in podpis zakonitega zastopnika / pooblaščenice osebe ponudnika / partnerja v skupnem nastopu / podizvajalca:

Osnutek pogodbe

Opozorilo: *S podpisom ponudbe, oddane v e-JN sistem, ponudnik podpisuje osnutek pogodbe kot celoto in se strinja z njeno vsebino. V kolikor ponudnik nastopa skupaj s podizvajalcem / i, se izpolni tudi rubrike glede podizvajalcev v 14. členu pogodbe.*

NAROČNIK: **UNIVERZITETNI KLINIČNI CENTER LJUBLJANA, Zaloška 2, 1000 Ljubljana**
ki ga zastopa: generalni direktor doc. dr. Marko Jug, dr. med.
(v nadaljevanju: naročnik)
ident. št. za DDV: SI52111776
matična številka: 5057272000

in

DOBAVITELJ:
ki ga zastopa:
(v nadaljevanju: dobavitelj)
ident. št. za DDV:
matična številka:

(v nadaljevanju oba skupaj tudi: pogodbeni stranki)

sklepata

POGODBO O NAKUPU FARMACEVTSKE OVOJNINE ZA STERILNE RAZTOPINE

(v nadaljevanju: pogodba)

I. UVODNE DOLOČBE

1. člen

Pogodbeni stranki uvodoma ugotavljata, da je naročnik v skladu z 40. členom Zakona o javnem naročanju (Uradni list RS, št. 91/15 in nasl., v nadaljevanju ZJN-3) izvedel odprti postopek oddaje javnega naročila za dobavo »NAKUP FARMACEVTSKE OVOJNINE ZA STERILNE RAZTOPINE«, objavljen na Portalu javnih naročil dne dd.mm.lilll, pod številko objave JNxxxxxx/2025-xxx in v Uradnem listu EU dne dd.mm.lilll, pod številko objave 2025/X xxx-xxxxxx (v nadaljevanju: javno naročilo).

Pogodbeni stranki nadalje ugotavljata, da je naročnik na podlagi dobaviteljeve ponudbe št. _____ z dne dd.mm.lilll in predračuna št. 845080118-039-26_001 (v nadaljevanju: predračun in/ali ponudba dobavitelja) v skladu z merilom za izbiro najugodnejše ponudbe, izbral dobavitelja za dobavo blaga, opredeljenega v odločitvi o oddaji JN oziroma odločitvi o izbiri št. 845080118-039-26, z dne dd.mm.lilll (v nadaljevanju: blago).

II. PREDMET POGODBE

2. člen

Predmet te pogodbe je dobava farmacevtske ovojnine za sterilne raztopine (v nadaljevanju: blaga ali materiala), upoštevajoč potrebe naročnika, v skladu z zahtevami iz razpisne dokumentacije in ponudbo dobavitelja št. _____ z dne _____ (v nadaljevanju: ponudba ali ponudba dobavitelja). Podrobnejša specifikacija blaga oziroma predmeta pogodbe s cenikom in okvirnimi količinami (naročnik ocenjuje morebitno povečanje količin največ do + 30 %) je navedena v prilogi 1 te pogodbe - Specifikacija predmeta pogodbe s cenikom.

V primeru tehnološkega napredka za blago, ki je predmet pogodbe in ki se pojavi tekom izvajanja pogodbe, se na poziv naročnika starejša verzija blaga zamenja z novim. Takšna zamenjava se pisno dokumentira. Zaradi takšne spremembe se ne sme povežati cena posameznega materiala.

Ponudba dobavitelja z vsemi prilogami in razpisna dokumentacija za navedeno javno naročilo sta sestavni del te pogodbe in dobavitelja zavezujeta v celoti ter enako, kot ta pogodba. v primeru nezdružljivosti med določili te pogodbe in ponudbe dobavitelja oziroma razpisne dokumentacije, veljajo najprej določila te pogodbe, nato določila razpisne dokumentacije in nato ponudba.

3. člen

Naročnik si pridržuje pravico, da bo naročil samo določeno količino blaga, saj je količina v trenutku sklepanja te pogodbe objektivno neugotovljiva za celotno obdobje 48 mesecev, zato si pridržuje pravico, da bo naročal blago samo takrat, ko ga bo potreboval. Glede na količino, predvideno v ponudbi in dokumentaciji v zvezi z oddajo javnega naročila (v nadaljevanju tudi: razpisna dokumentacija), naročnik ocenjuje povečanje količine do 30%, če bi se ugotovilo, da je potreba po blagu večja od sprva predvidene količine. Pogodbeni stranki sta soglasni, da so vse količine iz razpisne dokumentacije in ponudbe okvirne in bo naročnik blago v času trajanja pogodbe naročal glede na njegove dejanske potrebe. Naročnik se tako ne zavezuje, da bo naročal vse blago, ki je bilo del razpisne dokumentacije in ponudbe dobavitelja in iz naslova takega odstopanja naročnik ne more trpeti nobenih negativnih stroškovnih posledic. Dobavitelj s podpisom te pogodbe potrjuje in izrecno izjavlja, da je z navedenim dejstvom seznanjen in nima pravice do uveljavljanja odškodnine/stroškov ali spremembe drugih pogodbenih pogojev v primeru, da naročnik tekom trajanja pogodbe naroči manjši obseg blaga. Dobavitelj nima pravice do kakršnihkoli zahtevkov iz naslova neoddanega dela javnega naročila oziroma posameznega sklopa.

III. CENE IN VREDNOST POGODBE

4. člen

Predvidena pogodbeni vrednost znaša _____ EUR brez DDV, oziroma _____ EUR z DDV.

Cene na enoto so podrobneje razvidne iz obrazca Ponudbeni predračun, ki je priloga in sestavni del te pogodbe. Cena materiala vključuje končno nabavno vrednost z vsemi stroški (kot npr. morebitne trošarine, takse, zavarovanja prevoza, vse davke) in ponujene popuste. Cene so fiksne 12 mesecev od dneva sklenitve pogodbe, po preteku navedenega obdobja pa se lahko spremenijo pod pogoji, navedenimi v nadaljevanju tega člena. Po preteku obdobja, navedenega v prejšnjem odstavku tega člena, se cene na enoto lahko valorizirajo skladno s Pravilnikom o načinih valorizacije denarnih obveznosti, ki jih v večletnih pogodbah dogovarjajo pravne osebe javnega sektorja (Uradni list RS, št. 1/04, s spremembami in dopolnitvami, v nadaljevanju: Pravilnik), pri čemer stranki uporabita indeks cene, ki ga uradno objavlja Statistični urad Republike Slovenije, in sicer: Indeks cen življenjskih potrebščin (SURS).

Dobavitelj mora pred uveljavljanjem spremembe cen naročniku predložiti obrazložen zahtevek za spremembo cen z ustreznimi dokazili o upravičenosti predlagane spremembe.

Cene se lahko v skladu z 8. členom navedenega pravilnika po preteku obdobja iz prvega odstavka tega člena tudi znižajo. V takem primeru se smiselno uporabijo določbe navedenega pravilnika.

Cene veljajo DDP - razloženo in dostavljeno na lokacijo naročnika.

V primeru spremembe zakona, ki ureja davek na dodano vrednost, s katerim se spremeni davčna stopnja za vrste materiala iz ponudbe v času trajanja pogodbe, se lahko cene korigirajo izključno v višini nastale davčne spremembe. Sprememba je možna le ob soglasju obeh pogodbenih strank in mora biti pisno dokumentirana.

Dobavitelj se obveže, da bo v primeru prodaje identičnih artiklov – blaga, kot so artikli, ki so predmet te pogodbe (enaka kataloška številka, isti proizvajalec,...) drugim javnim naročnikom v Republiki Sloveniji, po nižjih cenah od cen določenih v pogodbi med dobaviteljem in naročnikom, ob enakih dobavnih oz. komercialnih ter razpisnih pogojih (enak plačilni rok, enak dobavni rok, enaka ali krajša časovna veljavnost trajanja pogodb, v enakih količinah...), naročniku na njegov pisni poziv priznal razliko v ceni v obliki dobropisa, za ves čas trajanja pogodbe. Dobavitelj je na pisno zahtevo naročnika dolžan predložiti ustrezno dokumentacijo o izkazovanju navedenih količin.

IV. KAKOVOST MATERIALA, OBVEZNOSTI DOBAVITELJA IN OSTALI POGOJI

5. člen

Dobavljeni materiali morajo po vseh karakteristikah ustrezati zahtevam iz razpisne dokumentacije in ponudbe dobavitelja. Materiali morajo biti prav tako skladno z vsemi predpisi, veljavnimi v Republiki Sloveniji.

Naročnik bo morebitne napake (neustrezna kakovost) ali količinske primanjkljaje dobavitelju sporočal:

- glede količinskih primanjkljajev: najkasneje en (1) dan po primopredaji oz. v roku enega (1) dneva od prevzema blaga,
- glede kakovosti pa najkasneje v osmih (8) dneh po primopredaji.

Glede jamčevanja za stvarne napake veljajo določila Obligacijskega zakonika.

6. člen

Dobavitelj se zavezuje:

- da bo naročniku dobavljal blago in material, ki bo skladno z vsemi zahtevami in pogoji naročnika iz razpisne dokumentacije. Blago mora biti prav tako skladno z vsemi ostalimi predpisi, veljavnimi v Republiki Sloveniji;
- da bo izvedel vse svoje pogodbene obveznosti do naročnika po pravilih stroke in v dogovorjenih rokih ter v skladu s skrbnostjo dobrega strokovnjaka;
- da bo blago pakirano v skladu z veljavnimi zakonskimi predpisi v Republiki Sloveniji;
- da bo zagotovil, da dobavljeno blago nima pravnih in stvarnih napak;
- da bo naročniku povrnil vse morebitne stroške in škodo, ki bi mu nastali zaradi odpoklica blaga zaradi napake, storjene s strani dobavitelja oziroma proizvajalca blaga;
- da bo nemudoma obvestil naročnika o nastanku vzrokov, ki bi preprečevali izpolnitev dogovorjenih pogodbenih obveznosti;
- da bo blago na trgu Republike Slovenije oziroma v zalogah dobavitelja prisotno ves čas trajanja pogodbe, razen v primeru nastanka objektivnih razlogov, na katere dobavitelj nima vpliva in njihovega nastanka in učinkov tudi ne more preprečiti;
- da bo v primeru, da blaga ne bo mogel dostaviti v pogodbenem roku, o tem pisno takoj oziroma pravočasno obvestil naročnika, in sicer na e-pošto s katere prejema naročila, pri čemer tako obvestilo dobavitelja le tega ne ekskulpira in lahko naročnik uveljavlja pravice iz naslednjega odstavka tega člena;
- da bo zagotavljal transport po pravilih dobre transportne prakse;
- da bo zagotavljal načelo sledljivosti blaga, pri čemer se zavezuje ob dobavah blaga sklicevati na naročilnico naročnika in zagotavljati ujemanje podatkov v ponudbeni dokumentaciji, na dobavnici in računu.

Bistveno odstopanje blaga oziroma posamične dobave od vsebine te pogodbe in/ali neupoštevanje obveznosti dobavitelja, navedenih v prejšnjem odstavku tega člena oziroma vsaka zavrnitev naročila ali odstopanje od dogovorjenega načina ali obsega izvedbe pogodbenih obveznosti, razen v primeru višje sile, pomeni kršitev pogodbene obveznosti, zaradi katere lahko naročnik izvede kritni nakup in/ali s takojšnjim učinkom odstopi od pogodbe in/ali uveljavi finančna zavarovanja za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti in/ali zaračuna pogodbeno kazen, v primeru nastanka škode pa tudi zahteva celotno odškodnino.

V. DOBAVA OZIROMA PREVZEM BLAGA

7. člen

Naročnik se zavezuje, da bo v času trajanja veljavnosti pogodbe od dobavitelja kupil material, ki je predmet te pogodbe, v pogodbeni količini, navedeni v obrazcu Ponudbeni predračun, sukcesivno skladno s potrebami naročnika. Naročnik ocenjuje odstopanje pri naročilu do +/- 30%.

8. člen

Dobavitelj se zavezuje, da bo blago, tudi v primeru povečanih količin, dostavljal v 48. urah od prejema posamičnega naročila, v izjemnih primerih pa v roku 24. ur od posamičnega naročila skozi celotno obdobje trajanja pogodbe v skladišče naročnika: Univerzitetni klinični center Ljubljana, Zaloška cesta 7, Ljubljana.

Ne glede na navedeno se rok za prvo dobavo lahko podaljša in znaša največ 7 dni od prejema prvega posamičnega naročila.

9. člen

V kolikor tekom izvajanja te pogodbe:

- dobavitelj določenega naročenega materiala nima na zalogi ali
- se je določen material nehal proizvajati ali
- se vezano na določen material pojavijo težave pri uvozu

in želi dobavitelj naročniku po enaki ali nižji končni nabavni ceni na enoto mere ponuditi enakovredno nadomestno blago, ki je karakteristično, kakovostno in funkcionalno najmanj enakovredno prejšnjemu ter ima v vsakem pogledu enake ali boljše lastnosti, mora dobavitelj naročniku predložiti ustrezna dokazila, ki bodo izkazovala, da so izpolnjeni navedeni pogoji (enakovredno nadomestno blago, ki je karakteristično, kakovostno in funkcionalno najmanj enakovredno prejšnjemu ter ima v vsakem pogledu enake ali boljše lastnosti) ter na zahtevo naročnika predložiti tudi brezplačen vzorec nadomestnega blaga.

Takšna zamenjava mora biti sporazumno potrjena s strani obeh pogodbenih strank, prav tako pa se zaradi takšne spremembe ne sme povišati končna nabavna cena na enoto mere posameznega blaga, kot je dogovorjena v tej pogodbi.

10. člen

V kolikor naročnik oceni, da dobavitelj ni ponudil enakovrednega blaga, ki bi bilo karakteristično, kakovostno in funkcionalno najmanj enakovredno prejšnjemu ter bi imelo v vsakem pogledu enake ali boljše lastnosti (kot zapisano v prejšnjem členu), naročnik dobave nadomestnega blaga ne dovoli. V takem primeru mora dobavitelj izpolniti svoje pogodbenne obveznosti (dobaviti naročeno blago v naročeni količini, ki bo v celoti skladno s 7. členom te pogodbe), v nasprotnem primeru lahko naročnik ponovno odpre konkurenco (izvede povpraševanje) za predmetno blago in/ali uveljavlja pravice iz zadnjega odstavka 6. člena te pogodbe.

VI. PLAČILNI POGOJI

11. člen

Dobavitelj bo račune za dobavljeno blago izstavljal elektronsko za vsako posamično dobavo posebej, in sicer najkasneje do 8. v mesecu za pretekli mesec. Naročnik bo poravnal svoje obveznosti do izvajalca na podlagi pravilno izstavljenih računov. Naročnik plača nesporni del pravilno izstavljenega računa v roku 60 dni od dneva njegovega prejema. V kolikor veljavni predpisi določajo ali dopuščajo daljši plačilni rok, se uporabi najdaljši rok. Če zadnji dan roka za plačilo sovpada z dnem, ko se po zakonu ne dela, se kot zadnji dan roka šteje naslednji delavnik. Kot dan plačila oziroma izpolnitve naročnikove obveznosti do izvajalca se šteje dan, ko naročnik poda nalog za plačilo organizaciji, pri kateri ima svoj transakcijski račun.

Če naročnik zapadlega zneska po nespornem računu ne plača pravočasno, je izvajalec upravičen do zakonskih zamudnih obresti.

Vsak račun mora vsebovati poleg zakonsko določenih pogojev še:

- oznake in datum naročila,
- specifikacijo dobavljenega blaga,
- kopijo potrjenih dobavnic,
- v primeru, da je dobavitelj iz druge EU države kot je naročnik, prodajalec izstavi naročniku račun brez obračunanega DDV, naročnik pa nato sam obračuna in odvede DDV v ustreznem odstotku. V tem primeru mora biti na računu oznaka: »DDV ni obračunan – dobava znotraj EU - na osnovi člena 138 DDV EU direktive 2006/1112/EC. Naročnik je odgovoren za plačilo davka, člen 28C E (3) iz EU direktive 77/388/CEE.

VII. ZAVAROVANJE ZA DOBRO IN PRAVOČASNO IZVEDBO

12. člen

Dobavitelj najkasneje v desetih (10) dneh od datuma podpisa te pogodbe, kot zavarovanje za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti po tej pogodbi, izroči naročniku:

- Nepreklicno, brezpogojno bančno garancijo na prvi poziv/enakovredno kavcijsko zavarovanje za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti v višini 5 % predvidene pogodbene vrednosti vključno z DDV, z veljavnostjo finančnega zavarovanja najmanj za čas trajanja pogodbe in dodatnih 10 dni,

ALI

- Denarni depozit za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti v višini 5 % predvidene pogodbene vrednosti vključno z DDV, in sicer na blagajni UKCL, Zaloška cesta 7 (glavna avla) ali preko plačilnega naloga na številko: 01100-6030277894 s pripisom »DENARNI DEPOZIT po pogodbi št. _____ – SM 845 0801«, sklic na št. 20010. Dobavitelj bo naročniku posredoval potrdilo o vplačilu. Po vseh uspešno izvedenih sukcesivnih dobavah v skladu z določili pogodbe bo naročnik, po preteku zahtevanega obdobja trajanja finančnega zavarovanja za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti, kot navedeno v prejšnji alineji, depozit ne obrestovan vrnil dobavitelju na njegov TRR.

Navedeno zavarovanje mora veljati najmanj celotno obdobje trajanja veljavnosti pogodbe (to je 24 mesecev) in dodatnih 10 dni.

Za finančno zavarovanje velja tudi sledeče pravilo: Za to zavarovanje veljajo Enotna pravila za garancije na poziv (EPGP) revizija iz leta 2010, izdana pri MTZ pod št. 758. Zahtevi za plačilo ni potrebno priložiti originalnega izvoda zavarovanja.

Finančno zavarovanje za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti bo naročnik unovčil oz. denarni depozit zadržal v primeru, če dobavitelj:

- predčasno prekine oziroma razdre pogodbo,
- če dobavitelj svojih pogodbenih obveznosti več kot dvakrat ne izpolni:
 - v dogovorjenih rokih ali
 - količini ali
 - kakovosti ali
 - v skladu s predpisi ali pravili stroke ali s skrbnostjo dobrega strokovnjaka ali in
- v drugih primerih, izrecno predvidenih s to pogodbo.

V primerih iz prejšnjega odstavka tega člena lahko naročnik s takojšnjim učinkom tudi odstopi od pogodbe, razen v primeru višje sile.

VIII. POGODBENA KAZEN

13. člen

V primeru zamude z izvajanjem katerihkoli pogodbenih obveznosti po tej pogodbi po krivdi dobavitelja lahko naročnik neodvisno oziroma poleg morebitne izvedbe kritnega nakupa in/ali odstopa od pogodbe in/ali uveljavitve finančnega zavarovanja za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti dobavitelju zaračuna pogodbeno kazen, ki bo odvisna od vrednosti zamude, in sicer:

- za vsak koledarski dan zamude v višini 0,5 % (pet desetih odstotka) od vrednosti posamične dobave;
- vendar skupno največ v višini 10 % (deset odstotkov) celotne predvidene pogodbene vrednosti.

V izogib dvomu pogodbeni stranki izrecno izjavljata, da naročnik ne more zahtevati plačila pogodbene kazni v primeru, da je do zamude prišlo zaradi višje sile oziroma okoliščin, na katere dobavitelj ni mogel vplivati, jih odvrniti in ne izvirajo iz njegove sfere.

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

IX. PODIZVAJALCI

V KOLIKOR DOBAVITELJ NE NASTOPA S PODIZVAJALCI, SE SPODNJE DOLOČBE IZBRIŠEJO IZ POGODBE!

14. člen

Glavni izvajalec (dobavitelj) s podpisom te pogodbe (za vse tiste podizvajalce, ki od naročnika zahtevajo neposredno plačilo), pooblašča naročnika, da na podlagi potrjenega računa oziroma situacije s strani glavnega izvajalca (dobavitelja) neposredno plačuje podizvajalcu/em in prilaga soglasje podizvajalca/ev, na podlagi katerega/ih naročnik namesto glavnega izvajalca poravna podizvajalčevo terjatev do glavnega izvajalca.

V primeru, da je podizvajalec zahteval neposredno plačilo, sta zahteva in soglasje podizvajalca za neposredno plačilo sestavni del te pogodbe.

Podatki o podizvajalcih in delih, ki se oddajajo v podizvajanje:

1. podatki o podizvajalcu (naziv, polni naslov, matična številka, davčna številka in transakcijski račun ter kontaktni podatki)

Podizvajalecmatična številka davčna številka TRR
..... pri banki, kontaktni podatki: kontaktna oseba.....,
telefonska št....., e-naslov.....

2. predmet, količina, vrednost, kraj in rok izvedbe teh del:

Podizvajalec bo opravil naslednje dobave in storitve v zvezi s sklenjeno pogodbo:
.....

V primeru nastopa s podizvajalci mora ponudnik svojemu računu oziroma situaciji obvezno priložiti račune oziroma situacije svojih podizvajalcev, ki jih je predhodno potrdil.

Če se po sklenitvi pogodbe zamenja podizvajalec ali če ponudnik sklene pogodbo z novim podizvajalcem ali če pride do morebitnih sprememb informacij iz 2. odstavka 94. člena ZJN-3, mora dobavitelj naročniku v 5 dneh po spremembi predložiti:

1. obvestilo oz. vse dokumente skladno z določbo 3. odstavka 94. člena ZJN-3,
2. pooblastilo za plačilo opravljenih in prevzetih del oziroma dobav neposredno novemu podizvajalcu (v primeru, da novi podizvajalec zahteva neposredno plačilo),
3. zahtevo in soglasje novega podizvajalca k neposrednemu plačilu (v primeru, da novi podizvajalec zahteva neposredno plačilo).

Novi podizvajalec mora v takem primeru izpolnjevati vse zahtevane pogoje, ki se nanašajo na podizvajalce v razpisni dokumentaciji oziroma ZJN-3, oziroma pogoje, ki jih je izpolnjeval prvotni podizvajalec. Dobavitelj mora naročniku pred zamenjavo podizvajalca posredovati vso zahtevano dokumentacijo, ki se nanaša na izpolnjevanje pogojev za novega podizvajalca.

V primeru da dobavitelj ne predloži zahtevane dokumentacije pred zamenjavo podizvajalca, podizvajalca ne more zamenjati, sicer bo naročnik odstopil od pogodbe in unovčil finančno zavarovanje za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti.

Zamenjavo podizvajalca pogodbeni stranki uredita z dodatkom k tej pogodbi. V razmerju do naročnika izvajalec v celoti odgovarja za izvedbo del/dobav, ki so predmet te pogodbe.

X. SKRBNIKI POGODBE

15. člen

Komercialni skrbnik pogodbe s strani naročnika je _____,
strokovni skrbnik pogodbe na strani naročnika je _____.
Predstavniki naročnika je pooblaščen, da zastopa naročnika v vseh vprašanjih, ki se nanašajo na dobavo, dogovorjeno s to pogodbo.
Pooblaščen predstavniki dobavitelja je _____.
Pooblaščen predstavniki dobavitelja je pooblaščen, da zastopa dobavitelja v vseh vprašanjih, ki se nanašajo na dobavo po tej pogodbi.

XI. ODSTOP OD POGODBE

16. člen

Naročnik ima pravico odstopiti od pogodbe kadarkoli, brez posledic za naročnika, če:

- pride dobavitelj v takšno finančno situacijo, ki bi mu onemogočila izvedbo pogodbenih obveznosti;
- dobavitelj dobave materiala ne izvaja v rokih dogovorjenih s to pogodbo in
- v drugih primerih, kot izhaja iz določb te pogodbe.

Med veljavnostjo pogodbe o izvedbi javnega naročila lahko naročnik ne glede na določbe zakona, ki ureja obligacijska razmerja, odstopi od pogodbe v naslednjih okoliščinah:

- javno naročilo je bilo bistveno spremenjeno, kar terja nov postopek javnega naročanja;
- v času oddaje javnega naročila je bil izvajalec v enem od položajev, zaradi katerega bi ga naročnik moral izključiti iz postopka javnega naročanja, pa s tem dejstvom naročnik ni bil seznanjen v postopku javnega naročanja;
- zaradi hudih kršitev obveznosti iz Pogodbe o Evropski uniji (PEU), Pogodbe o delovanju Evropske unije (PDEU) in tega zakona, ki jih je po postopku v skladu z 258. členom PDEU ugotovilo Sodišče Evropske unije, javno naročilo ne bi smelo biti oddano izvajalcu.

Odstop od pogodbe učinkuje z dnem, ko dobavitelj prejme pisno izjavo naročnika o odstopu.

Naročnik bo istočasno z odstopom od pogodbe pričel s postopki za unovčenje zavarovanja za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti.

XII. SOCIALNA KLAVZULA IN RAZVEZNI POGOJ

17. člen

Pogodba preneha veljati, če je naročnik seznanjen, da je sodišče s pravnomočno odločitvijo ugotovilo kršitev obveznosti iz drugega odstavka 3. člena ZJN-3 s strani izvajalca pogodbe o izvedbi javnega naročila ali njegovega podizvajalca ali če je naročnik seznanjen, da je pristojni državni organ pri izvajalcu pogodbe ali njegovem podizvajalcu v času izvajanja pogodbe ugotovil najmanj dve kršitvi v zvezi s plačilom za delo, delovnim časom, počitki, opravljanjem dela na podlagi pogodb civilnega prava kljub obstoju elementov delovnega razmerja ali v zvezi z zaposlovanjem na črno in za kateri mu je bila s pravnomočno odločitvijo ali več pravnomočnimi odločitvami izrečena globa za prekršek.

V primeru seznanitve naročnika s kršitvijo mora ta o tem obvestiti izvajalca v desetih dneh. Izvajalec lahko v roku, ki ga določi naročnik, ki pa ne sme biti daljši kot 15 dni, predloži dokaze, da je sprejel zadostne ukrepe, s katerimi lahko dokaže svojo zanesljivost kljub obstoju kršitev. Če obstaja kršitev pri podizvajalcu, lahko izvajalec v istem roku predloži dokaze, da je podizvajalec sprejel zadostne ukrepe, s katerimi lahko dokaže svojo zanesljivost kljub obstoju kršitev. Če izvajalec ni predložil dokazov za podizvajalca ali če jih je, pa naročnik oceni, da ti ukrepi ne zadoščajo, lahko izvajalec zamenja podizvajalca v roku, ki ga določi naročnik in ne sme biti daljši od 15 dni v skladu s 94. členom ZJN-3, ali sam prevzame del, ki ga je oddal v podizvajanje temu podizvajalcu, če ta zamenjava ali prevzem ne pomeni bistvene spremembe pogodbe. Če izvajalec ni predložil dokazov zase ali za podizvajalca ali če jih je, pa naročnik

oceni, da ti ukrepi ne zadoščajo, ali če izvajalec ne prevzame del sam ali predlaga novega podizvajalca ali če naročnik v skladu s 94. členom tega zakona pravočasno predlaganega novega podizvajalca zavrne, se razvezni pogoji uresniči pod pogojem, da je od seznaitve naročnika s kršitvijo in do izteka veljavnosti pogodbe še najmanj šest mesecev.

V primeru izpolnitve razveznega pogoja se šteje, da je pogodba razvezana z dnem sklenitve nove pogodbe o izvedbi javnega naročila, naročnik pa mora nov postopek oddaje javnega naročila začeti nemudoma, vendar najkasneje v 60 dneh od seznaitve s kršitvijo. Če naročnik v tem roku ne začne novega postopka javnega naročila, se šteje, da je pogodba razvezana šestdeseti dan od seznaitve s kršitvijo.

XIII. PROTIKORUPCIJSKA KLAUZULA

18. člen

V primeru, da je za sklenitev te pogodbe kdo v imenu ali na račun druge pogodbenice stranke, predstavniku ali posredniku organa ali organizacije iz javnega sektorja obljubi, ponudi ali dal kakšno nedovoljeno korist za:

- pridobitev posla ali
- za sklenitev posla pod ugodnejšimi pogoji
- za opustitev dolžnega nadzora nad izvajanjem pogodbenih obveznosti ali
- za drugo ravnanje ali opustitev, s katerim je organu ali organizaciji javnega sektorja povzročena škoda ali je omogočena pridobitev nedovoljene koristi predstavniku organa, posredniku ali organizaciji iz javnega sektorja, drugi pogodbenici stranki ali njenemu predstavniku, zastopniku, posredniku,

je pogodba nična.

XIV. REŠEVANJE SPOROV

19. člen

Morebitne spore v zvezi z izvajanjem te pogodbe bosta pogodbenici stranki skušali rešiti sporazumno v skladu s pogodbo.

Če se o nastalem sporu ne bi mogli dogovoriti, je pristojno za reševanje sporov iz te pogodbe sodišče v Ljubljani. Spor se bo reševal po slovenskem pravu.

Pri razlagi pogodbenih določil in reševanju sporov iz te pogodbe se upošteva:

1. razpisna in ponudbena dokumentacija,
2. priloge, ki so sestavni del te pogodbe,
3. druga dokumentacija v zvezi s to pogodbo in
4. Obligacijski zakonik.

Če med samimi določili dokumentov iz prejšnjega odstavka ali med določili dokumentov iz prejšnjega odstavka in določili te pogodbe obstajajo kakršnakoli neskladja, se uporabi rešitev, ki jo predvidevajo določila te pogodbe, nato pa določila razpisne dokumentacije.

XV. KONČNE DOLOČBE

20. člen

Če pride do statusne spremembe stranke tega sporazuma, pridobi status stranke novi subjekt le v primeru, če naročnik s tem soglaša, razen v primeru univerzalnega pravnega nasledstva. Enako velja tudi v primeru stečaja ali prisilne poravnave.

21. člen

Pogodba stopi v veljavo z dnem podpisa obeh pogodbenih strank, pod odložnim pogojem, da dobavitelj predloži finančno zavarovanje za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti v skladu z določbami te pogodbe. Za dan podpisa obeh pogodbenih strank se šteje datum podpisa zadnje od pogodbenih strank.

Ta pogodba se sklepa za obdobje 48 mesecev od podpisa zadnje od obeh pogodbenih strank.

22. člen

Pogodba je sestavljena in podpisana v treh (3) enakih izvodih, od katerih dobavitelj prejme en (1) izvoda in naročnik dva (2) izvoda.

Datum:
Številka:

Datum:

DOBAVITELJ:

NAROČNIK:
UNIVERZITETNI KLINIČNI CENTER LJUBLJANA
generalni direktor
doc. dr. Marko Jug, dr. med.

