

DOKUMENTACIJA V ZVEZI Z ODDAJO JAVNEGA NAROČILA

PREDMET JAVNEGA NAROČILA: BLAGO

SREDSTVA ZA DEZINFEKCIJO

Vsebina:

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

Priloge:

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

Številka povabila: 460-04(809013)/2026-3
Datum: 15.06.2026

A) POVABILO K PREDLOŽITVI PONUDBE

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

SREDSTVA ZA DEZINFEKCIJO

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

Javno naročilo:

SREDSTVA ZA DEZINFEKCIJO

B) NAVODILA PONUDNIKOM ZA IZDELAVO PONUDBE

I SPLOŠNO

1.1 Osnovni podatki o naročilu

Predmet naročila:	<p>SREDSTVA ZA DEZINFEKCIJO</p> <p>Predmet javnega naročila je podrobneje opredeljen v Specifikaciji zahtev naročnika, v prilogi k Specifikaciji zahtev naročnika in v točki 2.11 teh navodil.</p> <p>Pri skupinah 1, 2, 3, 4, in 5 lahko ponudnik odda ponudbo za posamezno vrsto blaga.</p> <p>Ponudnik mora pri skupinah 6, 7, in 8 ponuditi 100% razpisanih vrst in količin blaga iz skupine oz. skupin.</p>
Vrsta postopka:	Naročnik bo to javno naročilo oddal po odprtem postopku v skladu s 40. členom Zakona o javnem naročanju (Uradni list RS, št. 91/15, 14/18, 121/21, 10/22, 74/22 -odl. US, 100/22 – ZNUZSZS, 28/23, 88/23 – ZOPNN-F in 83/25 – ZOUL, v nadaljevanju ZJN-3) z namenom sklenitve okvirnega sporazuma v skladu z 48. členom ZJN-3.
Trajanje naročila:	Od 01.01.2027 do 31.12.2028
Rok za oddajo ponudb:	Ponudniki morajo ponudbe predložiti v informacijski sistem e-JN na spletnem naslovu https://ejn.gov.si do 20.07.2026 do 12.00 (Glej točko 2.4 teh navodil).
Javno odpiranje ponudb:	Odpiranje ponudb bo potekalo avtomatično v informacijskem sistemu e-JN dne 20.07.2026 in se bo začelo ob 15.00 na spletnem naslovu https://ejn.gov.si (Glej točko 2.5 teh navodil).

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

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

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

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

V primeru, da bo naročnik za posamezno vrsto blaga in/oz. skupino blaga prejel samo eno dopustno ponudbo, bo naročnik s tem ponudnikom sklenil samo okvirni sporazum, brez kupoprodajne pogodbe, za obdobje od 01.01.2027 do 31.12.2028. Naročnik v tem primeru ne bo odpiral konkurence.

Naročnik si pridržuje pravico dopolnjevati seznam razpisanih vrst blaga in/oz. skupin blaga v času trajanja okvirnega sporazuma, v kolikor nastane potreba po novem blagu, in ki ni bil zajet v specifikaciji zahtev naročnika in v specifikaciji ponudbe s cenami. Naročnik bo v tem primeru pozval vse sklenitelje okvirnega sporazuma k predložitvi ponudb za te nove vrste blaga in/oz. za te nove skupine blaga, kadarkoli v času trajanja okvirnega sporazuma. Naročnik bo za te nove vrste blaga in/oz. za te nove skupine blaga ugotavljal ustreznost ponujenih vrst blaga pod pogoji in na način opredeljen v predmetni dokumentaciji v zvezi z oddajo javnega naročila. Naročnik bo za te nove vrste blaga in/oz. za te nove skupine blaga s ponudnikom, katerega ponudba bo ocenjena kot dopustna, sklenil aneks k okvirnemu sporazumu. Z najugodnejšim ponudnikom, izbranim na podlagi meril iz točk 2.13.1 in 2.13.2, pa aneks h kupoprodajni pogodbi oz. kupoprodajno pogodbo, v kolikor le-te še nima.

1.2 Sodelovanje

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

1.2.1 Tuji ponudniki

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

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

1.2.2 Skupna ponudba

Skupine gospodarskih subjektov lahko predložijo skupno ponudbo.

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

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

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

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

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

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

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

1.3 Pojasnila dokumentacije v zvezi z oddajo javnega naročila

Pojasnila o vsebini dokumentacije v zvezi z oddajo javnega naročila se lahko zahtevajo le preko portala javnih naročil¹. Pojasnila bodo posredovana preko portala javnih naročil.

Če katerikoli ponudnik zahteva v zvezi z dokumentacijo v zvezi z oddajo javnega naročila oziroma v zvezi s pripravo ponudbe kakršno koli dodatno pojasnilo, mora zanj zaprositi **pravočasno oz. najkasneje do 01.07.2026 do 12.00 ure**. Naročnik bo dodatno pojasnilo posredoval najpozneje šest dni pred iztekom roka za oddajo ponudb, pod pogojem, da je bila zahteva posredovana pravočasno.

1.4 Dopolnitev in spremembe dokumentacije v zvezi z oddajo javnega naročila

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

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

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

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

II PONUDBA

2.1 Jezik

Ponudnik mora izdelati ponudbo v slovenskem jeziku, razen katalogov, prospektnega materiala, tehnične dokumentacije itd., ki so lahko predloženi v angleškem jeziku.

2.2 Dopustnost ponudbe

Dopustna bo tista ponudba, ki jo bo predložil ponudnik, za katerega ne obstajajo razlogi za izključitev in ki izpolnjuje pogoje za sodelovanje, njegova ponudba ustreza potrebam in

¹ <http://www.enarocanje.si>

zahtevam naročnika, določenim v tehničnih specifikacijah in v dokumentaciji v zvezi z oddajo javnega naročila, ki je prispela pravočasno, pri njej ni dokazano nedovoljeno dogovarjanje ali korupcija, naročnik je ni ocenil za neobičajno nizko in cena ne presega zagotovljenih sredstev naročnika.

2.3 Predložitev ponudbe

Ponudnik mora v ponudbi predložiti:

1. izpolnjen obrazec ponudbe (OBR-1);
2. izpolnjen vzorec okvirnega sporazuma (OBR-2);
3. izpolnjen vzorec kupoprodajne pogodbe (OBR-3);
4. izpolnjen obrazec Specifikacija zahtev naročnika (**izpolnjen za vse vrste blaga in/oz. skupine blaga za katere oddaja ponudbo; izpis + podatki.tps in ponudnik.tps**)*;
5. izpolnjen obrazec Specifikacija ponudbe s cenami (**izpolnjen za vse vrste blaga in/oz. skupine blaga za katere oddaja ponudbo; izpis + podatki.tps in ponudnik.tps**)*;
6. izpolnjena izjava v zvezi z omejevalnimi ukrepi (OBR-4) v skladu s točko 2.10.3 teh navodil – velja za vse gospodarske subjekte, razen za tiste podizvajalce, dobavitelje ali subjekte, ki ne predstavljajo več kot 10 % vrednosti naročila;
7. izpolnjen obrazec ESPD za vse gospodarske subjekte v ponudbi;
8. dokazila o varnosti, navodila (razen navodila na embalaži), varnostne liste iz vseh točk b) Varnost iz Priloge k Specifikaciji zahtev naročnika;
9. dokazila o delovanju in učinkovitosti v skladu z EN iz točk a) Priloge k Specifikaciji zahtev naročnika;
10. dokazila o toksikološki oceni, kjer je zahtevana (glej Prilogo k Specifikaciji zahtev naročnika);
11. potrdilo proizvajalca, kjer je to zahtevano, da je ponujeni artikel kompatibilen z obstoječo opremo naročnika. Obstoječa oprema naročnika je navedena v Prilogi k Specifikaciji zahtev naročnika;
12. dokazilo o vpisu v Nacionalni register biocidnih proizvodov v skladu z zahtevami iz točke 2.11 teh navodil;
13. izjavo o skladnosti in veljaven CE certifikat v skladu z zahtevami iz točke 2.11 teh navodil;
14. lastno izjavo, da je ponujeno blago, označeno s črnimi kodami v skladu z veljavno zakonodajo EU.
Izbrani ponudnik, bo pozvan, da naročniku posreduje črtne kode v zahtevani obliki najkasneje do podpisa okvirnega sporazuma in/oz. kupoprodajne pogodbe.
Naročnik prilaga obrazec vpisa črtnih kod, katerega ni potrebno predložiti v ponudbo.

***Opomba k točki 4 in 5:** Ponudnik izpolni obrazec Specifikacije zahtev naročnika in obrazec Specifikacije ponudbe s cenami z računalniškim programom »Javna naročila«. Ponudnik naredi izpis, ki ga podpiše in skenira v PDF datoteko. Zraven izpisa morajo ponudniki pripraviti tudi podatkovne datoteke za potrebe Centra za informatiko naročnika (glej navodila za delo s programom »Javna naročila«). **Datoteke (Podatki.tps in Ponudnik.tps), ki bi jih drugače program »Javna naročila« kreiral na prenosnem mediju (CD, USB ključek), je potrebno priložiti v ponudbi oz. naloži v informacijskem sistemu e-JN v razdelek »Druge priloge«!**

V kolikor imajo ponudniki težave s programom »Javna naročila« oz. pri pripravi podatkovnih datotek, se lahko obrnejo na: Center za informatiko – Matej Španinger, tel.: 051 397 667.

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

Podpisane in žigosane dokumente je potrebno skenirati v PDF datoteko, razen ESPD obrazca (je pa zaželeno).

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

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

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

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

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

***Opomba:**

V stolpec Pakiranje mora ponudnik navesti dejansko količino blaga v ponudnikovem osnovnem pakiranju (ml, g, kos, tbl, zav,...).

Primer 1:

V primeru, ko naročnik razpisuje artikel z enoto mere KOS, (krpice, robčke,...) mora ponudnik v stolpec pakiranje navesti število krpic, robčkov,... v najmanjšem osnovnem pakiranju ponudnika.

Na primer pri identu 080227, naročnik zahteva pakiranje 40-200 robčkov v posameznem zavitku, ponudnik lahko ponudi tudi pakiranje npr. po 80 robčkov, pod pakiranje navede 80, ceno pa zaradi primerljivosti ponudb preračuna na KOS, na 1 robček.

Ceno je potrebno podati na razpisano enoto mere (EM), v tem primeru na KOS, na 1 robček.

Primer 2:

V primeru, ko naročnik razpisuje artikel z enoto mere ML, (raztopina, gel,...), mora ponudnik v stolpec pakiranje navesti količino ml v najmanjšem osnovnem pakiranju ponudnika.

Na primer pri identu 080217, naročnik zahteva raztopino v 300-400 ml plastenki, ponudnik lahko ponudi tudi artikel npr. v 350 ml plastenki, pod pakiranje navede 350, ceno pa zaradi primerljivosti ponudb preračuna na 1 ml.

Ceno je potrebno podati na razpisano enoto mere (EM), v tem primeru na ML.

V primeru, da ponudnik ponuja drugačno pakiranje od razpisanega, mora ponujeno ceno preračunati na razpisano pakiranje oz. podati ceno na razpisano enoto mere (EM).

V specifikacijo ponudbe s cenami je treba vpisati:

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

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

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

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

- izpolnjen obrazec ponudbe (OBR-1),
- izpolnjeno izjavo v zvezi z omejevalnimi ukrepi (OBR-4),
- ESPD za vse gospodarske subjekte v ponudbi.

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

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

ESPD obrazec

Obrazec ESPD predstavlja uradno izjavo gospodarskega subjekta, da zanj ne obstajajo razlogi za izključitev in da izpolnjuje pogoje za sodelovanje, hkrati pa zagotavlja ustrezne informacije, ki jih zahteva naročnik. Obrazec ESPD vključuje tudi uradno izjavo o tem, da bo gospodarski subjekt na zahtevo in brez odlašanja sposoben predložiti dokazila, ki dokazujejo neobstoj razlogov za izključitev oziroma izpolnjevanje pogojev za sodelovanje.

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

Navedbe v ESPD in/ali dokazila, ki ji predloži gospodarski subjekt, morajo biti veljavni.

Gospodarski subjekt naročnikov obrazec ESPD (datoteka XML) uvozi na spletni povezavi: <https://ejn.gov.si/espd> in v njega neposredno vnese zahtevane podatke.

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

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

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

2.4 Način in rok predložitve ponudbe

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

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

Uporabnik ponudnika, ki je v informacijskem sistemu e-JN pooblaščen za oddajanje ponudb, ponudbo odda s klikom na gumb »Oddaj«. Informacijski sistem e-JN ob oddaji ponudb zabeleži identiteto uporabnika in čas oddaje ponudbe. Uporabnik z dejanjem oddaje ponudbe izkaže in izjavi voljo v imenu ponudnika oddati zavezujočo ponudbo (18. člen Obligacijskega zakonika²). Z oddajo ponudbe je le-ta zavezujoča za čas, naveden v ponudbi, razen če jo uporabnik ponudnika umakne ali spremeni pred potekom roka za oddajo ponudb.

Ponudba se šteje za pravočasno oddano, če jo naročnik prejme preko sistema e-JN <https://ejn.gov.si> najkasneje do **20.07.2026 do 12.00**. Za oddano ponudbo se šteje ponudba, ki je v informacijskem sistemu e-JN označena s statusom »ODDANO«.

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

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

2.5 Čas in kraj odpiranja ponudb

Odpiranje ponudb bo potekalo avtomatično v informacijskem sistemu e-JN **20.07.2026** in se bo začelo **ob 15.00** na spletnem naslovu <https://ejn.gov.si>.

Odpiranje poteka tako, da informacijski sistem e-JN samodejno ob uri, ki je določena za javno odpiranje ponudb, prikaže podatke o ponudniku, o variantah, če so bile zahtevane oziroma dovoljene, ter omogoči dostop do .pdf dokumenta, ki ga ponudnik naloži v sistem e-JN pod zavihek »Predračun«. Ponudniki, ki so oddali ponudbe, imajo te podatke v informacijskem sistemu e-JN na razpolago v razdelku »Zapisnik o odpiranju ponudb«.

2.6 Popravljanje napak

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

2.7 Dopustne spremembe in dopolnitve ponudbe

Če bodo ali se bodo zdele informacije ali dokumentacija, ki jih morajo predložiti gospodarski subjekti, nepopolne ali napačne, oziroma če bodo posamezni dokumenti manjkali, bo naročnik ravnal v skladu z določbo petega, šestega in sedmega odstavka 89. člena ZJN-3.

2.8 Navedba zavajajočih podatkov

Kadarkoli se pri naročniku pojavi utemeljen sum, da je posamezni gospodarski subjekt v postopku javnega naročila predložil neresnično izjavo ali ponarejeno ali spremenjeno listino kot pravo, naročnik Državni revizijski komisiji za revizijo postopkov oddaje javnih naročil poda predlog za uvedbo postopka o prekršku iz 5. točke prvega odstavka ali 1. točke drugega odstavka 112. člena ZJN-3.

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

2.9 Stroški priprave ponudbe

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

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

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

2.10 Ugotavljanje sposobnosti

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

Naročnik bo ugotavljal sposobnost gospodarskih subjektov kot sledi:

2.10.1 Razlogi za izključitev

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

1. če bo pri preverjanju v skladu s 77., 79. in 80. členom ZJN-3 ugotovil ali bo drugače seznanjen, da je bila gospodarskemu subjektu ali osebi, ki je članica upravnega, vodstvenega ali nadzornega organa tega gospodarskega subjekta ali ki ima pooblastila za njegovo zastopanje ali odločanje ali nadzor v njem, izrečena pravnomočna sodba za kazniva dejanja iz Kazenskega zakonika (Uradni list RS, št. 50/12 – uradno prečiščeno besedilo, 6/16 – popr., 54/15, 38/16, 27/17, 23/20, 91/20, 95/21, 186/21, 105/22 – ZZNSPP, 16/23 in 107/24-Odl. US; v nadaljnjem besedilu: KZ-1) ali za primerljiva kazniva dejanja, ki so jih izrekla tuja sodišča.
 - terorizem (108. člen KZ-1),
 - financiranje terorizma (109. člen KZ-1),
 - škuevanje in javno povelieevanje terorističnih dejanj (110. člen KZ-1),
 - novačenje in usposabljanje za terorizem (111. člen KZ-1),
 - spravljanje v suženjsko razmerje (112. člen KZ-1),
 - trgovina z ljudmi (113. člen KZ-1),
 - sprejemanje podkupnine pri volitvah (157. člen KZ-1),
 - kršitev temeljnih pravic delavcev (196. člen KZ-1),
 - goljufija (211. člen KZ-1),
 - protipravno omejevanje konkurence (225. člen KZ-1),
 - povzročitev stečaja z goljufijo ali nevestnim poslovanjem (226. člen KZ-1),
 - oškodovanje upnikov (227. člen KZ-1),
 - poslovna goljufija (228. člen KZ-1),
 - goljufija na škodo Evropske unije (229. člen KZ-1),
 - preslepitev pri pridobitvi in uporabi posojila ali ugodnosti (230. člen KZ-1),
 - preslepitev pri poslovanju z vrednostnimi papirji (231. člen KZ-1),
 - preslepitev kupcev (232. člen KZ-1),
 - neupravičena uporaba tuje oznake ali modela (233. člen KZ-1),
 - neupravičena uporaba tujega izuma ali topografije (234. člen KZ-1),
 - ponareditev ali uničenje poslovnih listin (235. člen KZ-1),

- izdaja in neupravičena pridobitev poslovne skrivnosti (236. člen KZ-1),
- zloraba informacijskega sistema (237. člen KZ-1),
- zloraba notranje informacije (238. člen KZ-1),
- zloraba trga finančnih instrumentov (239. člen KZ-1),
- zloraba položaja ali zaupanja pri gospodarski dejavnosti (240. člen KZ-1),
- nedovoljeno sprejemanje daril (241. člen KZ-1),
- nedovoljeno dajanje daril (242. člen KZ-1),
- ponarejanje denarja (243. člen KZ-1),
- ponarejanje in uporaba ponarejenih vrednotnic ali vrednostnih papirjev (244. člen KZ-1),
- pranje denarja (245. člen KZ-1),
- zloraba negotovinskega plačilnega sredstva (246. člen KZ-1),
- uporaba ponarejenega negotovinskega plačilnega sredstva (247. člen KZ-1),
- izdelava, pridobitev in odtujitev pripomočkov za ponarejanje (248. člen KZ-1),
- davčna zatajitev (249. člen KZ-1),
- tihotapstvo (250. člen KZ-1),
- zloraba uradnega položaja ali uradnih pravic (257. člen KZ-1),
- oškodovanje javnih sredstev (257.a člen KZ-1),
- izdaja tajnih podatkov (260. člen KZ-1),
- jemanje podkupnine (261. člen KZ-1),
- dajanje podkupnine (262. člen KZ-1),
- sprejemanje koristi za nezakonito posredovanje (263. člen KZ-1),
- dajanje daril za nezakonito posredovanje (264. člen KZ-1),
- hudodelsko združevanje (294. člen KZ-1).

Dokazila:

- ESPD za vse gospodarske subjekte v ponudbi

Opomba:

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

2. če bo pri preverjanju v skladu s 77., 79. in 80. členom ZJN-3 ugotovil, da gospodarski subjekt ne izpolnjuje obveznih dajatev in drugih denarnih nedavčnih obveznosti v skladu z zakonom, ki ureja finančno upravo, ki jih pobira davčni organ v skladu s predpisi države, v kateri ima sedež, ali predpisi države naročnika. Šteje se, da gospodarski subjekt ne izpolnjuje obveznosti iz prejšnjega stavka tudi, če nima predloženih vseh obračunov davčnih odtegljajev za dohodke iz delovnega razmerja za obdobje zadnjih petih let do roka za oddajo ponudbe. Gospodarskega subjekta se ne izloči, če gospodarski subjekt do roka za oddajo ponudb poravna neplačane zapadle obveznosti, ki znašajo 50 eurov ali več in predloži vse obračune davčnih odtegljajev za dohodke iz delovnega razmerja za obdobje zadnjih pet let do roka za oddajo ponudbe.

Dokazilo: ESPD obrazec za vse gospodarske subjekte v ponudbi.

3. če je ta na dan, ko poteče rok za oddajo ponudb, izločen iz postopkov oddaje javnih naročil zaradi uvrstitve v evidenco gospodarskih subjektov z izrečenimi stranskimi sankcijami izločitve iz postopkov javnega naročanja.

Dokazilo: ESPD obrazec za vse gospodarske subjekte v ponudbi.

4. če mu je v zadnjih treh letih pred potekom roka za oddajo ponudb pristojni organ Republike Slovenije ali druge države članice ali tretje države ugotovil najmanj dve kršitvi v zvezi s plačilom za delo, delovnim časom, počitki, opravljanjem dela na podlagi pogodb civilnega prava kljub obstoju elementov delovnega razmerja ali v zvezi z zaposlovanjem na črno, za kateri mu je bila s pravnomočno odločitvijo ali več pravnomočnimi odločitvami izrečena globa za prekršek.

Dokazilo: ESPD obrazec za vse gospodarske subjekte v ponudbi.

Popravni mehanizem za točki 1 in 4:

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

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

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

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

2.10.2 Pogoji za sodelovanje

2.10.2.1 Sposobnost za opravljanje poklicne dejavnosti:

1. da je registriran pri pristojnem sodišču ali drugemu organu.

Dokazilo: ESPD obrazec za vse gospodarske subjekte v ponudbi.

Opomba:

V prvo polje morajo ponudniki vpisati Registracijsko številko pri pristojnem sodišču ali drugemu organu. Pri navedbi: "Ali so te informacije brezplačno na voljo organom iz zbirke podatkov držav članic EU?", odgovorite z DA in v prvo vrstico vpišete povezavo na AJPES, pod "Referenca/Koda" vpišete ponovno številko, ki ste jo navedli pod Registracijska številka, v polje "Izdajatelj" vpišete Ajpes (velja za ponudnike s sedežem v Republiki Sloveniji);

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

oziroma v primeru tujega ponudnika

da je vpisan v register poslovnih subjektov, ki opravljajo dejavnost na področju medicinskih pripomočkov, v skladu z zakonodajo države, v kateri ima gospodarski subjekt svoj sedež (v kolikor se to v skladu z zakonodajo države, v kateri ima svoj sedež zahteva in v kolikor je ponujeno blago registrirano oz. priglašeno kot medicinski pripomoček).

Dokazilo: ESPD obrazec za vse gospodarske subjekte v ponudbi.

Opomba:

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

2.10.3 Drugi pogoji

Omejevalni ukrepi zaradi delovanja Rusije

V skladu z določilom prvega odstavka 5k člena UREDBE SVETA (EU) 2022/576 z dne 8. aprila 2022 o spremembi Uredbe (EU) št. 833/2014 o omejevalnih ukrepih zaradi delovanja Rusije, ki povzroča destabilizacijo razmer v Ukrajini, je prepovedano dodeljevanje ali nadaljnje izvajanje kakršnih koli javnih naročil ali koncesijskih pogodb:

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

Za dokazovanje neobstoja predmetnega razloga za izključitev morajo vsi gospodarski subjekti v ponudbi priložiti izpolnjeno Izjavo v zvezi z omejevalnimi ukrepi (OBR-4), razen tisti dobavitelji ali subjekti, na katerih zmogljivosti se sklicuje ponudnik, ki ne predstavljajo več kot 10 % vrednosti naročila.

Dokazilo: Izpolnjena izjava v zvezi z omejevalnimi ukrepi (OBR-4).

2.11 Tehnične specifikacije

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

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

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

Ponudnik mora zagotavljati razpisane vrste in količine blaga, za katere oddaja ponudbo (velja za skupine 1, 2, 3, 4 in 5).

Ponudnik mora zagotavljati 100% razpisanih vrst in količin blaga iz skupine oz. skupin za katere oddaja ponudbo (velja za skupine 6, 7 in 8).

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

Velja za biocidne proizvode:

V kolikor je ponujeno blago razvrščeno in registrirano kot biocidni proizvod, mora ponudnik v ponudbo predložiti dokazilo o vpisu v Nacionalni register biocidnih proizvodov. Zakonodaja za tovrstno blago oznake CE ne predvideva, zato se ta zanje ne zahteva.

Ponudnik mora v ponudbo obvezno predložiti dokazilo o vpisu v Nacionalni register biocidnih proizvodov, v skladu z 12. točko navedeno v točki 2.3 Predložitev ponudbe.

➤ **Vsa ponujena sredstva za razkuževanje morajo biti označena z oznako CE in imeti pripadajočo izjavo o skladnosti oziroma ustrezen certifikat, kot sledi:**

Velja za medicinske pripomočke:

Vsi medicinski pripomočki morajo biti označeni z oznako CE in izpolnjevati zahteve Uredbe (EU) 2017/745 ter uredb, ki jo spreminjajo (EU 2023/607 in EU 2024/1860) ter Zakona o medicinskih pripomočkih (ZMedPri-1, UL RS, št. 40/2025).

V kolikor je medicinski pripomoček razvrščen v razred tveganja I, mora ponudnik v ponudbo, predložiti Izjavo o skladnosti.

V kolikor je medicinski pripomoček razvrščen v razred tveganja Is, Im, Ism, Ir, IIa, IIb in III morajo ponudniki v ponudbo predložiti veljavno Izjavo o skladnosti in veljaven CE certifikat.

Velja za In-vitro medicinske pripomočke:

Vsi in-vitro medicinski pripomočki morajo biti označeni z oznako CE in izpolnjevati zahteve Uredbe (EU) 2017/746 ter uredb, ki jo spreminjajo (EU 2023/607 in 2024/1860) in Zakona o medicinskih pripomočkih (ZMedPri-1, UL RS, št. 40/2025).

V kolikor je in-vitro medicinski pripomoček razvrščen v razred tveganja A, mora ponudnik v ponudbo, predložiti Izjavo o skladnosti.

V kolikor je in-vitro medicinski pripomoček razvrščen v razred tveganja As, B, C in D, morajo ponudniki v ponudbo predložiti veljavno Izjavo o skladnosti in veljaven CE certifikat.

Ponujeno blago mora biti označeno s CE oznako v kolikor to zahteva veljavna zakonodaja.

Ponudniki morajo v ponudbo obvezno predložiti zahtevane dokumente v skladu s 13. točko navedeno v točki 2.3 Predložitev ponudbe.

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

POMEMBNO!

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

2.12 Ponudbena vrednost

Cene morajo biti podane v evrih (EUR).

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

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

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

V primeru, da bo naročnik za posamezno vrsto blaga in/oz. skupino blaga prejel samo eno dopustno ponudbo, bo naročnik s tem ponudnikom sklenil samo okvirni sporazum, brez kupoprodajne pogodbe, za obdobje od 01.01.2027 do 31.12.2028. Naročnik v tem primeru ne bo odpiral konkurence. Cene so fiksne do izpolnitve vseh obveznosti iz okvirnega sporazuma z izjemo korekcij vrednosti, ki jo dopušča Pravilnik o načinih valorizacije denarnih obveznosti, ki jih v večletnih pogodbah dogovarjajo pravne osebe javnega sektorja (Uradni list RS, št. 1/04; v nadaljevanju: Pravilnik). Pogodbeni stranki sta soglasni, da se valorizacija denarnih obveznosti opravi tako v primeru povišanja kot tudi znižanja denarnih obveznosti, pri čemer se v primeru znižanja denarnih obveznosti smiselno uporabljajo določbe Pravilnika. Kot podlaga za valorizacijo se upošteva indeks cen življenjskih potrebščin. Sprememba cene lahko znaša največ 80 % spremembe (povišanje ali znižanje) indeksa cen življenjskih potrebščin šteto od dneva sklenitve okvirnega sporazuma. Spremembe cene bosta pogodbeni stranki opravili le na podlagi predhodnega pisnega obvestila nasprotni stranke. Spremenjene cene bodo veljale le za vnaprej na podlagi sklenjenega aneksa k okvirnemu sporazumu.

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

2.13 Merili:

Naročnik je merili za ocenjevanje ponudb razdelil, in sicer:

2.13.1 Merilo za skupine 1, 2, 3, 4 in 5:

- najnižja končna cena posamezne vrste blaga brez DDV.

2.13.2 Merilo za skupine 6, 7 in 8:

- najnižja končna vrednost posamezne skupine blaga brez DDV.

Opomba:

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

2.14 Izbira ponudnika

Izbran bo ponudnik, ki bo:

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

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

2.15 Veljavnost ponudbe

Ponudba mora veljati 6 mesecev od datuma javnega odpiranja ponudb.

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

2.16 Variantne ponudbe

Variantne ponudbe niso dovoljene.

III SKLENITEV OKVIRNEGA SPORAZUMA IN KUPOPRODAJNE POGODBE**3.1 Sklenitev okvirnega sporazuma**

Naročnik bo s ponudniki, za katere bo ugotovil, da so njihove ponudbe dopustne, sklenil okvirni sporazum v skladu z določbami vzorca okvirnega sporazuma iz točke 2 točke 2.3 teh navodil - (OBR-2). Okvirni sporazum se sklene za obdobje od 01.01.2027 do 31.12.2028.

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

3.2 Predvideni obdobji

Naročnik je javno naročilo razdelil na naslednji obdobji:

- od 01.01.2027 do 31.12.2027 (prvo obdobje);
- od 01.01.2028 do 31.12.2028 (drugo obdobje).

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

V primeru, da bo naročnik za posamezno vrsto blaga in/oz. posamezno skupino blaga prejel samo eno dopustno ponudbo, naročnik za te vrste blaga in/oz. skupine blaga ne bo odpiral konkurence. V takem primeru bo naročnik s tem ponudnikom sklenil samo okvirni sporazum, brez kupoprodajne pogodbe, za obdobje od 01.01.2027 do 31.12.2028.

3.3 Sklenitev kupoprodajne pogodbe

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

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

IV KONČNA DOLOČILA

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

V PRAVNO VARSTVO

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

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

Zahtevek za revizijo mora vsebovati:

1. ime in naslov vlagatelja zahtevka (v nadaljnjem besedilu: vlagatelj) ter kontaktno osebo,
2. ime naročnika,
3. oznako javnega naročila ali odločitve o oddaji javnega naročila ali priznanju sposobnosti,
4. predmet javnega naročila,
5. pooblastilo za zastopanje v predrevizijskem in revizijskem postopku, če vlagatelj nastopa s pooblaščenecem,
6. potrdilo o plačilu takse.

Vlagatelj mora v zahtevku za revizijo navesti očitane kršitve ter dejstva in dokaze, s katerimi se kršitve dokazujejo.

Taksa znaša 4.000,00 EUR. Takso je potrebno vplačati na podračun, odprt pri Banki Slovenije za namen plačila taks za predrevizijski in revizijski postopek, številka 01100-1000358802 – izvrševanje proračuna RS. Pri tem mora vlagatelj na plačilnem nalogu vpisati

naslednje podatke v predpolje in polje sklicevanja na številko odobritve: 11 16110-7111290-XXXXXXLL (oznaka X pomeni št. objave javnega naročila, oznaka L pa pomeni označbo leta. V kolikor je št. objave javnega naročila krajša od šestih znakov, se na manjkajoča mesta spredaj vpiše 0).

Zahtevek za revizijo se vloži preko portala eRevizija.

Zahtevek za revizijo, ki se nanaša na vsebino objave, povabilo k oddaji ponudbe ali razpisno dokumentacijo, se vloži v desetih delovnih dneh od dneva objave obvestila o naročilu ali prejema povabila k oddaji ponudbe. Kadar naročnik spremeni ali dopolni navedbe v objavi, povabilu k oddaji ponudbe ali v razpisni dokumentaciji, se lahko zahtevek za revizijo, ki se nanaša na spremenjeno, dopolnjeno ali pojasnjeno vsebino objave, povabila ali razpisne dokumentacije ali z njim neposredno povezano navedbo v prvotni objavi, povabilu k oddaji ponudbe ali razpisni dokumentaciji, vloži v desetih delovnih dneh od dneva objave obvestila o dodatnih informacijah, informacijah o nedokončanem postopku ali popravku, če se s tem obvestilom spreminjajo ali dopolnjujejo zahteve ali merila za izbiro najugodnejšega ponudnika.

Če naročnik ugotovi, da niso izpolnjeni procesni pogoji iz prve, tretje, četrte ali pete alineje prvega odstavka 26. člena ZPVPJN, se zahtevek za revizijo najpozneje v treh delovnih dneh od prejema s sklepom zavrže.

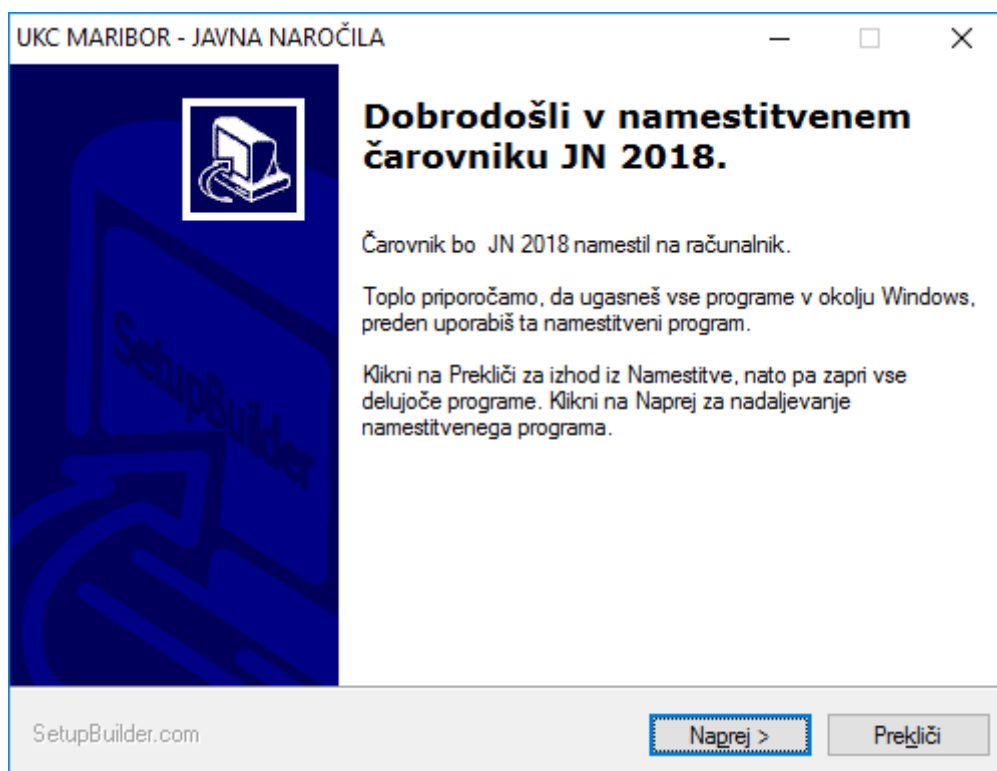
C) NAVODILA ZA DELO S PROGRAMOM "JAVNA NAROČILA UKC MARIBOR"

I. POTEK NAMESTITVE PROGRAMA:

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

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

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



Izberi ciljno mapo

Ciljna mapa

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

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

Namesti JN 2018 v:

c:\UKC MB\JN 2018

Spremeni...

SetupBuilder.com

< Nazaj Naprej > Prekliči

Pripravljen na namestitev

Pripravljen za namestitev programa.

Čarovnik je pripravljen na namestitev.

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

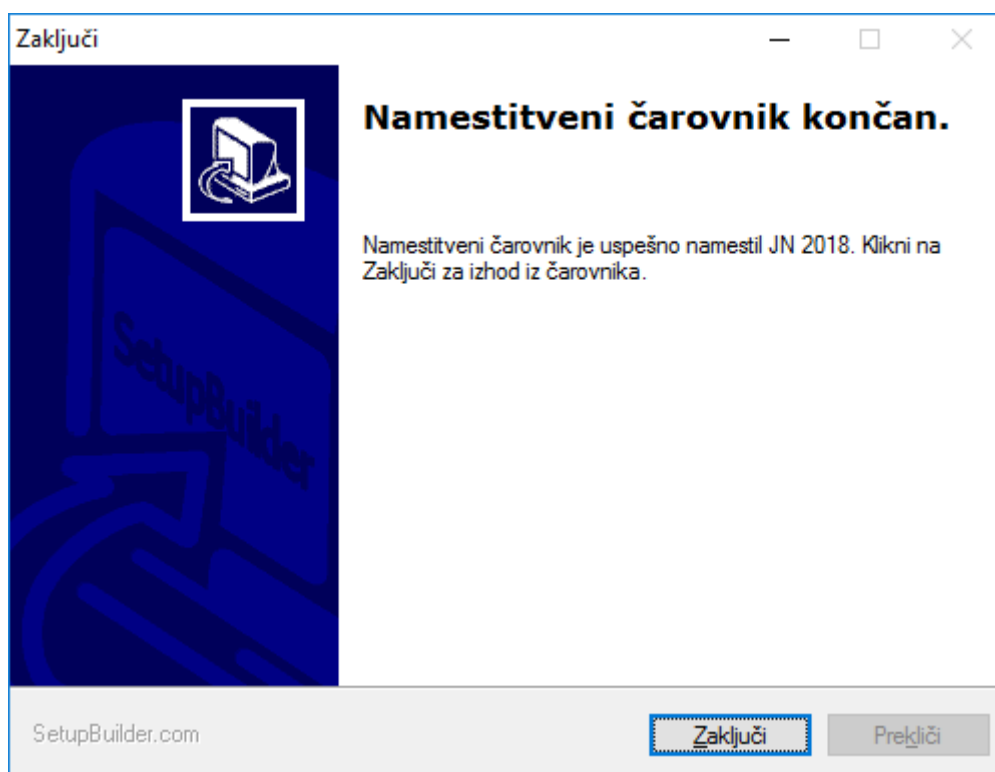
Trenutne nastavitve:

Ciljna mapa:
c:\UKC MB\JN 2018

Potrebni prostor na disku
7,597K

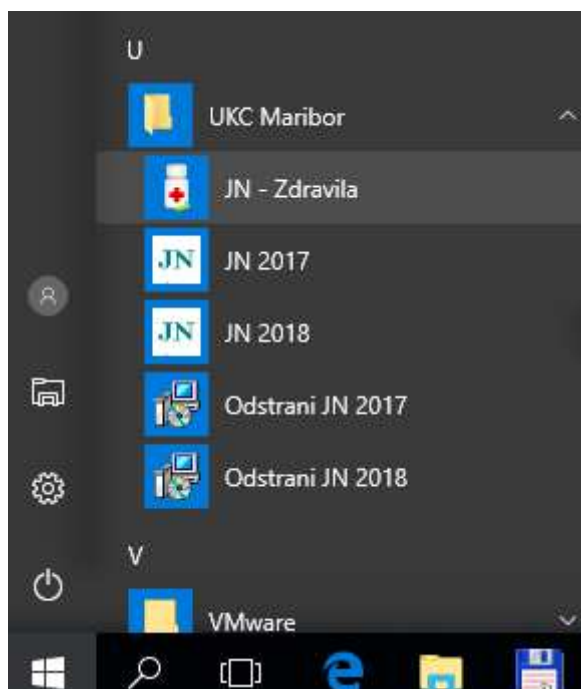
SetupBuilder.com

< Nazaj Naprej > Prekliči



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

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



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

- vpis cen
- vpis podatkov o artiklu

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

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

II. DELO S PROGRAMOM "JAVNA NAROČILA UKC MARIBOR"

Program poženete s klikom na:

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

JN UKC MARIBOR - PONUDBA za JN 2019

Datoteka Ponudba Dodatni opisi Oddaja podatkov na portal Vizitka

Nastavitev tiskalnika...

Izvoz podatkov v excel

Uvoz podatkov iz excel-a

Podatki o ponudniku

Izhod

JN 11 SRČNI SPODBUJEVALNIKI

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

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

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

Spodbujevalnik SSIR s pripadajočo elektrodo

Proizvajalec: Kataloška: Paralela: Pakiranje: 0

Zahteve naročnika Ponudba s cenami Uporabniki Dopolni ponudbo Ponudnik Briši Zapri

JN UKC MARIBOR - PONUDBA za JN 2019

Datoteka Ponudba Dodatni opisi Oddaja podatkov na portal Vizitka

11 SRČNI SPODBUJEVALNIKI

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

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

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

Spodbujevalnik SSIR s pripadajočo elektrodo

Proizvajalec: Kataloška: Paralela: Pakiranje: 0

Zahteve naročnika Ponudba s cenami Uporabniki Dopolni ponudbo Ponudnik Briši Zapri

Meniji:

a) Datoteka

- *Nastavitev tiskalnika* (izberemo privzeti tiskalnik)
- *Izvoz podatkov v Excel* (prenos podatkov v Excel obliko)
- *Uvoz podatkov iz Excel-a* (uvoz podatkov iz Excel oblike)
- *Podatki o ponudniku* (vpišete vaše podatke; ki se izpišejo na specifikaciji ponudbe)
- *Izhod* (zaključek dela s programom)

b) Ponudba (glavni del programa)

✎ V tem meniju boste dobili možnost **pregleda vseh podatkov po skupinah**. Izdelek lahko iščete po skupini ali po nazivu. Omogočen je tudi prikaz tistih artiklov za katere ni vpisana cena (izbor : **CENA = 0**).

✎ (Vnos in) Spreminjanje podatkov

Podatek vnesete in spremenite tako, da označite vrsto blaga in izberete "**Dopolni ponudbo**" ali pritisnete "**Alt+D**" ali pa izberete "**ENTER**". Prikaže se vam novo okno v katerega vpišete vaše podatke. Za skupine je :

- **omogočen** vpis podatkov kot so: proizvajalec, zaščiteno ime, pakiranje, kat. št.
- **omogočen** vpis podatkov kot so: pakiranje, cena brez DDV in stopnja DDV. V kolikor ne želite podati ponudbe za določen artiklov, ne vpišete nobenega podatka v omenjena polja.

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

JK UKC MARIBOR - PONUDBA za JN 2019

Datoteka Ponudba Dodatni opisi Oddaja podatkov na portal Vizitka

🔴 ⏮ ⏪ ⏩ ⏭ ⏴ ⏵ ⏸ ⏹ ⏺ ⏻ ⏼ ⏽ ⏾ ⏿ ? 📄 📤 📥 🔄

JK 11 SRČNI SPODBUJEVALNIKI

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

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

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

JK PODATKI O PONUDBI

Ponudba

IZHODIŠČNI PODATKI

šifra JR: 11 Skupina: 01 Ident JN: 911001

Naziv materiala: Spodbujevalnik SSIR s pripadajočo elektrodo

PODATKI O BLAGU

Proizvajalec: Uporabnik:

Paralela/Zaščiteno ime:

Kataloška številka:

Pakiranje (numerično):

CENA brez DDV, stopnja DDV

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

MDC brez DDV: 0.0000 €

Rabat:

KOLIČINA

Letna: 144 KPL

Predvidena: 144 KPL

Zahteve naročnika

🟢 Potrdi 🛑 Opusti

↳ Dodatni opisi

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

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

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

Vnos in urejanje

Izvoz podatkov v excel

Uvoz podatkov iz excel-a

Izvoz Uvoz

JN 11 SRČNI SPODBUJEVALNIKI

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

Naziv materiala: št. vseh zapisov: 1

BLAGO - OSNOVNI PODATKI

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

Kataloška Opis

+ Dodaj Uredi - - - - -

Iskaj Zapri

JN 11 SRČNI SPODBUJEVALNIKI

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

Naziv materiala: št. vseh zapisov: 1

BLAGO - OSNOVNI PODATKI

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

KATALOŠKA ŠTEVILKA Z DODATNIM OPISOM

OPISI

JR: 11

SK: 01

Ident JN: 911001

Naziv: Spodbujevalnik SSIR s pripadajočo elektrodo

Kataloška: opis:

OK Opusti

Izpis specifikacije

11 SRČNI SPODBUJEVALNIKI

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

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

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

Spodbujevalnik SSIR s pripadajočo elektrodo Proizvajalec: Kataloška: Paralela: Pakiranje: 0

Zahteve naročnika Ponudba s cenami Uporabniki Dopolni ponudbo Ponudnik Briši Zapri

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

Predogled izpisa

Datoteka

Stran: 1 od 5 Korak: 20

Strani za izpis: Najdi: Kopije: 1

PONUDNIK: NAROČNIK: UNIVERZITETNI KLINIČNI CENTER MARIBOR Datum: 22.06.2018 Stran: 1

Ljubljanska ulica 5, 2000 MARIBOR

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: 11 Srčni spodbujevalniki 01 Srčni spodbujevalniki, tip SSIR (VVIR/AAIR) CPV: 33182210

Z.Š.	Naziv artikla	Ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Zašč./teno ime	Kataloška številka
1	Spodbujevalnik SSIR s pripadajočo elektrodo	911001	KPL	144				

ŽIG IN PODPIS:

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

Predogled izpisa

Datoteka

Stran: 1 od 5 Korak: 20

Strani za izpis: Najdi: Kopije: 1

PONUDNIK: NAROČNIK: UNIVERZITETNI KLINIČNI CENTER MARIBOR Datum: 22.06.2018 Stran: 1

Ljubljanska ulica 5, 2000 MARIBOR

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: 11 Srčni spodbujevalniki 01 Srčni spodbujevalniki, tip SSIR (VVIR/AAIR) CPV: 33182210

Naziv artikla	Ident JN	Predv. količ	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Spodbujevalnik SSIR s pripadajočo elektrodo	911001	144	KPL				

VREDNOST SKUPAJ: 1 0,00 € ŽIG IN PODPIS:

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

Opomba: Potrebno je natisniti oba izpisa »**Specifikacija zahtev naročnika**« in »**Specifikacija ponudbe s cenami**«.

Predložiti je potrebno predračun v PDF obliki ter zahtevane datoteke iz računalniškega programa v elektronski obliki na portal:

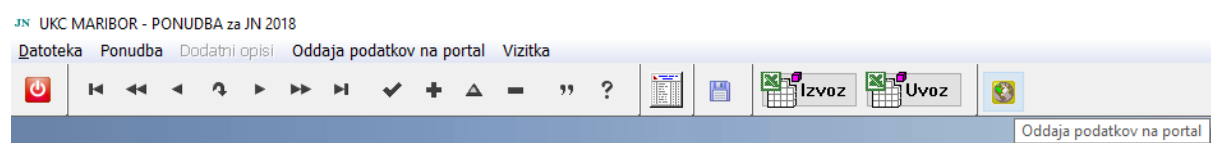
<https://ejn.gov.si/eJN2>

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

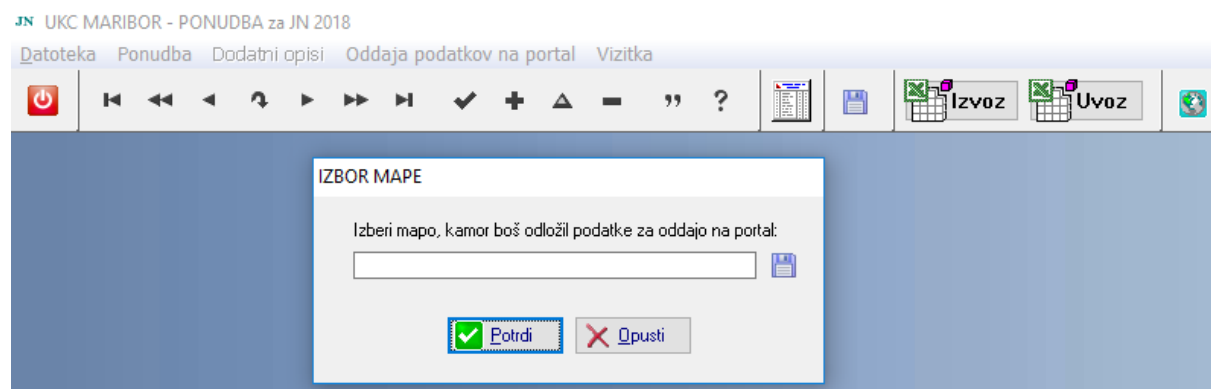
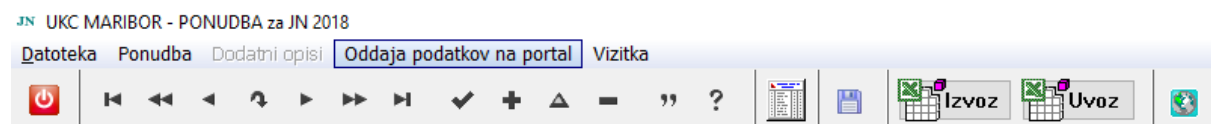
c) **Priprava podatkov za oddajo na portal ejn.gov.si: klik na ikonico s simbolom  ali izbor iz menija »Oddaja podatkov na portal«**

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

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



ali



Opozorilo:

Pred pripravo podatkov/cen za oddajo na portal morate biti v osnovnem meniju. Če boste poskušali shraniti podatke in boste imeli odprto datoteko s podatki (na zaslonu se vidi okno s podatki), se bo računalniški program odzval z opozorilom, da je pristop do podatkov onemogočen. Po prenosu

podatkov preverite ali so podatki dejansko shranjeni v izbrano mapo ali medij. Datoteke priložite k ponudbi na portalu:

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

e) Vizitka

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

ŽELIMO VAM USPEŠNO DELO!

PONUDBA

Način oddaje ponudbe:

Skupna ponudba: (navesti: da/ne).¹

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

Opomba*

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

Dne:

Žig in podpis ponudnika:

.....

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

VZOREC OKVIRNEGA SPORAZUMA

sklenjen med:

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

in gospodarskim subjektom:

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

I UVODNE UGOTOVITVE

1. člen

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

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

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

2. člen

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

II PREDMET SPORAZUMA

3. člen

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

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

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

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

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

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

III IZVAJANJE SPORAZUMA – PREDLOŽITEV PONUDB

4. člen

Sporazum se sklepa za obdobje od 01.01.2027 do 31.12.2028.

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

- 01.01.2027 do 31.12.2027 (prvo obdobje);
- 01.01.2028 do 31.12.2028 (drugo obdobje).

Z najugodnejšim ponudnikom bo naročnik sklenil kupoprodajno pogodbo.

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

Naročnik si pridržuje pravico dopolnjevati seznam razpisanih vrst blaga in/oz. skupin blaga v času trajanja tega sporazuma, v kolikor nastane potreba po novem blagu, in ki ni bil zajet v specifikaciji zahtev naročnika in v specifikaciji ponudbe s cenami. Naročnik bo v tem primeru pozval vse sklenitelje tega sporazuma k predložitvi ponudb za te nove vrste blaga in/oz. za te nove skupine blaga, kadarkoli v času trajanja tega sporazuma. Naročnik bo za te nove vrste blaga in/oz. za te nove skupine blaga ugotavljal ustreznost ponujenih vrst blaga pod pogoji in na način opredeljen v predmetni dokumentaciji v zvezi z oddajo javnega naročila. Naročnik bo za te nove vrste blaga in/oz. za te nove skupine blaga s ponudnikom, katerega ponudba bo ocenjena kot dopustna, sklenil aneks k temu sporazumu. Z najugodnejšim ponudnikom, izbranim na podlagi meril iz točk 2.13.1 in 2.13.2, pa aneks h kupoprodajni pogodbi oz. kupoprodajno pogodbo, v kolikor le-te še nima.

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

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

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

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

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

IV CENE

5. člen

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

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

V primeru, da bo naročnik za posamezno vrsto blaga in/oz. posamezno skupino blaga prejel samo eno dopustno ponudbo, bo naročnik s tem ponudnikom sklenil samo okvirni sporazum, brez kupoprodajne pogodbe, za obdobje od 01.01.2027 do 31.12.2028. Naročnik v tem primeru ne bo odpiral konkurence. Cene so fiksne do izpolnitve vseh obveznosti iz okvirnega sporazuma z izjemo korekcij vrednosti, ki jo dopušča Pravilnik o načinih valorizacije denarnih obveznosti, ki jih v večletnih pogodbah dogovarjajo pravne osebe javnega sektorja (Uradni list RS, št. 1/04; v nadaljevanju: Pravilnik). Stranki sporazuma sta soglasni, da se valorizacija denarnih obveznosti opravi tako v primeru povišanja kot tudi znižanja denarnih obveznosti, pri čemer se v primeru znižanja denarnih obveznosti smiselno uporabljajo določbe Pravilnika. Kot podlaga za valorizacijo se upošteva indeks cen življenjskih potrebščin. Sprememba cene lahko znaša največ 80 % spremembe (povišanje ali znižanje) indeksa cen življenjskih potrebščin šteto od dneva sklenitve tega sporazuma.

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

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

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

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

V ceni posameznega blaga so zajeti vsi stroški (carinski, špeditorski, prevozni in drugi morebitni stroški), vsi popusti in rabati ter davek na dodano vrednost. Cene veljajo DDP Univerzitetni klinični center Maribor – Centralna lekarna naročnika, razloženo.

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

V NAROČANJE BLAGA IN DOBAVNI ROK

6. člen

Naročnik bo posamezne vrste blaga, ki jih bo potreboval v okviru posameznega obdobja, kupoval od stranke sporazuma na podlagi kupoprodajne pogodbe ter izstavljenih pisnih naročilnic.

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

Naročnik bo v naročilnici opredelil vrste in količine blaga.

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

Stranka sporazuma se zavezuje, da bo ob dobavi naročniku predložila navodila proizvajalca v slovenskem jeziku.

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

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

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

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

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

V kolikor nadomestna vrsta blaga ne ustreza, ali je sploh ne ponuja, lahko naročnik le-to vrsto blaga kupi pri drugi stranki sporazuma oz. pri drugem dobavitelju, skladno z določbami kritnega kupa iz 10. člena tega sporazuma.

VI PREVZEM BLAGA

7. člen

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

Stranka sporazuma mora za vsako dobavnico po elektronski pošti lekarna.dobavnice@ukc-mb.si posredovati tudi e-dobavnico (DISKT*.asc; eSLOG2 standard), ki mora biti v vnaprej določeni strukturi, kot je opredeljena v prilogi dokumentacije v zvezi z oddajo javnega naročila oziroma drugi strukturi, ki bo skladna z zakonodajo, veljavno v času izvajanja tega sporazuma. Naročnik se obvezuje prevzeti naročeno blago v celoti na podlagi e-dobavnice.

Dobavljeno blago mora biti označeno v skladu z veljavno zakonodajo.

Količinski prevzem blaga se opravi ob prevzemu.

VII KAKOVOST BLAGA

8. člen

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

VIII KRITNI KUP

9. člen

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

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

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

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

IX PLAČILNI POGOJI

10. člen

Naročnik bo izvršil plačilo v roku 60 dni od datuma prejema pravilno izstavljenega računa oz. v roku, ki bo skladen z zakonodajo, ki bo veljala v času izvajanja tega sporazuma, na izvajalčev transakcijski račun, ki je naveden na računu.

V kolikor veljavni predpisi določajo ali dopuščajo daljši plačilni rok, se uporabi najdaljši rok, kot je določen oziroma dopuščen s predpisi. Če zadnji dan roka za plačilo pade na dan, ki je po zakonu dela prost, se kot zadnji dan roka šteje naslednji delovni dan. Za dan plačila oziroma izpolnitve naročnikove obveznosti do dobavitelja se šteje dan, ko naročnik pri svoji organizaciji za plačilni promet odda nalog za izvršitev plačila.

Račun mora obvezno vsebovati celotno številko naročilnice.

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

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

X SKRBNIK SPORAZUMA

11. člen

Pooblaščen predstavnik naročnika je:

Skrbnik sporazuma za naročnika je:

Skrbnik sporazuma za stranko sporazuma je: .

XI SKLENITEV SPORAZUMA IN ODSTOP OD SPORAZUMA

12. člen

Sporazum je sklenjen z dnem podpisa stranke sporazuma in naročnika.

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

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

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

- če bo naročnik seznanjen, da je sodišče s pravnomočno odločitvijo ugotovilo kršitev obveznosti delovne, okoljske ali socialne zakonodaje s strani stranke sporazuma ali podizvajalca ali
- če bo naročnik seznanjen, da je pristojni državni organ pri stranki sporazuma ali podizvajalcu v času izvajanja sporazuma ugotovil najmanj dve kršitvi v zvezi s:
 - o plačilom za delo,
 - o delovnim časom,
 - o počitki,
 - o opravljanjem dela na podlagi pogodb civilnega prava kljub obstoju elementov delovnega razmerja ali v zvezi z zaposlovanjem na črno in za kateri ji je bila s pravnomočno odločitvijo ali več pravnomočnimi odločitvami izrečena globa za prekršek.

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

Razvezni pogoj se uresniči pod pogojem, da je od seznaitve naročnika s kršitvijo in do izteka veljavnosti sporazuma še najmanj šest mesecev.

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

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

13. člen

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

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

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

Vsaka od strank sporazuma lahko odstopi od tega sporazuma s 3 mesečnim odpovednim rokom. Stranka sporazuma mora v času odpovednega roka zagotavljati dobavo blaga, ki je predmet tega sporazuma, po cenah iz ponudbe.

Stranki sporazuma lahko na podlagi medsebojnega sporazuma določita krajši odpovedni rok.

XII POGODBENA KAZEN

14. člen

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

Stranki sporazuma soglašata, da lahko naročnik pogodbeno kazen, v skladu z določili tega sporazuma, obračuna ob vsaki zamudi brez posebnega predhodnega obvestila stranki sporazuma, da si pridružuje pravico do obračuna pogodbene kazni ali da bo le to obračunal.

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

XIII PROTİKORUPCIJSKA KLAVZULA

15. člen

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

XIV KONČNE DOLOČBE

16. člen

Pogoji tega sporazuma so veljavni za čas trajanja tega sporazuma.

Sporazum se lahko spremeni ali dopolni s pisnim aneksom, ki ga sprejmeta in podpišeta stranki sporazuma. Če katerakoli od določb sporazuma je ali postane neveljavna, to ne vpliva na ostale določbe sporazuma. Neveljavna določba se nadomesti z veljavno, ki mora čim bolj ustrezati namenu, ki ga je želela doseči neveljavna določba.

17. člen

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

18. člen

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

Št.

V , dne

V Mariboru, dne

Stranka sporazuma:

Naročnik:
UKC Maribor

Direktor:

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

VZOREC KUPOPRODAJNE POGODBE

sklenjena med:

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

in

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

1. člen

Pogodbeni stranki uvodoma ugotavljata, da je med prodajalcem in kupcem sklenjen okvirni sporazum, št. z dne, za nabavo blaga iz javnega naročila **»SREDSTVA ZA DEZINFEKCIJO«**.

2. člen

Kupec je s pisnim povabilom k predložitvi ponudb številka: 460-04(809013)/2026-3, z dne 15.06.2026 (v nadaljevanju: povabilo), pozval prodajalca k predložitvi ponudbe za dobavo blaga, opredeljenega v povabilu.

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

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

3. člen

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

4. člen

Prodajalec bo kupcu dobavljal posamezne vrste blaga na podlagi pisnih naročilnic.

Kupec bo v naročilnici opredelil vrste in količine blaga.

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

Prodajalec se zavezuje, da bo ob dobavi kupcu predložil navodila proizvajalca v slovenskem jeziku.

Prodajalec mora dostaviti blago DDP Univerzitetni klinični center Maribor – razloženo v prostore Centralne lekarne kupca.

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

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

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

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

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

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

V kolikor nadomestna vrsta blaga ne ustreza, ali je sploh ne ponuja, lahko kupec le-to vrsto blaga kupi pri drugi stranki okvirnega sporazuma oz. pri drugem dobavitelju, skladno z določbami kritnega kupa iz 5. člena te pogodbe.

5. člen

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

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

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

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

6. člen

Prodajalec mora ob vsaki dobavi blago opremiti z dobavnico, ki je lahko papirna in fizično spremlja blago, ali elektronska in jo prodajalec vnaprej posreduje po elektronski pošti lekarna.dobavnice@ukc-mb.si v pdf datoteki. Vsebovati mora podatke o kupcu in prodajalcu, številko naročilnice ter nabor blaga. Napisana mora biti v slovenskem jeziku in mora obvezno vsebovati številko naročilnice. Dobavljeno blago mora imeti na dobavnici enak naziv kot naročeno, navedene morajo biti tudi kataloške številke artiklov.

Prodajalec mora za vsako dobavnico po elektronski pošti lekarna.dobavnice@ukc-mb.si posredovati tudi e-dobavnico (DISKT*.asc; eSLOG2 standard), ki mora biti v vnaprej določeni strukturi kot je opredeljena v prilogi dokumentacije v zvezi z oddajo javnega naročila oziroma drugi strukturi, ki bo skladna z zakonodajo, veljavno v času izvajanja te pogodbe. Kupec se obvezuje prevzeti naročeno blago v celoti na podlagi e-dobavnice.

Dobavljeno blago mora biti označeno v skladu z veljavno zakonodajo.

Količinski prevzem blaga se opravi ob prevzemu.

7. člen

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

8. člen

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

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

V ceni posameznega blaga so zajeti vsi stroški (carinski, špeditski, prevozni in drugi morebitni stroški), vsi popusti in rabati ter davek na dodano vrednost. Cene veljajo DDP Centralna lekarna kupca, razloženo.

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

Cene iz ponudbe, dogovorjene s to pogodbo, so fiksne v času trajanja te pogodbe.

9. člen

Kupec bo izvršil plačilo v roku 60 dni od datuma prejema pravilno izstavljenega računa oz. v roku, ki bo skladen z zakonodajo, ki bo veljala v času izvajanja te pogodbe, na izvajalčev transakcijski račun, ki je naveden na računu.

V kolikor veljavni predpisi določajo ali dopuščajo daljši plačilni rok, se uporabi najdaljši rok, kot je določen oziroma dopuščen s predpisi. Če zadnji dan roka za plačilo pade na dan, ki je po zakonu dela prost, se kot zadnji dan roka šteje naslednji delovni dan. Za dan plačila oziroma izpolnitve naročnikove obveznosti do dobavitelja se šteje dan, ko naročnik pri svoji organizaciji za plačilni promet odda nalog za izvršitev plačila.

Račun mora obvezno vsebovati celotno številko naročilnice.

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

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

10. člen

Ta pogodba se sklepa za obdobje od 01.01.2027 do 31.12.2027. Pogodba je sklenjena z dnem podpisa obeh pogodbenih strank.

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

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

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

- če bo naročnik seznanjen, da je sodišče s pravnomočno odločitvijo ugotovilo kršitev obveznosti delovne, okoljske ali socialne zakonodaje s strani prodajalca ali podizvajalca ali
- če bo naročnik seznanjen, da je pristojni državni organ pri prodajalcu ali podizvajalcu v času izvajanja pogodbe ugotovil najmanj dve kršitvi v zvezi s:
 - o plačilom za delo,
 - o delovnim časom,
 - o počitki,
 - o opravljanjem dela na podlagi pogodb civilnega prava kljub obstoju elementov delovnega razmerja ali v zvezi z zaposlovanjem na črno in za kateri mu je bila s pravnomočno odločitvijo ali več pravnomočnimi odločitvami izrečena globa za prekršek.

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

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

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

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

11. člen

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

12. člen

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

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

13. člen

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

Pogodbeni stranki soglašata, da lahko kupec pogodbeno kazen, v skladu z določili te pogodbe, obračuna ob vsaki zamudi brez posebnega predhodnega obvestila prodajalcu, da si pridruži pravico do obračuna pogodbene kazni ali da bo le to obračunal.

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

14. člen

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

nedovoljene koristi predstavniku organa, posredniku organa ali organizacije iz javnega sektorja, drugi pogodbeni stranki ali njenemu predstavniku, zastopniku, posredniku, je ta pogodba nična.

15. člen

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

16. člen

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

Št.

V , dne

V Mariboru, dne

Prodajalec:

Kupec:
UKC Maribor

Direktor:

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

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **004 Sredstva za dezinfekcijo 2027 - 2028****001 Sredstva in pripomočki - razno**

CPV: 24455000

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Granule ki sproščajo perocetno kislino za dezinfekcijo odtokov, za odstranjevanje in preprečevanje biofilma 30 g vrečka	080600	KOS	6.000				
2	Koncentrat fluorescirajoči za testiranje učinkovitosti uporabe razkužil za roke, na osnovi alkohola, propilenglikola in fluorescirajočega dodatka (visirub bode ali enakovredno) 10-100 ml vsebnik	080414	ML	500				
3	Tekoče sredstvo v obliki spreja za preverjanje čiščenja površin 100 ml plastenka z razpršilko	080601	ML	2.000				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **004 Sredstva za dezinfekcijo 2027 - 2028**
002 Razkužila za roke, kožo in sluznice

CPV: 24455000

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Gel tiksotropni na alkoholni osnovi, za higienično in kirurško razkuževanje rok s premaščevalci, brez parfuma in barvil 450-550 ml plastenka z dozirno pumpico	080164	ML	3.000.000				
2	Gel tiksotropni na alkoholni osnovi, za higienično in kirurško razkuževanje rok s premaščevalci, brez parfuma in barvil 80-120 ml plastenka žepne velikosti	080165	ML	50.000				
3	Gel vodni brezbarvni, za nosno sluznico za mrša dekontaminacijo, s poliheksanidom in betainom 30 ml tuba	080168	ML	300				
4	Gel za dekontaminacijo in vlaženje kontaminiranih ran in opeklin na koži, s poliheksanidom in betainom 30 ml tuba	080169	ML	55.000				
5	Gel za dekontaminacijo in vlaženje kontaminiranih ran in večjih opeklin na koži, visoko viskozen s poliheksanidom in betainom 250-300 ml plastenka	080545	ML	40.000				
6	Gel, brezbarvni za nosno sluznico za mrša dekontaminacijo in čiščenje, na osnovi oktenidinijevega hidroklorida 6 ml tuba	080557	ML	6				
7	Hidrogel za vlaženje in mrša dekontaminacijo kroničnih ran, brezbarven, na osnovi oktenidinijevega hidroklorida 20 ml plastenka	080532	ML	200				
8	Kapa za suho umivanje lasišča na osnovi 2% klorheksidin glukonata, za dekolonizacijo, brez izpiranja zavitek z 1 kapo	080590	KOS	10				
9	Razkužilni robčki za kožo - alkoholni škatla s 50-100 robčki	080226	KOS	1.250.000				
10	Razkužilni robčki za kožo - klorheksidin/alkohol škatla s 50-300 robčki	080228	KOS	50.000				
11	Raztopina antimikrobna, vodna, za izpiranje ustne votline in žrela, tudi za mrša dekontaminacijo, na osnovi oktenidinijevega hidroklorida z dodatki, brez klorheksidina in alkohola 250 ml plastenka	080556	ML	450.000				
12	Raztopina na alkoholni osnovi (etanol in/ali 2-propanol-najmanj 80g/100g), brezbarvna, s premaščevalci, za higiensko in kirurško dezinfekcijo rok-popolno virucidna 500 ml plastenka z dozirno pumpico	080569	ML	5.000				
13	Raztopina na alkoholni osnovi (etanol in/ali propanol), brezbarvna, s premaščevalci, za higiensko in kirurško dezinfekcijo rok 500 ml plastenka z dozirno pumpico	080182	ML	12.500.000				
14	Raztopina na alkoholni osnovi (etanol in/ali propanol), brezbarvna, s premaščevalci, za higiensko in kirurško dezinfekcijo rok 1000 ml plastenka z dozirno pumpico	080183	ML	400.000				
15	Raztopina na osnovi etanola ali izopropanola in 2% klorheksidina, brez barvila, za razkuževanje kože pred manjšimi posegi 100-250 ml plastenka	080561	ML	250				
16	Raztopina na osnovi etanola ali izopropanola in 2% klorheksidina, brez barvila, za razkuževanje kože pred manjšimi posegi 500 ml plastenka	080562	ML	1.750.000				

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **004 Sredstva za dezinfekcijo 2027 - 2028**
002 Razkužila za roke, kožo in sluznice

CPV: 24455000

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
17	Raztopina na osnovi etanola ali izopropanola in 2% klorheksidina, z dodanim barvilom, za razkuževanje kože ob uvajanju cvk 100-200 ml plastenka	080404	ML	50.000				
18	Raztopina na osnovi etanola ali izopropanola in 2% klorheksidina, z dodanim barvilom, za razkuževanje kože pred posegi 500 ml plastenka	080553	ML	2.500.000				
19	Raztopina na vodni osnovi in 2% klorheksidin, brez barvila, za razkuževanje kože in sluznic pred kirurškimi posegi in vstavljanji urinskih katetrov 100-250 ml plastenka	080597	ML	2.500				
20	Raztopina na vodni osnovi in 2% klorheksidin, z dodanim barvilom, za razkuževanje kože in sluznic pred kirurškimi posegi 100-250 ml plastenka	080578	ML	250				
21	Raztopina za antiseptično čiščenje in nego telesa in lasišča pri bolnikih z mrsa, s poliheksanidom in betainom 500 ml plastenka	080181	ML	20.000				
22	Raztopina za antiseptično umivanje in mrsa dekolonizacijo rok, telesa in lasišča, na osnovi oktenidina, ph ustrezen koži 500 ml plastenka	080170	ML	250.000				
23	Raztopina za antiseptično umivanje in razkuževanje rok, telesa in lasišča, za mrsa dekolonizacijo z najmanj 4% klorheksidin glukonata 500 ml plastenka z dozirno pumpico	080162	ML	500.000				
24	Raztopina za čiščenje in dekolonizacijo kontaminiranih kroničnih in pooperativnih ran in opeklin na koži, s poliheksanidom in betainom 300-350 ml plastenka	080178	ML	2.500.000				
25	Raztopina za dekolonizacijo kroničnih ran na osnovi oktenidinijevega hidroklorida, brezbarven 300-400 ml plastenka	080217	ML	3.500				
26	Raztopina za dezinfekcijo kože pred manjšimi posegi, na osnovi klorheksidina, 2-propanola in vodikovega peroksida 200-350 ml sprej	080184	ML	250.000				
27	Raztopina za razkuževanje kože, tudi higiensko in kirurško razkuževanje rok, na osnovi 2-propanola, klorheksidina in vodikovega peroksida 450-550 ml plastenka z dozirno pumpico	080185	ML	650.000				
28	Raztopina za razkuževanje kože, tudi higiensko in kirurško razkuževanje rok, na osnovi 2-propanola, klorheksidina in vodikovega peroksida 900-1500 ml plastenka z dozirno pumpico	080186	ML	50.000				
29	Raztopina, antimikrobna, za izpiranje ustne votline in mrsa dekontaminacijo, s poliheksanidom in betainom, ne vsebuje klorheksidina, brezbarvna 200-300 ml plastenka	080179	ML	15.000				
30	Robčki dezinfekcijski, za čiščenje in razkuževanje rok, velikost 20cm×28cm (+10%), brez alkohola, z dodanim benzalkonijevim kloridom in kvart.amon.snovmi, z dodatki za nego kože zavitek z 200 (+10%) robčki	080587	KOS	150.000				
31	Rokavice za dekolonizacijo telesa pacienta, na osnovi 2% klorheksidin glukonata, velikost rokavice 23cm×15cm (+5%) zavitek z 8-10 rokavic	080588	KOS	80				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **004 Sredstva za dezinfekcijo 2027 - 2028****003 Sredstva za kirurške instrumente in pripomočke**

CPV: 24455000

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Detergent, encimatski, z blagim ph, za predhodno čiščenje kir. instrumentov pred končno dezinfekcijo ali sterilizacijo, blago odišavljen, koncentrat, redčenje z vodovodno vodo 1000-2000 ml plastenka z dozirnim sistemom	080192	ML	150.000				
2	Koncentrat, na osnovi fosforne kisline, za obnovo in odstranjevanje rje in proteinskih ostankov z instrum. iz nerjavečega jekla 1000 ml plastenka z merilnim lončkom	080195	ML	5.000				
3	Sredstvo za čiščenje in dezinfekcijo kirurških instrumentov, z encimsko aktivnostjo, za raztapljanje proteinov in ohranjanje vlažnosti, v obliki pene 700-1000 ml plastenka s pršilko	080589	ML	100.000				
4	Sredstvo za strojno čiščenje termostabilnih in termolabilnih kir. instrumentov, nealdehidno, za odstranjevanje organskih materialov, ph: 11,4-11,9 10000 ml kanister	080201	ML	200.000				
5	Sredstvo za strojno dezinfekcijo fleksibilnih endoskopov in termolabilnih pripomočkov, s 6% glioksalom in 3,5% glutaraldehidom, nevtralni ph 5000 ml kanister	080202	ML	5.000				
6	Sredstvo, dezinfekcijsko, na osnovi peroksiocetne kisline, za čišč. in razkuževanje med. instr. (razen iz medenine in bakra), endoskopov, granulat s priloženimi testnimi lističi 3000-6000 g vedro	080207	G	350.000				
7	Sredstvo, dezinfekcijsko, na osnovi peroksiocetne kisl. (phera sinteza ali enakovredno) za kir. instrumente in medic. pripomočke, ph raztopine: 5-7 s priloženimi testnimi lističi 5000 ml kanister	080209	ML	50.000				
8	Sredstvo, dezinfekcijsko, pripravljena raztopina, na osnovi ortofofalne, za razkuževanje medic. pripomočkov in instrumentov 3000-4000 ml kanister	080533	ML	350.000				
9	Sredstvo, dezinfekcijsko, za strojno čiščenje lab. stekla in kir. instrumentov, na osnovi na- in/ali k-hipoklorita, 15-30% fosfati, alkalno, ph=11,0-11,9 12000 g kanister	080211	G	12.000				
10	Sredstvo, pomivalno, blago kislo, na osnovi organskih kislin, nevtralizacijsko za specialne pomivalne stroje 5000 ml kanister	080203	ML	100.000				
11	Sredstvo, tekoče čistilno in dezinfekcijsko, na osnovi organskih kislin, za čišč. in dezin. nočnih posod, urinskih steklenic v specialnih dezin. strojih, ph pribl.: 2,6 10000 ml kanister	080204	ML	600.000				
12	Sredstvo, tekoče na osnovi anorganskih kislin (fosforne), z inhibitorji korozije, za nevtralizacijo instrumentov, pripomočkov in lab. stekla (tudi za elastomere) po alkalnem čiščenju 5000 ml kanister	080215	ML	35.000				
13	Sredstvo, tekoče na osnovi kvarternih amonijevih spojin, polienimatsko, za čiščenje in dezinfekcijo (dekontaminacijo) medicinskih instrumentov, med. prip. in endoskopske opreme 1000 ml plastenka z dozirnim sistemom	080214	ML	1.500.000				
14	Sredstvo, tekoče za odišavljanje maceratorja vernacare, na vodni osnovi z dodatkom citronske kisline, ph=6,5-7,0 2000 ml kanister	080579	ML	16.000				

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **004 Sredstva za dezinfekcijo 2027 - 2028****003 Sredstva za kirurške instrumente in pripomočke**

CPV: 24455000

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
15	Sredstvo, tekoče, čistilno in dezinfekcijsko, na osnovi organskih kislin, za čiščenje in dezinfekcijo nočnih posod, urinskih steklenic v specialnih dezinf. strojih, pribl.: 2,6 5000 ml kanister	080572	ML	300.000				
16	Sredstvo, tekoče, za čiščenje in visoko stopnjo razkuževanja medicinskih instrumentov in pripomočkov, brezaldehidno 1000-6000 ml plastenka	080206	ML	800.000				
17	Sredstvo, visoko alkalno, za strojno čiščenje lab. stekla, pH=12,4-12,9, vsebuje koh in polikarboksilate 5000 ml kanister	080216	ML	15.000				
18	Tableta, dezinfekcijska, za kir. instrumente s para-formaldehidom, timolom in kafro, škatla z 10 - 60 tbl škatla z do 60 tbl	080218	TBL	60				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **004 Sredstva za dezinfekcijo 2027 - 2028****004 Sredstva za površine, opremo in dezinfekcijo vode**

CPV: 24455000

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Aerosol na osnovi izopropilnega alkohola, fenoksietanola in didecildimetilamonijevega klorida, z dodatkom eteričnega olja, doza s 50 ml za razkuževanje težje dostopnih površin in opreme. 50 ml doza	080595	ML	50				
2	Aerosol na osnovi izopropilnega alkohola, fenoksietanola in didecildimetilamonijevega klorida, z dodatkom eteričnega olja, za razkuževanje težje dostopnih površin in opreme 300 ml doza	080596	ML	1.800				
3	Etanol, sterilni, brez spor, 70 vol%, pripravljen z vodo za injekcije, za uporabo v čistih prostorih; plastenka s pršilko in patentiranim sistemom proti vdoru zraka 1000 ml sprej	080407	ML	200.000				
4	Granulat, dezinfekcijski, z aktivnim klorom, (natrijev dikloroizocianurat-dihidrat) škatla s tabletami ali praškom	080161	TBL	50				
5	Krpe, 400x400 mm absorpcijske, vsebujejo peroksid in peroksiocetno kislino, sposobnost absorpcije do 11 tekočine v 15-30 sek., z dodatnimi dezinfekcijskimi robčki 2x200x200mm, za odstranjevanje izločkov in ostalih tekočin	080582	ZAV	75				
6	Krpice brezalkoholne, na osnovi kvarternih amonijevih spojin z površinsko aktivnimi snovmi za razkuževanje površin obč. na alkohol, z dodatno čistilno sposobnostjo, velikost vsaj 500 cm2 zavitek s 100-200 robčkov	080412	KOS	1.500.000				
7	Krpice suhe, za dodajanje razkužilnega sredstva, za manjše površine in opremo v izolacijskih sobah, na osnovi pet, dimenzije 380mmx200mm (+5%) stisljiva mehka doza s 80-150 robčki v obliki vrečke	080573	KOS	250.000				
8	Razkužilo za površine - alkoholno (kartuša) 700 ml kartuša, ki mora po dimenzijah, obliki in polnilnem mehanizmu popolnoma ustrezati ter biti kompatibilno z obstoječimi stenski podajalniki (razkužilniki) naročnika	080234	KOS	400				
9	Raztopina za čiščenje in sporocidno razkuževanje medic. pripomočkov in površin, na osnovi etanola in vodikovega peroksida, brez izpiranja 750-1000 ml plastenka z razpršilko	080230	ML	15.000				
10	Raztopina za razkuževanje aparata za mr in ct, na osnovi elektrooksigenirane vode 5000 ml kanister	080593	ML	40.000				
11	Raztopina za razkuževanje aparata za mr in ct, na osnovi elektrooksigenirane vode 10000 ml kanister	080594	ML	10.000				
12	Robčki (veliki) za razkuževanje površin in predmetov za brisanje občutljivih površin z nizko vsebnostjo alkohola zavitek s 40-200 robčkov	080227	KOS	250.000				
13	Robčki 200x200mm, prepojeni s ster. 70% etanolom, za uporabo v čistem prostoru (kierwipe cr ster ims wipe ali enakovredno) zavitek za ponovno zapiranje s 15 robčki v dvojnem pakiranju	080221	KOS	8.000				
14	Robčki 200x200mm, sterilni, brezprašni, namenjeni uporabi v čistem prostoru (kierwipe low lint dry ali enakovredno) zavitek z 10 robčki v dvojnem pakiranju	080223	KOS	10				

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **004 Sredstva za dezinfekcijo 2027 - 2028****004 Sredstva za površine, opremo in dezinfekcijo vode**

CPV: 24455000

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
15	Robčki 200×200mm, sterilni, brezprašni, prepojeni s ster. sporocidom - peroksid, za uporabo v čistem prostoru (klerwipe sporocidal low residue peroxide ali enakovredno) zavitek za ponovno zapiranje s 10-20 robčki v dvojnem pakiranju	080581	KOS	200				
16	Robčki 200×200mm, sterilni, brezprašni, prepojeni s ster. nevtralnimi detergenti, za uporabo v čistem prostoru (klerwipe neutral detergent wipe ali enakovredno) zavitek za ponovno zapiranje s 15-20 robčki v dvojnem pakiranju	080580	KOS	2.000				
17	Robčki 200×230mm, prepojeni s ster. 70% etanolom, za uporabo v čistem prostoru (klerwipe cr ster 70% ims tub wipe ali enakovredno) zavitek v tubi v dvojnem pakiranju	080555	KOS	30.000				
18	Robčki za razkuževanje manjših površin, na osnovi peroksiocetne kisline, dodatno sporogeno delovanje (c. diff.), za uporabo na uz sondah in drugi občutljivi opremi zavitek ali s 25-100 robčki	080560	KOS	10.000				
19	Robčki za razkuževanje površin in predmetov - alkoholni refill z 90-200 robčkov	080232	KOS	275.000				
20	Robčki, dezinfekcijski, na osnovi alkohola in kvart. amonij. spojin, z majhno vsebnostjo alkohola zavitek s 30-90 robčkov	080568	KOS	1.000.000				
21	Robčki, dezinfekcijski, na osnovi alkohola in kvart. amonij. spojin, za razkuževanje aparata za mamografijo zavitek z 80-200 robčkov	080559	KOS	1.000.000				
22	Sredstvo praškasto, za razkuževanje manjših površin in opreme, na osnovi aktivnega kisika, primerno tudi za inkubatorje in za dekontaminacijo s potresanjem vrečka za pripravo 5-8 l delovne raztopine	080220	KOS	300				
23	Sredstvo, dezinfekcijsko in čistilno, koncentrat v obliki raztopine, za čiščenje in dezinfekcijo tal, sten in opreme, na osnovi kvarternih amonij. spojin 5000 ml plastenka z dozirnimi sistemom	080237	ML	40.000				
24	Sredstvo, dezinfekcijsko in čistilno, koncentrat v obliki raztopine, za čiščenje in dezinfekcijo tal, sten in opreme, na osnovi kvarternih amonij. spojin 1000-2000 ml plastenka z dozirnimi sistemom	080238	ML	350.000				
25	Sredstvo, dezinfekcijsko v obliki pene, na osnovi kvarternih amonij. spojin, s čistilnim učinkom, za površine in predmete občutljive na alkohol (polikarbonati), posebno primerno za inkubatorje 700-1000 ml plastenka s penilko	080235	ML	250.000				
26	Sredstvo, dezinfekcijsko za delovne površine v čistem prostoru, s 6% h2o2 in vodo za injekcije, rotacijski biocid-sporocid, sterilni (mikrobiol. filtriran) 1000 ml sprej	080205	ML	60.000				
27	Sredstvo, dezinfekcijsko, pripravljena raztopina na osnovi alkohola z dodanimi tenzidi, nealdehidno, za manjše površine, medic. inventar, hemodial. aparate, plastenka 1000 ml 1000 ml plastenka	080239	ML	15.000.000				

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **004 Sredstva za dezinfekcijo 2027 - 2028****004 Sredstva za površine, opremo in dezinfekcijo vode**

CPV: 24455000

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
28	Sredstvo, praškasto , za čiščenje in dezinfekcijo površin in predmetov, na osnovi peroksiocetne kisline, sporogeno delovanje (clostridium diff.) 1000 -2000 g vedro z dozirno merico	080240	G	10.000				
29	Tekoče dezinfekcijsko sredstvo za razkuževanje površin in težko dostopnih mest z aerosolnim pršenjem; kompatibilno z aparatom nosotech, na osnovi peroksida 60ml/l 1000 ml plastenka	080599	ML	200.000				
30	Tekoče dezinfekcijsko sredstvo za razkuževanje površin in težko dostopnih mest z aerosolnim pršenjem; sestava 1200 ppm peroksiocetne kisline 2000 ml plastenka	080535	ML	2.000				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **004 Sredstva za dezinfekcijo 2027 - 2028****005 Sredstva za razkuževanje v IVF laboratoriju**

CPV: 24455000

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Razkužilo v obliki krpic za laminarne komore in inkubatorje v IVF laboratoriju Zavitek ali doza z 60-80 robčkov	080134	KOS	2.000				
2	Razkužilo v obliki pripravljene raztopine za laminarne komore in inkubatorje v IVF laboratoriju 1000 ml plastenka s pršilko	080132	ML	30.000				
3	Razkužilo v obliki pripravljene raztopine za laminarne komore in inkubatorje v IVF laboratoriju 5000 ml kanister refill	080133	ML	25.000				
4	Razkužilo za roke brez alkohola v IVF laboratoriju 500 ml plastenka z dozirno črpalko	080130	ML	1.500				
5	Razkužilo za roke brez alkohola v IVF laboratoriju 5000 ml kanister refill	080131	ML	5.000				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **004 Sredstva za dezinfekcijo 2027 - 2028****006 Suhi robčki za dodajanje razkužilnega sredstva - 100% skupina**

CPV: 24455000

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Doza za suhe krpice - za dodajanje razkužilnega sredstva, za manjše površine in opremo, krpice na osnovi pet, dimenzije 380mm×200mm (+5%) zavitek ali doza za 90 (+ 10%) robčkov	080564	KOS	250				
2	Robčki suhi, za dodajanje razkužilnega sredstva, za manjše površine in opremo, na osnovi pet, dimenzije 38cm × 20cm (+ 5%) zavitek ali doza z 90 (+ 10%) robčkov, ki ustreza dozi iz JN 080564	080565	KOS	1.250.000				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **004 Sredstva za dezinfekcijo 2027 - 2028****007 Sredstva za strojno čiščenje in razkuževanje endoskopov - 100% skupina**

CPV: 24455000

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Aktivator v procesu strojnega razkuževanja gibljivih endoskopov s peroksi ocetno kislino v sistemu etd; na osnovi fosfatov in naoh 5000 ml kanister	080191	ML	700.000				
2	Sredstvo, detergent, za strojno čiščenje fleksibilnih endoskopov v sistemu etd, v obliki koncentrata, vsebnost 5-15% neionskih tenzidov 5000 ml kanister	080200	ML	350.000				
3	Sredstvo, dezinfekcijsko, na osnovi peroksi-ocetne kisline, za strojno razkuževanje fleksibilnih endoskopov v sistemu etd, aktivira se z aktivatorjem 2800 ml kanister	080212	ML	756.000				

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA ZAHTEV NAROČNIKA

Predmet JN: **004 Sredstva za dezinfekcijo 2027 - 2028****008 Sredstva za strojno čiščenje in pranje inštrumentov v termodezinfektorju getinge - 100% skupina**

CPV: 24455000

Z.Š.	Naziv artikla	ident JN	EM	Razp. kol. za 12 mes	Pakir.	Proizvajalec	Naziv ponujenega artikla	Kataloška številka
1	Detergent encimatski za getinge termodezinfektor (getinge clean enzymatic ali enakovredno) 5000 ml kanister	080586	ML	450.000				
2	Detergent za termodezinfektorje getinge za pranje inštrumentov (getinge clean heavy soil ali enakovredno) 5000 ml kanister	080583	ML	1.250.000				
3	Detergent, blago alkalni z dodatkom surfaktanta in encimov, za čistilno dezinfekcijske naprave in uz kopeli, kompatibilno/tipsko testirano s termodezinfektorjem proizvajalca getinge 5000 ml kanister	080598	ML	800.000				
4	Izpiralno sredstvo za termodezinfektor getinge za pranje inštrumentov (getinge clean rinse aid ali enakovredno) 5000 ml kanister	080585	ML	500.000				
5	Nevtralizacijsko sredstvo za termodezinfektor getinge za pranje inštrumentov (getinge clean neutralizer ali enakovredno) 5000 ml kanister	080584	ML	1.000.000				

ŽIG IN PODPIS:

004 RAZKUŽILA

PODSKUPINA 001: SREDSTVA IN PRIPOMOČKI – RAZNO

001.01 Koncentrat za testiranje učinkovitosti razkuževanja rok

a) Strokovne zahteve:

Na osnovi etanola, izopropilnega alkohola, propilenglikola in dodatka fluorescirajoče komponente

Namenjeno testiranju učinkovitosti razkuževanja rok

Za uporabo skupaj z razkužilom (doda se 500 ml alkoholnega razkužila za roke)

b) Varnost:

Dokazila o netoksičnosti in nealergogenosti

Dokazila o toleranci kože na proizvod

Varnostni list v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 10-100 ml vsebnik (po delovanju enakovredno Visirub Bode) – JN **080414**

001.02 Razkužilo za razkuževanje odtokov

a) Strokovne zahteve:

Sredstvo v obliki granul, ki sproščajo perocetno kislino (na osnovi natrijevega perkarbonata, citronske kisline in TAED)

Dokazano deluje na biofilm – odstranjuje in preprečuje ponovno nastajanje vsaj 4 dni

Delovanje v 15 minutah

b) Varnost:

Varnostni list v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- vrečka z granulami 30g ($\pm 5\%$) – JN **080600**

001.03 Sredstvo za testiranje učinkovitosti čiščenja površin

a) Strokovne zahteva:

Na osnovi 5-kloro-2-metil-2H-izotiazol-3-ona in 2-metil-2H-izotiazol-3-ona

Namenjeno testiranju učinkovitosti čiščenja površin z UV lučko

Sredstvo se nanaša pred čiščenjem. Po čiščenju se preveri očiščenost z UV lučko

b) Varnost:

Varnostni list v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 100 ml plastenka z razpršilko - JN **080601**

PODSKUPINA 002: RAZKUŽILA ZA ROKE, KOŽO IN SLUZNICE

002.01 Higieno in kirurško razkuževanje rok

002.01.01 Raztopina za razkuževanje

a) Strokovne zahteve:

Raztopina na alkoholni osnovi (etanol in/ali propanol skupaj najmanj 70g/100g)

Brezbarvna in ne pušča barvnih sledi na koži rok

Prisotnost premaščevalcev

Čas delovanja: do 30 sekund za higieno razkuževanje in 90 sekund za kirurško razkuževanje

Dokazilo o delovanju na viruse z ovojnico (vključno z HBV, HIV, HCV)

Dokazilo o tuberkulocidnem delovanju: EN 14348

NI popolni virucid!

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 1500, EN 12791, EN 13727, EN 13624

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

b) Varnost:

Dokazilo o netoksičnosti, nealergogenosti

Dokazilo o toleranci kože za proizvod

Neagresiven vonj

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Naveden rok uporabe po odprtju (v navodilu ali kot dodatna oznaka)

Varnostni list v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

Embalaža: platenka prosto stoječa; kompatibilna z nosilnim sistemom (košari □ oz. eurodispenser) naročnika opremljena z dozirno pumpico, ki je integrirana ali priložena vsaki platenki

Dozirni sistem: omogoča nanos zahtevane količine sredstva: vsaj 3 ml z dvema pritiskoma za higieno razkuževanje (navesti količino v ml pri enkratnem pritisku) in 6-10 ml skupne količine sredstva za kirurško razkuževanje (prvi nanos + drugi nanos)

Volumen polnjenja:

- 500 ml platenka, z dozirno pumpico, ki je priložena ali integrirana – JN **080182**
- 1000 ml platenka z dozirno pumpico, ki je priložena ali integrirana – JN **080183**

002.01.02 Tiksotropni gel za razkuževanje

a) Strokovne zahteve:

Tiksotropni gel na alkoholni osnovi, ki se pod »strižno napetostjo rok« utekočini (vsaj 65g etanola/100 g)

Brezbarven in ne pušča barvnih sledi na koži rok

Prisotnost premaščevalcev

Čas učinkovanja: do 30 sekund za higieno razkuževanje in 90 sekund za kirurško razkuževanje

Dokazilo o delovanju na viruse z ovojnico (vključno z HBV, HIV, HCV)

Dokazilo o tuberkulocidnem delovanju: EN 14348

NI popolni virucid!

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 1500, EN 12791, EN 13727, EN 13624

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

b) Varnost:

Dokazilo o netoksičnosti, nealergogenosti

Dokazilo o toleranci kože za proizvod

Neagresiven vonj

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Naveden rok uporabe po odprtju (v navodilu ali kot dodatna oznaka na embalaži)

Varnostni list v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

Volumen polnjenja:

- 80-120 ml plastenka žepne velikosti – JN **080165**

002.01.03 Tiksotropni gel za razkuževanje

a) Strokovne zahteve:

Tiksotropni gel na alkoholni osnovi, ki se pod »strižno napetostjo rok« utekočini (vsaj 65g etanola/100g)

Brezbarven in ne pušča barvnih sledi na koži rok

Prisotnost premaščevalcev

Čas učinkovanja: do 30 sekund za higiensko razkuževanje in 90 sekund za kirurško razkuževanje

Dokazilo o delovanju na viruse z ovojnico (vključno z HBV, HIV, HCV)

Dokazilo o tuberkulocidnem delovanju: EN 14348

NI popolni virucid!

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 1500, EN 12791, EN 13727, EN 13624

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

b) Varnost:

Dokazilo o netoksičnosti, nealergogenosti

Dokazilo o toleranci kože za proizvod

Neagresiven vonj

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Naveden rok uporabe po odprtju (v navodilu ali kot dodatna oznaka na embalaži)

Varnostni list v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

Plastenka prosto stoječa, kompatibilna s košari naročnika (navesti mere); opremljena z dozirno pumpico, ki je integrirana ali priložena vsaki plastenki

Dozirni sistem: dozirna pumpica, ki omogoča nanos zahtevane količine sredstva:

1. Vsaj 3 ml z dvema pritiskoma za higiensko razkuževanje (navesti količino v ml pri enkratnem pritisku)
2. 6-10 ml skupne količine sredstva za kirurško razkuževanje (prvi nanos + drugi nanos – navesti količino v ml pri enkratnem pritisku)

Volumen polnjenja:

- 450-550 ml plastenka z dozirno pumpico, ki je priložena ali integrirana – JN **080164**

002.01.04 Raztopina z dodatnim virucidnim delovanjem

a) Strokovne zahteve:

Raztopina na alkoholni osnovi (etanol in/ali 2-propanol skupaj najmanj 80 g/100 g)

Brezbarvna in ne pušča barvnih sledi na koži rok

Prisotnost premaščevalcev

Čas delovanja : do 30 sekund za higiensko razkuževanje in 90 sekund za kirurško razkuževanje

Dokazilo o virucidnem delovanju: EN 14476 (Coronavirus, Rotavirus, Norovirus, Adenovirus, H1N1, HIV, Herpes virus, Polio virus...)

Dokazilo o tuberkulocidnem delovanju: EN 14348

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 1500, EN 12791, EN 13727, EN 13624

Popolni virucid!

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

b) Varnost:

Dokazilo o netoksičnosti, nealergogenosti

Dokazilo o toleranci kože za proizvod

Neagresiven vonj

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Naveden rok uporabe po odprtju (v navodilu ali kot dodatna oznaka na embalaži)

Varnostni list v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

Embalaža: plastenka prosto stoječa; kompatibilna z nosilnim sistemom naročnika (navesti mere) opremljena z dozirno pumpico, ki je integrirana ali priložena vsaki plastenki

Dozirni sistem: dozirna pumpica, ki omogoča nanos zahtevane količine sredstva:

1. Vsaj 3 ml z dvema pritiskoma za higiensko razkuževanje (navesti količino v ml pri enkratnem pritisku)
2. 6-10 ml skupne količine sredstva za kirurško razkuževanje (prvi nanos + drugi nanos – navesti količino v ml pri enkratnem pritisku)

Volumen polnjenja:

- 500 ml plastenka z dozirno pumpico – JN **080569**

002.01.05 Robčki za čiščenje in razkuževanje rok

a) Strokovne zahteve:

Na vodni osnovi z dodatkom benzalkonijevega klorida in kvarternih amonijevih snovi z dodanimi snovmi za nego rok

Učinkovitost zagotovljena z EN 13727 in EN 14348 (čisti in umazani pogoji), EN 13624 ter EN 14476

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

Za čiščenje in higiensko razkuževanje rok, kjer uporaba alkoholnega razkužila v raztopini ni primerna

Registrirani kot biocid

b) Varnost:

Dokazila o netoksičnosti in nealergogenosti

Dokazila o toleranci kože na proizvod (dodatek snovi za nego)

Neagresiven vonj

Varnostni list v slovenskem jeziku

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- Zavitek z robčki (flow-pack), za ponovno odpiranje in zapiranje (re-use) – JN **080587**

002.02 Razkužila za kožo

002.02.01 Razkužilo za kožo na alkoholni osnovi - neobarvana

a) Strokovne zahteve:

Na alkoholni osnovi (2-propanol) + klorheksidin glukonat in vodikov peroksid

V obliki pripravljene tekočine

Učinkovitost zagotovljena v skladu EN 1500, EN 12791

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

Dokazilo o učinkovitosti na bakterije, viruse (HBV, HIV, HCV, rota) in plesni

Namenjeno razkuževanju kože pred injekcijami, punkcijami, odvzemom krvi, cepljenji

Širok spekter delovanja z remanentnim učinkom

b) Varnost:

Dokazila o netoksičnosti in nealergogenosti

Dokazila o toleranci kože na proizvod

Varnostni list v slovenskem jeziku

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Naveden rok uporabe po odprtju (v navodilu ali kot dodatna oznaka na embalaži)

Podatki o vplivu na celjenje ran

c) Embalaža:

- 200-350 ml: plastenka s pršilko – JN **080184**
- 450-550 ml plastenka z ozkim izlivnikom – JN **080185**
- 900-1500 ml plastenka z ozkim izlivnikom – JN **080186**

002.02.02 Razkužilo za kožo na alkoholni osnovi - neobarvana

a) Strokovne zahteve:

Na osnovi etanola ali/in izopropanola in 2% klorheksidinijevega glukonata;

Učinkovitost zagotovljena z EN 1500 in EN 12791

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

Za kirurško in higiensko razkuževanje kože pred posegi, kot so: vstavljanje venskih in arterijskih katetrov, perifernih in centralnih kanalov, biopsijami, odvzemi krvi in kirurškimi posegi

Širok spekter delovanja z remanentnim učinkom (glive, plesni, mikobakterije, virusi z ovojnico, rotavirus)

V obliki pripravljene tekočine

b) Varnost:

Dokazila o netoksičnosti in nealergogenosti

Dokazila o toleranci kože na proizvod

Varnostni list v slovenskem jeziku

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Naveden rok uporabe po odprtju (v navodilu ali kot dodatna oznaka na embalaži)

Podatki o vplivu na celjenje ran

c) Embalaža:

- 100-250 ml plastenka – JN **080561**
- 500 ml plastenka – JN **080562**

002.02.03 Razkužilo za kožo na alkoholni osnovi - obarvana

a) Strokovne zahteve:

Na osnovi etanola ali/in izopropanola in 2% klorheksidina; z dodanim barvilom

Učinkovitost zagotovljena z EN 1500 in EN 12791

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

Za kirurško in higiensko razkuževanje kože pred posegi, kot so :vstavljanje venskih in arterijskih katetrov, perifernih in centralnih kanalov, biopsijami, odvzemi krvi in kirurškimi posegi

Širok spekter delovanja z remanentnim učinkom (glive, plesni, virusi z ovojnico, rotavirus)

Dobro markira OP polje

V obliki pripravljene tekočine

Ne povzroči trajnega obarvanja in se dobro izpira iz predmetov in tkanin

b) Varnost:

Dokazila o netoksičnosti in nealergogenosti

Dokazila o toleranci kože na proizvod

Varnostni list v slovenskem jeziku

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Naveden rok uporabe po odprtju (v navodilu ali kot dodatna oznaka na embalaži)

Podatki o vplivu na celjenje ran

c) Embalaža:

- 100-200 ml plastenka z ozkim izlivnikom – JN **080404**
- 500 ml plastenka z ozkim izlivnikom – JN **080553**

002.02.04 Razkužilo za kožo na vodni osnovi - obarvana

a) Strokovne zahteve:

Vodna raztopina 2% klorheksidina; z dodanim barvilom

Učinkovitost zagotovljena z EN 1650 in EN 1276

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

Za kirurško in higiensko razkuževanje kože in sluznice pred kirurškimi posegi, (ginekologija, neonatologija, plastična kirurgija, porodništvo)

Širok spekter delovanja z remanentnim učinkom (glive, plesni, virusi z ovojnico, rotavirus)

Dobro markira OP polje

V obliki pripravljene tekočine

Ne povzroči trajnega obarvanja in se dobro izpira iz predmetov in tkanin

b) Varnost:

Dokazila o netoksičnosti in nealergogenosti

Dokazila o toleranci kože na proizvod

Varnostni list v slovenskem jeziku

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Naveden rok uporabe po odprtju (v navodilu ali kot dodatna oznaka na embalaži)

Podatki o vplivu na celjenje ran

c) Embalaža:

- 100-250 ml plastenka z ozkim izlivnikom – JN **080578**

002.02.05 Razkužilo za kožo na vodni osnovi - neobarvana

a) Strokovne zahteve:

Vodna raztopina 2% klorheksidina

Učinkovitost zagotovljena z EN 1650 in EN 1276

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

Za kirurško in higiensko razkuževanje kože in sluznice pred kirurškimi posegi, (ginekologija, neonatologija, plastična kirurgija, porodništvo), za vstavljanje urinskih katetrov

Širok spekter delovanja z remanentnim učinkom (glive, plesni, virusi z ovojnico, rotavirus)

V obliki pripravljene tekočine

b) Varnost:

Dokazila o netoksičnosti in nealergogenosti

Dokazila o toleranci kože na proizvod

Varnostni list v slovenskem jeziku

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Naveden rok uporabe po odprtju (v navodilu ali kot dodatna oznaka na embalaži)

Podatki o vplivu na celjenje ran

c) Embalaža:

- 100-250 ml plastenka z ozkim izlivnikom – JN **080597**

002.03 Razkužilni robčki za kožo

002.03.01 Razkužilni robčki za kožo - alkoholni

a) Strokovne zahteve:

Na alkoholni osnovi (vsaj 70% etanol in/ali izopropanol)

Namenjeno razkuževanju kože pred posegi z manjšim tveganjem

Robčki so posamično pakirani in za enkratno uporabo

CE certifikat

b) Varnost:

Dokazila o netoksičnosti in nealergogenosti

Dokazila o toleranci kože na proizvod

Varnostni list v slovenskem jeziku

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

Velikost robčka je 40-80 mm × 80-110 mm

- V škatli pakiranih 50-100 robčkov – JN **080226**

002.03.02 Razkužilni robčki za kožo - klorheksidin/alkohol

a) Strokovne zahteve:

Na osnovi kombinacije klorheksidina in alkohola (vsaj 2 % klorheksidin in 70 % izopropanol)

Namenjeno razkuževanju kože pred posegi z manjšim tveganjem vključno z uporabo kot priprava kože za odvzem krvi za hemokulture

Robčki so posamično pakirani in za enkratno uporabo

CE certifikat

b) b) Varnost:

Dokazila o netoksičnosti in nealergogenosti

Dokazila o toleranci kože na proizvod

Varnostni list v slovenskem jeziku

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

c) c) Embalaža:

Velikost robčka je vsaj 80 mm × 80 mm

- V škatli pakiranih 50-300 robčkov – JN **080228**

002.04 Sredstva za dekolonizacijo (koža, sluznice, lasišče) brez klorheksidina

002.04.01 Raztopina, pripravljena za takojšnjo uporabo

a) Strokovne zahteve:

Aktivna substanca: poliheksanid in betain

Učinkovita pri dekolonizaciji bolnika z MRSA

Namenjena aseptičnemu čiščenju in negi telesa (vključno z lasiščem), primerna tudi za čiščenje vbodnega mesta katetra

Brezbarvna raztopina, pripravljena za takojšnjo uporabo

Primerna tudi za bolnike z občutljivo kožo

Dodatno izpiranje kože ni potrebno

b) Varnost:

Ne draži kože in sluznic

Dokazila o dermatološkem testiranju

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Naveden rok uporabe po odprtju (v navodilu ali kot dodatna oznaka na embalaži)

c) Embalaža:

- 500 ml plastenka z zaporko in ozkim izlivnikom – JN **080181**

002.04.02 Raztopina za izpiranje ustne votline

a) Strokovne zahteve:

Aktivne substance: poliheksanid in betain

Učinkovit pri dekolonizaciji bolnik z MRSA, vzdrževanje ustne flore in dnevno higieno

Brezbarvna raztopina, pripravljena za takojšnjo uporabo

Dodatno izpiranje po uporabi ni potrebno

Uporabna do 8 tednov po odprtju

b) Varnost:

Ne draži kože in sluznic

Opravljen klinična testiranja

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 200-300 ml plastenka, uporabniku prijazna in omogoča večkratno uporabo – JN **080179**

002.04.03 Gel za nosno sluznico

a) Strokovne zahteve:

Aktivna substanca: poliheksanid + betain

Učinkovit pri dekolonizaciji bolnika z MRSA v nosu

Brezbarven gel, pripravljen za takojšnjo uporabo

Dodatno izpiranje ni potrebno

Uporaben do 8 tednov po odprtju

b) Varnost:

Ne draži kože in sluznic

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 30 ml embalaža, ki omogoča aplikacijo v nos – JN **080168**

002.04.04 Gel za rane in opekline

a) Strokovne zahteve:

Aktivna substanca: poliheksanid + betain

Učinkovit pri dekolonizaciji kroničnih ran, pooperativnih ran in opeklin I. in II st., za preprečevanja in odstranjevanje biofilma

Brezbarven in pripravljen za takojšnjo uporabo

Dodatno izpiranje ni potrebno

Uporaben do 8 tednov po odprtju

b) Varnost:

Ne draži kože in sluznic

Kompatibilen z običajnimi oblogami za rane

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 30 ml embalaža – tuba – JN **080169**

002.04.05 Gel za velike rane in opekline

a) Strokovne zahteve:

Aktivna substanca: poliheksanid + betain

Učinkovit pri dekolonizaciji velikih površinskih ran in opeklin I.do IV. st., za preprečevanja in odstranjevanje biofilma

Gel z visoko viskoznostjo

Brezbarven in pripravljen za takojšnjo uporabo

Dodatno izpiranje ni potrebno

Uporaben do 8 tednov po odprtju

b) Varnost:

Ne draži kože in sluznic

Kompatibilen z običajnimi oblogami za rane

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 250-300 ml plastenka (tuba), uporabniku prijazna in omogoča večkratno uporabo – JN **080545**

002.04.06 Raztopina za čiščenje ran

a) Strokovne zahteve:

Aktivna substanca: polikeksanid + betain

Učinkovit pri dekolonizaciji kroničnih ran, pooperativnih ran in opeklin I. in II st., za preprečevanja in odstranjevanje biofilma

Brezbarvna raztopina za takojšnjo uporabo

Dodatno izpiranje ni potrebno

Uporabno do 8 tednov po odprtju

b) Varnost:

Ne draži kože in sluznic

Kompatibilna z običajnimi oblogami za rane

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Naveden rok uporabe po odprtju (v navodilu ali kot dodatna oznaka na embalaži)

c) Embalaža:

- 300-350 ml plastenka, ki omogoča večkratno uporabo – JN **080178**

002.05 Sredstva za dekolonizacijo s klorheksidin glukonatom

002.05.01 Raztopina za dekolonizacijo rok, telesa in lasišča

a) Strokovne zahteve:

Učinkovitost na osnovi klorheksidin diglukonata (najmanj 4% klorheksidina)

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 1040, EN 1499, EN 12791 in EN 13727

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

Učinkuje na bakterije (MRSA), glive, dermatofite in lipofilne viruse (tudi HIV)

Deluje v prisotnosti organskih snovi

Namenjen tudi za higiensko antiseptično umivanje in razkuževanje rok, kirurško umivanje rok, za pred
– in pooperacijsko antiseptično čiščenje bolnikove kože (priprava OP polja)

Za dekolonizacijo rok, telesa in lasišča

Dokazilo o dermatološkem testiranju

Koži odgovarjajoč pH: od 5,2 do 5,8

b) Varnost:

Dokazila o toleranci kože za proizvod

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Naveden rok uporabe po odprtju (v navodilu ali kot dodatna oznaka na embalaži)

c) Embalaža:

- 500 ml plastenka z zaporko z ozkim izlivnikom in s priloženo dozirno pumpico – JN **080162**

002.05.02 Rokavice za dekolonizacijo pacienta

a) Strokovne zahteve:

Učinkovitost na osnovi klorheksidin diglukonata (2% klorheksidin)

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 1276, EN 13727 in EN 13624

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

Učinkuje na bakterije (MRSA), glive, dermatofite in lipofilne viruse

Deluje v prisotnosti organskih snovi

Za čiščenje, vlaženje in dekolonizacijo kože pacienta

Lahko se jih segreva

Dokazilo o dermatološkem testiranju

Registrirano kot biocid

b) Varnost:

Dokazila o toleranci kože za proizvod

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

Velikost rokavice 23 cm × 15,5 cm (± 5%)

- 1 zavitek za popolno nego 1 pacienta (8-10 rokavic) – JN **080588**

002.05.03 Kapa za dekolonizacijo lasišča

a) Strokovne zahteve:

Učinkovitost na osnovi klorheksidin diglukonata (2% klorheksidin)

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

Učinkuje na bakterije (MRSA), glive, dermatofite in lipofilne viruse

Deluje v prisotnosti organskih snovi

Lahko se jih segreva, brez izpiranja

Dokazilo o dermatološkem testiranju, primerno za občutljivo lasišče
Zagotavljajo podaljšano zaščito pred patogenimi organizmi na lasišču
Registrirano kot biocid

b) Varnost:

Dokazila o toleranci kože za proizvod
Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- Pakiranje - 1 kapa v paketu – JN **080590**

002.06 Sredstva za dekolonizacijo z oktenidinom

002.06.01 Raztopina za umivanje celega telesa

a) Strokovne zahteve:

Aktivna substanca: oktenidin hidroklorid
Učinkovit pri dekolonizaciji bolnika z MRSA
Brezbarvna raztopina, brez dišav in mil, pripravljena za takojšnjo uporabo
Namenjena tudi higienskemu umivanju telesa in lasišča
pH ustrezen koži
Kontaktni čas 1 minuta

b) Varnost:

Dokazilo o dermatološkem testiranju
Ne draži kože in sluznic
Naveden rok uporabe po odprtju (v navodilu ali kot dodatna oznaka na embalaži)

c) Embalaža:

- 500 ml plastenka – JN **080170**

002.06.02 Raztopina za spiranje ust in žrela

a) Strokovne zahteve:

Aktivna substanca: oktenidin hidroklorid
Učinkovit pri dekolonizaciji bolnika z MRSA za uporabo v ustih in žrelu
Deluje tudi na glive
Brez alkohola in klorheksidina
Kontaktni čas je 15 sekund

b) Varnost:

Ne draži kože in sluznice
Ne obarva zob

c) Embalaža:

- 200-250 ml plastenka – JN **080556**

002.06.03 Gel za uporabo v nosu

a) Strokovne zahteve:

Aktivna substanca: oktenidin

Učinkovit pri dekolonizaciji bolnika z MRSA

V obliki gela

b) Varnost:

Ne draži kože in sluznic

c) Embalaža:

Embalaža, primerna za aplikacijo v nos, 5-10 ml tuba – JN **080557**

002.06.04 Raztopina za oskrbo ran na osnovi oktenidinijevega hidroklorida

a) Strokovne zahteve:

Aktivna substanca oktenidin hidroklorid

Učinkovit pri dekolonizaciji ran bolnika z MRSA

Brezbarven

b) Varnost:

Ne draži kože in sluznic

Ne povzroča bolečin

Za enkratno uporabo

c) Embalaža:

- 300-400 ml plastenka, ki omogoča večkratno uporabo – JN **080217**

002.06.05 Gel za oskrbo ran na osnovi oktenidinijevega hidroklorida

a) Strokovne zahteve:

Aktivna substanca oktenidin hidroklorid

Učinkovit pri dekolonizaciji ran bolnika z MRSA

V obliki gela

Brezbarven

b) Varnost:

Ne draži kože in sluznic

Ne povzroča bolečin

Za enkratno uporabo

c) Embalaža:

- 15-30 ml embalaža, primerna za enkratno aplikacijo na rano – JN **080532**

PODSKUPINA 003: SREDSTVA ZA KIRUŠKE INSTRUMENTE IN PRIPOMOČKE

003.01 Sredstva za predhodno ročno čiščenje instrumentov

003.01.01 Sredstvo, encimatsko za ročno čiščenje kirurških instrumentov

a) Strokovne zahteve:

Detergent z blagim pH

Za ročno čiščenje inštrumentov pred razkuževanjem

Vsaj 3 vrste encimov (proteaza, amilaza, lipaza in podobno)

Dodatek površinsko aktivnih snovi

Sredstvo v obliki koncentrata, delovna raztopina se pripravlja z vodovodno vodo

Blago odišavljen

Možnost uporabe v UZ kopeli

Čim nižja koncentracija delovne raztopine

b) Varnost:

Je biološko razgradljivo

Priloženi podatki o kompatibilnosti z materiali

Varnostni list in navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Naveden rok uporabe po odprtju (v navodilu ali kot dodatna oznaka na embalaži)

c) Embalaža:

- Kanister 1-2 L z dozirnim sistemom – JN **080192**

003.01.02 Sredstvo za čiščenje in dekontaminacijo kirurških instrumentov in endoskopov, nealdehidno, v obliki tekočega koncentrata

a) Strokovne zahteve:

Aktivna učinkovina na osnovi kvarternih amonijevih spojin

Dodani encimi za učinkovito odstranjevanje organskih materialov

Namenjeno sprotnemu zbiranju kontaminiranih inštrumentov

Sredstvo je baktericidno, fungicidno, mikobaktericidno in virucidno (virusi z ovojnico)

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 13727, EN 14561, EN 14348, EN 13624, EN 14476

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

Priprava delovne raztopine z vodovodno vodo

Kontaktni čas do 5 minut (M.terrae do 30 minut)

Dodaten čistilni učinek

Učinkovita delovna koncentracija raztopine maksimalno 2% pri sobni temperaturi 20 °C – 25 °C

b) Varnost:

Podatki testiranja fizikalno kemičnih učinkov na različne materiale (nerjaveče jeklo, baker, guma plastike), ki morajo dokazati kompatibilnost in nekorozivnost

Dokazila o toksikološki oceni

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Naveden rok uporabe delovne raztopine

Varnostni list v slovenskem jeziku

CE certifikat

Možnost zlivanja delovne raztopine v komunalne vode

Dovoljeno tudi za UZ čiščenje

Naveden rok uporabe po odprtju (v navodilu ali kot dodatna oznaka na embalaži)

c) Embalaža:

- 1000 ml plastenka z integriranim dozirnim sistemom ali priloženo dozirno črpalko/sistemom, ki omogoča enako varno in natančno odmerjanje – JN **080214**

003.01.03 Raztopina za razkuževanje medicinskih inštrumentov in pripomočkov na osnovi orto-ftalaldehida

a) Strokovne zahteve:

Na osnovi orto-ftalaldehida

Raztopina, pripravljena za uporabo

Ni potrebne aktivacije

Čas namakanja do 5 minut

Sredstvo je baktericidno, fungicidno, mikobaktericidno in virucidno

V skladu z EN 13727, EN 14561, EN 13624, EN 14562, EN 14348, EN 14476

Testiranje učinkovitosti z indikatorskimi lističi

b) Varnost:

Podatki testiranja fizikalno kemičnih učinkov na različne materiale (nerjaveče jeklo, baker, guma plastike), ki morajo dokazati kompatibilnost in nekorozivnost

Dokazila o toksikološki oceni

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Varnostni list v slovenskem jeziku

Naveden rok uporabe po odprtju (v navodilu ali kot dodatna oznaka na embalaži)

c) Embalaža:

- 3-5 l kanister – JN **080533**
 - o Na 2 kanistra priloženo vsaj eno pakiranje testnih indikatorjev, ki so kompatibilni z izdelkom na identu 080533

003.01.04 Sredstvo, tekoče, za čiščenje in visoko stopnjo razkuževanja medicinskih inštrumentov in pripomočkov, brezaldehidno

a) Strokovne zahteve:

Sredstvo mora biti certificirano in primerno za pranje in razkuževanje fleksibilnih endoskopov

Sredstvo je v obliki koncentrata, delovna raztopina se pripravlja tudi z vodovodno vodo

Sredstvo mora dosegati visoko stopnjo razkuževanja. Učinkovitost visoke stopnje razkuževanja za celoten zahtevan spekter mora biti dosežena pri koncentraciji največ 4,0 % in kontaktnem času največ 30 minut

Sredstvo je baktericidno, fungicidno, mikobaktericidno, virucidno ter deluje proti m. tuberculosis

Primerno tudi za UZ kopeli

Podatki o stabilnosti delovne raztopine

b) Varnost:

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 13727, EN 14561, EN 13624, EN 14562, EN 14348, EN 14476

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

Priloženi morajo biti podatki o testiranjih na različnih materialih (nerjaveče jeklo, guma, plastika, baker)

Varnostni list in navodila v slovenskem jeziku

Izdelana toksikološka ocena

Naveden rok uporabe po odprtju (v navodilu ali kot dodatna oznaka na embalaži)

c) Embalaža:

- 1-6 l kanister (plastenka) – JN **080206**

003.01.05 Sredstvo, v obliki granulata, za čiščenje in razkuževanje medicinskih inštrumentov in pripomočkov, brezaldehidno, na osnovi peroksiocetne kisline

a) Strokovne zahteve:

Sredstvo na osnovi peroksiocetne kisline

Sredstvo je dobro topno

Učinkovito že pri nizkih koncentracijah

Sredstvo ima dober čistilni in razkužilni učinek

Priloženi morajo biti podatki o testiranjih na različnih materialih (nerjaveče jeklo, guma, plastika - razen medenina in bakra) - dokazilo o kompatibilnosti z endoskopi Olympus in Pentax

Baktericidno, virucidno, fungicidno in sporocidno

Primerno tudi za UZ kopeli

Učinkovitost se testira z lističi

b) Varnost:

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 14476, EN 13727, EN 13624, EN 14561, EN 14562, EN 14348, EN 14563 (čisti in umazani pogoji)

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

Varnostni list in navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Izdelana toksikološka ocena

Naveden rok uporabe po odprtju (v navodilu ali kot dodatna oznaka na embalaži)

c) Embalaža:

- 3-6 kg vedro 3-6 kg – JN **080207**
 - o Priložen testni indikator: na 4 vedra vsaj eno pakiranje testnih indikatorjev
 - o Doziranje z dozirno merico (priložena)

003.01.06 Raztopina za razkuževanje medicinskih pripomočkov na osnovi peroksiocetne kisline

a) Strokovne zahteve:

Na osnovi peroksiocetne kisline, brez dodatka očetne kisline

Uporaba delovne raztopine ob kontroli s testnimi lističi

Učinkovitost zagotovljena pri sobni temperaturi

Baktericidno, fungicidno, virucidno delovanje, tuberkulocidno, mikobaktericidno delovanje

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 13624, EN 1040, EN 13727, EN 14348, EN 14476, EN 14561, EN 14562, EN 14563

Sporocidno delovanje (EN 17126) : 5 minut ali manj

pH raztopine = 5-7

Kompatibilen z:

- Fleksibilni in rigidni endoskopski instrumenti proizvajalca Olympus
- Fleksibilni in rigidni endoskopski instrumenti proizvajalca Karl Storz
- Sonde za Esofagealno pH metrijo in druge parametre za aparat Laborie Ohmega 4P
- UZ diagnostične sonde proizvajalcev GE, Philips, Esaote in Samsung Kretz

b) Varnost:

Dokazila o testiranju na različne materiale; proizvajalci termolabilnih instrumentov in endoskopov morajo dovoljevati uporabo teh sredstev

Dokazila o toksikološki oceni

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Varnostni list v slovenskem jeziku

Naveden rok uporabe po odprtju (v navodilu ali kot dodatna oznaka na embalaži)

CE certifikat

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

Podatki o stabilnosti raztopine (vsaj 14 dni ob testiranju z lističi) in testnih lističev

c) Embalaža:

- 4-6 l Kanister – JN **080209**
 - o Na 2 kanistra priloženo vsaj eno pakiranje testnih indikatorjev, ki so kompatibilni z izdelkom na identu 080209

003.01.07 Tablete za razkuževanje medicinskih inštrumentov na osnovi paraformaldehida

a) Strokovne zahteve:

Na osnovi paraformaldehida, kafe in timolola

Reakcija v stiku z zračno vlago

Za shranjevanje sterilnih medicinskih instrumentov (uporabno 10-14 dni po vstavitvi v zaprto posodico)

b) Varnost:

Navodila v slovenskem jeziku

CE certifikat

c) Embalaža:

- škatla z do 60 tabletami – JN **080218**

003.01.08 Sredstvo, encimatsko za vlaženje, čiščenje in razkuževanje kirurških instrumentov

a) Strokovne zahteve:

Aktivna učinkovina kvarterni amonijev karbonat, kompleks encimov, površinsko aktivne snovi

pH: $8 \pm 0,5$

V obliki pene, ki ohranja vlažnost instrumentov, da se organski materiali med transportom ne zasušijo na instrumente

Izdelek ni koroziven

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 13727, EN 1276, EN 14562, EN 14348, EN 14563, EN 14476, EN 17111 (čisti in umazani pogoji); učinkovitost tudi proti HIV-1 in PRV, BVDV, Herpes virusu in Vaccinia virus

Priloženi podatki o kompatibilnosti z materiali

b) Varnost:

Dokazila o toksikološki oceni

Varnostni listi v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 700-1000 ml plastenka s penilko za ustvarjanje pene – JN **080589**

003.02 Sredstva za strojno čiščenje in razkuževanje kirurških instrumentov

003.02.01 Detergent za strojno čiščenje termostabilnih in termolabilnih instrumentov

a) Strokovne zahteve:

Aktivna učinkovina dinatrijev metasilikat in fosfati

Visoko učinkovito, nealdehidno koncentrirano sredstvo

Za termolabilne in termostabilne inštrumente

pH 11.4-11.9

Odstranjuje organske materiale

Enakovredno (po sestavi in učinku) Neodisher FA proizvajalca dr. Weigert

b) Varnost:

Dokazila o toksikološki oceni

Pisna izjava proizvajalca o kompatibilnosti sredstva s termodezinfektorjem Belimed

c) Embalaža:

- 10 l kanister – JN **080201**

003.02.02 Sredstvo za strojno razkuževanje kirurških instrumentov

a) Strokovne zahteve:

Aktivna substanca glioksal in glutaraldehid

Koncentrat, namenjen uporabi v termodezinfektorju

Deluje baktericidno, fungicidno in virucidno v skladu z DIN EN ISO 15883-4

Nevtralen pH

Enakovredno (po sestavi in učinku) Neodisher Septo DN proizvajalca dr. Weigert

b) Varnost:

Dokazila o toksikološki oceni

Pisna izjava proizvajalca o kompatibilnosti sredstva s termodezinfektorjem Belimed

c) Embalaža:

- 5 l kanister – JN **080202**

003.02.03 Sredstvo za strojno čiščenje laboratorijskega stekla in kirurških instrumentov

a) Strokovne zahteve:

Aktivne substance Na- in/ali K - hipoklorit, 15-30% fosfatov

Alkalno sredstvo za odstranjevanje organskih materialov

pH: 11,5-11,9

Enakovredno (po sestavi in učinku) Neodisher Alka 300, proizvajalca dr. Weigert

Namenjeno uporabi v specialnih pomivalnih strojih

b) Varnost:

Dokazila o toksikološki oceni

Navodila in varnostni list v slovenskem jeziku

Seznam strojev s katerimi je ponujeno sredstvo kompatibilno

c) Embalaža:

- 12 kg kanister – JN **080211**

003.02.04 Sredstvo za strojno čiščenje laboratorijskega stekla

a) Strokovne zahteve:

Sredstvo, visoko alkalno, za čiščenje laboratorijskega stekla, nerjavečega jekla

pH: 12,4-12,9

Vsebuje KOH in polikarboksilate (5-15%)

b) Varnost:

Dokazila o toksikološki oceni

Varnostni list in navodila v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 5 l kanister – JN **080216**

003.02.05 Sredstvo za nevtralizacijo po čiščenju z alkalnimi sredstvi - na osnovi anorganskih kislin

a) Strokovne zahteve:

Na osnovi fosforne kisline, z dodatkom inhibitorjev korozije

Za nevtralizacijo alkalnih ostankov po strojnem čiščenju

Uporabno tudi kot sredstvo za odstranjevanje v kislini topnih ostankov

Sredstvo kompatibilno z vsemi alkalnimi sredstvi

Tekoči koncentrat

pH: cca 2,3

Primerno za nerjaveče jeklo, laboratorijsko steklo, keramiko in umetne materiale (tudi elastomere), ni za krom in cink

Brez surfaktantov

b) Varnost:

Dokazila o toksikološki oceni

Varnostni list in navodila v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 5 l kanister – JN **080215**

003.02.06 Raztopina za nevtralizacijo po čiščenju z alkalnimi sredstvi na osnovi organskih kislin

a) Strokovne zahteve:

Sredstvo, blago kisló, za odstranjevanje alkalnih ostankov v procesu strojnega čiščenja z alkalnimi sredstvi

Na osnovi organskih kislin

pH: 1,9-3,0

Tekoči koncentrat

Primerno za nerjaveče jeklo, gumó, lateks, laboratorijsko steklo ipd.

b) Varnost:

Dokazila o toksikološki oceni

Varnostni list in navodila v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 5 l kanister – JN **080203**

003.03 Sredstva za strojno čiščenje in razkuževanje drugih medicinskih pripomočkov in naprav

003.03.01 Raztopina za strojno čiščenje in razkuževanje nočnih posod in urinskih steklenic na osnovi organskih kislin

a) Strokovne zahteve:

Na osnovi organskih kislin (citronske), z dodatkom surfaktantov, solubilizatorjev, inhibitorjev korozije in sekvestrantov

Za odstranjevanje vodnega kamna in izločkov

Tekoči koncentrat za specialne pomivalno/dezinfekcijske stroje za nočne posode

pH: 2,6 (\pm 0,5)

Kompatibilen s termodezinfektorji proizvajalcev Belimed, Getinge, Olympus in Steelco

b) Varnost:

Dokazila o toksikološki oceni

Varnostni list in navodila v slovenskem jeziku

Registriran kot medicinski pripomoček

c) Embalaža:

- 10 l kanister – JN **080204**
- 5 l kanister z merami (24 cm × 13 cm × 21 cm ± 5%), ki ustrezajo naročnikovemu stroju za čiščenje in razkuževanje nočnih posod – JN **080572**

003.03.02 Raztopina za razkuževanje in odišavljanje maceratorja

a) Strokovne zahteve:

Koncentrat na osnovi vodne raztopine organskih substanc in citronske kisline

pH = 6,5-7

Za razkuževanje (BS EN 1276) in odišavljanje

b) Varnost:

Dokazila o toksikološki oceni

Varnostni list in navodila v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 2 l Kanister - (primerno za Vernacare Vortex macerator) – JN **080579**

003.03.03 Sredstvo za obnovo instrumentov in odstranjevanje rje

a) Strokovne zahteve:

Aktivna učinkovina je fosforna kislina, vsebuje še anorganske kisline in surfaktante

Sredstvo namenjeno učinkovitemu odstranjevanju ostankov proteinov, rje in ostalih oblog na instrumentih

Kontaktni čas 60-90 minut

Sredstvo v obliki tekočega koncentrata, za pripravo 5% raztopine fosforne kisline

b) Varnost:

Je biološko razgradljiv

Varnostni list v slovenskem jeziku

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Medicinski pripomoček

c) Embalaža

- 1000 ml plastenka z merilnim lončkom – JN **080195**

PODSKUPINA 004: SREDSTVA ZA POVRŠINE, OPREMO IN DEZINFEKCIJO VODE

004.01 Razkužila za razkuževanje večjih površin

004.01.01 Razkužilo za razkuževanje večjih površin in tal, nealdehidna, v obliki koncentrata

a) Strokovne zahteve:

Koncentrat za pripravo raztopine za razkuževanje površin in opreme

Aktivna substanca: kvarterne amonijeve spojine

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 13624, EN 13727, EN 14348, EN 13697 (čisti in umazani pogoji)

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

Učinkovitost na Mycobacterium tuberculosis

Učinkovitost na viruse brez ovojnice (noro-, rota-, adeno-) z EN 14476 – v 30 minutah

Učinek dosežen pri sobni temperaturi 20-25 °C

Aktivnost neobremenjene delovne raztopine: 14 dni ali več

Imeti mora hkratni čistilni učinek

Čim nižja koncentracija delovne raztopine/navedba koncentracije delovne raztopine (do 2%)

Ima širok spekter delovanja, tudi v prisotnosti organskih nečistoč

Nehlapna raztopina, brez vonja

b) Varnost:

Testiranja vpliva delovne koncentracije na različne materiale (kovine, linolej, pvc, keramika, guma, plastika) v bolnišničnem okolju, ki dokazuje, da ne prihaja do sprememb v lastnostih in videzu materiala

Dokazilo o toksikološki oceni

Varnostni list v slovenskem jeziku

Naveden rok uporabe po odprtju (v navodilu ali kot dodatna oznaka)

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 1-2 l embalaža z dozirnim sistemom (lonček ali dozirna pumpica) z navedbo količine ob enkratni aktivaciji dozirnega sistema – JN **080238**

004.01.02 Razkužilo za razkuževanje večjih površin in tal, nealdehidna, v obliki koncentrata

a) Strokovne zahteve:

Koncentrat za pripravo raztopine za razkuževanje površin in opreme

Aktivna substanca: kvarterne amonijeve spojine

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 13624, EN 13727, EN 14348, EN 13697 (čisti in umazani pogoji)

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

Učinkovitost na Mycobacterium tuberculosis

Učinkovitost na viruse brez ovojnice (noro-, rota-, adeno-) z EN 14476 – v 30 minutah

Učinek dosežen pri sobni temperaturi 20-25 °C

Aktivnost neobremenjene delovne raztopine: 14 dni ali več

Imeti mora hkratni čistilni učinek

Čim nižja koncentracija delovne raztopine/navedba koncentracije delovne raztopine (do 2%)

Ima širok spekter delovanja, tudi v prisotnosti organskih nečistoč

Nehlapna raztopina, brez vonja

b) Varnost:

Testiranja vpliva delovne koncentracije na različne materiale (kovine, linolej, pvc, keramika, guma, plastika) v bolnišničnem okolju, ki dokazuje, da ne prihaja do sprememb v lastnostih in videzu materiala

Dokazilo o toksikološki oceni

Varnostni list v slovenskem jeziku

Naveden rok uporabe po odprtju (v navodilu ali kot dodatna oznaka)

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 5 l embalaža z dozirnim sistemom (lonček ali dozirna pumpica) z navedbo količine ob enkratni aktivaciji dozirnega sistema – JN **080237**

004.02 Razkužila za razkuževanja manjših površin in opreme

004.02.01 Sredstvo za razkuževanje manjših površin in opreme, nealdehidna, v obliki praška

a) Strokovne zahteve:

Učinkovitost na osnovi aktivnega kisika

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 1275, EN 14348 in EN 14476, EN 13624

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

Dokazila o testih na viruse (HBV, HIV, HCV, Adeno, rota, Vacina, Noro, Polio)

Dokazila o testih za sporocidno delovanje

Učinek dosežen pri sobni temperaturi 20-25 °C

Čim krajši kontaktni čas delovne raztopine

Čim nižja koncentracija delovne raztopine

Sredstvo primerno tudi za inkubatorje (razkuževanje s potapljanjem)

Uporabno tudi kot sredstvo za dekontaminacijo organskih nečistoč s potresanjem

b) Varnost:

Testiranje vpliva na različne materiale v bolnišničnem okolju, ki dokazujejo, da ne prihaja do sprememb v lastnostih in videzu materiala

Dokazila o toksikološki oceni

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Navodilo za razkuževanje inkubatorjev

Varnostni list v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- Vrečka za pripravo 5-8 l delovne raztopine – JN **080220**

004.02.02 Razkužilo za razkuževanje manjših površin in opreme, nealdehidna v obliki pripravljene raztopine

a) Strokovne zahteve:

Aktivna učinkovina je alkohol, dodani so tenzidi

Sredstvo mora imeti čim krajši kontaktni čas (do 5 minut za bakterije in največ 10 minut za noroviruse)
Na površinah ne sme puščati madežev

Sredstvo mora imeti nevtralen ali blag vonj, ki pri redni uporabi v zaprtih prostorih ni moteč za osebe in paciente/uporabnike

Uporabno tudi za medicinski inventar in hemodializne aparate

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 13727, EN 14348, EN 13624 (čisti in umazani pogoji)

Delovanje na viruse z ovojnico in na adeno-, rota-, noro- virus

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

b) Varnost:

Izdelana toksikološka ocena

Varnostni list v slovenskem jeziku

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 1 l plastenka – JN **080239**

004.02.03 Sredstvo za razkuževanja, nealdehidna, brezalkoholna v obliki pripravljene raztopine s penilko

a) Strokovne zahteve:

Aktivna substanca: kvarterne amonijeve spojine ali amfoterični surfaktant z dodatkom alkohola do 30 g/100g

Sredstvo ima čistilne in razkužilne učinke

Sredstvo ima širok spekter delovanja (baktericidno, virucidno, fungicidno, tuberkulocidno) tudi v prisotnosti organskih nečistoč

Sredstvo je namenjeno uporabi na površinah in materialih, občutljivih na alkohol (polikarbonatni materiali)

b) Varnost:

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 13624, EN 14348, EN 13727, EN 13697, EN 14476 (čisti in umazani pogoji)

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

Deluje tudi na Mycobacterium tuberculosis in noroviruse

Izdelana toksikološka ocena

Varno za uporabo na inkubatorjih in ostalih občutljivih materialih (ne sme puščati sledi, ima blag, nevsiljiv vonj)!

Varnostni list v slovenskem jeziku

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 700-1000 ml plastenka z integrirano penilko – JN **080235**

004.02.04 Sredstvo za razkuževanje predmetov, nealdehidna, v obliki praška

a) Strokovne zahteve:

Granulat na osnovi perocetne kisline, kvarterne amonijeve spojine

Sredstvo je namenjeno razkuževanju in dekontaminaciji predmetov in manjših površin ter za nevtralizacijo bolnikovih izločkov s potresanjem

Kontakni čas do 15 minut

Sredstvo ima širok spekter delovanja (baktericidno, virucidno, fungicidno, tuberkulocidno)

Sporogeno delovanje (na *C. difficile*)

Deluje tudi na noroviruse in rotaviruse

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 13727, EN 13697, EN 13624, EN 14348, EN 17126

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

Testi vpliva na različne materiale v bolnišničnem okolju, ki dokazujejo, da ne prihaja do sprememb v lastnostih in videzu materiala

Delovna raztopina učinkovita do 8 ur

b) Varnost:

Dokazila o toksikološki oceni

Biorazgradljivo

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Varnostni list v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 1-2 kg embalaža z ustrezno dozirno merico – JN **080240**

004.02.05 Sredstvo za razkuževanje in čiščenje manjših površin in predmetov, z dodatnim sporocidnim delovanjem

a) Strokovne zahteve:

V obliki pripravljene raztopine, na osnovi alkohola in/ali vodikovega peroksida

Sredstvo je namenjeno razkuževanju površin in predmetov tudi v bolnikovi prisotnosti

Ni potrebno spiranje

Kontaktni čas 5 minut, sporocidno do 30 minut

Širok spekter delovanja, tudi na *C. difficile*

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 13727, EN 13624, EN 14561, EN 13704, EN 17126 (čisti in umazani pogoji)

Izdelek registriran kot biocid in medicinski pripomoček

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

b) Varnost:

Dokazila o toksikološki oceni

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Varnostni list v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 0,75-1 l plastenka z integrirano penilko – JN **080230**

004.02.06 Raztopina za razkuževanje MRI z zamegljevanjem na osnovi elektrooksigenirane vode

a) Strokovne zahteve:

Raztopina na osnovi elektrooksigenirane vode

Virucidno, baktericidno, fungicidno delovanje

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 13704, EN 1040, EN 1276, EN 1650, EN 13697

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

Ni potrebno spiranje

b) Varnost:

Dokazila o toksikološki oceni

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Varnostni list v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 5 l kanister – JN **080593**

- 10 l kanister – JN **080594**

004.02.07 Razkužilni robčki za večje površine in opremo občutljivo na alkohol – dodatna čistilna sposobnost

a) Strokovne zahteve:

Na osnovi kvarternih amonijevih spojin z dodatkom površinsko aktivnih snovi

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 13727, EN 13624

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

Za razkuževanje površin nad 2m²

Dokazilo o učinkovitosti na viruse z ovojnico vključno z HBV, HIV in HCV

Dokazilo o virucidnem delovanju EN 14476

Tuberkulocidno delovanje EN 14348

Čas delovanja : maksimalno 5 minut

b) Varnost:

Dokazilo o toleranci kože na proizvod

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Varnostni list v slovenskem jeziku

Toksikološka ocena

c) Embalaža:

Velikost robčkov: vsaj 500 cm² ali več

Perforacija, ki omogoča izvlek samo enega robčka

Podana količina raztopine v g na 1 robček in 1 cm²

1 robček obriše vsaj 1,2 m²

Izjava o površini, ki jo lahko učinkovito razkužimo z 1 robčkom

- Mehki zavitek s trdim pokrovom s 100-200 robčki – JN **080412**

004.02.08 Razkuževalni robčki za manjše površine in predmete, za mamografski aparat

a) Strokovne zahteve:

Na osnovi alkohola (skupaj do 70g/100g) in kvarternih amonijevih snovi

Za razkuževanje površine na mamografskem aparatu

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 13727, EN 13624

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

Dokazilo o učinkovitosti na viruse z ovojnico vključno z HBV, HIV in HCV

Dokazilo o virucidnem delovanju EN 14476

Tuberkulocidno delovanje EN 14348

b) Varnost:

Dokazila o toleranci kože za proizvod

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Varnostni list v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

Velikost robčkov: vsaj 13 cm × 18,5 cm

Perforacija, ki omogoča izvek samo enega robčka

Podana količina: - raztopine v g na: 1 robčke in 1 cm²

- Mehki zavitek s trdim pokrovom za zapiranje s 80-200 robčki (± 10%) – JN **080559**

004.02.09 Razkuževalni robčki za manjše površine in predmete, dodatno sporocidno delovanje

a) Strokovne zahteve:

Na osnovi peroksiocetne kisline in/ali vodikovega peroksida

Za takojšnjo uporabo

Dokazilo o virucidnem, fungicidnem, baktericidnem in sporocidnem delovanju

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 13727, EN 13624, EN 14476, EN 14348 in EN 13704, EN 17126

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

Sporocidno delovanje v 15 minutah

Za uporabo tudi na UZ sondah (za TOE)

b) Varnost:

Dokazilo o toleranci kože na proizvod

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Varnostni list v slovenskem jeziku

Toksikološka ocena

c) Embalaža:

Velikost robčkov vsaj 15-20 cm × 20 cm

Perforacija, ki omogoča izvek samo enega robčka

Navedena uporabnost po odprtju embalaže

Podana izjava o površini, ki jo lahko učinkovito razkužimo z 1 robčkom

- Mehka doza s trdim pokrovom s 25-100 robčki – JN **080560**

004.02.10 Robčki (veliki) za razkuževanje površin in predmete, z nizko vsebnostjo alkohola

a) Strokovne zahteve:

Na osnovi kvarternih amonijevih snovi z dodatkom alkohola (največ 30g/100g)

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 13697, EN 13727, EN 14476, EN 16615

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

b) Varnost:

Dokazila o toleranci kože na proizvod

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Varnostni list v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

Velikost robčkov: vsaj 700 cm²

Perforacija, ki omogoča izvlek samo enega robčka

Podana količina: - raztopine v g na: 1 robček in 1 cm²

- Mehki zavitek s trdim pokrovom za zapiranje s 30-60 robčki – JN **080568**

004.02.11 Robčki (veliki) za razkuževanje površin in predmetov za brisanje občutljivih površin z nizko vsebnostjo alkohola

a) Strokovne zahteve:

Na osnovi alkohola (skupaj do 30g/100g)

Za razkuževanje občutljivih površin

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 13697, EN 13727, EN 13624, EN 14348, EN 14476, EN 16615

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

b) Varnost:

Dokazila o toleranci kože za proizvod

Varnostni list v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

Velikost robčkov: vsaj 25 cm × 25 cm

Perforacija, ki omogoča izvlek samo enega robčka

- Mehki zavitek s trdim pokrovom za zapiranje z 40-200 robčki – JN **080227**

004.02.12 Robčki za razkuževanje površin in predmetov – alkoholni

a) Strokovne zahteve:

Na alkoholni osnovi (najmanj 60g alkohola/100g) z dodatkom površinsko aktivne snovi

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 1040, EN 13727, EN 14476 in EN 13624

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

Dokazilo na učinkovitost na virus z ovojnice vključno z HBV, HIV in HCV

Dokazilo o virucidnem delovanju

Tuberkulocidno delovanje: EN 14348

Čas delovanja: do 1 minute

b) Varnost:

Dokazila o toleranci kože za proizvod

Toksikološka ocena

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Varnosti list v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

Velikost robčkov: vsaj 20 cm × 20 cm (± 5%)

Perforacija, ki omogoča izvlek enega robčka

Podana količina raztopine v g na 1 robček

1 robček obriše vsaj 0,8 m²

Izjava o površini v 1 cm², ki jo lahko učinkovito razkužimo z enim robčkom

- Zavitek ali doza s 90-200 robčkov – JN **080232**

004.02.13 Razkužilo za površine - alkoholno (kartuša)

a) Strokovne zahteve:

Na alkoholni osnovi (najmanj 65g alkohola/100g)

Učinkovitost zagotovljena v skladu z v skladu z EN 1040, EN 1275, EN 1650, EN 13624, EN 13697, EN 13727, EN 14348, EN 14476

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

b) Varnost:

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Varnosti list v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 700 ml kartuša, ki mora po dimenzijah, obliki in polnilnem mehanizmu popolnoma ustrezati ter biti kompatibilno z obstoječimi stenski podajalniki (razkužilniki) naročnika – JN **080234**

004.03 Razkužila za površine v čistih prostorih

004.03.01 Razkužilo alkoholno, sterilno, brez spor, za uporabo v čistih prostorih

a) Strokovne zahteve:

Na osnovi etanola (najmanj 70 g / 100 g)

Brez spor, pripravljeno z vodo za injekcijo

Patentiran sistem proti vdoru zraka v razkužilo

Razkužilo mora biti sterilno vsaj 3 mesece po odprtju

Dokazilo o virucidnem, fungicidnem, baktericidnem delovanju

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 1276, EN 1650 in EN 13697

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

b) Varnost:

Toksikološka ocena

Varnostni list v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 1 l plastenka sterilno pakirana z dvojno zaščitno embalažo – JN **080407**

004.03.02 Razkužilo sterilno, brez spor, za delovne površine v čistem prostoru

a) Strokovne zahteve:

Na osnovi 6% vodikovega peroksida in vodo za injekcije

Brez spor

Patentiran sistem proti vdoru zraka v razkužilo

Sterilnost vsaj 3 mesece po odprtju

Rotacijski biocid - sporocid

Dokazilo o virucidnem, baktericidnem, fungicidnem in sporocidnem delovanju

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 1276, EN 1650, EN 13697, EN 13704, EN 14476

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

b) Varnost:

Toksikološka ocena

Varnostni list v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 1 l plastenka sterilno pakirana z dvojno zaščitno embalažo sprej – JN **080205**

004.03.03 Razkužilni robčki, alkoholni, sterilni, za uporabo v čistem prostoru

a) Strokovne zahteve:

Robčki sterilni in brezprašni

Na osnovi 70% etanola, pripravljene z vodo za injekcije

Dokazilo o virucidnem, baktericidnem, fungicidnem delovanju

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 1276, EN 1650, EN 13697

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

b) Varnost:

Pri uporabi ne odpuščajo delcev

Sterilizirani z gama žarki

Dvoplastno pakiranje

c) Embalaža:

Velikost robčkov 20 cm × 20 cm

Omogočeno ponovno odpiranje in zapiranje

- Zavitek s 15 robčki v dvojnem, sterilnem pakiranju – JN **080221**

004.03.04 Razkužilni robčki, alkoholni, sterilni, za uporabo v čistem prostoru

a) Strokovne zahteve:

Robčki sterilni in brezprašni

Na osnovi 70% etanola, pripravljene z vodo za injekcije

Dokazilo o virucidnem, baktericidnem, fungicidnem delovanju

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 1276, EN 1650, EN 13697

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

b) Varnost:

Za uporabo v čistem prostoru, ne odpuščajo delcev

Sterilizirani z gama žarki

Dvoplastno pakiranje

c) Embalaža:

Velikost robčkov 20 cm × 23 cm

Omogočeno ponovno odpiranje in zapiranje

- Doza (tuba) s 100 robčki – JN **080555**

004.03.05 Sterilni robčki, suhi, brezprašni, za uporabo v čistem prostoru

a) Strokovne zahteve:

Robčki sterilni

Iz celuloze in poliestra

b) Varnost:

Za uporabo v čistem prostoru, ne odpuščajo delcev

c) Embalaža:

Velikost robčkov 20 cm × 20 cm

- Zavitek z 10 robčki v dvojnem pakiranju – JN **080223**

004.03.06 Sterilni robčki, brezprašni, prepojeni z detergentom, za uporabo v čistem prostoru

a) Strokovne zahteve:

Robčki sterilni in brezprašni

Na osnovi sterilnega nevtralnega detergenta filtriranega skozi 0,2-mikronski filter

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

b) Varnost:

Pri uporabi ne odpuščajo delcev

Sterilizirani z gama žarki

Polnjeni in pakirani v čistem prostoru – dvojna brezprašna embalaža

c) Embalaža:

Velikost robčkov 20 cm × 20 cm

Omogočeno ponovno odpiranje in zapiranje

- Zavitek v dvojnem sterilnem pakiranju s 15-20 robčki – JN **080580**

004.03.07 Sterilni robčki, brezprašni, prepojeni s sterilnim sporocidom – peroksid

a) Strokovne zahteve:

Robčki sterilni in brezprašni

Na osnovi vodikovega peroksida, pripravljene z vodo za injekcije

Dokazilo o virucidnem, baktericidnem, fungicidnem in sporocidnem delovanju

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 1276, EN 1650, EN 13697, EN 13704, EN 14476

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

b) Varnost:

Pri uporabi ne odpuščajo delcev

Sterilizirani z gama žarki

Dvoplastno pakiranje

c) Embalaža:

Velikost robčkov vsaj 20 cm × 20 cm

Omogočeno ponovno odpiranje in zapiranje

- Zavitek v dvojnem sterilnem pakiranju s 10-20 robčki – JN **080581**

004.04 Razkužila za razkuževanje težko dostopnih površin z aerosolnim pršenjem

004.04.01 Aerosol za aerogeno razkuževanje ne-invazivnih medicinskih pripomočkov na osnovi izopropilnega alkohola, fenoksietanola in didecildimetilamonijevega klorida

a) Strokovne zahteve:

Aerosol na osnovi izopropilnega alkohola, didecildimetilamonijevega klorida in fenoksietanola z dodatkom eteričnega olja

Virucidno, baktericidno, fungicidno in mikobaktericidno delovanje

Učinkovitost v skladu z: EN 1276, EN 13697, EN 13727, EN 1650, EN 13624, EN 14476 in EN 14348

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

Ni potrebno spiranje

b) Varnost:

Dokazilo o toksikološki oceni

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Varnosti list v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 50 ml doza z aerosolom za volumen prostora do 40 m² – JN **080595**
- 300 ml doza z aerosolom za volumen prostora do 150 m² – JN **080596**

004.04.02 Razkužilo, tekoče, za uporabo z aerosolnim generatorjem za manjše prostore

a) Strokovne zahteve:

Na osnovi peroksiocetne kisline (1200 ppm)

Baktericidni, fungicidno, virucidno in sporocidno delovanje v 30 minutah

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 1040 EN 1276, EN 13727, EN 14348, EN 1650, EN 1275, EN 13697, EN 13704 in EN 14476

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

Biorazgradljiv

b) Varnost:

Dokazilo o kompatibilnostjo z materiali

Varnostni list v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

Kompatibilno z aparatom Aerosept Compact 250

- 2 l plastenka – JN **080535**

004.04.03 Raztopina za uporabo z aerosolnim generatorjem za prostore do 1000 m³ na osnovi 6% vodikovega peroksida

a) Strokovne zahteve:

Vodna raztopina na osnovi 6% peroksida z dodatkom srebrovih ionov

Razprševanje v obliki meglice (delci največ 5 µm)

Baktericidno, fungicidno, virucidno, tuberkulocidno in sporocidno delovanje, učinkovitost v skladu z EN 17272

Biorazgradljivo

Ne povzroča korozije materialov, nealergeno delovanje

Kompatibilno z vsemi materiali

Testiranje na učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

b) Varnost:

Ne pušča ostankov na materialih in jih ne razbarva

Varnostni list v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

Kompatibilna z aparatom Nocospray

- 1 l plastenka – JN **080599**

004.05 Razkužila za splošno sanitacijo in razkuževanje vode

004.05.01 Razkužilo za splošno sanitacijo in razkuževanje vode, koncentrat v obliki praška

a) Strokovne zahteve:

Granulat na osnovi aktivnega klora (natrijev dikloroizocianurat dihidrat)

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 1650

b) Varnost:

Testi vpliva na različne materiale, ki dokazujejo, da ne prihaja do sprememb v lastnostih in videzu materiala

Dokazila o toksikološki oceni

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Varnostni list v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- Škatla s tabletami ali praškom – JN **080161**

004.06 Robčki dezinfekcijski za absorbcijo tekočin in izločkov

004.06.01 Krpa za absorbcijo tekočin in izločkov na osnovi vodikovega peroksida in peroksiocetne kisline s priloženimi dezinfekcijskimi robčki

a) Strokovne zahteve:

Na eni strani krpe absorpcijska plast

Absorbira do 350 ml tekočine v 15-30 sekund

Na osnovi vodikovega peroksida in peroksiocetne kisline

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 17126, EN 13624, EN 13727, EN 14348, EN 14476

b) Varnost:

Pakirano v vrečke z možnostjo vračanja uporabljenega robčka

Možna uporaba tudi za odstranjevanje urina

c) Embalaža:

Velikost robčkov 40 cm × 40 cm

Možnost ponovnega zapiranja vrečke

Priloženi dezinfekcijski robčki velikosti 20 cm × 20 cm

- zavitek ki vsebuje 1 absorpcijsko krpo in 2 dezinfekcijska robčka – JN **080582**

004.07 Robčki suhi, v stisljivi dozi za dodajanje razkužilnega sredstva; za površine in opremo

004.07.01 Robčki suhi, v stisljivi dozi za dodajanje razkužilnega sredstva za površine in opremo

a) Strokovne zahteve:

Na osnovi polietilen tereftalata (PET)

Robčki se pri uporabi ne smejo trgati

Dimenzija robčkov: 38 cm × 20 cm (± 5%)

b) Varnost:

Omogočeno dobro omočenje robčkov in preprečitev izsuševanje pri uporabi

c) Embalaža:

Mehka, stisljiva doza v obliki vrečke s krpami

Perforacija, ki omogoča izvek samo ene krpice

Doza se po uporabi zavrže

- Zavitek ali doza s 80-150 robčki – JN **080573**

PODSKUPINA 005: SREDSTVA ZA RAZKUŽEVANJE V IVF LABORATORIJU

005.01 Razkužila za roke brez alkohola

005.01.01 Raztopina za razkuževanje rok v IVF laboratoriju brez alkohola

a) Strokovne zahteve:

Za razkuževanje rok na vodni osnovi, aktivna učinkovina kvarterne amonijeve spojine (benzil alkildimetil klorid)

Brezbarvno, brez dodanih dišav

Ne sme sproščati organskih spojin

Zagotovljeno baktericidno, fungicidno in virucidno delovanje proti virusom z ovojnico vključno z HIV, hepatitis B in C, herpes virusom, virusu influence A (H5N1/H1N1), Ebola

Zahtevan kontaktni čas največ 30 sekund

Učinkovitost zagotovljena v čistem okolju z naslednjimi standardi: EN 1040, EN 13727+A2, EN 14561, EN 1500, EN 1275, EN 13624, EN 14562 EN, 14476+A1

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

V obliki pripravljene tekočine

Za uporabo v IVF laboratorijih

Dozirni sistem, ki omogoča nanos zahtevane količine sredstva: vsaj 3 ml z dvema pritiskoma za higiensko razkuževanje (navesti količino v ml pri enkratnem pritisku)

b) Varnost:

Dokazila o netoksičnosti in nealergogenosti

Dokazila da je izdelek varen za uporabo v IVF laboratoriju – MEA in HSSA test

Dokazila o toleranci kože na proizvod

Varnostni list v slovenskem jeziku

Navodila na embalaži v slovenskem ali angleškem jeziku

Naveden rok uporabe po odprtju (v navodilu ali kot dodatna oznaka na embalaži)

c) Embalaža:

- 500 ml plastenka z dozirno črpalko – JN **080130**
- 5000 ml kanister – refill – JN **080131**

005.02 Razkužilo za laminarne komore in inkubatorje v IVF laboratoriju

005.02.01 Raztopina za razkuževanje laminarnih komor in inkubatorjev v IVF laboratoriju brez alkohola

a) Strokovne zahteve:

Na osnovi kvarternih amonijevih spojin (benzil alkildimetil klorid)

Ne sme vsebovati alkohola

Brezbarvno, brez dodanih dišav

V obliki pripravljene tekočine, ki se nanese na površino z razprševanjem

Za uporabo v laminarnih komorah in inkubatorjih v IVF laboratoriju

Zagotovljeno baktericidno, fungicidno in virucidno delovanje proti virusom z ovojnico vključno z HIV, hepatitis B in C, herpes virusom, virusu influence A (H5N1/H1N1, Ebola, Adenovirus and Poliovirus

Učinkovitost zagotovljena v čistem okolju z naslednjimi standardi: EN 13727+A1, EN 1040, EN 14561, EN 1275, EN 13624, EN 14562, EN 14348, EN 14563, EN 14476+A1

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

b) Varnost:

Dokazila o netoksičnosti in nealergogenosti

Varen za uporabo na različnih materialih: kovina, plastika, steklo, pleksi steklo, akril, umetni marmor

Dokazila da je izdelek varen za uporabo v IVF laboratoriju – MEA in HSSA test

Ne sme sproščati organskih spojin

Varnostni list v slovenskem jeziku

Navodila na embalaži v slovenskem ali angleškem jeziku

Naveden rok uporabe po odprtju (v navodilu ali kot dodatna oznaka na embalaži)

c) Embalaža:

- 1000 ml plastenka s pršilko – JN **080132**
- 5000 ml kanister- refill – JN **080133**

005.02.02 Robčki za razkuževanje laminarnih komor in inkubatorjev v IVF laboratoriju brez alkohola

a) Strokovne zahteve:

Na osnovi kvarternih amonijevih spojin (benzil alkildimetil klorid)

Ne sme vsebovati alkohola

Brezbarvno, brez dodanih dišav

V obliki krpice za razkuževanje

Za uporabo v laminarnih komorah in inkubatorjih v IVF laboratoriju

Zagotovljeno baktericidno, fungicidno in virucidno delovanje proti virusom z ovojnico vključno z HIV, hepatitis B in C, herpes virusom, virusu influence A (H5N1/H1N1, Ebola, Adenovirus and Poliovirus v največ 15 minutah

Učinkovitost zagotovljena v čistem okolju z naslednjimi standardi: EN 13727+A1, EN 1040, EN 14561, EN 1275, EN 13624, EN 14562, EN 14348, EN 14563, EN 14476+A1

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

Navedba površine, ki jo učinkovito razkuži 1 krpica

b) Varnost:

Dokazila o netoksičnosti in nealergogenosti

Varno za uporabo na različnih materialih: jeklo, plastika, steklo, akril, umetni marmor

Dokazilo, da je izdelek varen za uporabo v IVF laboratoriju – MEA in HSSA test

Ne sme sproščati organskih spojin

Varnostni list v slovenskem jeziku

Navodila na embalaži v slovenskem ali angleškem jeziku

Naveden rok uporabe po odprtju (v navodilu ali kot dodatna oznaka na embalaži)

c) Embalaža:

- Zavitek ali doza z 60-80 robčkov, ki se po odprtju ponovno zapre in preprečuje izsušitev robčkov
– JN 080134

PODSKUPINA 006: SUHI ROBČKI ZA DODAJANJE RAZKUŽILNEGA SREDSTVA – 100% SKUPINA

006.01 Robčki suhi in doze, za dodajanje razkužilnega sredstva za površine in opremo

006.01.01 Robčki suhi in doze, za dodajanje razkužilnega sredstva za površine in opremo

a) Strokovne zahteve:

Na osnovi polietilen tereftalata (PET)

Robčki se pri uporabi ne smejo trgati

Gramatura vsaj 60g/m²

Omogočeno dobro omočenje robčkov in preprečitev izsuševanje pri uporabi

b) Embalaža:

Velikost robčkov 38 cm × 20 cm (± 5%)

Perforacija, ki omogoča izvlek samo enega robčka

Podana količina raztopine v g na 1 robček

Obarvani pokrovčki, ki se lahko menjajo glede na razkužilo

Priložene samolepilne nalepke za dozo

- Zavitek ali doza za 90 (± 10%) robčkov – JN 080564
- Zavitek ali doza z 90 (± 10%) robčkov v refilu, ki ustreza dozi iz JN 080564 (isti proizvajalec)
– JN 080565

PODSKUPINA 007: SREDSTVA ZA STROJNO ČIŠČENJE IN RAZKUŽEVANJE ENDOSKOPOV – 100 % SKUPINE

007.01 Sredstva za strojno čiščenje in razkuževanje endoskopov

007.01.01 Sredstvo za aktivacijo razkužila za strojno čiščenje fleksibilnih endoskopov

a) Strokovne zahteve:

Na osnovi fosfatov in natrijeve hidroksida

Aktivator v sistemu ETD

Kompatibilno z razkužilom na osnovi peroksiocetne kisline

V obliki koncentrata, ki se avtomatsko strojno dozira

Učinkovit pri temperaturi 35 °C ali višji

b) Varnost:

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Varnostni list v slovenskem jeziku

CE certifikat

c) Embalaža:

- 5 l kanister – JN **080191**

007.01.02 Sredstvo – detergent, za strojno čiščenje fleksibilnih endoskopov

a) Strokovne zahteve:

Vsebnost 5-15% neionskih tenzidov

Kompatibilno s sredstvi pod točko 007.01.01 in 007.01.03

Zmanjša obremenjenost endoskopov z ostanki organskih nečistot

V obliki koncentrata, ki se avtomatsko strojno dozira

Učinkovit pri temperaturi 35 °C ali višji

b) Varnost:

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

Varnostni list v slovenskem jeziku

Biokompatibilnost ustrezna ISO 10993

c) Embalaža:

- 5 l kanister – JN **080200**

007.01.03 Sredstvo za strojno razkuževanje fleksibilnih endoskopov na osnovi peroksiocetne kisline

a) Strokovne zahteve:

Na osnovi peroksiocetne kisline v sistemu ETD

Aktivira se z aktivatorjem iz 007.01.01

Sredstvo je baktericidno, fungicidno, mikobaktericidno, virucidno in sporocidno

Učinkovitost zagotovljena v skladu z EN 13727, EN 13624, EN 14348, EN 14476 in EN 13704

Testiranje za učinkovitost izvedeno v akreditiranem laboratoriju v EU

V obliki koncentrata, ki se avtomatsko strojno dozira

Učinkovit pri temperaturi 35 °C ali višji

b) Varnost:

Biokompatibilnost ustrezna ISO 10993

Varnostni list v slovenskem jeziku

Navodila na embalaži v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 2,8 l kanister – JN **080212**

PODSKUPINA 008: SREDSTVA ZA STROJNO ČIŠČENJE IN PRANJE INŠTRUMENTOV V TERMODEZINFektorJU Getinge–100% SKUPINA

008.01 Sredstva za strojno pranje, za termodezinfektor

008.01.01 Encimatski detergent za strojno pranje za termodezinfektor

a) Strokovne zahteve:

Nevtralni encimatski detergent za uporabo v strojnih dezinfektorjih

Temperatura delovanja med 35-60 °C

Vsebuje proteaze, lipaze, amilaze, surfaktante in inhibitorje korozije

pH koncentrata približno 7,9

Ustreza CE standardom

Za Getinge termodezinfektor

Ustrezno za nerjaveče jeklo, keramiko, steklo, plastiko in odporne kovinske površine (ni za polikarbonatne materiale)

b) Varnost:

Dokazila o toksikološki oceni

Biorazgradljivo

Varnostni list in navodila v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 5 l kanister – JN **080586**

008.01.02 Detergent za strojno pranje, visoko alkalni za termodezinfektor

a) Strokovne zahteve:

Visoko alkalno sredstvo za uporabo v strojnih dezinfektorjih

Območje učinkovitega delovanja med 40-80 °C

Vsebuje KOH, surfaktante in inhibitorje korozije

pH koncentrata približno 13,5

Za Getinge termodezinfektor

b) Varnost:

Dokazila o toksikološki oceni

Biorazgradljivo

Varnostni list in navodila v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 5 l kanister – JN **080583**

008.01.03 Nevtralizator za strojno pranje, na osnovi organskih kislin za termodezinfektor

a) Strokovne zahteve:

Šibka kislina za nevtralizacijo alkalnih detergentov za uporabo v strojnih dezinfektorjih

Vsebuje citronsko kislino

pH približno 1,2

Območje učinkovitega delovanja med 40-60 °C

Primerno za vse na kislino odporne materiale kot so nerjaveče jeklo, keramika, steklo in plastika

Ni primerno za polikarbonatne materiale

Za Getinge termodezinfektor

b) Varnost:

Dokazila o toksikološki oceni

Biorazgradljivo

Varnostni list in navodila v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 5 l Kanister – JN **080584**

008.01.04 Izpiralno sredstvo za strojno pranje na osnovi surfaktantov za termodezinfektor

a) Strokovne zahteve:

Vsebuje surfaktante in pH regulator

pH približno 2,2

Območje učinkovitega delovanja > 50 °C

Primerno za nerjaveče jeklo, keramiko, steklo, plastiko in odporne kovinske površine

Ni primerno za polikarbonatne materiale

Za Getinge termodezinfektor

b) Varnost:

Dokazila o toksikološki oceni

Biorazgradljivo

Varnostni list in navodilo v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 5 l kanister – JN **080585**

008.01.05 Univerzalni detergent za strojno in ročno pranje

a) Strokovne zahteve:

Blago alkalni detergent, ki se ne peni in ni abraziven, z dodatkom surfaktanta in encimov

Sredstvo namenjeno uporabi v čistilno-dezinfekcijskih napravah

Za dodatno ročno odstranjevanje alkalnih ostankov iz medicinskih pripomočkov

Detergent mora biti kompatibilen/tipsko testiran s termodezinfektorjem proizvajalca Getinge

pH približno 11,0

Oznaka CE in v skladu z Uredbo (EU) 2017/745 o medicinskih pripomočkih

Nezdružljivo z močnimi kislinami in bazami

Ni primerno za polikarbonatne materiale in aluminij

Viskoznost: 4,6 cSt

b) Varnost:

Dokazila o toksikološki oceni

Biorazgradljivo

Varnostni list in navodila v slovenskem jeziku

c) Embalaža:

- 5 l kanister – JN **080598**

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **004 Sredstva za dezinfekcijo 2027 - 2028**

CPV: 24455000

001 Sredstva in pripomočki - razno

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Granule ki sproščajo perocetno kislino za dezinfekcijo odtokov, za odstranjevanje in preprečevanje biofilma 30 g vrečka	080600	6.000	KOS				
Koncentrat fluorescirajoči za testiranje učinkovitosti uporabe razkužil za roke, na osnovi alkohola, propilenglikola in fluorescirajočega dodatka (visirub bode ali enakovredno) 10-100 ml vsebnik	080414	500	ML				
Tekoče sredstvo v obliki spreja za preverjanje čiščenja površin 100 ml plastenka z razpršilko	080601	2.000	ML				

VREDNOST SKUPAJ:

3

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **004 Sredstva za dezinfekcijo 2027 - 2028**

CPV: 24455000

002 Razkužila za roke, kožo in sluznice

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Gel tiksotropni na alkoholni osnovi, za higienično in kirurško razkuževanje rok s premaščevalci, brez parfuma in barvil 450-550 ml plastenka z dozirno pumpico	080164	3.000.000	ML				
Gel tiksotropni na alkoholni osnovi, za higienično in kirurško razkuževanje rok s premaščevalci, brez parfuma in barvil 80-120 ml plastenka žepne velikosti	080165	50.000	ML				
Gel vodni brezbarvni, za nosno sluznico za mrša dekontaminacijo, s poliheksanidom in betainom 30 ml tuba	080168	300	ML				
Gel za dekontaminacijo in vlaženje kontaminiranih ran in opeklin na koži, s poliheksanidom in betainom 30 ml tuba	080169	55.000	ML				
Gel za dekontaminacijo in vlaženje kontaminiranih ran in večjih opeklin na koži, visoko viskozen s poliheksanidom in betainom 250-300 ml plastenka	080545	40.000	ML				
Gel, brezbarvni za nosno sluznico za mrša dekontaminacijo in čiščenje, na osnovi oktenidinijevega hidroklorida 6 ml tuba	080557	6	ML				
Hidrogel za vlaženje in mrša dekontaminacijo kroničnih ran, brezbarven, na osnovi oktenidinijevega hidroklorida 20 ml plastenka	080532	200	ML				
Kapa za suho umivanje lasišča na osnovi 2% klorheksidin glukonata, za dekolonizacijo, brez izpiranja zavitek z 1 kapo	080590	10	KOS				
Razkužilni robčki za kožo - alkoholni škatla s 50-100 robčki	080226	1.250.000	KOS				
Razkužilni robčki za kožo - klorheksidin/alkohol škatla s 50-300 robčki	080228	50.000	KOS				
Raztopina antimikrobna, vodna, za izpiranje ustne votline in žrela, tudi za mrša dekontaminacijo, na osnovi oktenidinijevega hidroklorida z dodatki, brez kloreksidina in alkohola 250 ml plastenka	080556	450.000	ML				
Raztopina na alkoholni osnovi (etanol in/ali 2-propanol-najmanj 80g/100g), brezbarvna, s premaščevalci, za higiensko in kirurško dezinfekcijo rok-popolno virucidna 500 ml plastenka z dozirno pumpico	080569	5.000	ML				
Raztopina na alkoholni osnovi (etanol in/ali propanol), brezbarvna, s premaščevalci, za higiensko in kirurško dezinfekcijo rok 500 ml plastenka z dozirno pumpico	080182	12.500.000	ML				
Raztopina na alkoholni osnovi (etanol in/ali propanol), brezbarvna, s premaščevalci, za higiensko in kirurško dezinfekcijo rok 1000 ml plastenka z dozirno pumpico	080183	400.000	ML				
Raztopina na osnovi etanola ali izopropanola in 2% klorheksidina, brez barvila, za razkuževanje kože pred manjšimi posegi 100-250 ml plastenka	080561	250	ML				
Raztopina na osnovi etanola ali izopropanola in 2% klorheksidina, brez barvila, za razkuževanje kože pred manjšimi posegi 500 ml plastenka	080562	1.750.000	ML				
Raztopina na osnovi etanola ali izopropanola in 2% klorheksidina, z dodanim barvilom, za razkuževanje kože ob uvajanju cvk 100-200 ml plastenka	080404	50.000	ML				
Raztopina na osnovi etanola ali izopropanola in 2% klorheksidina, z dodanim barvilom, za razkuževanje kože pred posegi 500 ml plastenka	080553	2.500.000	ML				

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **004 Sredstva za dezinfekcijo 2027 - 2028**

CPV: 24455000

002 Razkužila za roke, kožo in sluznice

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Raztopina na vodni osnovi in 2% klorheksidin, brez barvila, za razkuževanje kože in sluznic pred kirurškimi posegi in vstavljanji urinskih katetrov 100-250 ml plastenka	080597	2.500	ML				
Raztopina na vodni osnovi in 2% klorheksidin, z dodanim barvilom, za razkuževanje kože in sluznic pred kirurškimi posegi 100-250 ml plastenka	080578	250	ML				
Raztopina za antiseptično čiščenje in nego telesa in lasišča pri bolnikih z mrsa, s poliheksanidom in betainom 500 ml plastenka	080181	20.000	ML				
Raztopina za antiseptično umivanje in mrsa dekolonizacijo rok, telesa in lasišča, na osnovi oktenidina, ph ustrezen koži 500 ml plastenka	080170	250.000	ML				
Raztopina za antiseptično umivanje in razkuževanje rok, telesa in lasišča, za mrsa dekolonizacijo z najmanj 4% klorheksidin glukonata 500 ml plastenka z dozirno pumpico	080162	500.000	ML				
Raztopina za čiščenje in dekolonizacijo kontaminiranih kroničnih in pooperativnih ran in opeklin na koži, s poliheksanidom in betainom 300-350 ml plastenka	080178	2.500.000	ML				
Raztopina za dekolonizacijo kroničnih ran na osnovi oktenidinijevega hidroklorida, brezbarven 300-400 ml plastenka	080217	3.500	ML				
Raztopina za dezinfekcijo kože pred manjšimi posegi, na osnovi klorheksidina, 2-propanola in vodikovega peroksida 200-350 ml sprej	080184	250.000	ML				
Raztopina za razkuževanje kože, tudi higiensko in kirurško razkuževanje rok, na osnovi 2-propanola, klorheksidina in vodikovega peroksida 450-550 ml plastenka z dozirno pumpico	080185	650.000	ML				
Raztopina za razkuževanje kože, tudi higiensko in kirurško razkuževanje rok, na osnovi 2-propanola, klorheksidina in vodikovega peroksida 900-1500 ml plastenka z dozirno pumpico	080186	50.000	ML				
Raztopina, antimikrobna, za izpiranje ustne votline in mrsa dekontaminacijo, s poliheksanidom in betainom, ne vsebuje klorheksidina, brezbarvna 200-300 ml plastenka	080179	15.000	ML				
Robčki dezinfekcijski, za čiščenje in razkuževanje rok, velikost 20cm×28cm (+10%), brez alkohola, z dodanim benzalkonijevim kloridom in kvart.amon.snovmi, z dodatki za nego kože zavitek z 200 (+10%) robčki	080587	150.000	KOS				
Rokavice za dekolonizacijo telesa pacienta, na osnovi 2% klorheksidin glukonata, velikost rokavice 23cm×15cm (+5%) zavitek z 8-10 rokavic	080588	80	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:

31

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **004 Sredstva za dezinfekcijo 2027 - 2028**

CPV: 24455000

003 Sredstva za kirurške instrumente in pripomočke

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Detergent, encimatski, z blagim ph, za predhodno čiščenje kir. instrumentov pred končno dezinfekcijo ali sterilizacijo, blago odišavljen, koncentrat, redčenje z vodovodno vodo 1000-2000 ml plastenka z dozirnim sistemom	080192	150.000	ML				
Koncentrat, na osnovi fosforne kisline, za obnovo in odstranjevanje rje in proteinskih ostankov z instrum.iz nerjavečega jekla 1000 ml plastenka z merilnim lončkom	080195	5.000	ML				
Sredstvo za čiščenje in dezinfekcijo kirurških instrumentov, z encimsko aktivnostjo, za raztapljanje proteinov in ohranjanje vlažnosti, v obliki pene 700-1000 ml plastenka s pršilko	080589	100.000	ML				
Sredstvo za strojno čiščenje termostabilnih in termolabilnih kir. instrumentov, nealdehidno, za odstranjevanje organskih materialov, ph: 11,4-11,9 10000 ml kanister	080201	200.000	ML				
Sredstvo za strojno dezinfekcijo fleksibilnih endoskopov in termolabilnih pripomočkov, s 6% glioksalom in 3,5% glutaraldehidom, nevtralni ph 5000 ml kanister	080202	5.000	ML				
Sredstvo, dezinfekcijsko, na osnovi peroksiocetne kisline, za čišč. in razkuževanje med. instr. (razen iz medenine in bakra), endoskopov, granulat s priloženimi testnimi lističi 3000-6000 g vedro	080207	350.000	G				
Sredstvo, dezinfekcijsko, na osnovi peroksiocetne ksl.(phera sinteza ali enakovredno)za kir. instrumente in medic. pripomočke, ph raztopine: 5-7 s priloženimi testnimi lističi 5000 ml kanister	080209	50.000	ML				
Sredstvo, dezinfekcijsko, pripravljena raztopina, na osnovi ortoformalehida, za razkuževanje medic.pripomočkov in instrumentov 3000-4000 ml kanister	080533	350.000	ML				
Sredstvo, dezinfekcijsko, za strojno čiščenje lab. stekla in kir. instrumentov, na osnovi na- in/ali k-hipoklorita, 15-30% fosfati, alkalno, ph=11,0-11,9 12000 g kanister	080211	12.000	G				
Sredstvo, pomivalno, blago kislno, na osnovi organskih kislin, nevtralizacijsko za specialne pomivalne stroje 5000 ml kanister	080203	100.000	ML				
Sredstvo, tekoče čistilno in dezinfekcijsko,na osnovi organskih kislin, za čišč. in dezin. nočnih posod, urinskih steklenic v specialnih dezin. strojih, ph pribl.:2,6 10000 ml kanister	080204	600.000	ML				
Sredstvo, tekoče na osnovi anorganskih kislin (fosforne),z inhibitorji korozije, za nevtralizacijo instrumentov, pripomočkov in lab.stekla (tudi za elastomere) po alkalnem čiščenju 5000 ml kanister	080215	35.000	ML				
Sredstvo, tekoče na osnovi kvarternih amonijevih spojin, poliencimatsko, za čiščenje in dezinfekcijo (dekontaminacijo) medicinskih instrumentov, med.prip. in endoskopske opreme 1000 ml plastenka z dozirnim sistemom	080214	1.500.000	ML				
Sredstvo, tekoče za odišavljanje maceratorja vernacare, na vodni osnovi z dodatkom citronske kisline, ph=6,5-7,0 2000 ml kanister	080579	16.000	ML				
Sredstvo, tekoče, čistilno in dezinfekcijsko,na osnovi organskih kislin,za čišč.in dezin. nočnih posod,urinskih steklenic v specialnih dezin. strojih,ph pribl.:2,6 5000 ml kanister	080572	300.000	ML				
Sredstvo, tekoče, za čiščenje in visoko stopnjo razkuževanja medicinskih instrumentov in pripomočkov, brezaldehidno 1000-6000 ml plastenka	080206	800.000	ML				
Sredstvo, visoko alkalno, za strojno čiščenje lab. stekla, ph=12,4-12,9, vsebuje koh in polikarboksilate 5000 ml kanister	080216	15.000	ML				

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: 004 Sredstva za dezinfekcijo 2027 - 2028
003 Sredstva za kirurške instrumente in pripomočke

CPV: 24455000

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

Tableta, dezinfekcijska, za kir. instrumente s para-formaldehidom, timolom in kafro, škatla z 10 - 60 tbl
škafla z do 60 tbl

080218

60 TBL

VREDNOST SKUPAJ:

18

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **004 Sredstva za dezinfekcijo 2027 - 2028**

CPV: 24455000

004 Sredstva za površine, opremo in dezinfekcijo vode

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Aerosol na osnovi izopropilnega alkohola, fenoksietanola in didecildimetilamonijevega klorida, z dodatkom eteričnega olja, doza s 50 ml za razkuževanje težje dostopnih površin in opreme. 50 ml doza	080595	50	ML				
Aerosol na osnovi izopropilnega alkohola, fenoksietanola in didecildimetilamonijevega klorida, z dodatkom eteričnega olja, za razkuževanje težje dostopnih površin in opreme 300 ml doza	080596	1.800	ML				
Etanol, sterilni, brez spor, 70 vol%, pripravljen z vodo za injekcije, za uporabo v čistih prostorih; plastenka s pršilko in patentiranim sistemom proti vdoru zraka 1000 ml sprej	080407	200.000	ML				
Granulat, dezinfekcijski, z aktivnim klorom, (natrijev dikloroizocianurat-dihidrat) škatla s tabletami ali praškom	080161	50	TBL				
Krpe, 400x400 mm absorbcijske, vsebujejo peroksid in peroksiocetno kislino, sposobnost absorpcije do 1l tekočine v 15-30 sek., z dodatnimi dezinfekcijskimi robčki 2x200x200mm, za odstranjevanje izločkov in ostalih tekočin	080582	75	ZAV				
Krpice brezalkoholne, na osnovi kvarternih amonijevih spojin z površinsko aktivnimi snovmi za razkuževanje površin obč. na alkohol, z dodatno čistilno sposobnostjo, velikost vsaj 500 cm2 zavitek s 100-200 robčkov	080412	1.500.000	KOS				
Krpice suhe, za dodajanje razkužilnega sredstva, za manjše površine in opremo v izolacijskih sobah, na osnovi pet, dimenzije 380mmx200mm (+5%) stisljiva mehka doza s 80-150 robčki v obliki vrečke	080573	250.000	KOS				
Razkužilo za površine - alkoholno (kartuša) 700 ml kartuša, ki mora po dimenzijah, obliki in polnilnem mehanizmu popolnoma ustrezati ter biti kompatibilno z obstoječimi stenskimi podajalniki (razkužilniki) naročnika	080234	400	KOS				
Raztopina za čiščenje in sporocidno razkuževanje medic. pripomočkov in površin, na osnovi etanola in vodikovega peroksida, brez izpiranja 750-1000 ml plastenka z razpršilko	080230	15.000	ML				
Raztopina za razkuževanje aparata za mr in ct, na osnovi elektrooksigenirane vode 5000 ml kanister	080593	40.000	ML				
Raztopina za razkuževanje aparata za mr in ct, na osnovi elektrooksigenirane vode 10000 ml kanister	080594	10.000	ML				
Robčki (veliki) za razkuževanje površin in predmetov za brisanje občutljivih površin z nizko vsebnostjo alkohola zavitek s 40-200 robčkov	080227	250.000	KOS				
Robčki 200x200mm, prepojeni s ster. 70% etanolom, za uporabo v čistem prostoru (klerwipe cr ster ims wipe ali enakovredno) zavitek za ponovno zapiranje s 15 robčki v dvojnem pakiranju	080221	8.000	KOS				
Robčki 200x200mm, sterilni, brezprašni, namenji uporabi v čistem prostoru (klerwipe low lint dry ali enakovredno) zavitek z 10 robčki v dvojnem pakiranju	080223	10	KOS				
Robčki 200x200mm, sterilni, brezprašni, prepojeni s ster. sporocidom - peroksid, za uporabo v čistem prostoru (klerwipe sporocidal low residue peroxide ali enakovredno) zavitek za ponovno zapiranje s 10-20 robčki v dvojnem pakiranju	080581	200	KOS				
Robčki 200x200mm, sterilni, brezprašni, prepojeni s ster. nevtraln timergentom, za uporabo v čistem prostoru (klerwipe neutral detergent wipe ali enakovredno) zavitek za ponovno zapiranje s 15-20 robčki v dvojnem pakiranju	080580	2.000	KOS				

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **004 Sredstva za dezinfekcijo 2027 - 2028**

CPV: 24455000

004 Sredstva za površine, opremo in dezinfekcijo vode

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Robčki 200×230mm, prepojeni s ster. 70% etanolom, za uporabo v čistem prostoru (klerwipe cr ster 70% ims tub wipe ali enakovredno) zavitek v tubi v dvojnem pakiranju	080555	30.000	KOS				
Robčki za razkuževanje manjših površin, na osnovi peroksiocetne kisline, dodatno sporogeno delovanje (c. diff.), za uporabo na uz sondah in drugi občutljivi opremi zavitek ali s 25-100 robčki	080560	10.000	KOS				
Robčki za razkuževanje površin in predmetov - alkoholni refill z 90-200 robčkov	080232	275.000	KOS				
Robčki, dezinfekcijski, na osnovi alkohola in kvart.amonij.spojin, z majhno vsebnostjo alkohola zavitek s 30-90 robčkov	080568	1.000.000	KOS				
Robčki, dezinfekcijski, na osnovi alkohola in kvart.amonij.spojin, za razkuževanje aparata za mamografijo zavitek z 80-200 robčkov	080559	1.000.000	KOS				
Sredstvo praškasto, za razkuževanje manjših površin in opreme, na osnovi aktivnega kisika, primerno tudi za inkubatorje in za dekontaminacijo s potresanjem vrečka za pripravo 5-8 l delovne raztopine	080220	300	KOS				
Sredstvo, dezinfekcijsko in čistilno, koncentrat v obliki raztopine, za čiščenje in dezinfekcijo tal, sten in opreme, na osnovi kvarternih amonij.spojin 5000 ml plastenka z dozirnim sistemom	080237	40.000	ML				
Sredstvo, dezinfekcijsko in čistilno, koncentrat v obliki raztopine, za čiščenje in dezinfekcijo tal, sten in opreme, na osnovi kvarternih amonij.spojin 1000-2000 ml plastenka z dozirnim sistemom	080238	350.000	ML				
Sredstvo, dezinfekcijsko v obliki pene, na osnovi kvarternih amonij.spojin, s čistilnim učinkom, za površine in predmete občutljive na alkohol (polikarbonati), posebno primerno za inkubatorje 700-1000 ml plastenka s penilko	080235	250.000	ML				
Sredstvo, dezinfekcijsko za delovne površine v čistem prostoru, s 6% h2o2 in vodo za injekcije,rotacijski biocid-sporocid, sterilni (mikrobiol.filtriran) 1000 ml sprej	080205	60.000	ML				
Sredstvo, dezinfekcijsko, pripravljena raztopina na osnovi alkohola z dodanimi tenzidi, nealdehidno, za manjše površine, medic. inventar, hemodial. aparate, plastenka 1000 ml 1000 ml plastenka	080239	15.000.000	ML				
Sredstvo, praškasto, za čiščenje in dezinfekcijo površin in predmetov, na osnovi peroksiocetne kisline, sporogeno delovanje (clostridium diff.) 1000-2000 g vedro z dozirno merico	080240	10.000	G				
Tekoče dezinfekcijsko sredstvo za razkuževanje površin in težko dostopnih mest z aerosolnim pršenjem; kompatibilno z aparatom nosotech, na osnovi peroksida 60ml/l 1000 ml plastenka	080599	200.000	ML				
Tekoče dezinfekcijsko sredstvo za razkuževanje površin in težko dostopnih mest z aerosolnim pršenjem; sestava 1200 ppm peroksiocetne kisline 2000 ml plastenka	080535	2.000	ML				

VREDNOST SKUPAJ:

30

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **004 Sredstva za dezinfekcijo 2027 - 2028**

CPV: 24455000

005 Sredstva za razkuževanje v IVF laboratoriju

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Razkužilo v obliki krpic za laminarne komore in inkubatorje v IVF laboratoriju Zavitek ali doza z 60-80 robčkov	080134	2.000	KOS				
Razkužilo v obliki pripravljene raztopine za laminarne komore in inkubatorje v IVF laboratoriju 1000 ml plastenka s pršilko	080132	30.000	ML				
Razkužilo v obliki pripravljene raztopine za laminarne komore in inkubatorje v IVF laboratoriju 5000 ml kanister refill	080133	25.000	ML				
Razkužilo za roke brez alkohola v IVF laboratoriju 500 ml plastenka z dozirno črpalko	080130	1.500	ML				
Razkužilo za roke brez alkohola v IVF laboratoriju 5000 ml kanister refill	080131	5.000	ML				

VREDNOST SKUPAJ:

5

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **004 Sredstva za dezinfekcijo 2027 - 2028**

CPV: 24455000

006 Suhi robčki za dodajanje razkužilnega sredstva - 100% skupina

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Doza za suhe krpice - za dodajanje razkužilnega sredstva, za manjše površine in opremo, krpice na osnovi pet, dimenzije 380mm×200mm (+5%) zavitek ali doza za 90 (+ 10%) robčkov	080564	250	KOS				
Robčki suhi, za dodajanje razkužilnega sredstva, za manjše površine in opremo, na osnovi pet, dimenzije 38cm × 20cm (+ 5%) zavitek ali doza z 90 (+ 10%) robčkov, ki ustreza dozi iz JN 080564	080565	1.250.000	KOS				

VREDNOST SKUPAJ:

2

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **004 Sredstva za dezinfekcijo 2027 - 2028**

CPV: 24455000

007 Sredstva za strojno čiščenje in razkuževanje endoskopov - 100% skupina

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Aktivator v procesu strojnega razkuževanja gibljivih endoskopov s peroksi očetno kislino v sistemu etd; na osnovi fosfatov in naoh 5000 ml kanister	080191	700.000	ML				
Sredstvo, detergent, za strojno čiščenje fleksibilnih endoskopov v sistemu etd, v obliki koncentrata, vsebnost 5-15% neionskih tenzidov 5000 ml kanister	080200	350.000	ML				
Sredstvo, dezinfekcijsko, na osnovi peroksi-očetne kisline, za strojno razkuževanje fleksibilnih endoskopov v sistemu etd, aktivira se z aktivatorjem 2800 ml kanister	080212	756.000	ML				

VREDNOST SKUPAJ:

3

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

SPECIFIKACIJA PONUDBE S CENAMI - za 1. obdobje

Predmet JN: **004 Sredstva za dezinfekcijo 2027 - 2028**

CPV: 24455000

008 Sredstva za strojno čiščenje in pranje inštrumentov v termodezinfektorju getinge - 100% skupina

Naziv artikla	ident JN	Predv. količ.	EM	Cena brez DDV	DDV%	Vrednost brez DDV	Proizvajalec
Detergent encimatski za getinge termodezinfektor (getinge clean enzymatic ali enakovredno) 5000 ml kanister	080586	450.000	ML				
Detergent za termodezinfektorje getinge za pranje inštrumentov (getinge clean heavy soil ali enakovredno) 5000 ml kanister	080583	1.250.000	ML				
Detergent, blago alkalni z dodatkom surfaktanta in encimov, za čistilno dezinfekcijske naprave in uz kopeli, kompatibilno/tipsko testirano s termodezinfektorjem proizvajalca getinge 5000 ml kanister	080598	800.000	ML				
Izpiralno sredstvo za termodezinfektor getinge za pranje inštrumentov (getinge clean rinse aid ali enakovredno) 5000 ml kanister	080585	500.000	ML				
Nevtralizacijsko sredstvo za termodezinfektor getinge za pranje inštrumentov (getinge clean neutralizer ali enakovredno) 5000 ml kanister	080584	1.000.000	ML				

VREDNOST SKUPAJ:

5

0,00 €

ŽIG IN PODPIS:

ČRTNE KODE ARTIKLOV

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

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

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

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

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

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

− DEVICE IDENTIFIER (DI) INFORMATION

Brand Name: HI-TORQUE COMMAND

Version or Model: 2078175

Commercial Distribution Status: In Commercial Distribution

Catalog Number: 2078175

Company Name: ABBOTT VASCULAR INC.

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

Primary DI Number: 08717648176685

Issuing Agency: GS1

Commercial Distribution End Date:

Device Count: 1

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

[CLOSE](#)

+ DEVICE CHARACTERISTICS

+ DEVICE RECORD STATUS

− ALTERNATIVE AND ADDITIONAL IDENTIFIERS

− PACKAGE DI [2]

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

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



Hi-Torque
Command ES
 Guide Wire



0.014"
300 cm

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

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

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

REF 2078175



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

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

www.AbbottVascular.com/lifu (U.S.)
 PTA
 R
 5
 STERILE R
 2797

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

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

WPL2131164-02 (2021-01-04)

Hi-Torque Command ES
 Guide Wire

REF 2078175 **LOT** 1121071 **2023-11-30**


 (01) 2 8717648 17668 9

 (17) 231130 (10) 1121071 (91) 6210

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



Hi-Torque
Command ES
 Guide Wire



0.014"
300 cm

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

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

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

REF 2078175



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

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

www.AbbottVascular.com/lifu (U.S.)
 PTA
 R
 1
 STERILE R
 2797

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

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

WPL2131165-02 (2021-01-04)

Hi-Torque Command ES
 Guide Wire

REF 2078175 **LOT** 1121071 **2023-11-30**


 (01) 0 8717648 17668 5

 (17) 231130 (10) 1121071 (91) 2865

ŠTEVILKA OKVIRNEGA SPORAZUMA IN KUPOPRODAJNE POGODBE:				DOBAVITELJ:		
ZAP.ŠT.	IDENT JN (obvezen podatek)	NAZIV ARTIKLA (obvezen podatek)	KATALOŠKA ŠTEVILKA ARTIKLA (REF.ŠT.) (obvezen podatek)	ČRTNA KODA PAKIRANJA ARTIKLA (obvezen podatek)	ČRTNA KODA POSAMEZNEGA ARTIKLA V PAKIRANJU (obvezen podatek, v kolikor obstaja)	TIP KODE (opišite: GTIN,
				Če črtna koda ne obstaja, pustite zapis 0.		
				(NE SPREMINJAJ FORMATA - zapis številke mora biti v formatu TEXT »število shranjeno kot besedilo«)		
PRIMER	967782	HI-TOURQUE COMMA	2078175	28717648176689	8717648176685	GTIN
1			0	0	0	
2			0	0	0	
3			0	0	0	
4			0	0	0	
5			0	0	0	
6			0	0	0	
7			0	0	0	
8			0	0	0	
9			0	0	0	
10			0	0	0	
11			0	0	0	
12			0	0	0	
13			0	0	0	
14			0	0	0	
15			0	0	0	
16			0	0	0	
17			0	0	0	
18			0	0	0	
19			0	0	0	
20			0	0	0	
21			0	0	0	
22			0	0	0	
23			0	0	0	
24			0	0	0	
25			0	0	0	
26			0	0	0	
27			0	0	0	
28			0	0	0	
29			0	0	0	

Naziv gospodarskega subjekta:

Sedež (naslov) gospodarskega subjekta:

IZJAVA V ZVEZI Z OMEJEVALNIMI UKREPI

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

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

Ta obrazec je sestavni del ponudbe, s katero se prijavljamo za javno naročilo »**SREDSTVA ZA DEZINFEKCIJO**«.

Kraj:

Ime in priimek odgovorne osebe
gospodarskega subjekta:

Datum:

Žig

Podpis odgovorne osebe