



Številka: 4301-0016/2025

JN BR: 2025-268

VRSTA IN OPIS BLAGA ali TEHNIČNA SPECIFIKACIJA

Predmet pogodbe je storitev skladiščenja in obnavljanja zdravil za uporabo v veterinarski medicini z možnostjo transporta zdravil.

Preglednica 1: Nabor zdravil za skladiščenje

Naziv zdravila	ATCvet skupina
CATOSAL 10% 100 ML RAZT ZA INJ	QA12CX99
CEPRAVIN DRY COW SUSP 20X INJ Z 3G SUSP	QJ51DB90
DRAXXIN 100MG/ML 100 ML RAZT INJ	QJ01FA99
MASTIJET FORTE 20X10 ML	QJ51RV01
SYNULOX 500MG X 100 TABLET	QJ01CR02
BAYCOX LOSUNG 2,5% PER RAZT 1000 ML	QP51BC01
ESTRUMATE 250MCG/ML INJ 20ML	QG02AD90
RIMADYL 100MG OKUSNE TABL 20X	QM01AE91
UBROLEXIN INTRAM SUSP 20X INJ	QJ51RD01
METRICURE INTRAU SUSP 500MG	QG51AA05
COBACTAN 2,5% 100ML SUSP INJ	QJ01DE90
DEXDOMITOR 10 ML RAZT INJ	QN05CM18
DOMOSEDAN 10MG/ML RAZT INJ 5ML	QN05CM90
GENABIL RAZT INJ 100ML	QI07AI02
VANGUARD PLUS 7 LIOFILIZAT IN VEH ZA RAQZT ZA	QI07AI02
PANACUR 187,5 MG PERORALNA PASTA ZA KONJE IN	QP52AC13
RHEUMOCAM 2,5 mg ŽVEČLJIVE TABLETE ZA PSE	QM01AC06
BUTOMIDOR 10mg/ml 1000ml	QN02AF01
PANACUR PASTA 24 g	QP52AC13
ENGEMICIN 10% 100ml	QJ01AA06
DYNOLYTIC RAZTOPINA ZA INJ. 5X10 ML 5MG/ML	QG02AD01
CEVAXEL RTU RAZT INJ 100 ML	QJ01DD90
TULINOVET 100MG/ML 50 ML RAZT INJ	QJ01FA92

Opis storitve

Izvajalec mora zagotoviti:

- ustrezno skladiščenje zdravil v skladu z veljavnimi predpisi (GMP/GDP, Zakon o zdravilih in podzakonskimi akti),
- pogoje skladiščenja v skladu z zahtevami proizvajalcev posameznih zdravil (npr. temperatura, vlaga, svetloba),
- sledljivost in evidenco o gibanju in uporabi zdravil,
- redno obnavljanje zalog v dogovorjenih rokih,
- ustrezno strokovno usposobljen kader za ravnanje z zdravili,
- dovoljenja za skladiščenje in promet z zdravili za uporabo v veterinarski medicini.

Zahtevana dokumentacija:

- Potrdilo ponudnika, da je registriran za dejavnost, ki je predmet javnega naročila ter ima veljavno dovoljenje (fotokopija odločbe JAZMP ali pristojnega ministrstva) za

opravljanje dejavnosti prometa z zdravili na debelo skladno z Zakonom o zdravilih (Uradni list RS, št. 17/14, 66/19, 102/24 – ZZKZ, 24/25 in 27/25 – popr.), ki ga izda Javna agencija za zdravila in medicinske pripomočke.

- Ponudniki, ki nimajo sedeža v RS, morajo predložiti izpisek iz registra ali drugo dokazilo (javno listino) pristojnega organa države, v kateri ima ponudnik svoj sedež, iz katerega morajo biti razvidni podatki, da ima ponudnik potrebno dovoljenje za opravljanje dejavnosti, ki je predmet tega javnega naročila.

Ponudnik izvede obnavljanje zdravila v skladu s spodnjo tabelo, v kateri so navedena dopustna obnavljanja.

Preglednica 2: Dopustna obnavljanja za posamezno vrsto zdravila

Obstoječ naziv zdravila	ATCvet skupina	Dopustna obnavljanja po ATCvet skupinah
CATOSAL 10 % 100 ml RAZT ZA INJ	QA12CX99	QA12C OSTALI MINERALI
CEPRAVIN DRY COW SUSP 20X INJ Z 3G SUSP	QJ51DB90	QJ51D OSTALI BETA-LACTAMSKI
MASTIJET FORTE 20 X 10 ml	QJ51RV01	QJ51R KOMBINACIJA protimikrobnih učinkovin
SYNULOX 500 mg X 100 TABLET	QJ01CR02	QJ01CR BETA-LACTAMSKI + inhibitor
BAYCOX LOSUNG 2,5 % PER RAZT 1000 ml	QP51BC01	QP51B TOLTRAZURIL in DIKLAZURIL
UBROLEXIN INTRAM SUSP 20X INJ	QJ51RD01	QJ51R KOMBINACIJA protimikrobnih učinkovin
METRICURE INTRAU SUSP 500 mg	QG51AA05	QG51A Antibiotik za intrauterino dajanje
COBACTAN 2,5 % 100 ml SUSP INJ	QJ01DE90	QJ01D OSTALI BETA-LACTAMSKI
DEXDOMITOR 10 ml RAZT INJ	QN05CM18	QN05C Hipnotiki in sedativi
DOMOSEDAN 10 mg / ml RAZT INJ 5 ml	QN05CM90	QN05C Hipnotiki in sedativi
VANGUARD PLUS 7 LIOFILIZAT IN VEH ZA RAQZT	QI07AI02	QI07AI Žive virusne in inaktivirane bakterijske vakcine pri psih
PANACUR 187,5 mg PERORALNA PASTA ZA KONJE	QP52AC13	QP52 Antihelmintiki
RHEUMOCAM 2,5 mg ŽVEČLJIVE TABLETE ZA PSE	QM01AC06	QM01AC06 MELOKSIKAM
BUTOMIDOR 10 mg / ml 1000 ml	QN02AF01	QN02A Analgetiki
DRAXXIN 100 mg / ml 100 ml RAZT INJ	QJ01FA99	QJ01 Antibiotiki za sistemsko zdravljenje
PANACUR PASTA 24 g	QP52AC13	QP52 Antihelmintiki
ENGEMICIN 10 % 100 ml	QJ01AA06	QJ01A TETRACIKLINI
CEVAXEL RTU RAZT INJ 100 ml	QJ01DD90	QJ01D OSTALI BETA-LACTAMSKI
ESTRUMATE 250 mcg / ml INJ 20 ml	QG02AD90	QG02AD90
RIMADYL 100 mg OKUSNE TABL 20X	QM01AE91	QM01 Protivnetna in antirevmatična zdravila
GENABIL RAZT INJ 100 ml	QA12CX	QA12C Ostali minerali
DYNOLYTIC RAZTOPINA ZA INJ. 5 X 10 ml	QG02AD01	QG02AD01
TULINOVET 100 mg/ ml 50 ml RAZT INJ	QJ01FA92	QJ01FA92

Ponujeno zdravilo za obnavljanje mora imeti dovoljenje za promet v Republiki Sloveniji v skladu z Zakonom o zdravilih (Uradni list RS, št. 17/14, 66/19, 102/24 – ZZKZ, 24/25 in 27/25

– popr.) ali dovoljenje za promet po centraliziranem postopku ali po postopku z medsebojnim priznavanjem v skladu s predpisi Evropske unije ali dovoljenje za promet s paralelno uvoženimi zdravilom ali je uvrščeno v seznam nujno potrebnih zdravil ali je pridobljeno za dovoljenje za vnos ali uvoz s strani JAZMP.

Ponudnik z oddajo ponudbe prevzame skladiščenje celotnih količin vseh zdravil, ki so predmet tega javnega naročila, obnavljanje pa vrši le na podlagi dopustnih obnavljanj (glej preglednico 2) in po predhodni pisni odobritvi naročnika.

Kakovost ponujenih obnavljanj zdravil mora ustrezati veljavnim predpisom in standardom, ki veljajo v Republiki Sloveniji za tovrstna zdravila.

Ponudnik prevzame zdravila v skladišču v osrednje-slovenski regiji ter jih pripelje na svojo lokacijo, ki je zajeto v njegovem dovoljenju za opravljanje dejavnosti prometa z zdravili na debelo v Republiki Sloveniji. Stroške premika krije izbrani ponudnik.

Odgovorna oseba za sprejem, shranjevanje, izdajo in transport zdravil ter pregled dokumentacije, ki omogoča sledljivost zdravil pri skladiščniku, mora prevzeti naloge te odgovorne osebe tudi za ponujena zdravila, ki bodo dobavljena naročniku ob obnavljanju zdravil in skladiščena v skladišču ponudnika v Republiki Sloveniji.

Ponudnik mora zagotoviti naročniku vso potrebno dokumentacijo in storitve, da bo lahko razširil svoje dovoljenje za opravljanje dejavnosti s prometom z zdravili na debelo tudi za to skladišče ponudnika.

Ponudnik mora zdravila skladiščiti kot dober gospodar in v skladu s pravili stroke in jih obnavljati najmanj na polovici roka uporabnosti.

Zavod si v primeru izrednih zadev, ko je potrebno takojšnje ukrepanje (npr. nevarnost za zdravje ljudi ali živali, naravne nesreče, nujna sprostitev zalog), v okviru javnega naročila pridržuje pravico priznati izvajalcu stroške prevoza do višine 10.000 EUR, obračunane po takrat veljavnih tržnih cenah. Transport se mora izvršiti takoj oziroma najkasneje v roku 24 ur od prejema dispozicije.

Datum: _____

podpis ponudnika

Ta obrazec je sestavni del in priloga ponudbe, s katero se prijavljamo na razpis za izvedbo javnega naročila. Obrazec je tudi sestavni del pogodbe.