



Trubarjeva 2
SI-1000 Ljubljana
t +386 1 2441 400
f +386 1 2441 447
www.nijz.si
info@nijz.si
ID DDV: SI44724535
TRR: 011006000043188

Številka: 4300-40/18-2/172
Datum: 17.05.2019

DOKUMENTACIJA V ZVEZI Z ODDAJO JAVNEGA NAROČILA

Predmet javnega naročila: NAKUP ZDRAVIL ZA IZVAJANJE CEPLJENJA

Postopek javnega naročila: Odprti postopek 40. čl. ZJN-3

Oznaka javnega naročila: 34K270319

VSEBINA RAZPISNE DOKUMENTACIJE

I. SPLOŠNO	4
1. POVABILO K ODDAJI PONUDB	6
1.1. NAČIN IN MESTO ZA PREVZEM RAZPISNE DOKUMENTACIJE	6
1.2. DODATNA POJASNILA DOKUMENTACIJE	6
1.3. NAČIN, MESTO IN ROK ZA PREJEM PONUDBE.....	6
1.4. ODPIRANJE PONUDB	6
1.5. SPREMEMBE IN UMIK PONUDB.....	7
1.6. VLAGANJE PRITOŽB.....	7
2. NAVODILO PONUDNIKOM ZA IZDELAVO PONUDBE	8
2.1. PRAVNA PODLAGA.....	8
2.2. JEZIK PONUDBE.....	8
2.3. VARIANTNE PONUDBE.....	8
2.4. VELJAVNOST PONUDBE	8
2.5. PREDMET JAVNEGA NAROČILA	8
2.6. VSEBINA PONUDBENE DOKUMENTACIJE	9
2.7. ZAHTEVANA SPOSOBNOST PONUDNIKOV	11
2.8. NAČIN DOKAZOVANJA SPOSOBNOSTI PONUDNIKA.....	13
2.9. PREVERJANJE SPOSOBNOSTI	14
2.10. OBLIKA PONUDBE	14
2.11. SKUPNO NASTOPANJE	14
2.12. PODIZVAJALCI	15
2.13. POGOJI ZA DODELITEV NAROČILA:	16
2.14. MERILO ZA IZBIRO PONUDBE	16
2.15. OBVESTILO O ODDAJI NAROČILA.....	16
2.16. OKVIRNI SPORAZUM.....	17
2.17. FINANČNO ZAVAROVANJE.....	17
II. PONUDBENA DOKUMENTACIJA	18
1. PODATKI O PONUDNIKU – obrazec 1	19
2. PODATKI O IMETNIKU DOVOLJENJA ZA OPRAVLJANJE DEJAVNOSTI IZDELAVE ZDRAVIL OZIROMA DOVOLJENJA ZA OPRAVLJANJE PROMETA Z ZDRAVILI NA DEBELO- obrazec 2.....	20
3. PONUDBA - obrazec 3.....	22
4. PREDRAČUN - obrazec 4	99
5. SPECIFIKACIJA – obrazec 5.....	104
6. IZJAVA ponudnika o izpolnjevanju pogojev – obrazec 6	105

7. IZJAVA O DOBRI PROIZVODNI PRAKSI – obrazec 7	107
8. IZJAVA O DOBRI DISTRIBUCIJSKI PRAKSI – obrazec 8	108
9. POOBLASTILO za pridobitev potrdila iz kazenske evidence pravnih oseb (pravne osebe, ki imajo sedež v Republiki Sloveniji) – obrazec 9.1.	109
10. POOBLASTILO za pridobitev potrdila iz kazenske evidence za fizične osebe (zakoniti zastopniki, člani upravnega, vodstvenega ali nadzornega organa, ki so državljani Republike Slovenije) – obrazec 9.2.....	110
11. PODATKI PODIZVAJALCA– obrazec 10.....	111
12. PODATKI O LASTNIŠKIH DELEŽIH IN POVEZANIH DRUŽBAH – obrazec 11	112
13. OKVIRNI SPORAZUM vzorec – obrazec 12.....	114

I. SPLOŠNO

Naročnik Nacionalni inštitut za javno zdravje je v skladu z 67. členom Zakona o javnem naročanju (Uradni list RS, št. 91/2016, v nadaljevanju ZJN-3) pripravil dokumentacijo v zvezi z oddajo javnega naročila.

Nacionalni inštitut za javno zdravje ima dovoljenje za opravljanje dejavnosti prometa na debelo z zdravili za uporabo v humani medicini. Odločbo je izdala Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke (št. odločbe: 801-13/2014-2, z dne 19.3.2014).

Dovoljenje št. 801-13/2014-2 za promet na debelo z zdravili za uporabo v humani medicini obsega naslednje dejavnosti:

- nakup zdravil pri pravnih in fizičnih osebah, ki imajo dovoljenje za opravljanje dejavnosti izdelave ali prometa z zdravili na debelo,
- vnos zdravil iz drugih članic Evropske Unije v Republiko Slovenijo,
- skladiščenje zdravil,
- prodaja zdravil.

PREDMET JAVNEGA NAROČILA: Nakup zdravil za izvajanje cepljenja

VRSTA POSTOPKA: Odprti postopek (v skladu z 40. čl. ZJN-3)

JAVNO NAROČILO RAZDELEJENO NA SKLOPE: DA

DELITEV NAROČILA: Možnost prijave na enega ali več sklopov

VELJAVNOST POGODBE: Štiri leta (od 1.9.2019 do 31.08.2023)

PODATKI O NAROČNIKU: Nacionalni inštitut za javno zdravje
Trubarjeva 2, 1000 Ljubljana
Identifikacijska številka za DDV: SI 44724535
Matična številka: 6462642000
TRR: IBAN SI56 0110 0600 0043 188

Odgovorna oseba:
Nina Pirnat, dr. med. spec.
direktorica

Kontaktna oseba:
Suzana Rodela
Tel.: +386 5 6630 802
E-pošta: suzana.rodela@nijz.si

PONUDBNIK: Ponudnik je lahko vsaka fizična ali pravna oseba, ki ima lahko status ponudnika po določbah Zakona o javnem naročanju (ZJN-3).

Ponudnik mora imeti veljavno dovoljenje za opravljanje dejavnosti izdelave zdravil ali veljavno dovoljenje za opravljanje prometa z zdravili na debelo v skladu z zakonodajo, ki velja v Republiki Sloveniji.

Ponudnik, ki ni imetnik dovoljenja za promet z zdravilom, mora biti pri

prometu s ponujenim zdravilom poslovno povezan z imetnikom dovoljenja za promet v skladu z Zakonom o zdravilih (Uradni list RS, št. 17/2014, v nadaljevanju ZZdr-2) .

1. POVABILO K ODDAJI PONUDB

Na podlagi 67. člena ZJN-3 je naročnik poslal objavo na Portal javnih naročil, obvestilo o javnem naročilu (v nadaljevanju javni razpis) po odprtem postopku.

Vabimo vas, da na podlagi javnega razpisa predložite svojo ponudbo v skladu z navodili za izdelavo ponudbe.

1.1. NAČIN IN MESTO ZA PREVZEM RAZPISNE DOKUMENTACIJE

Razpisno dokumentacijo lahko prevzamete iz spletne strani inštituta. Objavljena je na spletni strani <http://www.nijz.si/> pod rubriko **Javna naročila**.

1.2. DODATNA POJASNILA DOKUMENTACIJE

Kandidati ali ponudniki, ki imajo v zvezi z razpisno dokumentacijo dodatna vprašanja, jih lahko zastavijo naročniku preko Portala javnih naročil.

Skrajni rok za zastavljanje dodatnih vprašanj je **13.06 2019 do 10.00 ure**.

1.3. NAČIN, MESTO IN ROK ZA PREJEM PONUDBE

Ponudba se šteje za pravočasno oddano, če jo naročnik prejme preko sistema e-JN <https://ejn.gov.si/eJN2> najkasneje do **01.07.2019, do 10:00 ure**. Za oddano ponudbo se šteje ponudba, ki je v informacijskem sistemu e-JN označena s statusom »ODDANO«.

Ponudniki morajo ponudbe predložiti v informacijskem sistemu e-JN na spletnem naslovu <https://ejn.gov.si/eJN2>, v skladu s točko 3 dokumenta Navodila za uporabo informacijskega sistema za uporabo funkcionalnosti elektronske oddaje ponudb e-JN: PONUDNIKI (v nadaljevanje: Navodila za uporabo e-JN), ki so del razpisne dokumentacije in so objavljena na spletnem naslovu <https://ejn.gov.si/eJN2>.

Ponudnik se mora pred oddajo ponudbe registrirati na spletnem naslovu <https://ejn.gov.si/eJN2>, 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.

Za oddajo ponudb je zahtevano eno od s strani kvalificiranega overitelja izdano digitalno potrdilo: SIGEN-CA (www.sigen-ca.si), POŠTA®CA (postarca.posta.si), HALCOM-CA (www.halcom.si), AC NLB (www.nlb.si).

1.4. ODPIRANJE PONUDB

Odpiranje ponudb bo potekalo avtomatično v informacijskem sistemu e-JN dne **01.07.2019, ob 10.15 uri** na spletnem naslovu <https://ejn.gov.si/eJN2>.

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 omogoča 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«.

1.5. SPREMEMBE IN UMIK PONUDB

Ponudniki lahko spremenijo ali umaknejo ponudbe v skladu z Navodili za uporabo e-JN, ki so objavljena na spletnem naslovu <https://ejn.gov.si/eJN2>.

1.6. VLAGANJE PRITOŽB

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. 43/2011 in spremembe, v nadaljevanju ZPVPJN), po postopkih in na način kot ga določa zakon.

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

Zahtevki za revizijo mora vsebovati:

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

Vlagatelj mora ob vložitvi zahtevka za revizijo, ki se nanaša na vsebino objave ali razpisno dokumentacijo v skladu s tretjo alinejo prvega odstavka 71. člena ZPVPJN zahtevo za revizijo priložiti potrdilo o plačilu takse v višini 4.000,00 EUR.

Takso je potrebno vplačati na podračun, odprt pri Banki Slovenije za namen plačila taks za predrevizijski in revizijski postopek, številka SI56 0110 0100 0358 802– 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).

Zoper vsebino objave ali razpisno dokumentacijo lahko ponudnik vloži zahtevek za revizijo v predrevizijskem postopku v desetih delovnih dneh od objave obvestila o javnem naročilu ali obvestila o dodatnih informacijah, informacijah o nedokončanem postopku ali popravku, če s tem obvestilom spreminjajo ali dopolnjujejo zahteve ali merila za izbor najugodnejšega ponudnika, vendar najkasneje do roka za oddajo ponudbe.

Zahtevek za revizijo se vloži v dveh izvodih pisno neposredno pri naročniku, po pošti priporočeno ali priporočano s povratnico. Vlagatelj mora kopijo zahtevka za revizijo hkrati posredovati ministrstvu, pristojnemu za javna naročila.

2. NAVODILO PONUDNIKOM ZA IZDELAVO PONUDBE

2.1. PРАВNA PODLAGA

Razpisna dokumentacija je pripravljena na podlagi Zakona o javnem naročanju (Uradni list RS, št. 91/2016, v nadaljevanju ZJN-3), na njem sprejetih podzakonskih predpisov, Zakona o reviziji postopkov javnega naročanja - ZRPJN (Uradni list RS, št. 78/1999, 90/1999 – popr., 110/2002, 2/2004 – ZPNNVSM, 42/2004, 61/2005, 78/2006, 53/2007, 32/2009 – odl. US), Obligacijskega zakonika (Uradni list RS, št. 83/2001, 32/2004, 28/2006 – odl. US, 40/2007) in ostalih predpisov, ki urejajo področje javnih naročil oziroma predmet oddaje javnega naročila.

2.2. JEZIK PONUDBE

Ponudba mora biti v celoti podana v slovenskem ali angleškem jeziku.

2.3. VARIANTNE PONUDBE

Naročnik ne bo upošteval variantne ponudbe.

2.4. VELJAVNOST PONUDBE

Ponudba mora biti veljavna še najmanj tri mesece po roku, ki je določen kot skrajni rok za prejem ponudb.

2.5. PREDMET JAVNEGA NAROČILA

Nakup zdravil za izvajanje cepljenja

Zdravila, ki so predmet javnega naročila so razdeljena na sledeče sklope:

IMUNOGLOBULINI		
<i>Sklop</i>	<i>ATC</i>	<i>ZDRAVILO</i>
1	J06BB02	Humani imunoglobulin proti tetanusu
2	J06BB04	Humani imunoglobulin proti hepatitisu tipa B
3	J06BB05	Humani imunoglobulin proti steklini

BAKTERIJSKA CEPIVA		
<i>Sklop</i>	<i>ATC</i>	<i>ZDRAVILO</i>
4	J07AE01	Cepivo proti koleri z inaktiviranimi bakterijami
5	J07AG01	Cepivo proti hemofilusu influence tipa B, vezana oblika prečiščenega antigena
6	J07AH08	Štirivalentno cepivo proti meningokokom tipov A, C, Y, W-135 s prečiščenimi in vezanimi polisaharidnimi antigeni
7	J07AH09	Večkomponentno cepivo proti meningokokom tipa B
8	J07AJ52	Mešano cepivo proti davici, tetanusu in oslovskemu kašlju (acelularno), adsorbirano
9	J07AL01	Cepivo proti pnevmokokom s prečiščenimi polisaharidnimi antigeni – 23 valentno
10	J07AL52	Cepivo proti pnevmokokom s prečiščenimi in vezanimi polisaharidnimi antigeni – 10 valentno
11	J07AM01	Cepivo proti tetanusu, adsorbirano

12	J07AM51	Mešano cepivo proti davici in tetanusu, adsorbirano
13	J07AP03	Cepivo proti tifusu s prečiščenimi polisaharidnimi antigeni

VIRUSNA CEPIVA		
<i>Sklop</i>	<i>ATC</i>	<i>ZDRAVILO</i>
14	J07BA02	Cepivo proti japonskem encefalitisom z inaktiviranimi virusi, adsorbirano
15	J07BC01	Cepivo proti hepatitisu tipa B, rekombinantno – za otroke
16	J07BC01	Cepivo proti hepatitisu tipa B, rekombinantno – za odrasle
17	J07BC01	Cepivo proti hepatitisu tipa B, rekombinantno, brez adjuvanta – za dializne bolnike
18	J07BC01	Cepivo proti hepatitisu tipa B, rekombinantno, z adjuvantom – za dializne bolnike
19	J07BC02	Cepivo proti hepatitisu tipa A z inaktiviranimi virusi, adsorbirano – za otroke
20	J07BC02	Cepivo proti hepatitisu tipa A z inaktiviranimi virusi, adsorbirano – za odrasle
21	J07BC20	Cepivo proti hepatitisu tipa A (inaktivirano) in hepatitisu tipa B (rekombinantno), adsorbirano – za otroke
22	J07BC20	Cepivo proti hepatitisu tipa A (inaktivirano) in hepatitisu tipa B (rekombinantno), adsorbirano – za odrasle
23	J07BD01	Cepivo proti ošpicam z oslavljenimi virusi
24	J07BD52	Mešano cepivo proti ošpicam, mumpsu in rdečkam z oslavljenimi virusi
25	J07BD54	Mešano cepivo proti ošpicam, mumpsu, rdečkam in noricam z oslavljenimi virusi
26	J07BF03	Trovalentno cepivo proti otroški ohromelosti z inaktiviranimi virusi
27	J07BG01	Cepivo proti steklini z inaktiviranimi virusi
28	J07BH01	Cepivo proti rotavirusom z oslavljenimi virusi
29	J07BH02	Cepivo proti rotavirusom, petvalentno, z oslavljenimi virusi
30	J07BK01	Cepivo proti noricam z oslavljenimi virusi
31	J07BK02	Cepivo proti herpesu zostru z oslavljenimi virusi, brez adjuvanta
32	J07BK02	Cepivo proti herpesu zostru z oslavljenimi virusi, z adjuvantom
33	J07BL01	Cepivo proti rumeni mrzlici z oslavljenimi virusi
34	J07BM02	Cepivo proti humanim papiloma virusom (tipoma 16, 18)
35	J07BM03	Cepivo proti humanim papiloma virusom (devetvalentno)

KOMBINACIJE BAKTERIJSKIH IN VIRUSNIH CEPIV		
<i>Sklop</i>	<i>ATC</i>	<i>ZDRAVILO</i>
36	J07CA06	Mešano cepivo proti davici, tetanusu, oslovskega kašlja (acelularno), otroški ohromelosti (inaktivirano) in hemofilusu influence tipa B (konjugirano), adsorbirano
37	J07CA09	Mešano cepivo proti davici, tetanusu, oslovskega kašlja (acelularno), otroški ohromelosti (inaktivirano), hepatitisu tipa B (rekombinantno) in hemofilusu influence tipa B (konjugirano), adsorbirano

Ponudnik lahko predloži ponudbo za en sklop, za dva ali več sklopov.

Vsak sklop se odda ločeno, skladno s pogoji in merilom za izbiro kot je navedeno v povabilu.

2.6. VSEBINA PONUDBENE DOKUMENTACIJE

Naročnik bo za dopustno ponudbo štel tisto ponudbo, za katero ne bodo obstajali razlogi za izključitev, ki bo izpolnjevala pogoje za sodelovanje, ki bo ustrezala potrebam in zahtevam naročnika, določenim v tehničnih specifikacijah in v dokumentaciji v zvezi z oddajo javnega naročila, ki bo

prispela pravočasno, pri njej ne bo dokazano nedovoljeno dogovarjanje ali korupcija, naročnik je ne bo ocenil za neobičajno nizko in katere cena ne bo presejala zagotovljenih sredstev naročnika.

Da bo ponudba dopustna, mora vsebovati vse dokumente, ki sestavljajo ponudbeno dokumentacijo, vključno z vsemi izjavami, potrdili ali dokazili, ki so zahtevane v tej razpisni dokumentaciji.

Ponudba mora vsebovati vse spodaj naštetih ustrezno izpolnjene in podpisane obrazce:

1. **PODATKI O PONUDNIKU – obrazec 1** (pri skupnem nastopanju vsak izmed partnerjev izpolni obrazec 1);
2. **PODATKI O IMETNIKU DOVOLJENJA ZA OPRAVLJANJE DEJAVNOSTI IZDELAVE ZDRAVIL OZIROMA DOVOLJENJA ZA OPRAVLJANJE PROMETA Z ZDRAVILI NA DEBELO – obrazec 2** (pri skupnem nastopanju oziroma nastopanju s podizvajalci vsak izmed partnerjev, ki mora biti imetnik dovoljenja, izpolni obrazec 2);
3. **CERTIFIKAT DOBRE PROIZVODNJE PRAKSE** - kopija (**GMP**) ;
4. **DOVOLJENJE ZA OPRAVLJANJE PROMETA Z ZDRAVILI NA DEBELO IZDANO S STRANI PRISTOJENGA ORGANA ZA ZDRAVILA** - kopija (v primeru, da je ponudnik, njegov partner oz. podizvajalec imetnik dovoljenja za opravljanje prometa z zdravili na debelo);
5. **PONUDBA – obrazec 3** (izpolnjen obrazec 3);
6. **PREDRAČUN – obrazec 4** (izpolnjen obrazec 4);
7. **SPECIFIKACIJA – obrazec 5** (izpolnjen obrazec 5);
8. **IZJAVA PONUDNIKA O IZPOLNJEVANJU POGOJEV – obrazec 6** (pri skupnem nastopanju vsak izmed partnerjev izpolni obrazec 6);
9. **IZJAVA O DOBRI PROIZVODNI PRASKI – obrazec 7** (izpolnjen in podpisan obrazec 7, obrazec je podpisan s strani osebe odgovorne za kakovost imetnika dovoljenja za opravljanje dejavnosti izdelave zdravil oziroma dovoljenja za opravljanje prometa z zdravili na debelo);
10. **IZJAVA O DOBRI DISTRIBUCIJSKI PRAKSI – obrazec 8** (izpolnjen in podpisan obrazec 8, obrazec je podpisan s strani osebe odgovorne za kakovost imetnika dovoljenja za opravljanje dejavnosti izdelave zdravil oziroma dovoljenja za opravljanje prometa z zdravili na debelo);
11. **POOBLASTILO ZA PRIDOBITEV POTRDILA IZ KAZENSKE EVIDENCE ZA PRAVNE OSEBE – obrazec 9.1** (velja tudi za partnerje pri skupnem nastopanju ter za podizvajalce - izpolnjen in podpisan obrazec 9.1, za podjetja s sedežem v Republiki Sloveniji)
Ponudnik lahko namesto obrazca 9.1 predloži izpis iz ustreznega registra, kakršen je sodni register, če tega registra ni, pa enakovreden dokument, ki ga izda pristojni sodni ali upravni organ v Republiki Sloveniji, drugi državi članici ali matični državi ali državi, v kateri ima sedež gospodarski subjekt, in iz katerega je razvidno, da ne obstajajo razlogi za izključitev;
12. **POOBLASTILO ZA PRIDOBITEV POTRDILA IZ KAZENSKE EVIDENCE ZA FIZIČNE OSEBE – obrazec 9.2** (za zakonite zastopnike, člane upravnega, vodstvenega in nadzornega sveta z državljanstvom Republike Slovenije. Pri skupnem nastopanju velja določilo za vse partnerje)
Ponudnik lahko namesto obrazca 9.2 predloži izpis iz ustreznega registra, kakršen je sodni register, če tega registra ni, pa enakovreden dokument, ki ga izda pristojni sodni ali upravni organ v Republiki Sloveniji, drugi državi članici ali matični državi ali državi, v kateri ima sedež gospodarski subjekt, in iz katerega je razvidno, da ne obstajajo razlogi za izključitev;
13. **ESPD obrazec** (v primeru, ko ponudnik nastopa s partnerji oziroma podizvajalci, odda ESPD obrazec tudi za partnerje oziroma podizvajalce)
Če lahko naročnik dokazila pridobi neposredno v bazi podatkov, mora ESPD vsebovati tudi informacije, ki so potrebne v ta namen, zlasti spletni naslov baze podatkov, podatke za identifikacijo, če je to potrebno pa tudi soglasje (Obrazec 9.1 in Obrazec 9.2), da pridobi dokazilo naročnik;
14. **PODATKI PODIZVAJALCA – obrazec 10** (v primeru, da ponudnik nastopa s podizvajalci);
15. **IZJAVA OZIROMA PODATKI O UDELEŽBI FIZIČNIH IN PRAVNIH OSEB V LASTNIŠTVU PONUDNIKA – obrazec 11;**
16. **OKVIRNI SPORAZUM – VZOREC – obrazec 12;**
17. **PARTNERSKA POGODBA** (v primeru, da ponudnik nastopa s partnerji),

18. DOVOLJENJE ZA PROMET ZA PONUJENA ZDRAVILA (kopija odločbe, povzetek glavnih značilnosti zdravila, navodilo za uporabo in osnutek ovojnine).

V primeru, če država, v kateri ima ponudnik svoj sedež, ne izdaja kakšnega izmed zahtevanih dokumentov, lahko ponudnik predloži zapriseženo lastno izjavo (podana mora biti pred pravosodnim ali upravnim organom, notarjem ali pristojnim organom poklicnih ali gospodarskih subjektov v državi, v kateri ima ponudnik svoj sedež) s katero potrdi izpolnjevanje postavljenega pogoja ali ESPD obrazec. ESPD obrazec predstavlja uradno izjavo gospodarskega subjekta, da ne obstajajo razlogi za izključitev in da izpolnjuje pogoje za sodelovanje, hkrati pa zagotavlja ustrezne informacije, ki jih zahteva naročnik. Poleg tega je v ESPD obrazcu naveden uradni organ ali tretja oseba, odgovorna za izdajo dokazil, vključuje pa tudi uradno izjavo o tem, da bo gospodarski subjekt na zahtevo in brez odlašanja sposoben predložiti ta dokazila.

2.7. ZAHTEVANA SPOSOBNOST PONUDNIKOV

Naročnik bo priznal sposobnost vsem ponudnikom, ki bodo na način, ki je določen v razpisni dokumentaciji izkazali, da izpolnjujejo vse pogoje, ki jih vsebuje ta razpisna dokumentacija.

A. Izključitev ponudnikov:

1. Naročnik bo iz sodelovanja v postopku javnega naročanja izključil ponudnika, če bo pri preverjanju v skladu s 77., 79. in 80. členom ZJN-3 ugotovil ali je drugače seznanjen, da je bila ponudniku 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, ki ima elemente naslednjih kaznivih dejanj, ki so opredeljena v Kazenskem zakoniku (Uradni list RS, št. 50/12 – uradno prečiščeno besedilo in 54/15; v nadaljnjem besedilu: KZ-1):

- terorizem (108. člen KZ-1),
- financiranje terorizma (109. člen KZ-1),
- ščuvanje in javno poveljevanje 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).

2. Naročnik bo iz sodelovanja v postopku javnega naročanja izključil ponudnika, če bo pri preverjanju v skladu s 77., 79. in 80. členom ZJN-3 ugotovil, da ponudnik ne izpolnjuje obveznih dajatev in drugih denarnih nedavčnih obveznosti v skladu z zakonom, ki ureja finančno upravo, ki jih pobira davčni organ v skladu s predpisi države, v kateri ima sedež, ali predpisi države naročnika, če vrednost teh neplačanih zapadlih obveznosti na dan oddaje ponudbe ali prijave znaša 50 eurov ali več. Šteje se, da ponudnik ne izpolnjuje obveznosti iz prejšnjega stavka tudi, če na dan oddaje ponudbe ni imel predloženih vseh obračunov davčnih odtegljajev za dohodke iz delovnega razmerja za obdobje zadnjih petih let do dne oddaje ponudbe.

3. Naročnik bo iz postopka javnega naročanja izključil ponudnika, če je ta na dan, ko poteče rok za oddajo ponudb, izločen iz postopkov oddaje javnih naročil zaradi uvrstitve v evidenco gospodarskih subjektov z negativnimi referencami.

4. Naročnik bo iz postopka javnega naročanja izključil ponudnika, če je v zadnjih treh letih pred potekom roka za oddajo ponudb ali prijavi pristojni organ Republike Slovenije ali druge države članice ali tretje države pri njem 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.

5. Naročnik bo iz postopka javnega naročanja izključil ponudnika, če se je nad ponudnikom začel postopek zaradi insolventnosti ali prisilnega prenehanja po zakonu, ki ureja postopek zaradi insolventnosti in prisilnega prenehanja, ali postopek likvidacije po zakonu, ki ureja gospodarske družbe, če njegova sredstva ali poslovanje upravlja upravitelj ali sodišče, ali če so njegove poslovne dejavnosti začasno ustavljene, ali če se je v skladu s predpisi druge države nad njim začel postopek ali pa je nastal položaj z enakimi pravnimi posledicami.

6. Naročnik lahko iz sodelovanja izključi tudi ponudnika, če obstajajo naslednji razlogi za izključitev:

a) če lahko naročnik na kakršen koli način izkaže kršitev obveznosti glede izpolnjevanja veljavnih obveznosti na področju okoljskega, socialnega in delovnega prava, ki so določene v pravu Evropske unije, predpisih, ki veljajo v Republiki Sloveniji, kolektivnih pogodbah ali predpisih mednarodnega okoljskega, socialnega in delovnega prava.

b) če se je nad gospodarskim subjektom začel postopek zaradi insolventnosti ali prisilnega prenehanja po zakonu, ki ureja postopek zaradi insolventnosti in prisilnega prenehanja, ali postopek likvidacije po zakonu, ki ureja gospodarske družbe, če njegova sredstva ali poslovanje upravlja upravitelj ali sodišče, ali če so njegove poslovne dejavnosti začasno ustavljene, ali če se je v skladu s predpisi druge države nad njim začel postopek ali pa je nastal položaj z enakimi pravnimi posledicami;

- c) če lahko naročnik z ustreznimi sredstvi izkaže, da je gospodarski subjekt zagrešil hujšo kršitev poklicnih pravil, zaradi česar je omajana njegova integriteta;
- č) če lahko naročnik upravičeno sklepa, da je gospodarski subjekt z drugimi gospodarskimi subjekti sklenil dogovor, katerega cilj ali učinek je preprečevati, omejevati ali izkrivljati konkurenco. Šteje se, da je sklepanje naročnika iz prejšnjega stavka upravičeno, če organ, pristojen za varstvo konkurence, na podlagi prijave naročnika v 15 dneh naročniku sporoči, da bo uvedel postopek ugotavljanja kršitve;
- d) če nasprotja interesov iz tretjega odstavka 91. člena ZJN-3 ni mogoče učinkovito odpraviti z drugimi, blažjimi ukrepi;
- e) če izkrivljanja konkurence zaradi predhodnega sodelovanja gospodarskih subjektov pri pripravi postopka javnega naročanja v skladu s 65. členom ZJN-3 ni mogoče učinkovito odpraviti z drugimi, blažjimi ukrepi;
- f) če so se pri gospodarskem subjektu pri prejšnji pogodbi o izvedbi javnega naročila ali prejšnji koncesijski pogodbi, sklenjeni z naročnikom, pokazale precejšnje ali stalne pomanjkljivosti pri izpolnjevanju ključne obveznosti, zaradi česar je naročnik predčasno odstopil od prejšnjega naročila oziroma pogodbe ali uveljavljal odškodnino ali so bile izvedene druge primerljive sankcije;
- g) če je gospodarski subjekt kriv dajanja resnih zavajajočih razlag pri dajanju informacij, zahtevanih zaradi preverjanja obstoja razlogov za izključitev ali izpolnjevanja pogojev za sodelovanje, ali če ni razkril teh informacij ali če ne more predložiti dokazil, ki se zahtevajo v skladu z 79. členom ZJN-3;
- h) če je gospodarski subjekt poskusil neupravičeno vplivati na odločanje naročnika ali pridobiti zaupne informacije, zaradi katerih bi lahko imel neupravičeno prednost v postopku javnega naročanja, ali iz malomarnosti predložiti zavajajoče informacije, ki bi lahko pomembno vplivale na odločitve o izključitvi, izboru ali oddaji javnega naročila.

B. Ustreznost za opravljanje poklicne dejavnosti:

1. Ponudnik mora biti vpisan v enega od poklicnih ali poslovnih registrov, ki se vodijo v državi članici, v kateri ima ponudnik sedež.
2. Ponudnik mora imeti dovoljenje, da lahko opravlja svojo dejavnost, če se tako dovoljenje skladno z veljavno zakonodajo zahteva in/ali biti član določene organizacije, če je to skladno z veljavno zakonodajo pogoj za opravljanje dejavnosti ponudnika.

Ponudnik ima veljavno dovoljenje za opravljanje dejavnosti izdelave zdravil ali veljavno dovoljenje za opravljanje prometa z zdravili na debelo v skladu z zakonodajo, ki velja v Republiki Sloveniji (v primeru skupne ponudbe oziroma ponudbe s podizvajalci mora pogoj izpolniti vsak izmed partnerjev).

Ponudnik, ki ni imetnik dovoljenja za promet z zdravilom, mora biti pri prometu s ponujenim zdravilom poslovno povezan z imetnikom dovoljenja za promet v skladu z ZZdr-2.

Kadar namerava ponudnik izvesti javno naročilo s partnerji oziroma podizvajalci, veljajo izključitveni pogoji iz točke A tudi za partnerje in podizvajalce, ki sodelujejo pri izvedbi javnega naročila.

2.8. NAČIN DOKAZOVANJA SPOSOBNOSTI PONUDNIKA

Ponudnik potrdi izpolnjevanje pogojev iz poglavja 2.7.:

- z ESPD obrazcem kot predhodni dokaz,

Kot zadosten dokaz, da ne obstajajo razlogi za izključitev iz 75. člena tega zakona, naročnik sprejme naslednja dokazila:

- a) v zvezi s prvim odstavkom 75. člena tega zakona izpis iz ustreznega registra, kakršen je sodni register, če tega registra ni, pa enakovreden dokument, ki ga izda pristojni sodni ali upravni organ v Republiki Sloveniji, drugi državi članici ali matični državi ali državi, v kateri ima sedež gospodarski subjekt, in iz katerega je razvidno, da ne obstajajo razlogi za izključitev;

b) v zvezi z drugim odstavkom 75. člena tega zakona in b) točko šestega odstavka 75. člena tega zakona potrdilo, ki ga izda pristojni organ v Republiki Sloveniji, drugi državi članici ali tretji državi;

c) v zvezi z b) točko četrtega odstavka 75. člena tega zakona izpis iz evidence o pravnomočnih odločbah o prekrških, ki jo vodi pristojni organ v Republiki Sloveniji, drugi državi članici ali tretji državi.

Če država članica ali tretja država dokumentov in potrdil iz prejšnjega odstavka ne izdaja ali če ti ne zajemajo vseh primerov iz prvega in drugega odstavka ter b) točke četrtega in b) točke šestega odstavka 75. člena tega zakona, jih je mogoče nadomestiti z zapriseženo izjavo, če ta v državi članici ali tretji državi ni predvidena, pa z izjavo določene osebe, dano pred pristojnim sodnim ali upravnim organom, notarjem ali pred pristojno poklicno ali trgovinsko organizacijo v matični državi te osebe ali v državi, v kateri ima sedež gospodarski subjekt.

- z izpolnitvijo in podpisom obrazca 11 »Izjava oziroma podatki o udeležbi fizičnih in pravnih oseb v lastništvu ponudnika«,

- z izpolnitvijo in podpisom obrazca 2 »Podatki o imetniku dovoljenja za opravljanje dejavnosti izdelave zdravil oziroma dovoljenja za opravljanje prometa z zdravili na debelo« ter s certifikatom dobre proizvodnje prakse oziroma dovoljenjem za opravljanje prometa z zdravili na debelo izdanim s strani pristojnega organa za zdravila.

2.9. PREVERJANJE SPOSOBNOSTI

Naročnik bo priznal sposobnost ponudnikom, ki izpolnjujejo navedene pogoje.

Naročnik lahko listine za dokazovanje izpolnjevanja pogojev zahteva naknadno (po odpiranju in opravljenem pregledu ponudb). V tem primeru bo naročnik ponudnika pozval, naj v določenem roku naročniku dostavi vse listine za dokazovanje izpolnjevanja pogojev. Če pozvani ponudnik listin, pooblastil oziroma dokazil ne bo dostavil pravočasno ali če bo dostavil listine, pooblastila oziroma dokazila v nasprotju z zahtevami naročnika, bo naročnik njegovo ponudbo zavrnil.

Listine morajo odražati aktualno stanje razen, kjer je izrecno zahtevana listina za določeno obdobje oziroma listina določene starosti. Listine za dokazovanje izpolnjevanja pogojev so lahko predložene v fotokopiji, razen kadar je za posamezno listino posebej navedeno drugače. Naročnik lahko naknadno zahteva predložitev originalov, če podvomi v verodostojnost fotokopij.

2.10. OBLIKA PONUDBE

Ponudnik odda ponudbo do roka za predložitev ponudb preko spletne aplikacije e-Oddaja, ki je dosegljiva na spletnem naslovu <https://ejn.gov.si/eJN2>. Ponudbena dokumentacija mora biti izpolnjena. Za to označeni deli ponudbene dokumentacije morajo biti podpisani s strani zakonitega zastopnika ponudnika ali druge osebe, pooblaščen za sklepanje pogodb predvidene vrste, vrednosti in obsega.

Naročnik bo obravnaval kot zaupne tiste strani dokumentov v ponudbeni dokumentaciji, ki bodo imeli v desnem zgornjem kotu z velikimi črkami izpisano »ZAUPNO«, pod tem napisom pa bo podpis osebe, ki je podpisala ponudbo. Če naj bo zaupen samo določen podatek v dokumentu, mora biti zaupni del podčrtan z rdečo barvo, v isti vrstici ob desnem robu pa mora biti izpisano »ZAUPNO«.

Naročnik ne odgovarja za zaupnost podatkov, ki ne bodo označeni, kot je navedeno zgoraj. Vendar pa cena in podatki, ki se nanašajo na izpolnjevanje pogojev in na merila ne morejo biti zaupni.

2.11. SKUPNO NASTOPANJE

Ponudbo lahko predloži skupina gospodarskih subjektov, ki mora predložiti pravni akt (sporazum ali pogodbo) o skupni izvedbi javnega naročila v primeru, da bodo izbrani na javnem razpisu.

Pravni akt o skupni izvedbi javnega naročila mora natančno opredeliti naloge in odgovornosti posameznih gospodarskih subjektov za izvedbo javnega naročila. Pravni akt o skupni izvedbi javnega

naročila mora tudi opredeliti nosilca posla, ki skupino gospodarskih subjektov v primeru, da je tej javno naročilo dodeljeno, zastopa neomejeno solidarno do naročnika. Zgoraj navedeni pravni akt stopi v veljavo v primeru, če bo skupina gospodarskih subjektov izbrana kot najugodnejši ponudnik.

V primeru, da skupina gospodarskih subjektov predloži skupno ponudbo, bo naročnik izpolnjevanje osnovne sposobnosti in sposobnosti za opravljanje poklicne dejavnosti ugotavljal za vsakega ponudnika posebej (vsak ponudnik posebej mora predložiti ustrezna dokazila), izpolnjevanje ostalih pogojev pa za vse gospodarske subjekte skupaj.

Pravni akt o skupni izvedbi javnega naročila in obrazci morajo biti žigosani in podpisani s strani vseh gospodarskih subjektov.

V kolikor je javno naročilo v izvajanje oddano ponudnikom, ki so oddali skupno ponudbo, menjava članov skupine tekom izvajanja pogodbe ni mogoča. V kolikor kateri od članov skupine želi prenehati z izvajanjem javnega naročila oz. če je zoper katerega od članov skupine uveden postopek, namen katerega je prenehanje poslovanja, bo naročnik lahko odpovedal pogodbo o izvedbi javnega naročila.

2.12. PODIZVAJALCI

Za podizvajalsko razmerje gre v vseh primerih, ko glavni izvajalec del javnega naročila s pogodbo odda v izvajanje drugi osebi, to je podizvajalcu.

Če bo ponudnik izvajal javno naročilo s podizvajalci, mora v ponudbi:

- navesti vse podizvajalce ter vsak del javnega naročila, ki ga namerava oddati v podizvajanje (Obrazec P-10: Podatki podizvajalca),
- navesti kontaktne podatke in zakonite zastopnike predlaganih podizvajalcev (Obrazec P - 10: Podatki podizvajalca),
- priložiti izpolnjene ESPD obrazce teh podizvajalcev v skladu z 79. členom ZJN-3 ter
- priložiti zahtevo podizvajalca za neposredno plačilo, če podizvajalec to zahteva,
- pooblastilo podizvajalca za pridobitev potrdila iz kazenske evidence za pravne in fizične osebe.

Ponudnik - glavni izvajalec mora med izvajanjem javnega naročila naročnika obvestiti o morebitnih spremembah informacij iz prejšnjega odstavka in poslati informacije o novih podizvajalcih, ki jih namerava naknadno vključiti in sicer najkasneje v petih dneh po spremembi. V primeru vključitve novih podizvajalcev mora glavni izvajalec skupaj z obvestilom posredovati tudi podatke in dokumente iz druge, tretje in četrte alineje prejšnjega odstavka.

Le če podizvajalec v skladu in na način, določen v drugem in tretjem odstavku 94. člena ZJN-3, zahteva neposredno plačilo, se šteje, da je neposredno plačilo podizvajalcu obvezno v skladu z ZJN-3 in obveznost zavezuje naročnika in glavnega izvajalca. Kadar namerava ponudnik izvesti javno naročilo s podizvajalcem, ki zahteva neposredno plačilo v skladu s tem členom, mora:

- glavni izvajalec v pogodbi pooblastiti naročnika, da na podlagi potrjenega računa oziroma situacije s strani glavnega izvajalca neposredno plačuje podizvajalcu,
- podizvajalec predložiti soglasje, na podlagi katerega naročnik namesto ponudnika poravnava podizvajalčevo terjatev do ponudnika,
- glavni izvajalec svojemu računu ali situaciji priložiti račun ali situacijo podizvajalca, ki ga je predhodno potrdil.

Če neposredno plačilo podizvajalcu ni obvezno, naročnik od glavnega izvajalca zahteva, da mu najpozneje v 60 dneh od plačila končnega računa oziroma situacije pošlje svojo pisno izjavo in pisno izjavo podizvajalca, da je podizvajalec prejel plačilo, neposredno povezano s predmetom javnega naročila.

V primeru, da bo ponudnik pri izvedbi naročila posloval s podizvajalci, ne bo zamenjal nobenega podizvajalca brez soglasja naročnika.

Ponudnik, ki izvaja javno naročilo z enim ali več podizvajalci, mora imeti ob sklenitvi pogodbe z naročnikom ali med njenim izvajanjem, sklenjene pogodbe s podizvajalci. Podizvajalec mora naročniku posredovati kopijo pogodbe, ki jo je sklenil s svojim naročnikom (ponudnikom na tem razpisu), v petih dneh od sklenitve pogodbe. Ponudnik mora o tej zahtevi obvestiti vsakega od svojih podizvajalcev.

2.13 POGOJI ZA DODELITEV NAROČILA:

Ponudba mora ustrezati pogojem, opredeljenim v okvirnem sporazumu in zahtevam, opredeljenim v povabilu k oddaji ponudbe.

Naročnik bo izbral zdravilo za posamezen sklop, ki izpolnjuje naslednje zahteve po navedenem vrstnem redu:

- ima veljavno odločbo – dovoljenje za promet v Republiki Sloveniji, izdano s strani Javne agencije Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke (JAZMP), oziroma dovoljenje za promet v EU, pridobljeno po centraliziranem postopku (Uredba 726/2004/ES) oziroma ima potrdilo organa pristojnega za zdravilo, da je imetnik dovoljenja za promet, vložil na urad vlogo za podaljšanje dovoljenja za promet v skladu z veljavno zakonodajo.
- če na tržišču Republike Slovenije ni zdravila za posamezen sklop oziroma artikel, ki ustreza zgornjemu pogoju, bo naročnik izbral neregistrirano zdravilo. Neregistrirano zdravilo mora imeti veljavno dovoljenje za promet v eni od držav EU.

Vsi pogoji morajo biti izpolnjeni na dan predložitve ponudbe.

2.14. MERILO ZA IZBIRO PONUDBE

Edino merilo za ocenjevanje ponudb je najnižja ponujena cena za posamezni sklop.

Naročnik bo javno naročilo oddal enemu ponudniku, in sicer tistemu, ki bo ob izpolnjevanju vseh pogojev iz razpisne dokumentacije ponudil najnižjo skupno ceno za posamezni sklop v EUR brez DDV.

V primeru, da imata dve ali več najugodnejših ponudb enako skupno ceno za posamezni sklop se pri oddaji naročila upošteva stabilnost zdravila pri temperaturi od 8°C do 25°C in sicer se naročilo odda ponudniku, ki med najugodnejšimi ponudniki ponudi zdravilo z daljšo stabilnostjo.

V primeru, da imata dve ali več najugodnejših ponudb enako skupno ceno za posamezni sklop oziroma in so zdravila enako stabilna pri temperaturi od 8°C do 25°C se odda naročilo na podlagi žreba. Žreb se opravi med najugodnejšimi ponudniki z enako skupno ceno ter enako stabilnostjo zdravila in ob navzočnosti v ta namen imenovane komisije, ki poskrbi za verodostojnost žreba.

2.15. OBVESTILO O ODDAJI NAROČILA

Naročnik bo po razvrstitvi pravočasnih ponudb glede na merila in po preveritvi, ali je ponudba, ki je bila ocenjena kot najugodnejša, popolna, v roku, ki ne bo daljši od 90 dni, sprejel odločitev o oddaji javnega naročila. Naročnik bo svojo odločitev obrazložil in navedel ugotovitve ter razloge zanjo. V odločitvi bo naročnik opozoril ponudnike o možnem pravnem varstvu ter navedel kje in v kakšnem roku se vložijo zahteva za uveljavitev pravnega varstva v postopku javnega naročanja, in višino takse za postopek pravnega varstva v postopku javnega naročanja, transakciji račun, na katerega se le-ta vplača in sklic, ki se pri tem navede.

Naročnik bo o svoji odločitvi, v skladu z 10. odstavkom 90. člena ZJN-3 obvestil ponudnike na način, da bo odločitev objavil na portalu javnih naročil.

Odločitev se šteje za vročeno z dnem objave na portalu javnih naročil.

2.16. OKVIRNI SPORAZUM

Izbrani ponudnik je dolžan najkasneje v osmih (8) dneh po prejemu okvirnega sporazuma v podpis naročniku vrniti podpisan okvirni sporazum, sicer naročnik lahko sklepa, da ponudnik od podpisa okvirnega sporazuma odstopa. Naročnik bo z izbranim ponudnikom sklenil okvirni sporazum za nakup zdravil za izvajanje cepljenja. Okvirni sporazum je sklenjen, ko ga podpišejo vse pogodbene stranke (pri skupni ponudbi tudi vsi partnerji).

2.17. FINANČNO ZAVAROVANJE

Izbrani ponudnik je dolžan za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti naročniku najkasneje v roku 8 dni po podpisu okvirnega sporazuma dostaviti bančno garancijo v višini 10% vrednosti okvirnega sporazuma z DDV. Zavarovanje mora biti veljavno še vsaj en dan po koncu veljavnosti okvirnega sporazuma.

Okvirni sporazum postane veljaven pod pogojem, da izbrani ponudnik predloži finančno zavarovanje za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti.

Naročnik in izbrani ponudnik se lahko dogovorita, da je zavarovanje za dobro izvedbo pogodbenih obveznosti v višini 10% letne vrednosti z DDV in se obnavlja letno, in sicer mora izvajalec najmanj 15 dni pred potekom že predložene garancije predložiti novo bančno garancijo v višini 10% letne vrednosti z DDV. Nepredložitev nove bančne garancije v zahtevanem roku je razlog za uveljavitev bančne garancije.



Nina Pirnat, dr. med. spec.
Direktorica

II. PONUDBENA DOKUMENTACIJA

VSEBINA:

II. PONUDBENA DOKUMENTACIJA.....	18
1. PODATKI O PONUDNIKU – obrazec 1	19
2. PODATKI O IMETNIKU DOVOLJENJA ZA OPRAVLJANJE DEJAVNOSTI IZDELAVE ZDRAVIL OZIROMA DOVOLJENJA ZA OPRAVLJANJE PROMETA Z ZDRAVILI NA DEBELO- obrazec 2.....	20
3. PONUDBA - obrazec 3.....	22
4. PREDRAČUN - obrazec 4	99
5. SPECIFIKACIJA – obrazec 5.....	104
6. IZJAVA ponudnika o izpolnjevanju pogojev – obrazec 6	105
7. IZJAVA O DOBRI PROIZVODNI PRAKSI – obrazec 7	107
8. IZJAVA O DOBRI DISTRIBUCIJSKI PRAKSI – obrazec 8	108
9. POOBLASTILO za pridobitev potrdila iz kazenske evidence pravnih oseb (pravne osebe, ki imajo sedež v Republiki Sloveniji) – obrazec 9.1.	109
10. POOBLASTILO za pridobitev potrdila iz kazenske evidence za fizične osebe (zakoniti zastopniki, člani upravnega, vodstvenega ali nadzornega organa, ki so državljani Republike Slovenije) – obrazec 9.2.....	110
11. PODATKI PODIZVAJALCA– obrazec 10.....	111
12. PODATKI O LASTNIŠKIH DELEŽIH IN POVEZANIH DRUŽBAH – obrazec 11	112
13. OKVIRNI SPORAZUM vzorec – obrazec 12.....	114

1. PODATKI O PONUDNIKU – obrazec 1

Predmet naročila:

Nakup zdravil za izvajanje cepljenja.

Naziv firme:

Naslov:

Zakoniti zastopniki:

Registrsko sodišče in številka:

Matična številka:

Identifikacijska številka:

Številka transakcijskega računa, odprtega pri banki:

KONTAKTNI PODATKI PONUDNIKA (Naziv / naslov):

Kontaktna oseba ponudnika:

Telefonska številka: _____ **GSM :** _____

Številka faksa: _____ **e-pošta:** _____

Odgovorna oseba za podpis pogodbe:

Jamčimo, da so vsi zgoraj navedeni podatki točni.

Kraj in datum:

Žig in podpis ponudnika:

2. PODATKI O IMETNIKU DOVOLJENJA ZA OPRAVLJANJE DEJAVNOSTI IZDELAVE ZDRAVIL OZIROMA DOVOLJENJA ZA OPRAVLJANJE PROMETA Z ZDRAVILI NA DEBELO- obrazec 2

Predmet naročila:

Nakup zdravil za izvajanje cepljenja.

Naziv imetnika dovoljenja za opravljanje dejavnosti izdelave zdravil oziroma dovoljenja za opravljanje prometa z zdravili na debelo :

Naslov:

Organ pristojen za zdravila, ki je izdal dovoljenje:

Številka dovoljenja in datum izdaje:

Odgovorna oseba za kakovost:

Telefonska številka: _____ **GSM :** _____

e-pošta: _____

Odgovorna oseba za farmakovigilanco:

Telefonska številka: _____ **GSM :** _____

e-pošta: _____

Kontaktna oseba za logistiko:

Telefonska številka: _____ **GSM :** _____

e-pošta: _____

Kontaktna oseba za medicinska vprašanja:

Telefonska številka: _____ **GSM :** _____

e-pošta: _____

Kontaktna oseba za vprašanja vezana na stabilnost zdravil:

Telefonska številka: _____ **GSM :** _____

e-pošta: _____

Kontaktna oseba za reševanje reklamacij:

Telefonska številka: _____ **GSM :** _____

e-pošta: _____

Izjavljamo, da smo imetnik dovoljenja za opravljanje dejavnosti izdelave zdravil / dovoljenja za opravljanje prometa z zdravili na debelo (ponudnik izbriše neustrezno).

Izjavljamo, da smo imetnik dovoljenja za promet s ponujenim zdravilom oziroma, da smo poslovno povezan z imetnikom dovoljenja za promet v skladu z ZZdr-2.

Jamčimo, da so vsi zgoraj navedeni podatki točni.

Izjavljamo, da lahko naročnik za namene izvedbe javnega naročila, kadarkoli zaprosi pristojne državne organe za potrditev navedb iz ponudbene dokumentacije ter, da lahko v imenu ponudnika pridobi ustrezna dokazila iz uradnih evidenc, s katerimi se dokazuje izpolnjevanje v razpisni dokumentaciji postavljenih pogojev.

3. PONUDBA - obrazec 3

Ponudnik:

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
1	J06BB02	Humani imunoglobulin proti tetanusnem toksinu Zdravilo je namenjeno za: <ul style="list-style-type: none"> pasivno imunizacijo otrok in odraslih proti tetanusu, za zdravljenje tetanusa.
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	En odmerek vsebuje ne manj kot 250 I.E. specifičnih protiteles proti toksinu bakterije Clostridium tetani.	
Farmacevtska oblika	Raztopina za injiciranje.	
Vrsta vsebnika	Napolnjena injekcijska brizga.	
Pakiranje	Škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 1 ml raztopine.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	MAX. KOLIČINA: 45.000 odmerkov Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (45.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.	
	LETO 2020 10.000 odmerkov ± 20% Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 12.000 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 12.000 odmerkov zdravila v letu 2020. Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik potrdil količino zdravila za fiksno dobavo najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe.	
	LETO 2021, 2022, 2023 Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik potrdil količino zdravila za fiksno dobavo najkasneje do 31.08. za naslednje leto.	
Roki dobav	LETO 2020 Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik potrdil roke dobav za fiksno dobavo najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe.	

	Predvidena prva dobava: JANUARJA 2020. LETO 2021, 2022, 2023 Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik potrdil količino zdravila za fiksno dobavo najkasneje do 31.8. za naslednje leto.	
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Plačilni rok	Najmanj 60 dni	
PONUJENO:		
Zaščiteno ime zdravila		
Ime in naslov izdelovalca		
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet		
Številka dovoljenja za promet		
Datum izdaje dovoljenja za promet		
Veljavnost dovoljenja za promet		
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet		
Delovna šifra zdravila		
GTIN (globalna trgovska številka)		
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)		

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
2	J06BB04	Humani immunoglobulin proti hepatitisu tipa B Zdravilo je namenjeno za pasivno imunizacijo otrok in odraslih proti hepatitisu tipa B.
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska Sestava	Vsebuje ne manj kot 50 I.E. protiteles proti površinskemu antigenu hepatitisa tipa B / ml.	
Farmacevtska oblika	Raztopina za infundiranje.	
Vrsta vsebnika	Viala (2 ml).	
Pakiranje	Škatla z 1 vialo z 2 ml raztopine	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 6 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 400 odmerkov Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (400 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020 Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 60 odmerkov zdravila. Predvidena prva dobava: JANUARJA 2020. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 60 odmerkov zdravila v letu 2020.</p> <p>LETO 2020, 2021, 2022, 2023 Naročnik bo letno, najkasneje do 30.08 za naslednje leto . izvajalcu pisno sporočil ocenjeno količino, ki jo namerava kupiti v naslednjem letu. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno ocenjeno količino.</p>	
Roki dobav	<p>SKUKCESIVNA DOBAVA, naročnik potrdi dobavo najmanj tri dni pred dostavo. Dobavitelj bo dobavljal zdravila sukcesivno na podlagi izdanih naročilnic naročnika. Predvidena prva dobava: JANUARJA 2020.</p>	
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Plačilni rok	Najmanj 60 dni	
PONUJENO:		
Zaščiteno ime zdravila		
Ime in naslov izdelovalca		

Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet	
Številka dovoljenja za promet	
Datum izdaje dovoljenja za promet	
Veljavnost dovoljenja za promet	
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet	
Delovna šifra zdravila	
GTIN (globalna trgovska številka)	
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)	

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
3	J06BB05	Humani imunoglobulin proti steklini Zdravilo je namenjeno za pasivno imunizacijo otrok in odraslih proti steklini.
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	En odmerek vsebuje ne manj kot 150 I.E. specifičnih protiteles proti virusu stekline / ml.	
Farmaceutvska oblika	Raztopina za injiciranje.	
Vrsta vsebnika	Viala – 2 ml.	
Pakiranje	Škatla z 1 vialo.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 800 sc Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (800 sc) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020 150 odmerkov ± 20% Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 180 sc zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 180 sc zdravila v letu 2020. Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik potrdil količino zdravila za fiksno dobavo najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik potrdil količino zdravila za fiksno dobavo najkasneje do 31.08. za naslednje leto.</p>	
Roki dobav	<p>LETO 2020 Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik potrdil roke dobav za fiksno dobavo najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Predvidena prva dobava: MAREC 2020.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik potrdil količino zdravila za fiksno dobavo najkasneje do 31.8. za naslednje leto.</p>	
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Plačilni rok	Najmanj 60 dni	
PONUJENO:		
Zaščiteno ime zdravila		

Ime in naslov izdelovalca	
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet	
Številka dovoljenja za promet	
Datum izdaje dovoljenja za promet	
Veljavnost dovoljenja za promet	
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet	
Delovna šifra zdravila	
GTIN (globalna trgovska številka)	
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)	

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
4	J07AE01	Cepivo proti koleri z inaktiviranimi bakterijami Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo otrok starih 2 leti in več ter odraslih proti bolezni, ki jo povzroča <i>Vibrio Cholerae</i> .
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	Zdravilo vsebuje inaktivirane seve <i>Vibrio Cholerae</i>.	
Farmacevtska oblika	Suspenzija ali šumeča zrnca za peroralno aplikacijo.	
Vrsta vsebnika	-	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla z enim odmerkom cepiva.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 1.000 odmerkov Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (1.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020 Predvidena količina: 200 odmerkov Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 200 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 200 odmerkov zdravila v letu 2020. Naročnik bo izvajalcu pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v letu 2020, najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v posameznem letu najkasneje do 31.08. za naslednje leto. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p>	
Roki dobav	<p>LETO 2020 SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik pisno sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo. Predvidena prva dobava: JANUARJA 2020.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8. za naslednje leto. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec</p>	

	pred predvideno dobavo.
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.
PONUJENO:	
Zaščiteno ime zdravila	
Ime in naslov izdelovalca	
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet	
Številka dovoljenja za promet	
Datum izdaje dovoljenja za promet	
Veljavnost dovoljenja za promet	
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet	
Delovna šifra zdravila	
GTIN (globalna trgovska številka)	
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)	

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
5	J07AG01	Cepivo proti hemofilusu influence tipa B, konjugirano Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo otrok starih 2 meseca in več proti hemofilusu influence tipa B.
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	Zdravilo vsebuje prečiščen polisaharid Hemofilusa influence tipa B, kovalentno vezanega na nosilni protein.	
Farmacevtska oblika	Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje.	
Vrsta vsebnika	Viala s praškom in napolnjena injekcijska brizga z vehiklom.	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla z 1 vialo s praškom in 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z vehiklom ter dvema priloženima iglama.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 2.000 odmerkov Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (2.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020 Predvidena količina: 350 odmerkov Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 350 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 350 odmerkov zdravila v letu 2020. Naročnik bo izvajalcu pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v letu 2020, najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v posameznem letu najkasneje do 31.08. za naslednje leto. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p>	
Roki dobav	<p>LETO 2020 SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik pisno sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo. Predvidena prva dobava: JANUARJA 2020.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8. za</p>	

	naslednje leto. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo.	
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.	
PONUJENO:		
Zaščiteno ime zdravila		
Ime in naslov izdelovalca		
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet		
Številka dovoljenja za promet		
Datum izdaje dovoljenja za promet		
Veljavnost dovoljenja za promet		
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet		
Delovna šifra zdravila		
GTIN (globalna trgovska številka)		
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)		

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
6	J07AH08	<p>Štirivalentno cepivo proti meningokokom s prečiščenimi in vezanimi polisaharidnimi antigeni (skupine A, C, W₁₃₅ in Y)</p> <p>Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo otrok, mladostnikov in odraslih proti infekcijam, ki jih povzroča <i>Neisseria meningitidis</i> (skupine A, C, W₁₃₅ and Y).</p>
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	Zdravilo vsebuje meningokokne polisaharide, skupin A, C, W₁₃₅ in Y, kovalentno vezane na nosilni protein.	
Farmacevtska oblika	Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje	
Vrsta vsebnika	Viala s praškom in napolnjena injekcijska brizga z vehiklom.	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla z 1 vialo s praškom in 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z vehiklom.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 12.000 odmerkov</p> <p>Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (12.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020</p> <p>Predvidena količina: 2.000 odmerkov</p> <p>Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 2.000 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 2.000 odmerkov zdravila v letu 2020.</p> <p>Naročnik bo izvajalcu pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v letu 2020, najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v posameznem letu najkasneje do 31.08. za naslednje leto. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p>	
Rok dobav	<p>LETO 2020</p> <p>SKUCESIVNA DOBAVA</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik pisno sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik potrdi dobavo najkasneje tri dni pred predvideno dobavo.</p> <p>Predvidena prva dobava: SEPTEMBER 2019.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023</p> <p>SKUCESIVNA DOBAVA</p>	

	Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8. za naslednje leto. Naročnik potrdi dobavo najkasneje tri dni pred predvideno dobavo.
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.
PONUJENO:	
Zaščiteno ime zdravila	
Ime in naslov izdelovalca	
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet	
Številka dovoljenja za promet	
Datum izdaje dovoljenja za promet	
Veljavnost dovoljenja za promet	
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet	
Delovna šifra zdravila	
GTIN (globalna trgovska številka)	
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)	

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
7	J07AH09	Večkomponentno cepivo proti meningokokom tipa B Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo otrok, mladostnikov in odraslih proti infekcijam, ki jih povzroča <i>Neisseria meningitidis</i> (skupine B).
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	Zdravilo vsebuje meningokokne polisaharide, skupin B.	
Farmacevtska oblika	Suspenzija za injiciranje.	
Vrsta vsebnika	Napolnjena injekcijska brizga z iglo.	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo in iglo.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 20.000 odmerkov Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (20.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020 Predvidena količina: 5.000 odmerkov Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 2.000 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 2.000 odmerkov zdravila v letu 2020. Naročnik bo izvajalcu pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v letu 2020, najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v posameznem letu najkasneje do 31.08. za naslednje leto. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p>	
Rok dobav	<p>LETO 2020 SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik pisno sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik potrdi dobavo najkasneje tri dni pred predvideno dobavo. Predvidena prva dobava: JANUARJA 2020.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8. za</p>	

	naslednje leto. Naročnik potrdi dobavo najkasneje tri dni pred predvideno dobavo.	
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.	
PONUJENO:		
Zaščiteno ime zdravila		
Ime in naslov izdelovalca		
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet		
Številka dovoljenja za promet		
Datum izdaje dovoljenja za promet		
Veljavnost dovoljenja za promet		
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet		
Delovna šifra zdravila		
GTIN (globalna trgovska številka)		
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)		

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
8	J07AJ52	<p>Mešano cepivo proti davici, tetanusu in oslovskemu kašlju (acelularno) adsorbirano</p> <p>Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo otrok, mladostnikov in odraslih proti davici, tetanusu in oslovskemu kašlju.</p>
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	<p>Kombinirano (adsorbirano) cepivo je sestavljeno iz:</p> <ul style="list-style-type: none"> - davičnega toksoida, - tetanusnega toksoida in - prečiščenih antigenskih komponent bakterije <i>Bordetella pertussis</i>. 	
Farmacevtska oblika	Suspenzija za injiciranje.	
Vrsta vsebnika	Napolnjena injekcijska brizga z iglo	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla z eno napolnjenjo injekcijsko brizgo ali	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 140.000 odmerkov</p> <p>Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (140.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020</p> <p>25.000 odmerkov ± 20%</p> <p>Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 30.000 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 30.000 odmerkov zdravila v letu 2020.</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik potrdil količino zdravila za fiksno dobavo najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik potrdil količino zdravila za fiksno dobavo najkasneje do 31.08. za naslednje leto.</p>	
Rok dobav	<p>LETO 2020</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik potrdil roke dobav za fiksno dobavo najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe.</p> <p>Predvidena prva dobava: JANUARJA 2020.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik potrdil količino zdravila za fiksno dobavo najkasneje do 31.8. za naslednje leto.</p>	

Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji. Za vsak odmerek cepiva mora dobavitelj za vodenje dokumentacije o cepljenju zagotoviti dve nalepki s podatki o cepivu.	
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.	
PONUJENO:		
Zaščiteno ime zdravila		
Ime in naslov izdelovalca		
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet		
Številka dovoljenja za promet		
Datum izdaje dovoljenja za promet		
Veljavnost dovoljenja za promet		
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet		
Delovna šifra zdravila		
GTIN (globalna trgovska številka)		
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)		

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
9	J07AL01	Cepivo proti pneumokokom s prečiščenimi polisaharidnimi antigeni Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo otrok starih 2 leti in več, mladostnikov in odraslih proti infekcijam, ki jih povzročajo sevi <i>Streptococcus pneumoniae</i> vsebovani v cepivu (23 valentno cepivo).
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	En odmerek vsebuje najmanj 25 mikrogramov vsakega izmed pneumokoknih polisaharidov.	
Farmacevtska oblika	Raztopina za injiciranje	
Vrsta vsebnika	Napolnjena injekcijska brizga oziroma viala.	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo oziroma vialo.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 30.000 odmerkov</p> <p>Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (30.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2019: SEPTEMBER 3.000 odmerkov</p> <p>LETO 2020 Predvidena količina: 6.000 odmerkov</p> <p>Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 6.000 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 6.000 odmerkov zdravila v letu 2020.</p> <p>Naročnik bo izvajalcu pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v letu 2020, najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v posameznem letu najkasneje do 31.08. za naslednje leto. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p>	
Rok dobav	<p>LETO 2020 SKUCESIVNA DOBAVA</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik pisno sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo.</p> <p>Predvidena prva dobava: JANUARJA 2020.</p>	

	LETO 2021, 2022, 2023 SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8. za naslednje leto. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo.	
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.	
PONUJENO:		
Zaščiteno ime zdravila		
Ime in naslov izdelovalca		
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet		
Številka dovoljenja za promet		
Datum izdaje dovoljenja za promet		
Veljavnost dovoljenja za promet		
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet		
Delovna šifra zdravila		
GTIN (globalna trgovska številka)		
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)		

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
10	J07AL52	<p>Cepivo proti pneumokokom s prečiščenimi in vezanimi polisaharidnimi antigeni – 10 valentno</p> <p>Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo otrok, starih od 6 tednov naprej, mladostnikov in odraslih, proti infekcijam, ki jih povzročajo sevi <i>Streptococcus pneumoniae</i> vsebovani v cepivu (1, 4, 5, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19F, 23F).</p>
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	Zdravilo vsebuje prečiščene pneumokokne polisaharide (trinajst), kovalentno vezane na nosilni protein.	
Farmacevtska oblika	Suspenzija za injiciranje	
Vrsta vsebnika	Napolnjena injekcijska brizga z iglo.	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z injekcijsko iglo.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 1.000 odmerkov</p> <p>Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma.</p> <p>Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (1.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p>	
Rok dobave	<p>SKUKCESIVNA DOBAVA, naročnik potrdi dobavo najmanj tri dni pred dostavo. Dobavitelj bo dobavljal zdravila sukcesivno na podlagi izdanih naročilnic naročnika.</p> <p>Predvidena prva dobava: SEPTEMBER 2019.</p>	
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji	
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.	
PONUJENO:		
Zaščiteno ime zdravila		
Ime in naslov izdelovalca		
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet		
Številka dovoljenja za promet		
Datum izdaje dovoljenja za promet		

Veljavnost dovoljenja za promet	
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet	
Delovna šifra zdravila	
GTIN (globalna trgovska številka)	
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)	

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
11	J07AM01	<p>Cepivo proti tetanusu, adsorbirano</p> <p>Zdravilo je namenjeno za:</p> <ul style="list-style-type: none"> aktivno imunizacijo otrok, mladostnikov in odraslih proti tetanusu, profilakso proti tetanusu v primeru poškodbe.
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	En odmerek vsebuje ne manj kot 40 I.E. tetanusnega toksoida. Cepivo ne sme vsebovati tiomersala («thiomersal free vaccines«).	
Farmacevtska oblika	Suspenzija za injiciranje	
Vrsta vsebnika	Napolnjena injekcijska brizga.	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 200.000 odmerkov</p> <p>Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (200.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020</p> <p>Predvidena količina: 40.000 odmerkov</p> <p>Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 40.000 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 40.000 odmerkov zdravila v letu 2020.</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik potrdil količino zdravila za fiksno dobavo najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik potrdil količino zdravila za fiksno dobavo najkasneje do 31.08. za naslednje leto.</p>	
Roki dobav	<p>LETO 2020</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik potrdil roke dobav za fiksno dobavo najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe.</p> <p>Predvidena prva dobava: JANUARJA 2020.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik potrdil količino zdravila za fiksno dobavo najkasneje do 31.8. za naslednje leto.</p>	
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.	

PONUJENO:	
Zaščiteno ime zdravila	
Ime in naslov izdelovalca	
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet	
Številka dovoljenja za promet	
Datum izdaje dovoljenja za promet	
Veljavnost dovoljenja za promet	
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet	
Delovna šifra zdravila	
GTIN (globalna trgovska številka)	
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)	

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
12	J07AM51	<p>Mešano cepivo proti davici in tetanusu, adsorbirano</p> <p>Zdravilo je namenjeno za:</p> <ul style="list-style-type: none"> aktivno imunizacijo otrok, mladostnikov in odraslih proti davici in tetanusu, profilakso proti tetanusu v primeru poškodbe, s sočasnim poživitvenim cepljenjem proti davici.
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	<p>En odmerek vsebuje ne manj kot 2 I.E. davičnegatoksoida in ne manj kot 20 I.E. tetanusnega toksoida.</p> <p>Cepivo ne sme vsebovati tiomersala («thiomersal free vaccines»).</p>	
Farmacevtska oblika	Suspenzija za injiciranje	
Vrsta vsebnika	Napolnjena injekcijska brizga z iglo.	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	<ul style="list-style-type: none"> Škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z injekcijsko iglo ali škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 10 injekcijskimi iglami. 	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 180.000 odmerkov</p> <p>Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (180.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020 Predvidena količina: 40.000 odmerkov Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 40.000 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 40.000 odmerkov zdravila v letu 2020. Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik potrdil količino zdravila za fiksno dobavo najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik potrdil količino zdravila za fiksno dobavo najkasneje do 31.08. za naslednje leto.</p>	
Roki dobav	<p>LETO 2020</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik potrdil roke dobav za fiksno dobavo najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Predvidena prva dobava: JANUARJA 2020.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik</p>	

	potrdil količino zdravila za fiksno dobavo najkasneje do 31.8. za naslednje leto.	
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.	
PONUJENO:		
Zaščiteno ime zdravila		
Ime in naslov izdelovalca		
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet		
Številka dovoljenja za promet		
Datum izdaje dovoljenja za promet		
Veljavnost dovoljenja za promet		
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet		
Delovna šifra zdravila		
GTIN (globalna trgovska številka)		
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)		

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
13	J07AP03	Cepivo proti tifusu s prečiščenimi polisaharidnimi antigeni Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo otrok in odraslih proti tifusu.
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	En odmerek vsebuje ne manj kot 25 mikrogramov prečiščenega polisaharida bakterije <i>SalmonellaTyphi</i> (Ty2 sev).	
Farmacevtska oblika	Raztopina za injiciranje	
Vrsta vsebnika	Napolnjena injekcijska brizga z iglo.	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z iglo.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 20.000 odmerkov</p> <p>Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (20.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020</p> <p>Predvidena količina: 4.000 odmerkov</p> <p>Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 4.000 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 4.000 odmerkov zdravila v letu 2020.</p> <p>Naročnik bo izvajalcu pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v letu 2020, najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v posameznem letu najkasneje do 31.08. za naslednje leto. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p>	
Roki dobav	<p>LETO 2020</p> <p>SKUCESIVNA DOBAVA</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik pisno sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo. Predvidena prva dobava: JANUARJA 2020.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023</p> <p>SKUCESIVNA DOBAVA</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8. za</p>	

	naslednje leto. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo.
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.
PONUJENO:	
Zaščiteno ime zdravila	
Ime in naslov izdelovalca	
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet	
Številka dovoljenja za promet	
Datum izdaje dovoljenja za promet	
Veljavnost dovoljenja za promet	
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet	
Delovna šifra zdravila	
GTIN (globalna trgovska številka)	
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)	

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
14	JO7BA02	Cepivo proti japonskemu encefalitisu z inaktiviranimi virusi, adsorbirano Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo odraslih proti japonskemu encefalitisu.
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	Zdravilo vsebuje ustrezen sev virusa japonskega encefalitisa, inaktiviranega z ustrežno metodo.	
Farmacevtska oblika	Suspenzija za injiciranje.	
Vrsta vsebnika	Napolnjena injekcijska brizga.	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 500 odmerkov</p> <p>Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (500 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020 Predvidena količina: 50 odmerkov</p> <p>Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 50 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 50 odmerkov zdravila v letu 2020.</p> <p>Naročnik bo izvajalcu pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v letu 2020, najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v posameznem letu najkasneje do 31.08. za naslednje leto. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p>	
Rok dobav	<p>LETO 2020 SKUCESIVNA DOBAVA</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik pisno sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo. Predvidena prva dobava: JANUARJA 2020.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 SKUCESIVNA DOBAVA</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8. za</p>	

	naslednje leto. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo.
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.
PONUJENO:	
Zaščiteno ime zdravila	
Ime in naslov izdelovalca	
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet	
Številka dovoljenja za promet	
Datum izdaje dovoljenja za promet	
Veljavnost dovoljenja za promet	
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet	
Delovna šifra zdravila	
GTIN (globalna trgovska številka)	
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)	

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
15	J07BC01	Cepivo proti hepatitisu tipa B, rekombinantno Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo otrok proti hepatitisu tipa B.
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	Zdravilo vsebuje površinski antigen hepatitisa tipa B, pridobljenega z rekombinantno DNA tehnologijo.	
Farmacevtska oblika	Suspenzija za injiciranje	
Vrsta vsebnika	Napolnjena injekcijska brizga z iglo.	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	<ul style="list-style-type: none"> • Škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z injekcijsko iglo ali • škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 10 injekcijskimi iglami. 	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 280.000 odmerkov Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (280.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020 60.000 odmerkov ± 20% Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 72.000 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 72.000 odmerkov zdravila v letu 2020. Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik potrdil količino zdravila za fiksno dobavo najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik potrdil količino zdravila za fiksno dobavo najkasneje do 31.08. za naslednje leto.</p>	
Rok dobav	<p>LETO 2020 Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik potrdil roke dobav za fiksno dobavo najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Predvidena prva dobava: JANUARJA 2020.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik potrdil količino zdravila za fiksno dobavo najkasneje do 31.8. za naslednje leto.</p>	
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	

	Za vsak odmerek cepiva mora dobavitelj za vodenje dokumentacije o cepljenju zagotoviti dve nalepki s podatki o cepivu.	
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.	
PONUJENO:		
Zaščiteno ime zdravila		
Ime in naslov izdelovalca		
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet		
Številka dovoljenja za promet		
Datum izdaje dovoljenja za promet		
Veljavnost dovoljenja za promet		
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet		
Delovna šifra zdravila		
GTIN (globalna trgovska številka)		
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)		

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
16	J07BC01	Cepivo proti hepatitisu tipa B, rekombinantno Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo odraslih proti hepatitisu tipa B.
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	Zdravilo vsebuje površinski antigen hepatitisa tipa B, pridobljenega z rekombinantno DNA tehnologijo.	
Farmacevtska oblika	Suspenzija za injiciranje	
Vrsta vsebnika	Napolnjena injekcijska brizga z iglo.	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z iglo.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 55.000 odmerkov Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (55.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020 Predvidena količina: 12.000 odmerkov Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 12.000 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 12.000 odmerkov zdravila v letu 2020. Naročnik bo izvajalcu pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v letu 2020, najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v posameznem letu najkasneje do 31.08. za naslednje leto. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p>	
Rok dobav	<p>LETO 2020 SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik pisno sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo. Predvidena prva dobava: JANUARJA 2020.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8. za</p>	

	naslednje leto. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo.
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji. Za vsak odmerek cepiva mora dobavitelj za vodenje dokumentacije o cepljenju zagotoviti dve nalepki s podatki o cepivu.
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.
PONUJENO:	
Zaščiteno ime zdravila	
Ime in naslov izdelovalca	
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet	
Številka dovoljenja za promet	
Datum izdaje dovoljenja za promet	
Veljavnost dovoljenja za promet	
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet	
Delovna šifra zdravila	
GTIN (globalna trgovska številka)	
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)	

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
17	J07BC01	Cepivo proti hepatitisu tipa B, rekombinantno, brez adjuvanta Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo odraslih bolnikov z ledvično insuficienco oziroma odraslih bolnikov, ki so pred dializo ali na dializi proti hepatitisu tipa B (terapevtska indikacija navedena v SmpC).
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	Zdravilo vsebuje površinski antigen hepatitisa tipa B, pridobljenega z rekombinantno DNA tehnologijo. Cepivo ne vsebuje adjuvant.	
Farmacevtska oblika	Suspenzija za injiciranje	
Vrsta vsebnika	Napolnjena injekcijska brizga z iglo.	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z iglo.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 8.000 odmerkov Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (8.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020 Predvidena količina: 2.000 odmerkov Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 2.000 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 2.000 odmerkov zdravila v letu 2020. Naročnik bo izvajalcu pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v letu 2020, najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v posameznem letu najkasneje do 31.08. za naslednje leto. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p>	
Rok dobav	<p>LETO 2020 SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik pisno sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo. Predvidena prva dobava: JANUARJA 2020.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik</p>	

	sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8. za naslednje leto. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo.	
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.	
PONUJENO:		
Zaščiteno ime zdravila		
Ime in naslov izdelovalca		
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet		
Številka dovoljenja za promet		
Datum izdaje dovoljenja za promet		
Veljavnost dovoljenja za promet		
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet		
Delovna šifra zdravila		
GTIN (globalna trgovska številka)		
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)		

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
18	J07BC01	Cepivo proti hepatitisu tipa B, rekombinantno, z adjuvantom Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo odraslih bolnikov z ledvično insuficienco oziroma odraslih bolnikov, ki so pred dializo ali na dializi proti hepatitisu tipa B (terapevtska indikacija navedena v SmpC).
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	Zdravilo vsebuje površinski antigen hepatitisa tipa B, pridobljenega z rekombinantno DNA tehnologijo. Cepivo vsebuje adjuvant.	
Farmacevtska oblika	Suspenzija za injiciranje	
Vrsta vsebnika	Napolnjena injekcijska brizga z iglo.	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z iglo.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 14.000 odmerkov Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (14.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020 Predvidena količina: 2.500 odmerkov Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 2.500 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 2.500 odmerkov zdravila v letu 2020. Naročnik bo izvajalcu pisno sporočil količino zdravila, ki jo namerava kupiti v letu 2020, najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik pisno sporočil količino zdravila, ki jo namerava kupiti v posameznem letu najkasneje do 31.08. za naslednje leto. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p>	
Rok dobav	<p>LETO 2019, LETO 2020 SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2019 in 2020 bo naročnik pisno sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik potrdi dobavo najkasneje tri dni pred predvideno dobavo. Predvidena prva dobava: SEPTEMBER 2019.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik</p>	

	sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8. za naslednje leto. Naročnik potrdi dobavo najkasneje tri dni pred predvideno dobavo.
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.
PONUJENO:	
Zaščiteno ime zdravila	
Ime in naslov izdelovalca	
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet	
Številka dovoljenja za promet	
Datum izdaje dovoljenja za promet	
Veljavnost dovoljenja za promet	
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet	
Delovna šifra zdravila	
GTIN (globalna trgovska številka)	
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)	

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
19	J07BC02	Cepivo proti hepatitisu tipa A z inaktiviranimi virusi, adsorbirano Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo otrok proti hepatitisu tipa A.
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	Zdravilo vsebuje ustrezen sev virusa hepatitisa tipa A, inaktiviranega z ustrežno metodo.	
Farmacevtska oblika	Suspenzija za injiciranje	
Vrsta vsebnika	Napolnjena injekcijska brizga z iglo.	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z iglo.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 5.000 odmerkov</p> <p>Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (5.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020</p> <p>Predvidena količina: 1.000 odmerkov</p> <p>Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 1.000 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 1.000 odmerkov zdravila v letu 2020.</p> <p>Naročnik bo izvajalcu pisno sporočil količino zdravila, ki jo namerava kupiti v letu 2020, najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik pisno sporočil količino zdravila, ki jo namerava kupiti v posameznem letu najkasneje do 31.08. za naslednje leto. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p>	
Roki dobav	<p>LETO 2019 in 2020</p> <p>SKUCESIVNA DOBAVA</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2019 in 2020 bo naročnik pisno sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik potrdi dobavo najkasneje tri dni pred predvideno dobavo.</p> <p>Predvidena prva dobava: SEPTEMBER 2019.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023</p> <p>SKUCESIVNA DOBAVA</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8. za naslednje leto. Naročnik potrdi dobavo najkasneje tri dni pred</p>	

	predvideno dobavo.
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.
PONUJENO:	
Zaščiteno ime zdravila	
Ime in naslov izdelovalca	
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet	
Številka dovoljenja za promet	
Datum izdaje dovoljenja za promet	
Veljavnost dovoljenja za promet	
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet	
Delovna šifra zdravila	
GTIN (globalna trgovska številka)	
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)	

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
20	J07BC02	Cepivo proti hepatitisu tipa A z inaktiviranimi virusi, adsorbirano Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo odraslih proti hepatitisu tipa A.
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	Zdravilo vsebuje ustrezen sev virusa hepatitisa tipa A, inaktiviranega z ustrežno metodo.	
Farmacevtska oblika	Suspenzija za injiciranje	
Vrsta vsebnika	Napolnjena injekcijska brizga z iglo.	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z iglo.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 30.000 odmerkov</p> <p>Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (30.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020 Predvidena količina: 5.500 odmerkov</p> <p>Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 5.500 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 5.500 odmerkov zdravila v letu 2020.</p> <p>Naročnik bo izvajalcu pisno sporočil količino zdravila, ki jo namerava kupiti v letu 2020, najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik pisno sporočil količino zdravila, ki jo namerava kupiti v posameznem letu najkasneje do 31.08. za naslednje leto. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p>	
Roki dobav	<p>LETO 2019 in 2020 SKUCESIVNA DOBAVA</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2019 in 2020 bo naročnik pisno sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik potrdi dobavo najkasneje tri dni pred predvideno dobavo.</p> <p>Predvidena prva dobava: SEPTEMBER 2019.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 SKUCESIVNA DOBAVA</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8. za naslednje leto. Naročnik potrdi dobavo najkasneje tri dni pred</p>	

	predvideno dobavo.
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.
PONUJENO:	
Zaščiteno ime zdravila	
Ime in naslov izdelovalca	
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet	
Številka dovoljenja za promet	
Datum izdaje dovoljenja za promet	
Veljavnost dovoljenja za promet	
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet	
Delovna šifra zdravila	
GTIN (globalna trgovska številka)	
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)	

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
21	J07BC20	Cepivo proti hepatitisu tipa A (inaktivirano) in hepatitisu tipa B (rekombinantno), adsorbirano Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo otrok proti hepatitisu tipa A in B.
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	Zdravilo vsebuje ustrezen sev virusa hepatitisa tipa A (inaktiviranega z ustrežno metodo) in površinski antigen hepatitisa tipa B (pridobljenega z rekombinantno DNA tehnologijo); antigeni so adsorbirani na ustrezen nosilec.	
Farmacevtska oblika	Suspenzija za injiciranje	
Vrsta vsebnika	Napolnjena injekcijska brizga z iglo.	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z iglo.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 500 odmerkov Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (500 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020 Predvidena količina: 100 odmerkov Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 100 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 100 odmerkov zdravila v letu 2020. Naročnik bo izvajalcu pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v letu 2020, najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v posameznem letu najkasneje do 31.08. za naslednje leto. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p>	
Roki dobav	<p>LETO 2020 SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik pisno sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik potrdi dobavo najkasneje tri dni pred predvideno dobavo. Predvidena prva dobava: JANUARJA 2020.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023</p>	

	SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8. za naslednje leto. Naročnik potrdi dobavo najkasneje tri dni pred predvideno dobavo.	
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.	
PONUJENO:		
Zaščiteno ime zdravila		
Ime in naslov izdelovalca		
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet		
Številka dovoljenja za promet		
Datum izdaje dovoljenja za promet		
Veljavnost dovoljenja za promet		
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet		
Delovna šifra zdravila		
GTIN (globalna trgovska številka)		
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)		

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
22	J07BC20	Cepivo proti hepatitisu tipa A (inaktivirano) in hepatitisu tipa B (rekombinantno), adsorbirano Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo odraslih proti hepatitisu tipa A in B.
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	Zdravilo vsebuje ustrezen sev virusa hepatitisa tipa A (inaktiviranega z ustrežno metodo) in površinski antigen hepatitisa tipa B (pridobljenega z rekombinantno DNA tehnologijo); antigeni so adsorbirani na ustrezen nosilec.	
Farmacevtska oblika	Suspenzija za injiciranje	
Vrsta vsebnika	Napolnjena injekcijska brizga z iglo.	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z iglo.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 30.000 odmerkov Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (30.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020 Predvidena količina: 5.000 odmerkov Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 5.000 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 5.000 odmerkov zdravila v letu 2020. Naročnik bo izvajalcu pisno sporočil količino zdravila, ki jo namerava kupiti v letu 2020, najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik pisno sporočil količino zdravila, ki jo namerava kupiti v posameznem letu najkasneje do 31.08. za naslednje leto. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p>	
Roki dobav	<p>LETO 2019 in 2020 SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2019 in 2020 bo naročnik pisno sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik potrdi dobavo najkasneje tri dni pred predvideno dobavo. Predvidena prva dobava: SEPTEMBER 2019.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 SKUCESIVNA DOBAVA</p>	

	Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8. za naslednje leto. Naročnik potrdi dobavo najkasneje tri dni pred predvideno dobavo.	
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.	
PONUJENO:		
Zaščiteno ime zdravila		
Ime in naslov izdelovalca		
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet		
Številka dovoljenja za promet		
Datum izdaje dovoljenja za promet		
Veljavnost dovoljenja za promet		
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet		
Delovna šifra zdravila		
GTIN (globalna trgovska številka)		
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)		

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
23	J07BD01	Cepivo proti ošpicam z oslabljenimi virusi Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo otrok starih devet mesecev in več proti ošpicam.
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	En odmerek vsebuje ne manj kot 1×10^3 CCID₅₀ oslabljenih virusov ošpic.	
Farmacevtska oblika	Prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje	
Vrsta vsebnika	Viala s praškom, ampula ali v naprej napolnjena brizga s topilom.	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	<ul style="list-style-type: none"> • Škatla z 1 vialo s praškom, škatla z 1 ampulo vehikla oziroma 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z vehiklom ali • škatla z 10 vialami s praškom, škatla z 10 ampulami vehikla oziroma 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z vehiklom. 	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 2.000 odmerkov Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (2.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020 Predvidena količina: 500 odmerkov Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 500 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 500 odmerkov zdravila v letu 2020. Naročnik bo izvajalcu pisno sporočil količino zdravila, ki jo namerava kupiti v letu 2020, najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik pisno sporočil količino zdravila, ki jo namerava kupiti v posameznem letu najkasneje do 31.08. za naslednje leto.</p>	
Roki dobav	<p>LETO 2020 SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik pisno sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo. Predvidena prva dobava: JANUARJA 2020.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 SKUCESIVNA DOBAVA</p>	

	Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8. za naslednje leto. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo.	
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.	
PONUJENO:		
Zaščiteno ime zdravila		
Ime in naslov izdelovalca		
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet		
Številka dovoljenja za promet		
Datum izdaje dovoljenja za promet		
Veljavnost dovoljenja za promet		
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet		
Delovna šifra zdravila		
GTIN (globalna trgovska številka)		
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)		

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
24	J07BD52	Mešano cepivo proti ošpicam, mumpsu in rdečkam z oslabiljenimi virusi Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo proti ošpicam, mumpsu in rdečkam.
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	En odmerek vsebuje ustrezne seve oslabiljenih virusov ošpic, mumpsa in rdečk.	
Farmacevtska oblika	<ul style="list-style-type: none"> • Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali • prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje. 	
Vrsta vsebnika	Viala s praškom, napolnjena injekcijska brizga z vehiklom in dvema priloženima iglama	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	<ul style="list-style-type: none"> • Škatla z 1 vialo s praškom, 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z vehiklom in 2 priloženima iglama ali • škatla z 10 vialami s praškom, 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami s topilom in 20 priloženimi iglami. 	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 280.000 odmerkov</p> <p>Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (280.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020 55.000 odmerkov ± 20%</p> <p>Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 66.000 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 66.000 odmerkov zdravila v letu 2020.</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik potrdil količino zdravila za fiksno dobavo najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik potrdil količino zdravila za fiksno dobavo najkasneje do 31.08. za naslednje leto.</p>	
Rok dobav	<p>LETO 2020</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik potrdil roke dobav za fiksno dobavo najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe.</p> <p>Predvidena prva dobava: JANUARJA 2020.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik potrdil količino zdravila za fiksno dobavo najkasneje do 31.8. za</p>	

	naslednje leto.
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji. Za vsak odmerek cepiva mora dobavitelj za vodenje dokumentacije o cepljenju zagotoviti dve nalepki s podatki o cepivu.
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.
PONUJENO:	
Zaščiteno ime zdravila	
Ime in naslov izdelovalca	
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet	
Številka dovoljenja za promet	
Datum izdaje dovoljenja za promet	
Veljavnost dovoljenja za promet	
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet	
Delovna šifra zdravila	
GTIN (globalna trgovska številka)	
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)	

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
25	J07BD54	<p>Mešano cepivo proti ošpicam, mumpsu, rdečkam in noricam z oslavljenimi virusi</p> <p>Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo proti ošpicam, mumpsu, rdečkam in noricam.</p>
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	En odmerek vsebuje ustrezne seve oslavljenih virusov ošpic, mumpsa, rdečk in virusa varicella.	
Farmacevtska oblika	Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje	
Vrsta vsebnika	Viala s praškom, napolnjena injekcijska brizga z vehiklom in dvema priloženima iglama	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla z 1 vialo s praškom, 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z vehiklom in 2 priloženima iglama.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 3.500 odmerkov</p> <p>Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (3.500 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020</p> <p>Predvidena količina: 500 odmerkov</p> <p>Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 500 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 500 odmerkov zdravila v letu 2020.</p> <p>Naročnik bo izvajalcu pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v letu 2020, najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v posameznem letu najkasneje do 31.08. za naslednje leto. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p>	
Roki dobav	<p>LETO 2020</p> <p>SKUCESIVNA DOBAVA</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik pisno sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo. Predvidena prva dobava: JANUARJA 2020.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023</p> <p>SKUCESIVNA DOBAVA</p>	

	SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8. za naslednje leto. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo.	
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.	
PONUJENO:		
Zaščiteno ime zdravila		
Ime in naslov izdelovalca		
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet		
Številka dovoljenja za promet		
Datum izdaje dovoljenja za promet		
Veljavnost dovoljenja za promet		
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet		
Delovna šifra zdravila		
GTIN (globalna trgovska številka)		
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)		

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
26	J07BF03	Trovalentno cepivo proti otroški ohromelosti z inaktiviranimi virusi Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo otrok starih dva 2 meseca in več, mladostnikov in odraslih proti otroški ohromelosti.
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	Zdravilo vsebuje ustrezne seve polio virusov (tip 1, tip 2 in tip 3), inaktivirane z ustrežno metodo.	
Farmacevtska oblika	Raztopina za injiciranje	
Vrsta vsebnika	Viala ali napolnjena injekcijska brizga.	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla z 1 vialo ali z eno napolnjeno injekcijsko brizgo.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 4.000 odmerkov Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (4.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020 Predvidena količina: 650 odmerkov Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 650 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 650 odmerkov zdravila v letu 2020. Naročnik bo izvajalcu pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v letu 2020, najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v posameznem letu najkasneje do 31.08. za naslednje leto. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p>	
Roki dobav	<p>LETO 2020 SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik pisno sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik potrди dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo. Predvidena prva dobava: JANUARJA 2020.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8. za naslednje leto. Naročnik potrди dobavo najkasneje en mesec</p>	

	pred predvideno dobavo.
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.
PONUJENO:	
Zaščiteno ime zdravila	
Ime in naslov izdelovalca	
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet	
Številka dovoljenja za promet	
Datum izdaje dovoljenja za promet	
Veljavnost dovoljenja za promet	
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet	
Delovna šifra zdravila	
GTIN (globalna trgovska številka)	
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)	

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
27	J07BG01	Cepivo proti steklini z inaktiviranimi virusi Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo otrok in odraslih proti steklini. Ustrezen sev je namnožen na odobrenih celičnih kulturah.
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	En odmerek vsebuje ne manj kot 2,5 I.E. inaktiviranega virusa stekline, namnoženega na odobrenih celičnih kulturah.	
Farmacevtska oblika	Prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje	
Vrsta vsebnika	Viala s praškom in v naprej napolnjena brizga s topilom.	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla z 1 vialo s praškom in 1 v naprej napolnjeno brizgo s topilom.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 8.000 odmerkov Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (8.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020 Predvidena količina: 1.500 odmerkov Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 1.500 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 1.500 odmerkov zdravila v letu 2020. Naročnik bo izvajalcu pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v letu 2020, najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v posameznem letu najkasneje do 31.08. za naslednje leto. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p>	
Roki dobav	<p>LETO 2020 SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik pisno sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo. Predvidena prva dobava: JANUARJA 2020.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8. za</p>	

	naslednje leto. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo.
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.
PONUJENO:	
Zaščiteno ime zdravila	
Ime in naslov izdelovalca	
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet	
Številka dovoljenja za promet	
Datum izdaje dovoljenja za promet	
Veljavnost dovoljenja za promet	
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet	
Delovna šifra zdravila	
GTIN (globalna trgovska številka)	
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)	

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
28	J07BH01	Cepivo proti rotavirusom z oslabljenimi virusi Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo proti rotavirusom.
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	En odmerek vsebuje ne manj kot 10^{6.0} CCID₅₀ živega, atenuiranega humanega rotavirusa (sev RIX 4414).	
Farmacevtska oblika	Prašek in vehikel za peroralno suspenzijo.	
Vrsta vsebnika	Peroralni aplikator.	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla z enim napolnjenem peroralnem aplikatorjem z 1,5 ml peroralne suspenzije.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	MAX. KOLIČINA: 80.000 odmerkov Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (80.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.	
Roki dobav	SKUKCESIVNA DOBAVA , naročnik potrdi dobavo najmanj tri dni pred dostavo. Dobavitelj bo dobavljal zdravila sukcesivno na podlagi izdanih naročilnic naročnika. Predvidena prva dobava: SEPTEMBER 2019.	
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.	
PONUJENO:		
Zaščiteno ime zdravila		
Ime in naslov izdelovalca		
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet		
Številka dovoljenja za promet		
Datum izdaje dovoljenja za promet		
Veljavnost dovoljenja za promet		

Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet	
Delovna šifra zdravila	
GTIN (globalna trgovska številka)	
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)	

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
29	J07BH02	Cepivo proti rotavirusom z oslabljenimi virusi Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo proti rotavirusom.
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	En odmerek vsebuje ne manj kot - 2,2 x 10 ⁶ i.e. ^{1,2} G1 serotip rotavirusa - 2,8 x 10 ⁶ i.e. ^{1,2} G2 serotip rotavirusa - 2,2 x 10 ⁶ i.e. ^{1,2} G3 serotip rotavirusa - 2,0 x 10 ⁶ i.e. ^{1,2} G4 serotip rotavirusa - 2,3 x 10 ⁶ i.e. ^{1,2} P1 (8) serotip rotavirusa.	
Farmacevtska oblika	Peroralna raztopina.	
Vrsta vsebnika	Tuba.	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla s tubo (2 ml).	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	MAX. KOLIČINA: 20.000 odmerkov Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (20.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.	
Roki dobav	SKUKCESIVNA DOBAVA , naročnik potrdi dobavo najmanj štirinajst dni pred dostavo. Dobavitelj bo dobavljal zdravila sukcesivno na podlagi izdanih naročilnic naročnika. Predvidena prva dobava: SEPTEMBER 2019.	
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.	
PONUJENO:		
Zaščiteno ime zdravila		
Ime in naslov izdelovalca		
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet		
Številka dovoljenja za promet		
Datum izdaje dovoljenja za promet		

Veljavnost dovoljenja za promet	
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet	
Delovna šifra zdravila	
GTIN (globalna trgovska številka)	
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)	

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
30	J07BK01	Cepivo proti noricam z oslabljenimi virusi Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo odraslih, mladostnikov in otrok proti noricam.
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	En odmerek vsebuje ustrezen sev oslabljenih virusov varicella.	
Farmacevtska oblika	Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje oziroma za susupenzijo za injiciranje	
Vrsta vsebnika	Viala s praškom in napolnjena injekcijska brizga z vehiklom	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla z 1 vialo s praškom in 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z vehiklom.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 10.000 odmerkov Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (10.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020 Predvidena količina: 2.000 odmerkov Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 2.000 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 2.000 odmerkov zdravila v letu 2020. Naročnik bo izvajalcu pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v letu 2020, najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v posameznem letu najkasneje do 31.08. za naslednje leto. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p>	
Roki dobav	<p>LETO 2020 SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik pisno sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo. Predvidena prva dobava: JANUARJA 2020.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 SKUCESIVNA DOBAVA</p>	

	Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8. za naslednje leto. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo.	
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.	
PONUJENO:		
Zaščiteno ime zdravila		
Ime in naslov izdelovalca		
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet		
Številka dovoljenja za promet		
Datum izdaje dovoljenja za promet		
Veljavnost dovoljenja za promet		
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet		
Delovna šifra zdravila		
GTIN (globalna trgovska številka)		
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)		

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
31	J07BK02	Cepivo proti herpesu zosteru z oslabljenimi virusi, brez adjuvanta Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo odraslih proti virusu <i>varicella zoster</i> .
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	En odmerek vsebuje ustrezen sev oslabljenih varicella – zoster virusov. Cepivo ne vsebuje adjuvant.	
Farmacevtska oblika	Prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje	
Vrsta vsebnika	Viala s praškom in napolnjena injekcijska brizga z vehiklom	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla z 1 vialo s praškom, 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z vehiklom in dvema iglama.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 500 odmerkov</p> <p>Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (500 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020</p> <p>Predvidena količina: 50 odmerkov</p> <p>Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 50 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vse 50 odmerkov zdravila v letu 2020.</p> <p>Naročnik bo izvajalcu pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v letu 2020, najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v posameznem letu najkasneje do 31.08. za naslednje leto. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p>	
Roki dobav	<p>LETO 2020</p> <p>SKUCESIVNA DOBAVA</p> <p>Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik pisno sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo. Predvidena prva dobava: JANUARJA 2020.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023</p> <p>SKUCESIVNA DOBAVA</p>	

	Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8. za naslednje leto. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo.	
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.	
PONUJENO:		
Zaščiteno ime zdravila		
Ime in naslov izdelovalca		
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet		
Številka dovoljenja za promet		
Datum izdaje dovoljenja za promet		
Veljavnost dovoljenja za promet		
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet		
Delovna šifra zdravila		
GTIN (globalna trgovska številka)		
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)		

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
32	J07BK02	Cepivo proti herpesu zostru z oslabljenimi virusi, z adjuvantom Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo odraslih proti virusu <i>varicella zoster</i> .
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	En odmerek vsebuje ustrezen sev oslabljenih varicella – zoster virusov. Cepivo vsebuje adjuvant.	
Farmacevtska oblika	Prašek in suspenzija za susupenzijo za injiciranje	
Vrsta vsebnika	Viala s praškom in viala s suspenzijo	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla z 1 vialo s praškom, 1 vialo s praškom.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 1.000 odmerkov Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (1.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020 Predvidena količina: 150 odmerkov Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 150 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 150 odmerkov zdravila v letu 2020. Naročnik bo izvajalcu pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v letu 2020, najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v posameznem letu najkasneje do 31.08. za naslednje leto. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p>	
Roki dobav	<p>LETO 2020 SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik pisno sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo. Predvidena prva dobava: JANUARJA 2020.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik</p>	

	sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8. za naslednje leto. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo.
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.
PONUJENO:	
Zaščiteno ime zdravila	
Ime in naslov izdelovalca	
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet	
Številka dovoljenja za promet	
Datum izdaje dovoljenja za promet	
Veljavnost dovoljenja za promet	
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet	
Delovna šifra zdravila	
GTIN (globalna trgovska številka)	
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)	

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
33	J07BL01	Cepivo proti rumeni mrzlici z oslabiljenimi virusi Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo otrok in odraslih proti rumeni mrzlici.
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	En odmerek vsebuje ne manj kot 1.000 E (LD₅₀ miši) oslabiljenega virusa rumene mrzlice, 17D sev.	
Farmacevtska oblika	Prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje	
Vrsta vsebnika	Viala s praškom in napolnjena injekcijska brizga z vehiklom	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla z 1 vialo s praškom in 1 napolnjeno injekcijsko brizgo s topilom.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 12.000 odmerkov Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (12.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020 Predvidena količina: 2.500 odmerkov Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 2.500 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 2.500 odmerkov zdravila v letu 2020. Naročnik bo izvajalcu pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v letu 2020, najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v posameznem letu najkasneje do 31.08. za naslednje leto. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p>	
Roki dobav	<p>LETO 2020 SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik pisno sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo. Predvidena prva dobava: JANUARJA 2020.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8. za</p>	

	naslednje leto. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo.	
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.	
PONUJENO:		
Zaščiteno ime zdravila		
Ime in naslov izdelovalca		
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet		
Številka dovoljenja za promet		
Datum izdaje dovoljenja za promet		
Veljavnost dovoljenja za promet		
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet		
Delovna šifra zdravila		
GTIN (globalna trgovska številka)		
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)		

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
34	J07BM02	Adsorbirano rekombinantno cepivo proti humanim papilomavirusom (tipom 16 in 18). Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo mladostnikov in odraslih proti humanim papiloma virusom (tipom 16 in 18).
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	Zdravilo vsebuje ustrezne seve humanega papiloma virusa, pridobljenega z rekombinantno DNA tehnologijo.	
Farmacevtska oblika	Suspenzija za injiciranje	
Vrsta vsebnika	Napolnjena injekcijska brizga z iglo.	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z injekcijsko iglo.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	MAX. KOLIČINA: 20.000 odmerkov Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (20.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.	
Roki dobav	SKUKCESIVNA DOBAVA , naročnik potrdi dobavo najmanj štirinajst dni pred dostavo. Dobavitelj bo dobavljal zdravila sukcesivno na podlagi izdanih naročilnic naročnika. Predvidena prva dobava: SEPTEMBER 2019.	
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.	
PONUJENO:		
Zaščiteno ime zdravila		
Ime in naslov izdelovalca		
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet		
Številka dovoljenja za promet		
Datum izdaje dovoljenja za promet		
Veljavnost dovoljenja za promet		

Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet	
Delovna šifra zdravila	
GTIN (globalna trgovska številka)	
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)	

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
35	J07BM03	Cepivo proti humanim papiloma virusom (devetvalentno). Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo mladostnikov in odraslih proti humanim papiloma virusom (tipom 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52, 58).
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	Zdravilo vsebuje ustrezne seve humanega papiloma virusa, pridobljenega z rekombinantno DNA tehnologijo.	
Farmacevtska oblika	Suspenzija za injiciranje	
Vrsta vsebnika	Napolnjena injekcijska brizga z iglo.	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	Škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z injekcijsko iglo.	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 120.000 odmerkov Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (120.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020 Predvidena količina: 20.000 odmerkov Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 20.000 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 20.000 odmerkov zdravila v letu 2020. Naročnik bo izvajalcu pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v letu 2020, najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik pisno sporočil ocenjeno količino zdravila, ki jo namerava kupiti v posameznem letu najkasneje do 31.08. za naslednje leto. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vso ocenjeno količino zdravila.</p>	
Rok dobav	<p>LETO 2020 SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik pisno sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec pred predvideno dobavo. Predvidena prva dobava: JANUARJA 2020.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 SKUCESIVNA DOBAVA Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik sporočil dobavitelju predvidene dobave najkasneje do 31.8. za naslednje leto. Naročnik potrdi dobavo najkasneje en mesec</p>	

	pred predvideno dobavo.	
Dokumentacija	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.	
PONUJENO:		
Zaščiteno ime zdravila		
Ime in naslov izdelovalca		
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet		
Številka dovoljenja za promet		
Datum izdaje dovoljenja za promet		
Veljavnost dovoljenja za promet		
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet		
Delovna šifra zdravila		
GTIN (globalna trgovska številka)		
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)		
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)		

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
36	J07CA06	<p>Mešano cepivo proti davici, tetanusu, oslovskemu kašlju (acelularno), otroški ohromelosti (inaktivirano) in hemofilusu influence tipa B (konjugirano), adsorbirano</p> <p>Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo otrok starejših od 2 mesecev proti davici, tetanusu, oslovskemu kašlju, otroški ohromelosti in hemofilusu influence tipa B.</p>
ZAHTEVANO:		
Terapevtska indikacija	Aktivna imunizacija otrok starejših od 2 mesecev proti davici, tetanusu, oslovskemu kašlju, otroški ohromelosti in hemofilusu influence tipa B.	
Kakovostna in količinska sestava	<p>Kombinirano cepivo (adsorbirano) sestavljeno iz:</p> <ul style="list-style-type: none"> • davičnega toksoida, • tetanusnega toksoida, • prečiščenih antigenskih komponent bakterije <i>Bordetella pertussis</i>, • ustreznih sevov polio virusov (tip 1, tip 2 in tip 3), inaktiviranih z ustrezno metodo in • prečiščen polisaharid Hemofilusa influence tipa B, kovalentno vezanega na nosilni protein. 	
Farmacevtska oblika	<ul style="list-style-type: none"> • Prašek (Hib) in suspenzija (DTPa-IPV) za suspenzijo za injiciranje ali • suspenzija za injiciranje (DTPa-IPV+Hib). 	
Vrsta vsebnika	<ul style="list-style-type: none"> • Viala s praškom (Hib) in napolnjena injekcijska brizga s suspenzijo (DTPa-IPV) s priloženo iglo ali • napolnjena injekcijska brizga (DTPa-IPV+Hib) s priloženo iglo 	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	<ul style="list-style-type: none"> • Škatla z 1 vialo s praškom (Hib), 1 napolnjeno injekcijsko brizgo s suspenzijo (DTPa-IPV), ter 2 priloženima iglami ali • škatla z 10 vialami s praškom (Hib), 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami s suspenzijo (DTPa-IPV), ter 20 priloženimi iglami ali • škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo (DTPa-IPV+Hib) ter 2 priloženima iglami ali • škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami (DTPa-IPV+Hib) ter 20 priloženimi iglami 	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 50.000 odmerkov</p> <p>Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (50.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2020</p> <p>Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti</p>	

	<p>najmanj 50.000 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 50.000 odmerkov zdravila. Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik potrdil količino zdravila za fiksno dobavo najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik potrdil količino zdravila za fiksno dobavo najkasneje do 31.08. za naslednje leto.</p>
Rok dobave	<p>LETO 2020 Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik potrdil roke dobav za fiksno dobavo najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Predvidena prva dobava: JANUARJA 2020.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik potrdil količino zdravila za fiksno dobavo najkasneje do 31.8. za naslednje leto.</p>
Dokumentacija	<p>V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.</p> <p>Za vsak odmerek cepiva mora dobavitelj za vodenje dokumentacije o cepljenju zagotoviti dve nalepki s podatki o cepivu.</p>
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.
PONUJENO:	
Zaščiteno ime zdravila	
Ime in naslov izdelovalca	
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet	
Številka dovoljenja za promet	
Datum izdaje dovoljenja za promet	
Veljavnost dovoljenja za promet	
Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet	
Delovna šifra zdravila	

GTIN (globalna trgovska številka)	
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)	

SKLOP	ATC	ZDRAVILO
37	J07CA09	<p>Mešano cepivo proti davici, tetanusu, oslovskemu kašlju (acelularno), otroški ohromelosti (inaktivirano), hepatitisu tipa b (rekombinantno) in hemofilusu influence tipa B (konjugirano), adsorbirano</p> <p>Zdravilo je namenjeno za aktivno imunizacijo otrok starejših od 2 mesecev proti davici, tetanusu, oslovskemu kašlju, otroški ohromelosti, hepatitisu tipa B in hemofilusu influence tipa B.</p>
ZAHTEVANO:		
Kakovostna in količinska sestava	<p>Kombinirano cepivo (adsorbirano) sestavljeno iz:</p> <ul style="list-style-type: none"> - davičnega toksoida, - tetanusnega toksoida, - prečiščenih antigenskih komponent bakterije <i>Bordetella pertussis</i>, - ustreznih sevov polio virusov (tip 1, tip 2 in tip 3), inaktiviranih z ustrežno metodo, - površinski antigen hepatitisa tipa B, pridobljenega z rekombinantno DNA tehnologijo in -prečiščen polisaharid Hemofilusa influence tipa B, kovalentno vezanega na nosilni protein. 	
Farmacevtska oblika	<ul style="list-style-type: none"> • Prašek (Hib) in suspenzija (DTPa-HBV-IPV) za suspenzijo za injiciranje ali • suspenzija za injiciranje (DTPa-HBV-IPV+Hib). 	
Vrsta vsebnika	<ul style="list-style-type: none"> • Viala s praškom (Hib) in napolnjena injekcijska brizga s suspenzijo (DTPa—HBV-IPV) s priloženo iglo ali • napolnjena injekcijska brizga (DTPa-HBV-IPV+Hib) s priloženo iglo 	
Število odmerkov v vsebniku	1	
Pakiranje	<ul style="list-style-type: none"> • Škatla z 1 vialo s praškom (Hib), 1 napolnjeno injekcijsko brizgo s suspenzijo (DTP-IPV-HBV), ter 2 priloženima iglama ali • škatla z 10 vialami s praškom (Hib), 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami s suspenzijo (DTPa-IPV-HBV), ter 20 priloženimi iglami ali • škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo (DTPa-IPV-HBV+Hib) ter 2 priloženima iglama ali • škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami (DTPa-IPV-HBV+Hib) ter 20 priloženimi iglami 	
Označevanje	V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.	
Transportni kartoni	Višina: ne več kot 57 cm, širina: ne več kot 75 cm; dostava na EU paletah.	
Rok uporabnosti zdravila	Najmanj 18 mesecev od datuma dobave.	
Količina	<p>MAX. KOLIČINA: 300.000 odmerkov</p> <p>Navedena količina je ocenjena količina, ki jo namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil celotno navedeno količino (300.000 odmerkov) zdravila, saj v tem trenutku ne more objektivno oceniti potreb.</p> <p>LETO 2019 5.000 odmerkov</p> <p>LETO 2020</p>	

	<p>60.000 odmerkov ± 20% Za leto 2020 mora ponudnik za naročnika zagotoviti najmanj 72.000 odmerkov zdravila. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil vseh 72.000 odmerkov zdravila v letu 2020. Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik potrdil količino zdravila za fiksno dobavo najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik potrdil količino zdravila za fiksno dobavo najkasneje do 31.08. za naslednje leto.</p>
Roki dobav	<p>LETO 2019 Najkasneje do 10.12.2019</p> <p>LETO 2020 Za dobavo zdravila v letu 2020 bo naročnik potrdil roke dobav za fiksno dobavo najkasneje do 31.8.2019 oziroma najkasneje 10 dni po sklenitvi pogodbe. Prva dobava: do 10. JANUARJA 2020.</p> <p>LETO 2021, 2022, 2023 Za dobavo zdravila v letu 2021, 2022 in 2023 bo naročnik potrdil količino zdravila za fiksno dobavo najkasneje do 31.8. za naslednje leto.</p>
Dokumentacija	<p>V skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji. Za vsak odmerek cepiva mora dobavitelj za vodenje dokumentacije o cepljenju zagotoviti dve nalepki s podatki o cepivu.</p>
Plačilni rok:	Najmanj 60 dni.
PONUJENO:	
Zaščiteno ime zdravila	
Ime in naslov izdelovalca	
Ime in naslov imetnika dovoljenja za promet	
Številka dovoljenja za promet	
Datum izdaje dovoljenja za promet	
Veljavnost dovoljenja za promet	

Ime organa, ki je izdal dovoljenje za promet	
Delovna šifra zdravila	
GTIN (globalna trgovska številka)	
PODATKI O STABILNOSTI ZDRAVILA	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 8°C do 25°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi od 0°C do 2°C (št. ur)	
Minimalno obdobje stabilnosti na temperaturi pod 0°C (št. ur)	

Navedene količine so ocenjene količine, ki jih namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja te pogodbe. Ocenjene količine se lahko v tem času spremenijo zaradi spremembe dejanskih potreb po zdravilih. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil navedene količine zdravil. Dobavitelj bo dobavljal zdravila sukcesivno na podlagi izdanih naročilnic naročnika.

Dokumentacija:

Vsako serijo zdravila mora spremljati:

- pravilno izpolnjeni dokumenti, ki spremljajo pošiljko in zagotavljajo sledljivost zdravila (npr. tovarni list, dobavnica),
- dokumentacija, ki potrjuje kakovost zdravila in ki je potrebna za vnos oziroma uvoz zdravila v Republiko Slovenijo.

Ponudnik se s podpisom ponudbe zavezuje, da bo na zahtevo naročnika za posamezno ponujeno zdravilo najkasneje pred prvo dobavo predložil naslednje dokumente:

- navodila za uporabo in povzetek glavnih značilnosti zdravila v slovenskem jeziku,
- veljaven certifikat dobre proizvodne prakse,
- CCDS (Company Core Data Sheet).

Ponudnik se s podpisom ponudbe zavezuje, da bo naročnika ažurno obveščal o morebitnih spremembah zgoraj navedene dokumentacije.

Ponudnik se zaveže, da bo imetnik dovoljenja za promet opravljal vse farmakovigilančne obveznosti v skladu s predpisi, ki urejajo področje zdravil v EU. Izvajalec je dolžan posredovati farmakovigilančno dokumentacijo na zahtevo naročnika oziroma organa pristojnega za zdravila.

Veljavnost ponudbe je 90 dni od dneva, ki je določen kot rok za oddajo ponudb.

4. PREDRAČUN - obrazec 4

Ponudnik:

ZAHTEVANO:	
Blago	ZDRAVILA ZA IZVAJANJE CEPLJENJA
Oznaka JN	34K270319
Incoterms 2010	DAP naročnik – sklop 1, 2, 4, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 28, 29, 30, 31, 32, 34, 35, 36, 37 CIP naročnik – sklop 3, 5, 13, 26, 27, 33
PREDRAČUN - CENA V EUR brez DDV	

SPECIFIČNI IMUNOGLOBULINI		ENOTA	Število ml v vsebniku	Cena na enoto s popustom	Količina (št. enot)	Vrednost
Sklop	ATC	ZDRAVILO	A	B	C	D=B*C
1	J06BB02	Humani imunoglobulin proti tetanusu – 250 i.e./1 ml	1 ml		45.000	
2	J06BB04	Humani imunoglobulin proti hepatitisu tipa B – 50 i.e./1 ml	2 ml		400	
3	J06BB05	Humani imunoglobulin proti steklini - 250 i.e./1 ml	2 ml		800	

BAKTERIJSKA CEPIVA										
Sklop	ATC	ZDRAVILO	ENOTA	Število odmerkov v pakiranju	Cena na enoto s popustom	Cena na odmerek s popustom	Količina (št. odmerkov)	Vrednost		
4	J07AE01	Cepivo proti koleroi z inaktiviranimi bakterijami	Pakiranje škatla	A	B	C = B/A	D	E = B * D/A		
5	J07AG01	Cepivo proti hemofilusu influence tipa B, vezana oblika prečiščenega antigena	škatla				2.000			
6	J07AH08	Štirivalentno cepivo proti meningokokom tipov A, C, Y, W-135 s prečiščenimi in vezanimi polisaharidnimi antigeni	škatla				12.000			
7	J07AH09	Večkomponentno cepivo proti meningokokom tipa B	škatla				20.000			
8	J07AJ52	Mešano cepivo proti davici, tetanusu in oslovskemu kašlju (acelularno), adsorbirano	škatla				140.000			
9	J07AL01	Cepivo proti pnevmokokom s prečiščenimi polisaharidnimi antigeni – 23 valentno	škatla				30.000			
10	J07AL52	Cepivo proti pnevmokokom s prečiščenimi in vezanimi polisaharidnimi antigeni – 10 valentno	škatla				1.000			
11	J07AM01	Cepivo proti tetanusu, adsorbirano	škatla				200.000			
12	J07AM51	Mešano cepivo proti davici in tetanusu, adsorbirano	škatla				180.000			
13	J07AP03	Cepivo proti tifusu s prečiščenimi polisaharidnimi antigeni	škatla				20.000			

VIRUSNA CEPIVA										
Sklop	ATC	ZDRAVILO	ENOTA	Število odmerkov v pakiranju	Cena na enoto s popustom	Cena na odmerek s popustom	Količina (št. odmerkov)	Vrednost		
14	J07BA02	Cepivo proti japonskem encefalitisom z inaktiviranimi virusi, adsorbirano	Pakiranje škatla	A	B	C = B/A	D	E = B * D/A		
							500			

15	J07BC01	Cepivo proti hepatitisu tipa B, rekombinantno – za otroke	škatla				280.000
16	J07BC01	Cepivo proti hepatitisu tipa B, rekombinantno – za odrasle	škatla				55.000
17	J07BC01	Cepivo proti hepatitisu tipa B, rekombinantno – za dializne bolnike, brez adjuvanta	škatla				8.000
18	J07BC01	Cepivo proti hepatitisu tipa B, rekombinantno – za dializne bolnike, z adjuvantaom	škatla				14.000
19	J07BC02	Cepivo proti hepatitisu tipa A z inaktiviranimi virusi, adsorbirano – za otroke	škatla				5.000
20	J07BC02	Cepivo proti hepatitisu tipa A z inaktiviranimi virusi, adsorbirano – za odrasle	škatla				30.000
21	J07BC20	Cepivo proti hepatitisu tipa A (inaktivirano) in hepatitisu tipa B (rekombinantno), adsorbirano – za otroke	škatla				500
22	J07BC20	Cepivo proti hepatitisu tipa A (inaktivirano) in hepatitisu tipa B (rekombinantno), adsorbirano – za odrasle	škatla				30.000
23	J07BD01	Cepivo proti ošpicam z oslabiljenimi virusi	škatla				2.000
24	J07BD52	Mešano cepivo proti ošpicam, mumpsu in rdečkam z oslabiljenimi virusi	škatla				280.000
25	J07BD54	Mešano cepivo proti ošpicam, mumpsu, rdečkam in noricam z oslabilimi virusi	škatla				3.500
26	J07BF03	Trovalentno cepivo proti otroški ohromelosti z inaktiviranimi virusi	škatla				4.000
27	J07BG01	Cepivo proti steklini z inaktiviranimi virusi	škatla				8.000
28	J07BH01	Cepivo proti rotavirusom z oslabiljenimi virusi	škatla				80.000
29	J07BH02	Cepivo proti rotavirusom, petvalentno, z oslabiljenimi virusi	škatla				20.000
30	J07BK01	Cepivo proti noricam z oslabiljenimi virusi	škatla				10.000
31	J07BK02	Cepivo proti herpesu zostru z oslabiljenimi virusi	škatla				500

32	J07BK02	Cepivo proti herpesu zostru z oslabljenimi virusi, z adjuvantom	škatla						1.000	
33	J07BL01	Cepivo proti rumeni mrzlici z oslabljenimi virusi	škatla						12.000	
34	J07BM02	Cepivo proti humanim papiloma virusom (tipoma 16, 18)	škatla						20.000	
35	J07BM03	Cepivo proti humanim papiloma virusom (devetvalentno)	škatla						120.000	

KOMBINACIJE BAKTERIJSKIH IN VIRUSNIH CEPIV

Sklop	ATC	ZDRAVILO	ENOTA	Število odmerkov v enoti	Cena na enoto s popustom	Cena na odmerek s popustom	Količina (št. odmerkov)	Vrednost
				A	B	C=B/A	D	E= B*D/A
36	J07CA06	Mešano cepivo proti davici, tetanusu, oslovskemu kašlju (acelularno), otroški ohromelosti (inaktivirano) in hemofilusu influence tipa B (konjugirano), adsorbirano	škatla				50.000	
37	J07CA09	Mešano cepivo proti davici, tetanusu, oslovskemu kašlju (acelularno), otroški ohromelosti (inaktivirano), hepatitisu tipa B (rekombinantno) in hemofilusu influence tipa B (konjugirano), adsorbirano	škatla				300.000	

Veljavnost predračuna je tri mesece od dneva, ki je določen kot rok za oddajo ponudb.

Način realizacije: Končno skupno ceno ponudnik poda v EUR brez DDV, kot opredeljujejo posamezne postavke predračuna.

Ponudnik se s podajo in podpisom ponudbe zavezuje, da bo ob oblikovanju ponujene cene upošteval Pravidnik o določanju cen zdravil za uporabo v humani medicini (v nadaljevanju Pravidnik), na nivoju proizvajalčevega elementa cene (PEC). V primeru, da se bo v obdobju od podaje ponudbe do dobave veljavna cena za zdravilo znižala, tako da pogodbeni cena ne bo več v skladu s Pravidnikom, bo ponudnik naročniku dobavil zdravilo po nižji ceni, usklajeni s Pravidnikom. Ponudnik - izvajalec je

dolžan naročnika obveščati o akcijskih cenah in jih ob dobavi blaga tudi upoštevati, v kolikor so akcijske cene nižje od pogodbениh. Sicer pa podane cene ostajajo fiksne.

Navedene količine so ocenjene količine, ki jih namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja tega okvirnega sporazuma. Ocenjene količine se lahko v tem času spremenijo zaradi spremembe dejanskih potreb po zdravilih. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil navedene količine zdravil. Dobavitelj bo dobavljal zdravila sukcesivno na podlagi izdanih naročilnic naročnika.

Plačilni rok: Naročnik plača izvajalcu, po v celoti opravljeni storitvi v skladu s specifikacijami, v roku, navedenem v dokumentaciji v zvezi z oddajo javnega naročila ter v skladu z zakonskimi določili.

5. SPECIFIKACIJA – obrazec 5

Zdravila morajo imeti dovoljenje za promet izdano s strani pristojnega organa za zdravila:

- registrirana zdravila - dovoljenje za promet v Republiki Sloveniji, izdano s strani Javne agencije Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke (JAZMP) ali dovoljenje za promet v EU, pridobljeno po centraliziranem postopku (Uredba 726/2004/ES) oziroma potrdilo organa pristojnega za zdravila, da je imetnik dovoljenja za promet, vložil na urad vlogo za podaljšanje dovoljenja za promet v skladu z veljavno zakonodajo,
- neregistrirana zdravila - dovoljenje za promet v eni ali več članic držav EU oziroma potrdilo, da je v skladu z veljavno zakonodajo imetnik dovoljenja za promet vložil vlogo za podaljšanje dovoljenja za promet.

Zdravilo mora biti izdelano po načelih dobre proizvodne prakse in dovoljenjem za promet.

Zdravilo mora ustrezati specifikacijam v dovoljenju za promet. Zdravilo mora ustrezati kakovosti, opisu in karakteristikam, ki so dane v okviru ponudbene dokumentacije.

Na ovojnini zdravil mora biti nameščena edinstvena oznaka v skladu z delegirano uredbo EU komisije 2016/161. Informacije morajo biti naložene v sitem arhivov EMVS in/ali SiMVS kot je to določeno v Delegirani uredbi 2016/161.

Vsako serijo zdravila mora spremljati dokumentacija, ki potrjuje kakovost zdravila in ki je potrebna za vnos zdravila v Republiko Slovenijo. Dobavljeno zdravilo mora biti opremljeno in pakirano v skladu z veljavnimi zakonskimi predpisi v Republiki Sloveniji.

Vsako serijo rizičnega zdravila mora spremljati:

- veljaven certifikat dobre proizvodne prakse,
- proizvajalčev analizni certifikat,
- certifikat za sprostitev v promet v skladu s smernicami EU, ki ga izda pristojni organ na območju EU (OCABR certifikat),
- podatki o trženju na območju Republike Slovenije (obrazec MIF – Marketing Information Form, dodatek IV k smernici EC Administrative Procedure For Official Control Authority Batch Release),
- kopija oziroma fotografija zunanje ovojnine s serijsko številko zdravila,
- kadar se zaradi prepakiranja zdravila, različnih podserij ali različnega poimenovanja zdravila podatki na certifikatu in na ovojninah zdravila ne ujemajo, je treba predložiti še obrazložitev neskladja, podpisano s strani odgovorne osebe.

Izvajalec posreduje podatke o trženju na območju Republike Slovenije (obrazec MIF) za celotno količino posamezne serije na enem obrazcu MIF, ne glede na sukcesivno dobavo.

V primeru, da izvajalec vnese oziroma uvozi cepivo v Republiko Slovenijo naročniku izroči tudi izjavo odgovorne osebe, da je bila izvedena posebna kontrola kakovosti rizičnega zdravila v skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.

Vso dokumentacijo je potrebno predložiti v izvirniku, kot overjene kopije ali kot kopije dokumentov z izjavo odgovorne osebe o verodostojnosti podatkov.

6. IZJAVA ponudnika o izpolnjevanju pogojev – obrazec 6

Ponudnik: _____

Polni naziv podjetja: _____

Sedež in njegova občina: _____

Št. vpisa v sodni register: _____

Št. vložka: _____

Matična številka podjetja: _____

Naročnik: **Nacionalni inštitut za javno zdravje**

Spodaj podpisani, zastopnik/pooblaščenec ponudnika, ki se prijavlja na predmetni razpis za javno naročilo izjavljam, da smo seznanjeni s pogoji, merili in ostalo vsebino razpisne dokumentacije za navedeno javno naročilo ter jih v celoti sprejemamo ter IZJAVLJAMO,

1. da ne obstajajo razlogi za izključitev določeni v prvem, drugem in četrtem odstavku 75. členu ZJN-3;

2. da ne obstajajo naslednji razlogi za izključitev:

a) kršitev obveznosti glede izpolnjevanja veljavnih obveznosti na področju okoljskega, socialnega in delovnega prava, ki so določene v pravu Evropske unije, predpisih, ki veljajo v Republiki Sloveniji, kolektivnih pogodbah ali predpisih mednarodnega okoljskega, socialnega in delovnega prava.

b) če se je nad gospodarskim subjektom začel postopek zaradi insolventnosti ali prisilnega prenehanja po zakonu, ki ureja postopek zaradi insolventnosti in prisilnega prenehanja, ali postopek likvidacije po zakonu, ki ureja gospodarske družbe, če njegova sredstva ali poslovanje upravlja upravitelj ali sodišče, ali če so njegove poslovne dejavnosti začasno ustavljene, ali če se je v skladu s predpisi druge države nad njim začel postopek ali pa je nastal položaj z enakimi pravnimi posledicami;

c) če je gospodarski subjekt zagrešil hujšo kršitev poklicnih pravil, zaradi česar je omajana njegova integriteta;

č) če lahko naročnik upravičeno sklepa, da je gospodarski subjekt z drugimi gospodarskimi subjekti sklenil dogovor, katerega cilj ali učinek je preprečevati, omejevati ali izkrivljati konkurenco. Šteje se, da je sklepanje naročnika iz prejšnjega stavka upravičeno, če organ, pristojen za varstvo konkurence, na podlagi prijave naročnika v 15 dneh naročniku sporoči, da bo uvedel postopek ugotavljanja kršitve;

d) če nasprotja interesov iz tretjega odstavka 91. člena ZJN-3 ni mogoče učinkovito odpraviti z drugimi, blažjimi ukrepi;

e) če izkrivljanja konkurence zaradi predhodnega sodelovanja gospodarskih subjektov pri pripravi postopka javnega naročanja v skladu s 65. členom ZJN-3 ni mogoče učinkovito odpraviti z drugimi, blažjimi ukrepi;

f) če so se pri gospodarskem subjektu pri prejšnji pogodbi o izvedbi javnega naročila ali prejšnji koncesijski pogodbi, sklenjeni z naročnikom, pokazale precejšnje ali stalne pomanjkljivosti pri izpolnjevanju ključne obveznosti, zaradi česar je naročnik predčasno odstopil od prejšnjega naročila oziroma pogodbe ali uveljavljal odškodnino ali so bile izvedene druge primerljive sankcije;

- g) če je gospodarski subjekt kriv dajanja resnih zavajajočih razlag pri dajanju informacij, zahtevanih zaradi preverjanja obstoja razlogov za izključitev ali izpolnjevanja pogojev za sodelovanje, ali če ni razkril teh informacij ali če ne more predložiti dokazil, ki se zahtevajo v skladu z 79. členom ZJN-3;
- h) če je gospodarski subjekt poskusil neupravičeno vplivati na odločanje naročnika ali pridobiti zaupne informacije, zaradi katerih bi lahko imel neupravičeno prednost v postopku javnega naročanja, ali iz malomarnosti predložiti zavajajoče informacije, ki bi lahko pomembno vplivale na odločitev o izključitvi, izboru ali oddaji javnega naročila.

7. IZJAVA O DOBRI PROIZVODNI PRAKSI – obrazec 7

Predmet naročila:

Nakup zdravil za izvajanje cepljenja.

Naziv firme:

Naslov:

Organ pristojen za zdravila, ki izvaja nadzor nad dobro proizvodnjo prakso:

S podpisom te izjave pod kazensko in materialno odgovornostjo izjavljamo in potrjujemo, da so zdravila proizvedena v skladu z dobro proizvodno prakso in dovoljenjem za promet.

Potrjujemo, da bo vsako serijo zdravila spremljala dokumentacija, ki potrjuje kakovost zdravila in, ki je potrebna za vnos zdravila v Republiko Slovenijo.

Potrjujemo, da bodo kopije dokumentacije o zdravilu skladne z originalnimi dokumenti.

Izjavljamo, da soglašamo, da lahko naročnik Nacionalni inštitut za javno zdravje kadarkoli preveri sistem dobre proizvodnje prakse.

Kraj in datum:

Podpis odgovorne osebe kakovost:

8. IZJAVA O DOBRI DISTRIBUCIJSKI PRAKSI – obrazec 8

Predmet naročila:

Nakup zdravil za izvajanje cepljenja.

Naziv firme:

Naslov:

Organ pristojen za zdravila, ki izvaja nadzor nad dobro distribucijsko prakso:

S podpisom te izjave pod kazensko in materialno odgovornostjo izjavljamo in potrjujemo, da bo transport zdravil organiziran in opravljen v skladu z dobro distribucijsko prakso. Za zdravila, ki se shranjujejo na hladnem zagotavljamo hladno verigo v transportu do predaje zdravila naročniku.

Zdravila bodo med transportom ustrezno zapakirana in za vsako posamezno pošiljko bo predložen dokaz o temperaturnih pogojih med transportom.

Transport bo organiziran tako, da zdravilo med transportom na poti v Slovenijo ne bo zapustilo EU.

Transport zdravil je kvalificiran.

Izjavljamo, da soglašamo, da lahko naročnik Nacionalni inštitut za javno zdravje kadarkoli preveri sistem dobre distribucijske prakse.

Kraj in datum:

Podpis odgovorne osebe za kakovost:

9. POOBLASTILO za pridobitev potrdila iz kazenske evidence pravnih oseb (pravne osebe, ki imajo sedež v Republiki Sloveniji) – obrazec 9.1.

Ponudnik: _____

Polni naziv podjetja: _____

Sedež in njegova občina: _____

Št. vpisa v sodni register: _____

Št. vložka: _____

Matična številka podjetja: _____

Naročnik: **Nacionalni inštitut za javno zdravje**

_____/naziv pooblastitelja/ pooblaščam Nacionalni inštitut za javno zdravje, Trubarjeva cesta 2, 1000 Ljubljana, da za potrebe preverjanja izpolnjevanja pogojev v postopku oddaje javnega naročila, katerega predmet je »**Nakup** zdravil za izvajanje cepljenja« v Kazenski evidenci RS/_____ (pooblastitelj navede evidenco, v kolikor ne gre za Kazensko evidenco RS)/ pridobi potrdilo iz predmetne evidence;

Kraj in datum:

Žig in podpis ponudnika:

**10. POOBLASTILO za pridobitev potrdila iz kazenske evidence za fizične osebe
(zakoniti zastopniki, člani upravnega, vodstvenega ali nadzornega organa, ki so
državljeni Republike Slovenije) – obrazec 9.2.**

Naročnik: **Nacionalni inštitut za javno zdravje**

/naziv pooblastitelja/ pooblaščenec Nacionalni inštitut za javno zdravje, Trubarjeva cesta 2, 1000 Ljubljana, da za potrebe preverjanja izpolnjevanja pogojev v postopku oddaje javnega naročila, katerega predmet je »**Nakup** zdravil za izvajanje cepljenja« iz Kazenske evidence RS, /v kolikor ne gre za Kazensko evidenco RS, pooblastitelj navede evidenco/ pridobi potrdilo iz predmetne evidence.

Moji osebni podatki so naslednji:

Ime in priimek: _____ EMŠO: _____

Kraj rojstva: _____ Občina rojstva: _____

Naslov stalnega/začasnega bivališča:

- (ulica in hišna številka): _____
- (poštna številka in pošta): _____

Državljanstvo: _____

Moje prejšnje osebno ime se je glasilo: _____

Podpisnik (pooblastitelj)

Ime in priimek: _____

Podpis: _____

Datum: _____

11. PODATKI PODIZVAJALCA– obrazec 10

Naziv Sedež Številka telefona Številka telefaksa Elektronska pošta za obveščanje	
Matična številka	
Davčna številka	
TRR in banka	
Vrsta storitve/blaga, ki jih bo izvedel podizvajalec	
Količina del	
Vrednost del brez DDV	
Predmet, količina, vrednost, kraj, rok izvedbe storitve/dobave blaga	

*Obrazec se fotokopira za potrebno število podizvajalcev

Ponudnik predloži za vsakega podizvajalca ESPD obrazec.

V skladu s 5. odstavkom 94. člena ZJN-3 zahtevamo neposredno plačilo s strani naročnika (Ustrežno obkroži):

DA

NE

Podizvajalci, ki podajo pisno zahtevo za neposredna plačila in zgolj obkrožijo DA, s podpisom te izjave soglašajo, da naročnik namesto glavnega izvajalca poravnava podizvajalčeve terjatve do glavnega izvajalca na način, kot je opredeljeno v vzorcu pogodbe.

Datum:

Žig podizvajalca

Podpis podizvajalca

12. PODATKI O LASTNIŠKIH DELEŽIH IN POVEZANIH DRUŽBAH – obrazec 11

vključno z udeležbo tihih družbenikov, ter gospodarskih subjektov, za katere se glede na določbe zakona, ki ureja gospodarske družbe, šteje, da so povezane družbe s ponudnikom (šesti odstavek 14. člena Zakona o integriteti in preprečevanju korupcije, Uradni list RS, št. 69/2011)

PODATKI O PONUDNIKU:

Naziv ponudnika:	
Sedež ponudnika:	
Matična številka:	
Davčna številka:	

Spodaj podpisani zastopnik izjavljam, da so pri lastništvu zgoraj navedenega ponudnika udeležene naslednje pravne osebe, vključno z udeležbo tihih družbenikov:

Št.	Naziv:	Sedež:
1		
2		
3		
...		

Spodaj podpisani zastopnik izjavljam, da so pri lastništvu zgoraj navedenega ponudnika udeležene naslednje fizične osebe:

Št.	Ime in priimek	Naslov stalnega bivališča	Delež lastništva v %
1			
2			
3			
...			

Spodaj podpisani zastopnik izjavljam, da so skladno z določbami zakona, ki ureja gospodarske družbe, povezane družbe z zgoraj navedenim ponudnikom, naslednji gospodarski subjekti:

Št.	Naziv	Sedež	Matična številka
1			
2			
3			
...			

Ponudnik lahko vse zgoraj zahtevane podatke predloži tudi v elektronski obliki.

Če ponudnik predloži lažno izjavo oziroma da neresnične podatke o navedenih dejstvih, ima to za posledico ničnost pogodbe/okvirnega sporazuma.

13. OKVIRNI SPORAZUM vzorec – obrazec 12

Nacionalni inštitut za javno zdravje, Trubarjeva 2, 1000 Ljubljana, ki ga zastopa direktorica Nina Pirnat, dr. med. spec., kot naročnik

Identifikacijska številka za DDV: SI44724535

Matična številka: 6462642000

Poslovni račun: SI56 01100 6000043188, odprt pri Banki Slovenije

in

_____, ki ga
zastopa _____ kot izvajalec

Identifikacijska številka za DDV: _____

Matična številka: _____

Poslovni račun: _____, odprt pri _____

skleneta naslednjo

NAKUP ZDRAVIL ZA IZVAJANJE CEPLJENJA

Uvodna določba

1. člen

Naročnik je izvedel postopek oddaje javnega naročila za nakup zdravil za izvajanje cepljenja, v skladu z g točko 1. odstavka 39. člena ZJN-3 (Ur. l. RS, št. 91/2015) , objavljen na Portalu javnih naročil, št. _____ z dne _____, z namenom sklenitve okvirnega sporazuma.

Sestavni del tega okvirnega sporazuma sta specifikacija razpisne dokumentacije javnega naročila iz prejšnjega odstavka, ponudba in predračun izvajalca z dne _____.

Predmet pogodbe

2. člen

Naročnik in izvajalec skleneta okvirni sporazum za nakup zdravil za izvajanje cepljenja.

Izvajalec se zavezuje, da bo naročniku dobavljal naslednja zdravila:

Št.	Zaščiteno ime zdravila	Delovna šira zdravila	Pakiranje
1.			

Količine in dobavni roki so navedeni v Prilogi 2 (Ponudba).

Navedene količine so ocenjene količine, ki jih namerava naročnik kupiti v obdobju trajanja te ga okvirnega sporazuma. Ocenjene količine se lahko v tem času spremenijo zaradi spremembe dejanskih potreb po zdravilih. Naročnik se ne zavezuje, da bo kupil navedene količine zdravil.

Kakovost

3. člen

Zdravila morajo imeti dovoljenje za promet izdano s strani pristojnega organa za zdravila:

- registrirana zdravila - dovoljenje za promet v Republiki Sloveniji, izdano s strani Javne agencije Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke (JAZMP) ali dovoljenje za promet v EU, pridobljeno po centraliziranem postopku (Uredba 726/2004/ES) oziroma potrdilo organa pristojnega za zdravila, da je imetnik dovoljenja za promet, vložil na urad vlogo za podaljšanje dovoljenja za promet v skladu z veljavno zakonodajo,
- neregistrirana zdravila - dovoljenje za promet v eni ali več članic držav EU oziroma potrdilo, da je v skladu z veljavno zakonodajo imetnik dovoljena za promet vložil vlogo za podaljšanje dovoljenja za promet.

Zdravila morajo biti izdelana po načelih dobre proizvodne prakse in dovoljenjem za promet.

Zdravila morajo ustrezati:

- specifikacijam v dovoljenju za promet,
- kakovosti, opisu in karakteristikam, ki so dane v okviru ponudbene dokumentacije.

Na ovojnicini zdravil mora biti nameščena edinstvena oznaka v skladu z delegirano uredbo EU komisije 2016/161. Informacije morajo biti naložene v sitem arhivov EMVS in/ali SIMVS kot je to določeno v Delegirani uredbi 2016/161.

Vsako serijo zdravila mora spremljati dokumentacija, ki zagotavlja sledljivost, potrjuje kakovost zdravila in ki je potrebna za vnos zdravila v Republiko Slovenijo.

Dobavljena zdravila morajo biti opremljena in pakirana v skladu z veljavnimi zakonskimi predpisi v Republiki Sloveniji.

Cena

4. člen

Cene zdravil so opredeljene v EUR brez DDV:

Sklop	ZDRAVILO	ENOTA	CENA NA ENOTO	KOLIČINA	VREDNOST
1.					

Cena zdravila mora biti oblikovana v skladu z veljavnim Pravilnikom o določanju cen zdravil za uporabo v humani medicini (v nadaljevanju: Pravilnik). V primeru, da se bo v obdobju od sklenitve okvirnega sporazuma do dobave veljavna cena za zdravilo znižala, tako da pogodbeni cena ne bo več v skladu s Pravilnikom, bo izvajalec naročniku dobavil zdravilo po nižji ceni, usklajeni s Pravilnikom. Izvajalec je dolžan naročnika obveščati o akcijskih cenah in jih ob dobavi blaga tudi upoštevati, v kolikor so akcijske cene nižje od pogodbenih. Sicer pa cene ostajajo fiksne za ves čas trajanja okvirnega sporazuma.

Naročila in dobava

5. člen

Izvajalec bo dobavljal zdravila sukcesivno na podlagi izdanih naročilnic naročnika.

Izvajalec mora pred dobavo naročniku izročiti naslednje dokumente o zdravilu:

- veljaven certifikat dobre proizvodne prakse,
- proizvajalčev analizni certifikat,
- certifikat za sprostitev v promet v skladu s smernicami EU, ki ga izda pristojni organ na območju EU, EGP ali Švice,
- podatke o trženju na območju Republike Slovenije (obrazec MIF – Marketing Information Form, dodatek IV k smernici EC Administrative Procedure For Official Control Authority Batch Release),
- kopijo oziroma fotografijo zunanje ovojnine s serijsko številko zdravila,
- kadar se zaradi prepakiranja zdravila, različnih podserij ali različnega poimenovanja zdravila podatki na certifikatu in na obojnini zdravila ne ujemajo, je treba predložiti še obrazložitev neskladja, podpisano s strani odgovorne osebe.

Izvajalec posreduje podatke o trženju na območju Republike Slovenije (obrazec MIF) za celotno količino posamezne serije na enem obrazcu MIF, ne glede na sukcesivno dobavo.

V primeru, da izvajalec vnese oziroma uvozi cepivo v Republiko Slovenijo naročniku izroči tudi izjavo odgovorne osebe, da je bila izvedena posebna kontrola kakovosti rizičnega zdravila v skladu z veljavno zakonodajo v Republiki Sloveniji.

Vso dokumentacijo je potrebno predložiti v izvirniku, kot overjene kopije ali kot kopije dokumentov z izjavo odgovorne osebe o verodostojnosti podatkov.

Izvajalec mora zagotoviti transport zdravil v skladu z dobro distribucijsko prakso.

Za zdravila, ki se shranjujejo na hladnem, je izvajalec odgovoren za zagotavljanje hladne verige v transportu zdravila do predaje naročniku. Izvajalec se zavezuje, da bo naročniku predložil potrdilo, da dostava zdravila poteka po pravilih hladne verige in bo za vsako posamezno pošiljko predložil dokaze o temperaturnih pogojih med transportom od izdelovalca do naročnika.

Izvajalec ob najavi dobave posreduje naročniku podatke o načinu spremljanja temperature med prevozom. Mesta v pošiljki, kjer se nahajajo temperaturni indikatorji oziroma merilci temperature morajo biti označena.

Izvajalec ob najavi dobave posreduje naročniku tudi informacijo o vrsti in materialu transportne embalaže.

Izvajalec mora o predvideni dobavi naročnika pisno obvestiti vsaj tri delovne dni pred dobavo. V obvestilu mora navesti način dobave, predviden dan in uro dobave.

Naročnik blaga mora prevzem potrditi v najkrajšem možnem času, najkasneje pa v enem delovnem dnevu. Naročnik blaga, ki ni bilo najavljeno ali katerega dobava poteka v nasprotju z dogovorjenim načinom, ni dolžan sprejeti.

Izvajalec mora hkrati z zdravilom naročniku ob prevzemu izročiti tudi pravilno izpolnjene dokumente, ki spremljajo pošiljko (npr. tovorni list, dobavnico). Iz dokumentacije mora biti razvidna sledljivost zdravila.

Prevzem zdravila se opravi s prevzemnim dokumentom, ki ga podpiše pooblaščen osebna naročnika. Z dnem podpisa prevzemnega dokumenta je prevzem zdravila opravljen.

Reklamacije

6. člen

Naročnik si pridržuje pravico do reklamacije v trideset (30) dnevnem roku od prejema zdravila, v primeru:

- da zdravilo ni proizvedeno v skladu z dobro proizvodno prakso in dovoljenjem za promet;
- da kakovost, opis in karakteristike zdravila niso v skladu z navedbami v ponudbeni dokumentaciji;
- da zdravilo ne ustreza specifikacijam v dovoljenju za promet;
- da naročniku ne bo predana zahtevana dokumentacija o zdravilu;
- da je ugotovljena neustreznost oziroma neskladnost za katerikoli dokument o zdravilu oziroma dokument, ki spremlja pošiljko;
- v primeru neustreznega transporta zdravila do naročnika.

Naročnik lahko reklamirano zdravilo zavrne, izvajalec z dnem zavrnitve preide v zamudo. V primeru zamude izvajalca iz naslova reklamacije, velja za izvajalca pogodbeni kazen, kot je navedena v 9. členu tega okvirnega sporazuma.

Jamstva in obveznosti izvajalca

7. člen

Izvajalec mora svojo dejavnost opravljati v skladu:

- z načeli in smernicami dobrih proizvodnih in distribucijskih praks,
- s predpisi, ki urejajo področje zdravil v državah, v katerih imajo sedež ter imajo dovoljenje za proizvodnjo oziroma dovoljenje promet z zdravili na debelo,
- s predpisi, ki urejajo področje zdravil v Republiki Sloveniji.

Izvajalec mora naročnika obvestiti takoj v primeru sprememb kontaktnih oseb, odgovorne osebe za kakovost in odgovorne osebe za farmakovigilanco.

Izvajalec se zaveže, da bo v skladu z navodili naročnika dostavil kvalitetno zdravilo z dokumentacijo, ki popolnoma ustreza vsem opisom, karakteristikam in specifikacijam, ki so bili dani v okviru ponudbene dokumentacije.

Izvajalec mora naročnika takoj obvestiti v primeru težav oziroma zamud v proizvodnji zdravila, ki bi vplivale na oskrbo tržišča v Republiki Sloveniji.

Izvajalec mora naročnika ažurno obveščati o morebitnih spremembah dovoljenja za promet oziroma drugih postopkih, ki jih za zdravilo vodi organ pristojen za zdravila. Postopki za spremembe dovoljenja za promet, vezani na sestavo cepiva, morajo biti pravočasno izvedeni.

Zdravila, ki se financirajo iz javnih sredstev, morajo imeti veljavno ceno v skladu s Pravilnikom o določanju cen zdravil za uporabo v humani medicini od prve dobave naprej. Cena mora biti veljavna med trajanjem okvirnega sporazuma.

Izvajalec mora naročniku pravočasno posredovati vse informacije, ki so pomembne za varnost in kakovost zdravila.

Naročnik lahko podatke, ki so pomembni za učinkovitost, varnost in kakovost zdravila zahteva od izvajalca, zahtevane podatke mora izvajalec posredovati naročniku v najkrajšem možnem času. V kolikor gre za podatke o resnih neželenih učinkih zdravila, mora izvajalec podatke naročniku posredovati takoj, najpozneje v 24 urah od prejetega vprašanja, na vsa ostala vprašanja mora izvajalec odgovoriti najkasneje v sedmih dneh od prejetega vprašanja.

Izvajalec se zaveže, da bo imetnik dovoljenja za promet opravljaj vse farmakovigilančne obveznosti v skladu s predpisi, ki urejajo področje zdravil v EU. Izvajalec je dolžan posredovati farmakovigilančno dokumentacijo na zahtevo naročnika oziroma organa pristojnega za zdravila.

Izvajalec mora v primeru prekinitve hladne verige nemudoma, najkasneje v sedmih dneh, pridobiti podatke o stabilnosti zdravila in mnenje imetnika dovoljenja za promet z zdravilom oziroma proizvajalca zdravila o tem, ali je zdravilo še vedno varno, učinkovito in uporabno.

Izvajalec nosi vse stroške, ki bi nastali zaradi odpoklica zdravila zaradi napake, storjene s strani izvajalca, proizvajalca oziroma izdelovalca zdravila, katerega zdravilo ponuja. Izvajalec se zaveže, da bodo imetnik dovoljenja za promet, izdelovalec zdravila in izvajalec v primeru odpoklica zdravil ravnali v skladu s predpisi, ki urejajo področje zdravil v EU in Republiki Sloveniji.

Odgovornost za škodo, ki bi nastala zaradi neustrezne kakovosti zdravila ali posledic uporabe zdravila, je določena oziroma se presoja v skladu z Zakonom o zdravilih, ki velja v Republiki Sloveniji.

Izvajalec mora v primeru potrebe po laboratorijskem testiranju pravočasno zagotoviti potrebne referenčne substance.

Izvajalec krije stroške strokovnega uničenja odpadnega zdravila (npr. zdravila, ki mu je potekel rok uporabe).

Neutemeljena zavrnitev naročila s strani izvajalca ali odstopanje od naročenega načina izvedbe pomeni kršitev pogodbene obveznosti, zaradi katere lahko naročnik izvede kritni kup, razdre okvirni sporazum, uveljavi zavarovanje za izvedbo pogodbenih obveznosti, v primeru škode pa tudi zahteva odškodnino.

Naročnik lahko kadarkoli, brez vnaprejšnje napovedi, izvede presojo izvajalca glede izvajanja določil dobre proizvodnje in dobre distribucijske prakse. V primeru presoje in nadzora mora izvajalec, v zahtevanem časovnem roku, presojevalcu posredovati vse zahtevane podatke oziroma mu omogočiti dostop do dokumentacije.

Pogodbena kazen

8. člen

V primeru zamude pri dobavi zdravila, se stranki dogovorita za pogodbeno kazen v višini 0,5% vrednosti naročila zamujene pošiljke, za vsak zamujeni koledarski dan, vendar največ 5% od višine vrednosti naročila, ki je dobavljeno z zamudo.

Dobava zdravila pomeni dostavo zdravila in vse zahtevane dokumentacije o zdravilu v skladu s pogodbenimi določili.

Izvajalec je v primeru zamude pri dobavi blaga, ki ni posledica razlogov na strani naročnika, dolžan plačati naročniku pogodbeno kazen. Pogodbena kazen se obračuna pri plačilu pogodbene cene.

V primeru, da izvajalec zamuja pri dobavi toliko, da naročniku nastane škoda, ki je večja od pogodbene kazni, lahko zahteva od izvajalca povrnitev vse škode, ki mu jo je z zamudo povzročil.

Naročnik lahko razdre okvirni sporazum, če zaradi zakasnitve ali napak pri dobavi z nakupom ne bi več uresničil namena, ki ga je zasledoval.

Način plačila

9. člen

Izvajalec izstavi račun v roku osem (8) dni od dostave zdravila naročniku, na podlagi pravilno izpolnjenega prevzemnega dokumenta, ki ga je podpisal naročnik. Naročnik se obvezuje, da bo po prejemu računa in prilog v roku 8 dni le-te pregledal, ter izvajalcu sporočil morebitne nepravilnosti in pomanjkljivosti. Naročnik ima pravico obrazloženo zavrniti račun s priloženo dokumentacijo v roku 8 dni po prejemu.

Če naročnik računa ne zavrne delno ali v celoti v roku 8 dni od prejema, je dolžan vsak račun plačati _____ dan, šteto od dneva prejema pravilnega računa. Če je naročnikova zavrnitev delna, je nesporni del računa dolžan plačati v istem roku.

V primeru zamude s plačilom izvajalec lahko zaračuna naročniku zakonske zamudne obresti. V primeru utemeljene reklamacije naročnika zaradi kvalitete zdravila oziroma neustreznosti dokumentacije, izvajalec ni upravičen do zamudnih obresti.

Pooblaščen predstavniki

10. člen

Pogodbeni stranki bodo pri izvajanju pogodbe zastopali pooblaščen predstavniki, ki bodo hkrati tudi skrbniki te pogodbe.

Pooblaščen predstavnik naročnika je ga. Staša Javornik.
Pooblaščen predstavnik izvajalca je _____.

Trajanje okvirnega sporazuma

11. člen

Ta okvirni sporazum je sklenjen z dnem podpisa zadnje od obeh pogodbenih strank.
Okvirni sporazum velja za obdobje štirih (4) let od 1.9.2019 do 31.8.2023.

Odpoved okvirnega sporazuma

12. člen

Okvirni sporazum je mogoče odpovedati, v kolikor pride do bistvenega kršenja določil tega okvirnega sporazuma s strani ene ali obeh pogodbenih strank. V primeru odstopa sta pogodbeni stranki dolžni poravnati medsebojne obveznosti iz tega okvirnega sporazuma in nastalo škodo.

Odpovedni rok prične teči z dnem, ko nasprotna stranka prejme pisno obvestilo o odpovedi.

V primeru predčasnega prenehanja veljavnosti okvirnega sporazuma sta pogodbeni strani obvezani poravnati obveznosti, ki jih imata druga do druge in so nastale do trenutka prenehanja okvirnega.

Ta okvirni sporazum določa vse pravice in obveznosti pogodbenih strank, če ni v okvirnem sporazumu izrecno drugače določeno. Dopolnila in spremembe pogodbenih določil so veljavne samo v primeru, če so sklenjene med obema pogodbenima strankama v pisni obliki aneksa k temu okvirnemu sporazumu. Na ta način mora biti sklenjena tudi morebitna odpoved.

Če katerokoli od pogodbenih določil je ali postane neveljavno, to ne vpliva na ostala pogodbeno določila. Neveljavno določilo se nadomesti z veljavnim, ki mora čim bolj ustrezati namenu, ki ga je želelo doseči neveljavno.

Zaupnost

13. člen

Stranki sta sporazumni, da vsi podatki in informacije, do katerih bi prišli z izvajanjem ali na podlagi tega okvirnega sporazuma, predstavljajo poslovno skrivnost, razen tistih, za katere zakon izrecno določa, da ne morejo predstavljati poslovne skrivnosti, in se zavezujeta, da bosta vse podatke in informacije skrbno varovali in jih uporabljali izključno v zvezi z izvedbo tega okvirnega sporazuma.

Izvajalec se posebej zavezuje, da bo vsa dokumentacija, ki jo bo prejel ali bo dana na vpogled uslužbencem izvajalca s strani naročnika ter vse ustne ali drugače pridobljene informacije, ki jih bodo uslužbenci izvajalca prejeli v okviru izvajanja tega okvirnega sporazuma, uporabljene izključno za izvajanje aktivnosti po okvirnem sporazumu in da v nobenem primeru ne bo omogočen vpogled tretjim osebam, prav tako pa se zavezuje, da izvajalec in njegovi uslužbenci ne bodo kopirali ali kakor koli drugače (ustno ali na drug način) širili pridobljenih informacij oziroma dokumentacije.

Izvajalec je dolžan obvestiti svoje uslužbence, da lahko pri svojem delu pridejo v stik z zaupnimi ali osebnimi podatki, pri delu z njimi pa morajo ti ravnati z največjo mero skrbnosti.

Za izvajalca, ki opravlja za naročnika pogodbene obveznosti, velja glede teh obveznosti vsaj enako strog način varovanja podatkov, kot jih ima naročnik.

Obveznost varovanja podatkov in informacij oziroma poslovne skrivnosti se nanaša tako na čas izvrševanja okvirnega sporazuma, kot tudi za čas po tem. V primeru kršitve določb o varovanju poslovne skrivnosti oziroma zaupnosti podatkov in informacij, je izvajalec naročniku odškodninsko odgovoren za vso posredno in neposredno škodo.

Izvajalec sme objaviti svojo poslovno povezanost z naročnikom samo ob izrecnem pisnem dovoljenju slednjega.

Protikorupcijska klavzula in razvezni pogoji

14. člen

Okvirni sporazum, pri kateri kdo v imenu ali na račun druge pogodbene stranke, predstavniku ali posredniku organa ali organizacije iz javnega sektorja obljubi, ponudi ali da kakšno nedovoljeno korist za:

- pridobitev posla ali
- za sklenitev 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 nična.

Naročnik bo v primeru ugotovitve o domnevnem obstoju dejanskega stanja iz prvega odstavka tega člena ali obvestila Komisije za preprečevanje korupcije ali drugih organov, glede njegovega

domnevnega nastanka, pričel z ugotavljanjem pogojev ničnosti okvirnega sporazuma iz prejšnjega odstavka tega člena oziroma z drugimi ukrepi v skladu s predpisi Republike Slovenije.

Ta okvirni sporazum 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 izvajalca ali podizvajalca ali
- če bo naročnik seznanjen, da je pristojni državni organ pri izvajalcu ali podizvajalcu v času izvajanja okvirnega sporazuma ugotovil najmanj dve kršitvi v zvezi s:
 - plačilom za delo,
 - delovnim časom,
 - počitki,
 - opravljanjem dela na podlagi pogodb civilnega prava kljub obstoju elementov delovnega razmerja ali v zvezi z zaposlovanjem na črno

in za kateri mu je bila s pravnomočno odločitvijo ali več pravnomočnimi odločitvami izrečena globa za prekršek,

in pod pogojem, da je od seznanitve s kršitvijo in do izteka veljavnosti okvirnega sporazuma še najmanj šest mesecev oziroma če izvajalec nastopa s podizvajalcem pa tudi, če zaradi ugotovljene kršitve pri podizvajalcu izvajalec ne nadomesti ali zamenja tega podizvajalca, na način določen v skladu s 94. členom ZJN-3 in določili te pogodbe v roku 30 dni od seznanitve s kršitvijo.

V primeru izpolnitve okoliščine in pogojev iz prejšnjega odstavka se šteje, da je okvirni sporazum razvezan z dnem sklenitve nove pogodbe o izvedbi javnega naročila za predmetno naročilo. O datumu sklenitve nove pogodbe bo naročnik obvestil izvajalca.

Če naročnik v roku 30 dni od seznanitve s kršitvijo ne začne novega postopka javnega naročila, se šteje, da je okvirni sporazum razvezan trideseti dan od seznanitve s kršitvijo.

Podizvajalci

15. člen

Izvajalec bo dela izvedel brez podizvajalcev.

_ ALI _

Poleg izvajalca sodelujejo pri izvedbi del tudi naslednji podizvajalci, navedeni v obrazcu »Podatki podizvajalca«, ki je priloga tega okvirnega sporazuma.

[naziv in polni naslov],

Zakoniti zastopnik podizvajalca:

Matična številka:

Davčna številka:

TRR:

Predmet del:

Kraj in rok izvedbe:

Količina del: v vrednosti _____ EUR (brez DDV), kar znaša ___ % od celotne ponudbe.

Naročnik je dolžan namesto glavnega izvajalca poravnati podizvajalčevo terjatev do glavnega izvajalca, za kar podizvajalec predloži pisno soglasje oziroma ustrezno izpolni obrazec »Podatki podizvajalca«.

Izvajalec je dolžan svojemu računu obvezno priložiti račune oziroma situacije svojega (jih) podizvajalca (ev), ki jih je predhodno potrdil.

Če neposrednega plačila podizvajalec ni zahteval, bo naročnik od izvajalca zahteval, da mu najpozneje v 60 dneh od plačila končnega računa pošlje svojo pisno izjavo in pisno izjavo podizvajalca, da je podizvajalec prejel plačilo za izvedene storitve.

Izvajalec mora med izvajanjem javnega naročila naročnika obvestiti o morebitnih spremembah podizvajalcev in poslati informacije o novih podizvajalcih, ki jih namerava naknadno vključiti v izvajanje storitev, in sicer najkasneje v petih dneh po spremembi. V primeru vključitve novih podizvajalcev mora glavni izvajalec skupaj z obvestilom posredovati poleg podatkov iz prvega odstavka te točke tudi podatke:

- kontaktne podatke in zakonite zastopnike predlaganih podizvajalcev,
- izpolnjene ESPD teh podizvajalcev v skladu z 79. členom ZJN-3 ter
- priložiti zahtevo podizvajalca za neposredno plačilo, če podizvajalec to zahteva.

Naročnik mora zavrni vsakega podizvajalca, če zanj obstajajo razlogi za izključitev iz prvega, drugega ali četrtega odstavka 75. člena ZJN-3, razen v primeru iz tretjega odstavka 75. člena ZJN-3, lahko pa zavrne vsakega podizvajalca tudi, če zanj obstajajo razlogi za izključitev iz šestega odstavka 75. člena ZJN-3.

Naročnik lahko zavrne predlog za zamenjavo podizvajalca oziroma vključitev novega podizvajalca tudi, če bi to lahko vplivalo na nemoteno izvajanje ali dokončanje del in če novi podizvajalec ne izpolnjuje pogojev, ki jih je postavil naročnik v dokumentaciji v zvezi z oddajo javnega naročila. Naročnik mora o morebitni zavrnitvi novega podizvajalca obvestiti glavnega izvajalca najpozneje v desetih dneh od prejema predloga.

Končne določbe

16. člen

Pogodbeni stranki spore rešujeta sporazumno, v nasprotnem primeru spore rešuje stvarno pristojno sodišče v Ljubljani po slovenskem pravu.

Okvirni sporazum je sestavljen in podpisan v 2 enakih izvodih, od katerih prejme vsaka pogodbeni stranka 1 izvod.

Štev.:
V Ljubljani, _____

Štev.:
V _____, _____

NAROČNIK:

IZVAJALEC:

Nacionalni inštitut za javno zdravje

Nina Pirnat, dr. med. spec.
direktorica

Priloge:

Priloga 1: Specifikacija

Priloga 2: Ponudba

Priloga 3: Predračun

Priloga 4: Podatki podizvajalca

Priloga 5: Partnerska pogodba