

Klaipėda,

2021 m.

02 mėn 08 d.

VšĮ Klaipėdos universitetinė ligoninė atstovaujama vyriausiojo gydytojo Vinso Janušonio (toliau vadinama "Užsakovu") ir UAB „Laborama“ atstovaujama direktoriaus Mariaus Savicko (toliau vadinama "Tiekėju"), vadovaujantis atviro tarptautinio konkurso rezultatais sudarome šią sutartį:

1. Bendroji dalis:

1.1 Tiekėjas įsipareigoja parduoti ir pateikti prekes, o Užsakovas įsipareigoja priimti šias prekes ir apmokėti. Perkamų prekių kiekis užsakomas pagal ligoninės reikmes. Pagal šią sutartį parduodamų prekių asortimentas, kaina bei kokybė nustatomi pasirašymo metu sutarties priede, kuris yra neatskiriama šios sutarties dalis. Prekių asortimentas, kaina bei kokybė nustatomi vadovaujantis Klaipėdos universitetinės ligoninės atviro tarptautinio konkurso „Reagentai ir eksploatacinės medžiagos SARS-CoV-2 RNR tyrimų atlikimui su įrangos panauda“ (526914) pirkti rezultatais.

2. Tiekimo sąlygos ir terminai:

2.1. Prekės tiekiamos pagal užsakovo užsakymą, tiekėjo transportu. Prekės užsakomos elektroniniu paštu info@laborama.lt, prekės pristatomos per 10 darbo dienų po užsakovo paraiškos eilinei partijai pateikimo Tiekėjui. Tiekėjas pilnai garantuoja sutarties priede nurodytų prekių tiekimą. Reagentų galiojimo terminas pristatymo metu ne mažesnis nei 6 mėnesiai.

2.2. Užsakovas prekes planuoja pirkti pagal poreikį, kuris priklauso nuo aplinkybių, neprognozuojamų pirkimo metu (perkamų prekių kiekis priklauso nuo sutarties vykdymo metu išskylančio poreikio, keičiantis ligoninės poreikiams, pacientų skaičiui). Užsakovas pasilieka teisę prekių kiekį didinti arba mažinti, tačiau tokiu atveju, perkamų prekių kiekis negali būti viršytas daugiau kaip 30 procentų techninėje specifikacijoje nurodyto maksimalaus prekių kiekio. Užsakovas neįsipareigoja išpirkti viso prekių kiekio.

2.3. Su kiekviena pristatomų prekių siunta tiekėjas pateikia:

- a) sąskaitą – faktūrą, nurodant prekių asortimentą ir kainą.
- b) kokybės sertifikatą.
- c) su etiketėmis ir instrukcija lietuvių kalba.

2.4. Jeigu Tiekėjas dėl priežasties, nepriklausančios nuo jo, ir dėl kurios jis negali Užsakovui pateikti sutarties priede numatytų prekių, Tiekėjas pateikia prekes, kurios yra lygiavertės ar geresnės už sutarties priede nurodytas prekes, nekeičiant kainos.

3. Prekių kaina

3.1. Pirkimui taikoma fiksuoto įkainio kainodara.

3.2. Užsakovas sumoka Tiekėjui už faktiškai pateiktas prekes pagal priede Nr. 1 nurodytus įkainius.

3.3. Sutartyje nurodyti prekės (-ių) kaina/įkainiai dėl bendro kainų lygio kitimo perskaičiuojami nebus. Įkainiai nurodyti Sutarties priede Nr. 1., yra galutiniai ir apima visas tiesiogines ir netiesiogines išlaidas, susijusias su prekių pateikimu. Visą riziką dėl įkainių padidėjimo prisiima Tiekėjas.

3.4. Prekių įkainiui įtakos negali turėti terminų pažeidimas, medžiagų, įrengimų, darbo užmokesčio ir kitų panašių išlaidų padidėjimas.

3.5. Pasikeitus PVM dydžiui Sutarties prekių pateikimo įkainis keičiamas proporcingai PVM pasikeitimo dydžiui. Įkainis perskaičiuojamas per 1 darbo dieną po Lietuvos Respublikos PVM įstatymo pakeitimo įsigaliojimo dienos. Perskaičiuotas įkainis taikomas po perskaičiavimo pateiktai prekei apmokėti. Pasikeitus kitiems mokesčiams įkainis nebus perskaičiuojamas.

3.6. Tiekėjas negali perleisti tretiesiems asmenims visų ar dalies savo teisių, susijusių su Sutartimi, įskaitant reikalavimo teisę į Užsakovo mokėtinas sumas, be išankstinio rašytinio Užsakovo sutikimo. Be Užsakovo išankstinio rašytinio sutikimo sudaryti sandoriai dėl teisių ar pareigų pagal šią Sutartį perleidimo laikytini niekiniais ir negaliojančiais nuo jų sudarymo momento.

4. Atsiskaitymo sąlygos:

4.1. Užsakovas sumoka už pateiktas prekes per 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų nuo dienos, kai užsakovas gauna prekes arba paslaugas bei sąskaitą faktūrą arba lygiavertį dokumentą. Mokėjimo terminas gali būti pratęsiamas dar 30 dienų, jeigu vėluojama atsiskaityti ligoninei už suteiktas asmens sveikatos priežiūros paslaugas, tačiau mokėjimo laikotarpis negali viršyti 60 kalendorinių dienų nuo prekių gavimo dienos.

5. Sutarties įsigaliojimas:

5.1. Sutartis įsigalioja nuo sutarties pasirašymo dienos ir galioja vienerius metus.

6. Užsakovo įsipareigojimai:

6.1. Tiekėjui suteikti visą reikiamą informaciją Sutartyje numatytoms prekėms pateikti.

6.2. Apmokėti Tiekėjui už tinkamai ir laiku pateiktas prekes šioje Sutartyje numatytomis sąlygomis ir terminais pagal pateiktą (PVM) sąskaitą – faktūrą.

6.3. Užsakovas turi teisę nemokėti už nekokybiškai ir ne laiku pateiktas prekes.

7. Tiekėjo įsipareigojimai:

7.1. Pateikti Sutartyje numatytas prekes, nurodytas sutarties priede, sutartyje nustatytomis sąlygomis ir terminais.

7.2. Tiekėjas atsako už šioje Sutartyje numatytų prekių pateikimą.

7.3. Prekes pateikti nepažeidžiant Lietuvos Respublikos įstatymų ir kitų teisės aktų.

7.4. Turėti visus leidimus, reikalingus vykdyti Sutartyje numatytą veiklą. Jeigu Tiekėjo kvalifikacija dėl teisės verstis atitinkama veikla nebuvo tikrinama arba tikrinama ne visa apimtimi, Tiekėjas įsipareigoja Užsakovui, kad Sutartį vykdys tik tokią teisę turintys asmenys.

7.5. Savo sąskaita atlyginti Užsakovui ir tretiesiems asmenims visus nuostolius, kurie atsirado dėl netinkamo Sutarties vykdymo ar jos nevykdymo.

7.6. Sutarčiai vykdyti pasitelkiami šie subtiekejai: UAB „Interlux“.

7.7. Subtiekejų keitimas vietomis tarp Sutartyje numatytų subtiekejų ar didesnės (mažesnės) prekių dalies, negu buvo suderinta, perdavimas kitam Sutartyje numatytam subtiekeiui galimas tik tų prekių pateikimui, kurių pateikimas per subtiekėjus buvo numatytas Tiekėjo pasiūlyme ir tik gavus Užsakovo sutikimą. Sutarties galiojimo metu ketinant pasitelkti papildomus subtiekėjus, pastarieji turi būti ne mažesnės kvalifikacijos nei buvo reikalaujama pirkimo dokumentuose.

7.8. Sutarties galiojimo metu subtiekejų keitimas ir (ar) papildomų subtiekejų pasitelkimas arba Sutartyje numatytų subtiekejų atsisakymas galimas, tik gavus Užsakovo sutikimą ir esant vienai iš šių priežasčių:

7.8.1. Sutartyje numatytas subtiekejas yra likviduojamas, bankrutavęs arba jam yra iškelta bankroto byla;

7.8.2. subtiekejas Tiekėjui atsisako teikti jam Sutartyje numatytą prekių dalį;

7.8.3. siekiant tinkamai ir laiku įvykdyti Sutartį dėl pagrįstų aplinkybių būtina padidinti prekių tiekimo spartą.

7.9. Sutarties 7.7 ir 7.8 punktuose nurodytais atvejais Užsakovui pateikiamas pagrįstas prašymas, pridėdamas jį pagrindžiančius dokumentus. Subtiekejas gali pradėti tiekti prekes, tik Tiekėjui gavus Užsakovo sutikimą.

7.10. Sutarties 7.7 ir 7.8 punktuose nurodytais atvejais naujas subtiekejas privalo Užsakovui pateikti dokumentus, įrodančius, kad jo kvalifikacija atitinka pirkimo dokumentuose nustatytus minimalius kvalifikacijos reikalavimus subtiekejams.

8. Sutarties užtikrinimas ir atsakomybė

8.1. Pirkimo Sutarties įvykdymo užtikrinimo galiojimo terminas: iki visiško sutartinių įsipareigojimų įvykdymo dienos.

8.2. Neapmokėjęs laiku už pateiktas prekes, Tiekėjui pareikalavus Užsakovas moka delspinigius 0,02% nuo laiku nesumokėtos sumos už kiekvieną uždelstą dieną.

8.3. Tiekėjas pavėlavęs pateikti sutartyje nurodytas prekes numatytu laiku, įsipareigoja sumokėti Užsakovui 0,02% dydžio delspinigius už kiekvieną vėluojamą suteikti prekę dieną nuo vėluojamos suteikti prekės vertės ir atlyginti Užsakovui dėl to patirtus nuostolius.

8.4. Jei Tiekėjas Sutarties galiojimo metu pateikia nekokybiškas Sutartyje numatytas prekes, tai Užsakovas, surašo Sutarties pažeidimo aktą. Sutarties pažeidimo akte nurodoma, per kiek laiko turi būti pateiktos kokybiškos Sutartyje numatytos prekės, taip pat Tiekėjas privalo atlyginti Užsakovo patirtus nuostolius, kurie atsirado dėl pateiktų nekokybiškų prekių.

9. Ginčai:

9.1. Ginčo ar nesutarimo atveju sutarties rėmuose abi pusės stengiasi susitarti taikiu būdu. Nepavykus susitarti derybų keliu, ginčas nagrinėjamas Lietuvos Respublikos įstatymų nustatyta tvarka.

10. Nenugalimos jėgos aplinkybės

10.1. Šalys atleidžiamos nuo atsakomybės už sutarties neįvykdymą, jeigu įrodo, kad sutartis neįvykdyta, dėl aplinkybių, kurių ji negalėjo kontroliuoti bei protingai numatyti sutarties sudarymo metu, ir kad negalėjo užkirsti kelio šių aplinkybių ar pasekmių atsiradimui. Sutarties neįvykdžiusi šalis privalo pranešti kitai šaliai apie nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybės atsiradimą bei jos įtaką sutarties įvykdymui per 5 (penkias) dienas nuo jų atsiradimo.

11. Sutarties nutraukimas

11.1. Sutartis gali būti nutraukta vienu iš šių būdų:

11.1.1. šalių susitarimu;

11.1.2. vienos iš šalių iniciatyva, apie tai raštu informavus kitą šalį ne vėliau kaip prieš 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų.

11.2. Užsakovas turi teisę, įspėjęs Tiekėją prieš 30 (trisdešimt) dienų, vienašališkai nutraukti šią Sutartį dėl esminio jos pažeidimo. Esminiu šios Sutarties pažeidimu bus laikomas bet kurio įsipareigojimo pagal Sutartį neįvykdymas arba netinkamas įvykdymas.

11.3. Tiekėjas turi teisę vienašališkai nutraukti sutartį apie tai prieš 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų raštu pranešdama kitai sutarties šaliai.

11.4. Sutarties nutraukimas neatleidžia vienos šalies nuo įsipareigojimų kitai šaliai, kuriuos ji prisiėmė pagal sutartį iki sutarties nutraukimo dienos.

12. Baigiamosios nuostatos

12.1. Kiekvieną ginčą, nesutarimą ar reikalavimą, kylantį iš šios Sutarties ar susijusį su šia Sutartimi, jos sudarymu, galiojimu, vykdymu, pažeidimu, nutraukimu, Šalys spręs derybomis. Ginčo, nesutarimo ar reikalavimo nepavykus išspręsti derybomis, ginčas bus sprendžiamas teisme pagal Užsakovo buveinės vietą.

12.2. Pirkimo sutartis jos galiojimo laikotarpiu gali būti keičiama neatliekant naujos pirkimo procedūros vadovaujantis Viešųjų pirkimų įstatymo 89 straipsniu.

12.3. Sutartis sudaryta dviem vienodą teisinę galią turinčiais egzemplioriais lietuvių kalba, po vieną kiekvienai Šaliai.

12.4. Bet kokie pranešimai, informacija, dokumentacija ar korespondencija dėl Sutarties nevykdymo ar jos vykdymo turi būti įforminta raštu lietuvių kalba ir išsiųsta registruotu paštu per kurjerį, faksu ar elektroniniu paštu. Jeigu informacija perduodama faksu ar elektroniniu paštu, ji laikoma tinkamai perduota tik tuo atveju, jeigu Šalis, kuriai skirta tokia informacija, faksu arba elektroniniu paštu patvirtina jos gavimo faktą.

12.5. Pasikeitus Šalies buveinės adresui, banko sąskaitos numeriui ar kitiems rekvizitams, Šalis privalo apie tai pranešti kitai Šaliai. Neįvykdžius šių reikalavimų Šalis neturi teisės reikšti pretenzijų ar atsikirtimų, kad kitos Šalies veiksmai, atlikti, vadovaujantis paskutine turima informacija, neatitinka Sutarties sąlygų, arba kad ji negavo pranešimų, siųstų pagal paskutinius turimus rekvizitus.

12.6. Sutarčiai ir iš jos kylantiems Šalių santykiams bei jų aiškinimui taikoma Lietuvos Respublikos teisė.

12.7. Sutarties Šalims yra žinoma, kad ši Sutartis yra vieša, išskyrus joje esančią konfidencialią informaciją. Konfidencialia informacija laikoma tik tokia informacija, kurios atskleidimas prieštarautų teisės aktams. Šalys neskelbia tretiesiems asmenims informacijos apie konfidencialias sutarties sąlygas ir vykdymą, taip pat užtikrina, kad minėta informacija bei visi perduoti duomenys ir dokumentai nepateks tretiesiems asmenims, išskyrus Lietuvos Respublikos įstatymuose nustatytas išimtis.

13. Sutarties priedai

13.1. Sutarties priedai:
- Perkamų prekių sąrašas

14. Šalių rekvizitai ir juridiniai adresai

„Užsakovas”

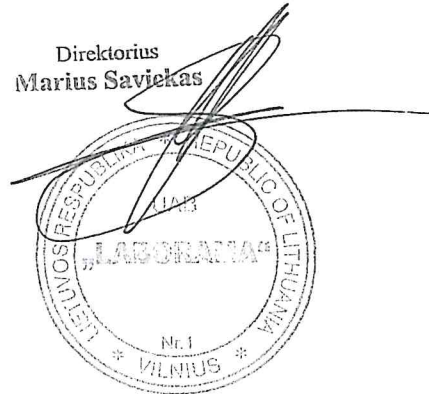
VšĮ Klaipėdos universitetinė ligoninė
Liepojos 41,
LT-92288 Klaipėda
A/S LT827180500000120325
AB „Šiaulių bankas“, Klaipėdos filialas
Banko kodas 71805
Įmonės kodas 190468035



„Tiekėjas”

UAB „Laborama“
V. Kuzmos g. 26,
LT-08431 Vilnius
A/S LT577044060008202168
AB SEB bankas
Banko kodas 70440
Įmonės kodas 302818839

Direktorius
Marius Savickas



SUTARTIES 2021 m. 04 mėn. d.
PRIEDAS p. 15 - 21 - 2021

PERKAMŲ PREKIŲ SĄRAŠAS

II. PERKAMI REAGENTAI IR EKSPLOATACINĖS MEDŽIAGOS SARS-CoV-2 RNR išskyrimo ir molekulinis kokybinis testas PGR metodu

Bendrieji reikalavimai

1. Reagentai, kalibracinės, kontrolinės ir kitos eksploatacinės medžiagos - turi būti vieno gamintojo ir vieno tiekėjo, medicinos priemonių gamintojo rekomenduoti arba adaptuoti (pateikti tai įrodančius dokumentus).
2. Pasiūlyme turi būti pateiktos visos tyrimui atlikti būtinos eksploatacinės medžiagos, pagal numatytas gamintojo rekomendacijas (reagentai DNR išskyrimui, amplifikavimui, hibridizavimui ir vienkartinės priemonės).
3. Tiekėjai turi pasiūlyti tokias reagentų, kalibracinių, kontrolinių medžiagų ir visų kitų eksploatacinių medžiagų pakuotes, kurios būtų racionaliai/ekonomiškai panaudotos, garantuojant reagentų ir eksploatacinių medžiagų stabilumą nuo atidarymo.
4. Reagentų galiojimo laikas - turi būti ne mažiau 6 mėn.
5. Tiekėjai privalo pateikti visų eksploatacinių medžiagų (reagentai, plovikliai, buferiai ir kitos) gamintojo deklaruojamą stabilumą atidarius, specifinius reikalavimus paruošimui, laikymui, naudojimui.
6. Visi reagentai ir priemonės turi būti sertifikuoti naudojimui Europos sąjungoje, ženklinti CE žyme
7. Tiekėjai turi pateikti lietuvių kalba reagentų, kalibravimo ir kontrolinių medžiagų, kitų eksploatacinių medžiagų naudojimo instrukcijas, darbo metodikas bei saugos duomenų lapus. Galima pateikti elektroninėje laikmenoje.
8. Tiekėjai privalo garantuoti lanksčią nepatraukiamą reagentų tiekimo pagal poreikį sistemą (iš karto gavus užsakymą ar pagal iš anksto nurodytą tikslų grafiką, bet ne rečiau, kaip 2 kartus per mėnesį, bei galimybę gauti skubų užsakymą ne mažiau, nei 200 testų per mėnesį).
9. Perkančioji organizacija prekes planuoja pirkti pagal poreikį, kuris priklauso nuo aplinkybių, neprognozuojamų pirkimo metu (perkamų prekių kiekis priklauso nuo sutarties vykdymo metu išskylančio poreikio, keičiantis ligoninės poreikiams, pacientų skaičiui). Perkančioji organizacija pasilieka teisę prekių kiekį didinti arba mažinti, tačiau tokiu atveju, perkamų prekių kiekis negali būti viršytas daugiau kaip 30 procentų. Perkančioji organizacija neįsipareigoja išpirkti viso prekių kiekio.
10. Tiekėjas privalo pateikti gamintojo katalogus (prekių aprašymus), kuriuose būtų nurodyta prekių kodai bei visa kita informacija, pagrindžianti prekės atitikimą konkurso specifikacijai. Kataloge turi būti pabrąuktas ir pažymėtas atitikimas reikalaujamiems parametrams t. y. pabrąukti kiekvienos pozicijos kiekvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal prašomas specifikacijas. Katalogai (prekių aprašymai) turi būti lietuvių kalba ir/arba anglų kalba vertimo netikslumams išsiaiškinti. Pateikti elektronines ir/arba popierines dokumentų kopijas.

[Signature]

Eil. Nr.	Produkto pavadinimas	Preliminarus tyrimų skaičius per 12 mėn.	Siūloma fasuotė (nurodant, kiek tyrimų galima atlikti iš siūlomos fasuotės)	Reagentų ir priemonių nurodytam tyrimų skaičiui atlikti per 12 mėn.	Reagentų ir priemonių, reikalingų vienam tyrimui atlikti, kaina, EUR su PVM	PVM tarifas %	Siūlomos fasuotės kaina EUR su PVM	Suma, EUR su PVM 12 mėn.	Gamintojas, komercinis siūlomos prekės pavadinimas
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Metodas: SARS-CoV-2 RNR išskyrimo ir molekulinis kokybinis testas pagrįstas atvirkštinės transkripcijos tikro laiko polimerazės grandininės reakcijos metodu amplifikuojant ne mažiau kaip 2 skirtingus SARS-CoV-2 viruso taikinius ir vidinė kontrolė. Reagentų talpose privalo būti pilnai integruoti ir automatizuoti trys pagrindiniai tyrimo etapai: nukleino rūgščių ekstrakcija, taikinio sekų amplifikacija ir detekcija, rezultatų adorojimas ir pateikimas (tiek ekstrakcijos, tiek detekcijos žingsniai turi būti atliekami tame pačiame aparate). Kokybinis SARS-CoV-2 nukleorūgščių nustatymas nurodytuose mėginiuose: Nosiaryklės, nosies, burnos ir ryklės tepinėliuose, nosies nuoplovose, aspirato mėginiuose surinktuose iš įtariamų COVID-19 pacientų. Reakcijos laikas iki rezultato: ne ilgesnis nei 1,5 val.. Galimybė atlikti pavienius tyrimus: Testų rinkiniai privalo būti sudaryti taip, kad būtų patogiu naudoti po vieną testą. Turi būti skirtas Nosiaryklės, nosies, burnos ir ryklės tepinėliuose, nosies nuoplovose, aspirato mėginiuose surinktuose iš įtariamų COVID-19 pacientų. Rinkinio jautrumas – ne mažesnis nei 250 kopijų/ml	iki 2400 tyrimų	Rinkinyje 24 kasetės. Galima atlikti 24 tyrimus	100 rink.	35,00	0	840,00	84000,00	Convergent Technologies, Convergys® POC-RT-PCR COVID-19 Detection Kit

	Bendra vieno tyrimo kaina*:					35,00				
	Viso pasiūlymo kaina Eur su PVM								84000,00	

“Užsakovas”

VšĮ Klaipėdos universitetinė ligoninė
 Liepojos 41,
 LT-92288 Klaipėda
 A/S LT827180500000120325
 AB "Šiaulių bankas", Klaipėdos filialas
 Banko kodas 71805
 Įmonės kodas 190468035



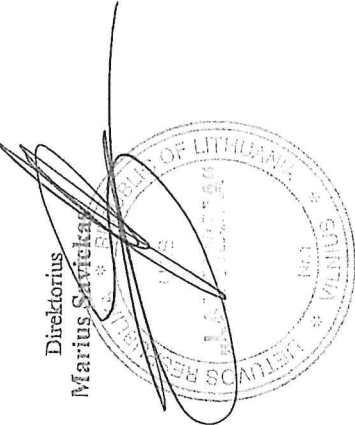
Vyriausiojo gydytojo
 pavaduotoja infrastruktūrai
 Vija Motužienė

„Tiekėjas”

UAB „Laborama“
 V. Kuzmos g. 26,
 LT-08431 Vilnius
 A/S LT577044060008202168
 AB SEB bankas
 Banko kodas 70440
 Įmonės kodas 302818839

Direktorius

Marius Savičkauskas



PANAUDOS SUTARTIS Nr. 4-13/MLT/04.2-21-0004

2021 m. 02. 08., Klaipėda

UAB „Laborama“ (toliau - Panaudos davėjas),
adresas: V. Kuzmos g. 26, LT-08431 Vilnius, tel. 8 5 2657222, įmonės kodas 302818839,
atstovaujama direktoriaus Mariaus Savicko - viena šalis,

ir

VšĮ KLAIPĖDOS UNIVERSITETINĖ LIGONINĖ, (toliau - Panaudos gavėjas),
adresas: Liepojos g. 41, LT-92288 Klaipėda, Tel. (8 46) 39 65 02, Faks. (8 46) 39 66 25,
Įm. kodas 190468035, PVM mokėtojo kodas LT9046803514,
atstovaujama vyriausiojo gydytojo Vinso Janušonio - kita šalis,

toliau kartu šioje sutartyje vadinami „Šalimis“, o kiekvienas atskirai - „Šalimi“, sudarė šią panaudos sutartį (toliau - Sutartis)/ Panaudos davėjas ir Panaudos gavėjas kiekvienas atskirai toliau Sutartyje gali būti vadinami „Šalimi“, o abu kartu - „Šalimis“.

1. Sutarties objektas

1.1. Panaudos davėjas perduoda neatlygintinai valdyti ir naudotis nuosavybės teise jam priklausančią įrangą (toliau - Įranga), o Panaudos gavėjas įsipareigoja priimti ir naudoti Įrangą pagal paskirtį (įrašyti paskirtį ir skyriaus pavadinimą) ir grąžinti ją tokios būklės, kokios ji jam buvo perduota atsižvelgiant į natūralų nusidėvėjimą. Įrangos vertė

2. Panaudos davėjo įsipareigojimai:

2.1. Panaudos davėjas įsipareigoja perduoti įvesti į eksploataciją Įrangą Panaudos gavėjui per 14 kalendorinių dienų nuo sutarties pasirašymo dienos. Įrangą perduoda kartu su jos naudojimo instrukcija lietuvių ir anglų kalbomis.

2.2. Panaudos davėjas įsipareigoja supažindinti Panaudos gavėją (skyriaus, kuriam perduodama Įranga personalą) su Įrangos naudojimo specifiška, apmokyti dirbti personalą per 3 darbo dienas nuo Įrangos instaliavimo. Panaudos davėjas įsipareigoja visą sutarties galiojimo laikotarpį teikti konsultacijas visais su Įrangos naudojimu susijusiais klausimais.

2.3. Pasibaigus Sutarties terminui atsiimti Įrangą iš Panaudos gavėjo per 14 darbo dienų.

2.4. Panaudos davėjas įsipareigoja nemokamai atlikti Įrangos remonto ir priežiūros darbus (įskaitant detalių keitimą) pagal gamintojo nurodytas rekomendacijas. Jei tokių darbų neįmanoma atlikti skubiai, panaudos davėjas įsipareigoja ne vėliau kaip per 2 darbo dienas pateikti neatlygintinam naudojimui analogišką įrangą iki bus sutaisyta.

3. Panaudos gavėjo įsipareigojimai

3.1. Panaudos gavėjas įsipareigoja perduotą Įrangą naudoti pagal tiesioginę jos paskirtį (nurodyta 1.1. punkte), remiantis naudojimo instrukcijomis bei visais Panaudos davėjo nurodymais ir apmokymais.

3.2. Panaudos gavėjas įsipareigoja išlaikyti ir saugoti jam pagal šią Sutartį perduotą Įrangą.

3.3. Pasibaigus Sutarties terminui grąžinti Įrangą Panaudos davėjui tos būklės, kurios ji buvo perduodant, atsižvelgiant į natūralų nusidėvėjimą. Panaudos gavėjas priima ir grąžina Įrangą Panaudos davėjui pagal abiejų šalių pasirašytą priėmimo-perdavimo aktą.

3.4. Panaudos gavėjas įsipareigoja neperduoti Įrangos tretiesiems asmenims be išankstinio rašytinio Panaudos davėjo sutikimo.

3.5. Informuoti panaudos davėją apie Įrangos gedimą.

4. Sutarties galiojimas

- 4.1. Sutartis įsigalioja nuo sutarties pasirašymo dienos ir galioja vienerius metus, kol galioja reagentų tiekimo sutartis.
- 4.2. Sutartis gali būti keičiama tik abiejų Šalių bendru sutarimu. Visi sutarties pakeitimai ir priedai galios, jeigu jie bus sudaryti raštu ir tinkamai pasirašyti visų Šalių ar jų įgaliotų atstovų.
- 4.3. Kiekviena Šalis turi teisę vienašališkai be priežasties nutraukti šią Sutartį raštu pranešus kitai Šaliai prieš 60 kalendorinių dienų. Kiekviena Šalis, prieš nutraukdama sutartį, privalo pilnai įvykdyti sutartinius įsipareigojimus kitai Šaliai.

5. Nenugalima jėga (Force majeure)

- 5.1. Esant nenugalimai jėgai (force majeure) arba kitoms aplinkybėms (pagal Lietuvos Respublikos Vyriausybės 1996-07-15 nutarimą Nr. 840 (1996, Žin. 68-1652), kurios nepriklauso nuo sutarties šalių valios, šalys privalo nedelsdamos, bet ne vėliau kaip per 5 kalendorines dienas apie tai viena kitą informuoti raštu. Jei šalys viena kitos neinformuos, bus laikoma, kad tokių aplinkybių nebuvo ir šalis laiku nepranešusi apie neįveikiamos jėgos aplinkybes, tampa atsakinga už nuostolių, kurių galima buvo išvengti, atlyginimą kitai šaliai.

6. Ginčų sprendimo tvarka

- 6.1. Visi iš šios sutarties kylantys arba su ja susiję ginčai sprendžiami derybomis tarp Šalių. Nepavykus ginčo išspręsti derybomis, jis perduodamas spręsti kompetentingam Lietuvos Respublikos teismui pagal Panaudos gavėjo buveinės adresą.

7. Kitos sąlygos

- 7.1. Visus klausimus, susijusius su informacijos apie Panaudos gavėją pateikimu, Panaudos davėjas privalo iš anksto suderinti su Panaudos gavėjo atstovu.
- 7.2. Jeigu keičiasi Šalių buveinės ar Sutartyje nurodytų Šalių banko sąskaitų rekvizitai, tai ši Šalis privalo ne vėliau kaip per 5 darbo dienas nuo atitinkamo duomens pasikeitimo informuoti apie tai kitą Šalį.

8. Baigiamosios nuostatos

- 8.1. Sutartis sudaryta 2 (dviem) egzemplioriais lietuvių kalba, turinčiais vienodą juridinę galią. Kiekviena Šalis gauna po vieną Sutarties egzempliorių.

9. Priedai:

- 9.1. Įrangos techninė specifikacija

PANAUDOS GAVĖJAS

VšĮ Klaipėdos universitetinė ligoninė

Vyriausiojo gydytojo
rengėjas ir patvirtinantis
Nijolė Motužienė

Vyriausiasis gydytojas



PANAUDOS DAVĖJAS

UAB „Laborama“

Direktorius
Marius Savickas

Direktorius



PIRKIMO OBJEKTO DALIS - PERKAMI REAGENTAI IR EKSPLOATACINĖS MEDŽIAGOS SARS-CoV-2 RNR TYRIMŲ ATLIKIMUI KARTU SU ĮRANGOS PANAUDA

I. TECHNINIAI REIKALAVIMAI ĮRANGAI: SARS-CoV-2 RNR išskyrimo ir molekulinis kokybinis testas PGR metodu: KOKYBINIS NUSTATYMAS IR JOS DUOMENŲ VALDYMO PROGRAMINĖ ĮRANGA

Bendrieji reikalavimai

1. SARS-CoV-2 RNR Tyrimų atlikimui skirtą įrangą turi sudaryti:
 - 1) Automatinė intergruota ir automatizuota nukleorūščių lizavimo ir amplifikavimo realaus laiko PGR sistema:
 1. Automatinis PGR instrumentas (1 vienetas);
 2. Suderintas ir sujungtas bei tiesiogiai informaciją iš instrumento gaunantis nešiojamas kompiuteris (1 vienetas);
 3. Spausdintuvas (1 vienetas);
 4. Brūkšninio kodo skaitytuvas (1 vienetas)
2. Įranga turi būti sertifikuota naudojimui Europos sąjungoje, ženklinta CE žyme. Pateikti gamintojo atitikties deklaracijų kopijas (CE ženklavimas pagal in-vitro diagnostikos prietaisų direktyvą 98/79 /EC).
3. Tiekėjai privalo tinkamai pagrįsti atitikimą techninėje specifikacijoje nurodytiems techniniams parametrams.
4. Įranga turi būti nauja. Pagaminimo metai - ne vėlesni nei 2020 metai.
5. Tiekėjai turi pateikti tyrimų protokolus, aprašymus, naudojimo instrukcijas, saugos duomenų lapus ir kitą su tyrimo procesu susijusią svarbią informaciją, esant gamintojo pakeitimams - informuoti, bei skubiai atnaujinti: analizatoriuje, kartu su gaunamais reagentais, kompaktiniuose diskuose, nuotoliniu/elektroniniu būdu ir kita.
6. Tiekėjai turi kuo skubiau informuoti vartotoją ir atlikti gamintojo pateiktus/numatytus programinės įrangos versijų pakeitimus/atnaujinimus, bei pateikti detalią informaciją apie pakeitimus, atnaujinimus, įtaką pacientų tyrimų rezultatams ir kita.
7. Tiekėjai ar gamintojų atstovai turi praveisti detalų personalo mokymą darbui su įranga. Turi būti pateiktas išsamus, patogus naudojimui darbo/vartotojo vadovas lietuvių/anglų kalbomis (išsamus klaidų, perspėjimų paaiškinimas ir būtinų veiksmų atlikimas; aptarnavimo procedūrų paaiškinimas ir vaizdinis pateikimas, bei kita), bei turi būti garantuotas personalo konsultavimas techniniais, metodiniais, bei reagentų, kontrolinių medžiagų ir kitų eksploatacinių medžiagų naudojimo, klausimais visą sutarties laikotarpį.
Tiekėjai turi garantuoti nuolatinį personalo ir gydytojų klinikistų mokymą ir konsultavimą aktualiais tyrimų atlikimo eigoje iškilusiais klausimais, pristatyti gamintojo ar kitų vartotojų naujausią mokslinę informaciją, susijusią su planuojamais įsigyti tyrimais, rezultatų interpretavimu, iki - ikianalizinių veiksmų įtaką tyrimų kokybei. Sudaryti galimybę dalyvauti gamintojo organizuojamuose specializuotuose seminaruose, konferencijose.
8. Tiekėjas privalo savo sąskaita užtikrinti perduoto įrangos techninę priežiūrą, galimų defektų ir/ar gedimų šalinimą/remontą visą panaudos sutarties galiojimo terminą. Techninė priežiūra turi būti vykdoma griežtai laikantis įrangos gamintojo nurodytu dažnumu (pvz. ketvirtinės, mėnesinės, metinės ir kita) ir rekomenduojamu įrangos dalių/priemonių/ eksploatacinių medžiagų savalaikiu pakeitimu, kad tyrimų atlikimui būtų naudojama techniškai tvarkinga įranga. Tiekėjai turi pateikti detalų, gamintojo reglamentuotą tiekėjų ar gamintojo atstovų atliekamą įrangos/analizatorių/sistemos/programinės įrangos techninių priežiūrų/atnaujinimų/remonto planą (atlikimo dažnis, priemonės ir kita) ir sąnaudines lėšas, bei paskaičiuoti kiek tai sudarytų papildomų lėšų 1 tyrimui, per numatytąjį laikotarpį.
Įrangos galimų defektų ir/ar gedimų/ sutrikimų nustatymas turi būti pradedamas nedelsiant (darbo dienomis) nuotoliniu būdu po pranešimo gavimo apie iškilusius nesklandumus. Nepavykus nustatyti galimų defektų ir/ar gedimų/ sutrikimų priežasties nuotoliniu būdu - gamintojo įgaliotas serviso inžinierius per 24 po oficialaus gavėjo pranešimo privalo nustatyti galimų defektų ir/ar gedimų/ sutrikimų priežastis ir pagal galimybes atlikti šalinimo veiksmus (remontą) darbo vietoje. Įranga turi būti sutaisyta ne vėliau kaip per 7 darbo dienas.
Tiekėjai turi garantuoti kvalifikuotą techninį įrangos aptarnavimą, remontą, atliekamą gamintojo įgaliotų serviso inžinierių, vadovaujantis Lietuvos Respublikos Sveikatos apsaugos ministro įsakymais bei kitais galiojančiais teisės aktais.
9. Turi būti pateiktas detalus, personalui priskirtas atlikti įrangos priežiūros planas, atliekamos procedūros - kasdieninės, savaitinės, mėnesinės, kitos ir joms atlikti sunaudojamos priemonės (pagal gamintojo instrukcijas) bei joms atlikti nustatytas/skiriamas laikas.
10. Tiekėjai teikiantys pasiūlymus privalo numatyti ir pasirūpinti visomis papildomomis priemonėmis, darbui būtina įranga ir kita (pvz. nepertraukiamas maitinimo šaltinis, atliekų talpos ir t.t.), reikalingomis pilnam sistemos veikimo užtikrinimui.
11. Turi būti paciento ėminių duomenų įvedimas tyrimų atlikimui ir rezultatų perdavimas užsakovui: per HIS/LIS ir tradiciniu būdu (įvedimas: ėminio/paciento/užsakovo identifikacija ir kita; perdavimas/ataskaitos: spausdintas variantas). Tyrimams gauti iš LIS / tyrimų rezultatus nusiųsti į LIS turi palaikyti ASTM arba HL7 v2 standartus.

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

Modelis Convergys® POC RT-PCR

Gamintojas Convergent
Technologies GmbH & Co. KG
Kilmės šalis Vokietija

Eil. Nr.	Techninis parametras	Reikalaujama techninio parametro reikšmė	Siūlomo parametro atitikimas, konkreti parametro reikšmė ir atitikimo patvirtinimas (psl. pasiūlyme, puslapyje pabraukiant kiekvienos pozicijos kiekvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal prašomas specifikacijas)
	Automatinė intergruota ir automatizuota nukleorūgščių lizavimo ir amplifikavimo realaus laiko PGR sistema		
1	Paskirtis	1. Sistema skirta infekcinių ligų sukėlėjų DNR/RNR nustatymui iš klinikinių mėginių (tepinėlis iš nosiaryklės, nosies, burnos ir ryklės tepinėliuose, nosies nuoplovose, aspirato). Nustatomi parametrai: SARS-CoV-2 (korona viruso) RNR	1. Sistema skirta infekcinių ligų sukėlėjų DNR/RNR nustatymui iš klinikinių mėginių (tepinėlis iš nosiaryklės, nosies, burnos ir ryklės tepinėliuose, nosies nuoplovose, aspirato). Nustatomi parametrai: SARS-CoV-2 (korona viruso) RNR.
2	Sistemos techninė specifikacija:	1. Sistemoje yra pilnai integruoti ir automatizuoti trys pagrindiniai tyrimo etapai: mėginio paruošimas, nukleino rūgščių ekstrakcija, taikinio sekų amplifikacija ir detekcija.	1. Sistemoje yra pilnai integruoti ir automatizuoti trys pagrindiniai tyrimo etapai: mėginio paruošimas, nukleino rūgščių ekstrakcija, taikinio sekų amplifikacija ir detekcija.
		2. Taikinio amplifikacija ir detekcija yra paremta tikro laiko polimerazės grandininės reakcijos principu (angl. real time PCR).	2. Taikinio amplifikacija ir detekcija yra paremta tikro laiko polimerazės grandininės reakcijos principu (angl. real time PCR).
		3. Sistemą turi sudaryti ne mažiau nei 4 nepriklausomi termoblokai (moduliai), kurių kiekvienas gali atskirai palaikyti užduotą temperatūrinį režimą. Vienu metu turi būti galimybė tirti nuo 1 mėginio iki ne mažiau kaip 4 mėginių. Naujus mėginius turi būti galimybė leisti nepertraukiant jau atliekamų tyrimų.	3. Sistemą sudaro 4 nepriklausomi termoblokai (moduliai), kurių kiekvienas gali atskirai palaikyti užduotą temperatūrinį režimą. Vienu metu yra galimybė tirti nuo 1 mėginio iki 4 mėginių. Naujus mėginius galima leisti nepertraukiant jau atliekamų tyrimų.
		4. Infekcinių sukėlėjų nustatymo tyrime turi būti naudojami vienkartiniai paruošti reagentai. Nukleorūgščių išskyrimas, padauginimas ir detekcija turi būti vykdomi uždaruose saugiuose mėgintuvėliuose arba saugiose uždaruose kasetėse. Reagentų brūkšniniai kodai nuskaitomi brūkšninio kodo skaitytuvo pagalba.	4. Infekcinių sukėlėjų nustatymo tyrime yra naudojami vienkartiniai paruošti reagentai. Nukleorūgščių išskyrimas, padauginimas ir detekcija vykdomi saugiose uždaruose kasetėse. Reagentų brūkšniniai kodai nuskaitomi brūkšninio kodo skaitytuvo pagalba.
		5. Tyrimo atsakymai turi būti pateikiami integruotame liečiamame ekrane. Turi būti galimybė peržiūrėti amplifikacijos kreives.	5. Tyrimo atsakymai pateikiami integruotame liečiamame ekrane. Yra galimybė peržiūrėti amplifikacijos

		Rezultatai gali būti lengvai įrašomi į USB laikmeną.	kreives. Rezultatai lengvai įrašomi į USB laikmeną.
3	CE ženklas	Būtina	Yra.
4	Garantinio aptarnavimo laikotarpis	Garantinio aptarnavimo laikotarpis ne trumpiau, nei 12 mėnesių. Į garantiją turi būti įskaičiuotas nemokamai atliekamas įrangos remontas, įskaitant remontui atlikti reikalingas detales bei medžiagas, gamintojo rekomenduojamu periodiškumu nemokamai atlikti techninę priežiūrą, įskaitant techninei priežiūrai atlikti reikalingas detales ir medžiagas.	Garantinio aptarnavimo laikotarpis 12 mėnesių. Į garantiją įskaičiuotas nemokamai atliekamas įrangos remontas, įskaitant remontui atlikti reikalingas detales bei medžiagas, gamintojo rekomenduojamu periodiškumu nemokamai atliekama techninė priežiūra, įskaitant techninei priežiūrai atlikti reikalingas detales ir medžiagas.
5	Automatinis rezultatų pateikimas ekrane (teigiamo ir neigiamo rezultato automatinis pranešimas) ir galimybė atsispausdinti	Būtina	Yra.
6	Komplektuojama įranga:	1. Automatinis PGR instrumentas (1 vienetas); 2. Suderintas ir sujungtas bei tiesiogiai informaciją iš instrumento gaunantis nešiojamas kompiuteris (1 vienetas); 3. Spausdintuvas (1 vienetas); 4. Brūkšninio kodo skaitytuvas (1 vienetas)	1. Automatinis PGR instrumentas (1 vienetas); 2. Suderintas ir sujungtas bei tiesiogiai informaciją iš instrumento gaunantis kompiuteris (1 vienetas); 3. Spausdintuvas (1 vienetas); 4. Brūkšninio kodo skaitytuvas (1 vienetas)

PANAUDOS GAVĖJAS

VšĮ Klaipėdos universitetinė ligoninė



PANAUDOS DAVĖJAS

UAB „Laborama“

