

PIRKIMO – PARDAVIMO SUTARTIS NR. 8-25

2021 m. vasario 19 d. Vilnius

VŠĮ Nacionalinis kraujo centras, įstaigos kodas 126413338, atstovaujamas Klaipėdos skyriaus vadovės, laikinai vykdančios direktoriaus funkcijas Renatos Poviliūnienės, veikiančios pagal LR sveikatos apsaugos ministro 2021 m. vasario 12 d. įsakymą Nr. A-2 (toliau – **Pirkėjas**), iš vienos pusės, ir

UAB „**Diagnosticinės sistemos**“, įmonės kodas 122263421, atstovaujama direktoriaus prof. Juliaus Ptaško, veikiančio pagal bendrovės įstatus (toliau – **Pardavėjas**), iš kitos pusės,

kartu vadinamos Šalimis, o kiekviena atskirai vadinamos Šalimi, sudarė šią pirkimo-pardavimo sutartį (toliau – **Sutartis**):

I. SUTARTIES DALYKAS

1.1. Laimėjęs atvirą konkursą, skelbtą Centrinėje viešųjų pirkimų informacinėje sistemoje, Pardavėjas vadovaudamasis Sutartimi, parduoda, o Pirkėjas, vadovaudamasis Sutartimi, perka Sutartyje nurodytus reagentus¹, skirtus donorų kraujo atrankiniams serologiniams tyrimams dėl infekcijų žymenų ištyrimo ir HBsAg kokybinio patvirtinamojo tyrimo atlikimui (toliau – **Prekės**²).

1.2. Sutartyje nurodyti Prekių kiekiai yra preliminarūs. Prekės bus perkamos pagal Pirkėjo poreikį, kuris priklauso nuo aplinkybių, kurių nėra galimybės sukonkretinti pirkimo metu. Prekės užsakomos atskiromis dalimis. Pirkėjas, nustatęs, kad nebėra poreikio perkamoms Prekėms ar esant lėšų trūkumui, turi teisę pirkti mažesnę nei numatyta Prekių kiekį. Pardavėjas yra tinkamai informuotas ir sutinka, kad:

1.2.1. Pirkėjas neįsipareigoja nupirkti viso nurodyto Prekių kiekio;

1.2.2. Pirkėjas, esant būtinumui, turi teisę Prekių kiekį didinti arba mažinti, neviršijant bendros Sutarties kainos;

1.2.3. Pardavėjas sutinka, kad Pirkėjas turi teisę atlikti Pardavėjo auditus;

1.2.4. Prekių kokybės dokumentai saugomi pas Pardavėją, kuris Pirkėjui pateikia dokumentų kopijas;

1.2.5. Šalys, vykdydamos Sutartį, vadovaujasi Gerosios praktikos gairėmis, kurias parengė Europos Tarybos Europos vaistų ir sveikatos priežiūros direktoratas ir Europos Sąjungos Komisija.

1.3. Sutartis sudaryta pasibaigus mažos vertės viešajam pirkimui įvykdytam apklausos būdu „Reagentai, skirti donorų kraujo atrankiniams serologiniams tyrimams dėl infekcijų žymenų ištyrimo analizatoriais ARCHITECT I 2000 SR“ (toliau – **Pirkimas**), kuriame ekonomiškai naudingiausias pasiūlymas išrinktas pagal kainą.

1.4. Sutarties priedai pasirašytas Šalių įgaliotų atstovų, laikomas neatskiriama Sutarties dalimi, Sutartis kartu su priedu Nr. 1 vadinama „Sutartis“.

II. KAINODARA IR ATSISKAITYMAS

2.1. Pagal Sutartį tiekiamų Prekių pavadinimai, įkainiai ir Prekių charakteristikos nurodyti Sutarties 1 priede.

2.2. Bendra Sutarties kaina su PVM yra **43 197,00 EUR** (keturiasdešimt trys tūkstančiai šimtas devyniasdešimt septyni eurai, 00 ct).

2.3. Vadovaujantis Kainodaros taisyklių nustatymo metodika, Sutarčiai taikomas fiksuoto įkainio su peržiūra kainodaros būdas. Į kiekvieną įkainį Pardavėjas privalo įskaičiuoti visus mokesčius ir kaštus, susijusius su tinkamu, savalaikiu sutartinių įsipareigojimų vykdymu, įskaitant Prekes, jų tiekimo, panaudos, įrangos

¹ 1.1. Reagentai, skirti donorų kraujo vieno mėginio atrankiniams serologiniams tyrimams dėl infekcijų žymenų ištyrimui VŠĮ Nacionalinio kraujo centro nuosavybės teise turimi įrangai - analizatoriais ARCHITECT I2000SR.

1.2. Reagentai, skirti HBsAg kokybinio patvirtinamojo tyrimo atlikimui VŠĮ Nacionalinio kraujo centro nuosavybės teise turimi įrangai - analizatoriais ARCHITECT I2000SR.

1.3. Pardavėjas teikia reagentus ir visas nurodytam tyrimų kiekiui reikalingas sudedamąsias priemones savo sąskaita pagal Pirkėjo užsakymus, vadovaujantis Pirkimo sąlygomis, kur nurodyta, kad Pardavėjas savo rizika apskaičiuoja reikiamą reagentų ir kitų sudedamųjų priemonių kiekį nurodytam tyrimų skaičiui. Pardavėjui nebus papildomai apmokama už tyrimui panaudotų reagentų ir kitų sudedamųjų dalių išnaudotą kiekį, jei išnaudota daugiau nei numatė Pardavėjas.

² Atsižvelgiant į tai, kad Pardavėjo siūlomos Prekės yra Pirkėjo nuosavybės teise valdomo analizatoriaus gamintojo, panaudos sutarties dėl papildomos įrangos nepasirašoma, vadovaujantis Pirkimo sąlygomis.

aptarnavimo, remonto, kainų rinkoje pasikeitimo rizikos ir kitus galimus kaštus, kurie nurodyti Sutartyje arba yra galimi, atsižvelgiant į Sutarties pobūdį ir trukmę.

2.4. Įkainio peržiūros procedūra: Pasikeitus Lietuvos Respublikoje galiojančiuose teisės aktuose numatytam PVM, kurio apmokestinimo objektu yra laikoma numatoma pirkti prekė, tarifui, PVM apskaičiuojamas galiojančių teisės aktų nustatyta tvarka taikant PVM tarifą, galiojantį prievolės apskaičiuoti PVM atsiradimo momentu. Perskaiciuota kaina įforminama rašytiniu Šalių susitarimu, kuris, pasirašius Šalims, tampa neatsiejama Sutarties dalimi. Sutarties kaina gali būti keičiama taikant peržiūros keitimo sąlygas. Susitarimai dėl peržiūros turi būti pagrįsti dokumentais, įforminami rašytiniu Šalių susitarimu, kuris pasirašius Šalims, tampa neatsiejama Sutarties dalimi.

2.5. Maksimalus Prekių kiekis nurodytas Sutarties 1 priede, kuris negali būti didinamas Sutarties galiojimo laikotarpiu, tačiau Pirkėjas turi teisę keisti atskirų Prekių pozicijų kiekius, neviršydamas maksimalaus Prekių kiekio ir bendros (maksimalios) Sutarties kainos. Pirkėjas neįsipareigoja išpirkti maksimalų Prekių kiekį.

2.6. Pasibaigus mėnesiui, Pirkėjas per 3 (tris) darbo dienas pateikia Pardavėjui duomenis apie praeitą mėnesį ištirtų mėginių skaičių.

2.7. Pirkėjas su Pardavėju atsiskaito vieną kartą per mėnesį už praeitą mėnesį Pirkėjo sunaudotas Prekes pagal ištirtų mėginių skaičių. Pardavėjas iki kiekvieno mėnesio 10 (dešimtos) dienos³ privalo pateikti (PVM) sąskaitą faktūrą (toliau – sąskaita) už Pirkėjo praeitą mėnesį sunaudotas Prekes pagal atliktų tyrimų skaičių, sąskaitoje nurodydamas tik tokius Prekių vienetus ir įkainius, kurie numatyti Sutarties 1 priede. Papildomai Pardavėjas pateikia sunaudotų Prekių lentelę su sunaudotais reagentų, kontrolinių, kalibravimo medžiagų bei priedų, papildomų medžiagų kiekiais ir detalų paskaičiavimą, iš kurio būtų aišku kaip, atsižvelgiant į sunaudotų Prekių kiekį, buvo nustatytas ištirtų mėginių (tyrimų) skaičius.

2.8. Pirkėjas per 5 (penkias) dienas patikrina sąskaitoje nurodytą tyrimų skaičių ir įkainius pagal faktiškai atliktų tyrimų skaičių, duomenis apie kuriuos buvo pateikti Pardavėjui, patvirtina sąskaitą arba pateikia savo pastabas.

2.9. Pardavėjas sąskaitoje turi nurodyti tuos pačius pavadinimus, kurie yra nurodyti Sutartyje, taip pat užrašyti ant sąskaitos Sutarties numerį ir datą, pagal kurią tiekiamos Prekės.

2.10. Pardavėjas sąskaitą privalo pateikti LR viešųjų pirkimų įstatymo 22 str. 3 d. nustatyta tvarka ir el. paštu: nkadministracija@kraujodonoryste.lt. Pardavėjas dėl visų techninių klausimų, susijusių su naudojimosi informacine sistema „E. sąskaita“ ar jos neveikimu, turi kreiptis į sistemos tvarkytoją – VĮ Registrų centrą, prieš tai peržiūrėjęs naudojimosi sistema instrukciją (https://www.esaskaita.eu/kaip_naudotis).

2.11. Jei sąskaita pateikiama su trūkumais, Pirkėjas turi teisę sąskaitos nepriimti, o Pardavėjas įsipareigoja per 2 (dvi) dienas pašalinti trūkumus ir pateikti tinkamai užpildytą sąskaitą. Atsiskaitymo terminas skaičiuojamas nuo tinkamai užpildytos sąskaitos gavimo dienos.

2.12. Pirkėjas sumoka Pardavėjui per 30 (trisdešimt) dienų nuo tinkamai užpildytos ir pateiktos sąskaitos gavimo dienos, pervesdamas lėšas į Sutartyje Pardavėjo nurodytą sąskaitą. Sutrikus asmens sveikatos priežiūros įstaigų atsiskaitymui su Pirkėju, Pardavėjas, neskaičiuodamas palūkanų / delspinigių, sutinka laukti atsiskaitymo dar iki 30 (trisdešimties) kalendorinių dienų. Pirkėjas bet kuriuo atveju įsipareigoja atsiskaityti su Pardavėju per 60 (šešiasdešimt) dienų nuo prekių gavimo dienos.

III. PREKIŲ KOKYBĖ

3.1. Pardavėjas garantuoja, kad parduodamos Prekės atitinka Sutarties sąlygas, Lietuvos Respublikoje bei tarptautinėje rinkoje galiojančius techninius ir kokybės standartus, kitus norminius aktus. Prekės yra naujos, nenaudotos.

3.2. Pardavėjas prisiima visą atsakomybę dėl Prekių kokybės, saugos, teisingo ženklinimo, už pateiktos informacijos tikslumą ir tiesiogiai atsako už žalą, atsiradusią dėl netinkamos Prekių kokybės prieš Pirkėją ir trečiuosius asmenis.

3.3. Jei Pardavėjas pateikia nekokybiškas, nepilnai sukomplektuotas ar neatitinkančias Pirkimo dokumentuose nustatytų reikalavimų Prekes, Pardavėjas, Pirkėjui pareikalavus, nedelsiant (ne vėliau kaip per 5 (penkias) darbo dienas nuo raštiškos pretenzijos pateikimo) nekokybiškas ar pilnai nesukomplektuotas ar neatitinkančias Pirkimo dokumentuose nustatytų reikalavimų Prekes privalo pakeisti kokybiškomis ar pilnai sukomplektuoti, ar pakeisti atitinkančiomis Pirkimo dokumentuose nustatytus reikalavimus Prekėmis. Tuo

³ Diena suprantama kaip kalendorinės diena, išskyrus jei aiškiai nurodyta „darbo diena“.

atveju, jei Pardavėjas nevykdo ar netinkamai vykdo savo įsipareigojimus, numatytus šiame punkte, ir uždelsia pakeisti Prekes tinkamomis ir kokybiškomis ilgiau nei 5 (penkias) darbo dienas, Pirkėjui pareikalavus raštu, Pardavėjas moka baudą, lygią neatitinkančių reikalavimų Prekių vertei.

3.4. Esant pakartotiniam netinkamos kokybės Prekių pristatymui, Pardavėjas turi teisę nutraukti Sutartį, raštu apie tai įspėjęs Pardavėją prieš 3 (tris) darbo dienas. Tokiu atveju Sutarties nutraukimas neatleidžia Pardavėjo nuo prievolės atlyginti Pirkėjo patirtus nuostolius ir sumokėti Sutartyje numatytas sankcijas.

3.5. Pirkėjas turi teisę reikšti pretenzijas dėl nekokybiškų ar nepilnai sukomplektuotų, ir/ar neatitinkančių Pirkimo dokumentuose ar Sutartyje nustatytų reikalavimų Prekių visą Sutarties galiojimo laikotarpį.

IV. PRIEVOLIŲ VYKDYMO TVARKA

4.1. Sutarties vykdymo metu Prekes užsako Pirkėjas, pateikdamas rašytinius užsakymus Pardavėjui Sutartyje nurodytu el. paštu. Užsakyme turi būti nurodytas Sutarties numeris, užsakomų Prekių pavadinimas, Užsakymo pateikimo data, užsakymą pateikusio darbuotojo vardas, pavardė ir parašas, kontaktinis telefono numeris. Užsakyme vartojami Sutarties 1 priede nurodyti Prekių pavadinimai ir vienetai, Pirkėjui nurodant užsakomų tyrimų skaičių ir rūšį.

4.2. Prekės (užsakyme nurodytas kiekis) turi būti Pardavėjo transportu pristatytos ne vėliau kaip per 14 (keturiolika) dienų nuo užsakymo datos. Užsakymas pateikiamas el. paštu. Prekių pristatymo vieta - Žolyno g. 34, Vilnius.

4.3. Sąskaitą Pardavėjas pristato Pirkėjui ne vėliau kaip per 5 (penkias) darbo dienas nuo sąskaitos faktūros išrašymo dienos.

4.4. Pardavėjas įsipareigoja sąskaitoje naudoti tuos pačius Prekių pavadinimus ir mato vienetus, kokie yra nurodyti Sutartyje, taip pat ant sąskaitos užrašyti datą ir Sutarties numerį, pagal kurią tiekiamos Prekės.

4.5. Pardavėjas užtikrina, kad pristatomos Prekės atitinka visus Sutarties 1 priede nurodytus reikalavimus, taip pat Pardavėjas perduoda Pirkėjui visus Prekių priklausinius (išskyrus jei Pirkimo dokumentuose nurodyta kitaip) ir atlieka kitus būtinus Prekių naudojimui veiksmus (jei tokie yra numatyti Sutartyje ar teisės aktuose ar Įrangos ir (ar) Prekių gamintojo instrukcijose).

4.6. Pardavėjas garantuoja saugų parduodamų Prekių pristatymą.

4.7. Pardavėjui pristčius Prekes, Šalys nedelsiant pasirašo Prekių priėmimo – perdavimo aktą ar kitą lygiavertį dokumentą (toliau – aktas), kuris, Šalims jį pasirašius, tampa neatsiejama Sutarties dalimi. Aktas pasirašomas kiekvieną kartą, perduodant reagentus, kalibravimo, kontrolines medžiagas ir (ar) priedus. Akte Pardavėjas turi nurodyti perduodamų reagentų, kontrolinių, kalibravimo medžiagų ir (ar) priedų tikslų kiekį, pavadinimus bei kiek preliminariai tyrimų (mėginių bus ištirta) turėtų būti atlikta iš perduodamų reagentų ir priedų.

4.8. Prekių priėmimo-perdavimo metu Pirkėjas patikrina pristatytų Prekių kiekį ir akivaizdžiai matomą atitikimą Sutarties reikalavimams. Akto pasirašymas neatleidžia Pardavėjo nuo atsakomybės dėl Prekių paslėptų defektų ar komplektacijos ar kiekio trūkumo užsakytam tyrimų skaičiui, ar akivaizdžiai nematomų neatitikimų Sutarties reikalavimams. Pirkėjui nustačius trūkumus, Pirkėjas akte nurodo trūkumus, datą ir nepriima Prekių. Tokiu atveju trūkumai pašalinami Sutarties 3.3. punkte nustatyta tvarka, taikant Sutarties 3.3. punkte nustatytas netesybas už vėlavimus. Trūkumų šalinimas nepratėsia Prekių pristatymui nustatyto termino.

4.9. Tuo atveju, jei dalis Prekių grąžinama Pardavėjui (pvz. dėl pasibaigusio galiojimo ar pateikto perteklinio kiekio), Šalys kiekvieną kartą pasirašo Prekių grąžinimo aktą.

4.10. Šalys iki Sutarties pabaigos ar jos nutraukimo turi pasirašyti Prekių grąžinimo aktą (jei Pirkėjas savo teritorijoje turi Prekes, kurios nėra išpirktos), kuriame nurodomos visos nepanaudotos ar pasibaigusio galiojimo Prekės, jų pavadinimai, kiekiai, Prekes perdavusio ir priėmusio asmenų vardai, pavardės, parašai ir data. Pirkėjas turi teisę išpirkti visą kiekį, tokiu atveju grąžinimo aktas nepasirašomas arba pasirašomas tik dėl pasibaigusio galiojimo Prekių.

4.11. Pardavėjas garantuoja:

4.11.1. kad parduodamos Prekės yra naujos, nenaudotos, Prekės atitinka Lietuvos Respublikoje bei tarptautinėje rinkoje galiojančius techninius standartus, pirkimo sąlygas ir kitus norminius aktus bei šios Sutarties 1 priede nurodytus reikalavimus ir yra tinkamos naudoti donorinio kraujo ištyrimui.

4.11.2. kad Pardavėjas atlygins visas Pirkėjo išlaidas dėl netinkamos Prekių kokybės ar neatitikimų Pirkimo dokumentams, taip pat išlaidas, susijusias su Pardavėjo vėlavimais ar kitais sutartinių įsipareigojimų netinkamais vykdymais (bent vieno).

4.11.3. kad prisiima visą atsakomybę dėl Prekių kokybės, saugos, teisingo ženklinimo, už pateiktos informacijos tikslumą ir tiesiogiai atsako už žalą, atsiradusią dėl netinkamos Prekių kokybės prieš Pirkėją ir trečiuosius asmenis.

4.11.4. kad Prekės priklauso Pardavėjui nuosavybės teise arba yra dokumentas, patvirtinantis Pardavėjo teisę parduoti Prekes.

4.11.5. kad Pardavėjo teisė disponuoti Prekėmis yra neapribota, Prekės nėra areštuotos ir nėra teisinio ginčo objektas.

4.11.6. kad visą Sutarties galiojimo laikotarpį Pardavėjas ar jo pasitelkti ūkio subjektai dėl atitikimo kvalifikacijos reikalavimams (toliau – ūkio subjektai) atitiks Pirkimo dokumentuose nustatytus kvalifikacijos reikalavimus ir neturės pašalinimo pagrindų.

4.11.7. kad Sutartį vykdys tik teisę verstis atitinkama veikla turintys asmenys.

V. ŠALIŲ TEISĖS IR PAREIGOS

5.1. Pardavėjo teisės ir pareigos:

5.1.1. Pardavėjas įsipareigoja bendradarbiauti su Pirkėju, Sutartį vykdyti Pirkėjui ekonomiškai naudingiausiu būdu, vadovaujantis Sutartimi, LR viešųjų pirkimų įstatymu ir teisės aktų nuostatomis, taikomomis tokio pobūdžio Prekėms ir Įrangai;

5.1.2. iš anksto (ne vėliau kaip per 2 (dvi) darbo dienas nuo paaiškėjimo) informuoti Pirkėją apie aplinkybes, galinčias turėti įtakos tinkamam Sutarties vykdymui, įskaitant planuojamą Pardavėjo reorganizavimą, likvidavimą ir pan.;

5.1.3. pagal Pirkėjo rašytinį pareikalavimą ne vėliau kaip per 30 (trisdešimt) dienų pateikti Pirkėjo nurodytą dokumentaciją, iš kurios Pirkėjas galėtų nustatyti Prekių, patalpų, kuriose saugomos Prekės, jų transportavimo ir kitus aspektus, kurie galėtų įtakoti Prekių kokybę;

5.1.4. Pardavėjas turi teisę reikalauti priimti Prekes iš anksto Šalių suderintu laiku (derinama el. paštu), jei Prekės atitinka visus Sutarties reikalavimus ir užsakymą;

5.1.5. Pardavėjas turi teisę reikalauti užtikrinti jam priėjimą prie Įrangos Šalių iš anksto suderintu laiku (derinama el. paštu);

5.1.6. Pardavėjas įsipareigoja sudaryti sąlygas Pirkėjo kompetentingiems darbuotojams, paskirtiems direktoriaus įsakymu, atlikti perkamų Prekių teikimo auditus Pardavėjo veiklos vietoje;

5.1.7. Pardavėjas turi visas kitas teises ir pareigas, numatytas šioje Sutartyje, LR civiliniame kodekse ir kituose teisės aktuose, kiek tai neprieštarauja Sutarčiai ir LR viešųjų pirkimų įstatymui.

5.2. Pirkėjo teisės ir pareigos:

5.2.1. Pirkėjas privalo tinkamai vykdyti sutartinius įsipareigojimus Sutartyje jam nustatyta apimtimi;

5.2.2. Pirkėjas privalo priimti jam perduodamas kokybiškas ir Sutarties reikalavimus atitinkančias Prekes, sumokėti Prekių kainą per Sutartyje nustatytą terminą po tinkamai užpildytos ir pateiktos sąskaitos gavimo;

5.2.3. Pirkėjas privalo kontroliuoti Sutarties vykdymą.

5.2.4. Pirkėjas turi teisę atlikti perkamų Prekių tiekimo auditus Pardavėjo veiklos vietoje;

5.2.5. Pirkėjas turi teisę reikšti pretenzijas dėl nekokybiškų ar nepilnai sukomplektuotų, ar neatitinkančių Sutarties reikalavimus Prekių ir Įrangos per visą Sutarties galiojimo terminą;

5.2.6. Pirkėjas Prekių naudojimo laikotarpiu pastebėjęs trūkumus privalo per protingą terminą apie tai raštu pranešti Pardavėjui;

5.2.7. Pirkėjas turi ir visas kitas teises ir pareigas, numatytas šioje Sutartyje, LR civiliniame kodekse ir kituose teisės aktuose, kiek tai neprieštarauja Sutarčiai ir LR viešųjų pirkimų įstatymui.

VI. ŠALIŲ ATSAKOMYBĖ

6.1. Šalis, neįvykdžiusi ar netinkamai įvykdžiusi Sutartyje nustatytus įsipareigojimus, privalo atlyginti kitai Šaliai dėl to patirtus, dokumentais pagrįstus, tiesioginius nuostolius. Netesybų sumokėjimas ir nuostolių atlyginimas neatleidžia nuo tinkamo Sutarties įvykdymo.

6.2. Jei sumokėtos kitai Šaliai kompensacijos ir (ar) netesybos nepadengia visų tiesioginių nukentėjusiosios Šalies nuostolių, kaltoji Šalis privalo sumokėti netesybas bei atlyginti visus tiesioginius nuostolius, kiek jų nepadengia netesybos.

6.3. Sutarties įvykdymo užtikrinimo priemonės yra bauda ir delspinigiai:

6.3.1. Pardavėjui vėluojant pristatyti Prekes Sutartyje nustatytais terminais, skaičiuojami 0,02 dydžio delspinigiai nuo nepristatytų Prekių vertės už kiekvieną vėluotą dieną;

6.3.2. Pardavėjui vėluojant pristatyti Prekes ilgiau nei 30 dienų, nevykdant kitų Sutartyje numatytų reikalavimų, juos vykdant netinkamai, vienašališkai nutraukus sutartį ar Sutarties vykdymą ne šioje Sutartyje nustatyta tvarka, Pardavėjas turi sumokėti 10 procentų dydžio baudą nuo Sutarties sumos ir atlyginti visus Pirkėjo patirtus nuostolius, išskyrus Sutarties 6.3.1. punkte numatytus atvejus;

6.3.3. Pirkėjui laiku neatsiskaičius už pristatytas Prekes, skaičiuojami delspinigiai - 0,02 proc. dydžio nuo nesumokėtos sumos, už kiekvieną pavėluotą dieną.

6.4. Mokėjimai (baudos ir delspinigiai) atliekami per 10 (dešimt) kalendorinių dienų nuo raštinio pareikalavimo gavimo. Gavimo diena laikoma sekanti darbo diena po išsiuntimo.

6.5. Nenugalimos jėgos (*force majeure*) sąvoką ir taikymo tvarką nustato LR civilinis kodeksas ir kiti galiojantys teisės aktai. Nenugalima jėga (*force majeure*) nelaikoma tai, kad rinkoje nėra reikalingų prievolių vykdyti prekių, Šalis neturi reikiamų finansinių išteklių arba Šalies kontrahentai pažeidžia savo prievoles. Sutarties neįvykdžiusi Šalis privalo nedelsiant pranešti kitai Šaliai apie nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybių atsiradimą bei jų įtaką Sutarties įvykdymui. Jeigu šio pranešimo kita Šalis negauna per protingą laiką po to, kai Sutarties neįvykdžiusi Šalis sužinojo ar turėjo sužinoti apie tas aplinkybes, tai pastaroji Šalis privalo atlyginti dėl pranešimo negavimo atsiradusius nuostolius. Esant nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybėms, Šalys atleidžiamos nuo savo sutartinių įsipareigojimų vykdymo visam minėtų aplinkybių buvimo laikotarpiui, bet ne ilgiau kaip 2 (dviem) mėnesiams. Jei pagrindas nevykdyti įsipareigojimų dėl nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybių išlieka ilgiau nei 2 (du) mėnesius, bet kuri iš Šalių turi teisę nutraukti Sutartį.

VII. SUTARTIES GALIOJIMAS, KEITIMAS, NUTRAUKIMAS IR PABAIGA

7.1. Sutartis įsigalioja nuo abipusio pasirašymo dienos ir galioja 2 (du) mėnesius: 1 mėnuo prekių tiekimo laikotarpis, 1 mėnuo galutiniam atsiskaitymui tarp šalių. Neišpirkus viso numatyto reagentų kiekio, raštišku šalių susitarimu sutartis gali būti pratęsiama dar 1 (vienam) mėnesiui.

7.2. Sutarties nutraukimas nepanaikina teisės reikalauti atlyginti tiesioginius nuostolius, atsiradusius dėl Sutarties nevykdymo ar netinkamo vykdymo, bei netesybas. Sutarties nutraukimas neturi įtakos ginčų nagrinėjimo tvarką nustatančių Sutarties sąlygų ir kitų Sutarties sąlygų galiojimui, jeigu šios sąlygos pagal savo esmę lieka galioti ir po Sutarties nutraukimo.

7.3. Sutarties sąlygos Sutarties galiojimo laikotarpiu negali būti keičiamos, išskyrus tokias Sutarties sąlygas, kurias pakeitus nebūtų pažeisti LR viešųjų pirkimų įstatyme nustatyti principai ir tikslai. Sutarties sąlygų keitimu nebus laikomas Sutarties sąlygų koregavimas joje numatytomis aplinkybėmis, jei šios aplinkybės nustatytos aiškiai ir nedviprasmiškai bei buvo pateiktos pirkimo dokumentuose. Tais atvejais, kai Sutarties sąlygų keitimo būtinybės nebuvo įmanoma numatyti rengiant pirkimo sąlygas ir (ar) Sutarties sudarymo metu, Sutarties šalys gali keisti tik neesmines Sutarties sąlygas.

7.4. Pirkėjas turi teisę, įspėjęs Pardavėją raštu prieš 30 (trisdešimt) dienų, vienašališkai nutraukti Sutartį be jokių kompensacijų Pardavėjui, jeigu:

7.4.1. teikiamų Prekių kokybė neatitinka šios Sutarties 1 priede nustatytų reikalavimų ir po raštiško Pirkėjo pranešimo / pretenzijos apie tai Pardavėjui, jis per Pirkėjo nurodytą terminą nepašalina Prekių trūkumų arba pašalina netinkamai;

7.4.2. Pardavėjas nevykdo arba netinkamai vykdo sutartinius įsipareigojimus ir / ar nepašalina jų arba pašalina netinkamai;

7.4.3. jei Pardavėjas netenka teisės verstis veikla, jeigu jam iškelta bankroto byla arba bankroto procesas vykdomas ne teismo tvarka, siekiama priverstinio vykdytojo likvidavimo, jeigu Pardavėjas restruktūrizuojamas ar likviduojamas ir jo teisės ir pareigos nepereina kitiems subjektams;

7.4.4. jeigu Pardavėjas nevykdo kitų Sutartinių įsipareigojimų ir tai yra esminis Sutarties pažeidimas;

7.4.5. jeigu Pardavėjas nevykdo arba netinkamai vykdo sutartinius įsipareigojimus ir tai yra esminis Sutarties pažeidimas;

7.4.6. Sutartis buvo pakeista pažeidžiant Viešųjų pirkimų įstatymo 89 straipsnį;

7.4.7. Paaiškėjo, kad Pardavėjas, su kuriuo sudaryta Sutartis, turėjo būti pašalintas iš pirkimo procedūros pagal Viešųjų pirkimų įstatymo 46 straipsnį.

7.5. Sutartis gali būti nutraukta raštišku šalių susitarimu.

7.6. Pardavėjas negali perduoti ar kitaip perleisti savo įsipareigojimų pagal sutartį tretiesiems asmenims be Pirkėjo raštiško sutikimo.

VIII. GINČŲ SPRENDIMO TVARKA

8.1. Sutartis sudaroma ir vykdoma vadovaujantis šio viešojo pirkimo sąlygomis, LR viešųjų pirkimų įstatymo nuostatomis.

8.2. Jei bet kuri Sutarties nuostata tampa ar pripažįstama visiškai ar iš dalies negaliojančia, tai neturi įtakos Sutarties galiojimui, jei Sutartį iš esmės galima vykdyti be negaliojančios nuostatos, išskyrus atvejus, kai norminiai teisės aktai nustato kitaip.

8.3. Sutartyje neaptarti klausimai sprendžiami Lietuvos Respublikos įstatymų nustatyta tvarka.

8.4. Visi ginčai, susiję su šia Sutartimi ar jos vykdymu, sprendžiami derybų būdu. Nepavykus išspręsti ginčo per 30 (trisdešimt) dienų, Lietuvos Respublikos įstatymų nustatyta tvarka ginčas perduodamas spręsti kompetentingam Lietuvos Respublikos teismui.

IX. TREČIŲJŲ ŠALIŲ PASITELKIMAS

9.1. Pardavėjas Sutarties vykdymui turi teisę pasitelkti tik tuos subtiekejus, kurie buvo nurodyti jo pasiūlyme arba jei pasiūlyme buvo nurodyta subtiekimui perduodama sutartinių įsipareigojimų dalis. Subtiekejų keitimo/pasitelkimo tvarka: Pardavėjas iš anksto (mažiausiai likus 3 darbo dienoms iki planuojamo keitimo/pasitelkimo) privalo raštu (Sutartyje nurodytu el. paštu) kreiptis į Pirkėją, pateikti naujo subtiekejo pavadinimą, keitimo pagrindą, sutarties su subtiekeju kopiją, subtiekejo veiklą pagrindžiančius dokumentus (jei reikalaujama). Pirkėjui patvirtinus keitimą, pasirašomas susitarimas prie Sutarties. Pirkėjas turi teisę neleisti pakeisti/pasitelkti subtiekejo, jei pasiūlyme nebuvo nurodyta subtiekimui perduodama dalis ar laiku nėra pateiktas prašymas dėl keitimo/pasitelkimo ar susiję dokumentai ar subtiekejas neatitinka pirkimo sąlygų reikalavimų (jei taikoma).

9.2. Vadovaujantis LR viešųjų pirkimų įstatymo 49 str. ir Tiekėjo kvalifikacijos nustatymo metodikos III Skyriaus nuostatomis, Pardavėjas gali remtis kitų ūkio subjektų pajėgumais, kurių kvalifikacija remiasi dėl atitikimo Pirkimo dokumentams, pvz. dėl teisės tiekti Prekes ar aptarnauti Įrangą. Pardavėjas gali remtis kitų ūkio subjektų pajėgumais tik tuomet, jei toks ūkio subjektas buvo nurodytas pasiūlyme Pirkimo vykdymo metu ir kai buvo pateikti įrodymai, pagrindžiantys Pardavėjo teisę naudoti nurodytus išteklius. Toks pasitelktas ūkio subjektas Sutarties vykdymo metu gali būti keičiamas, Pardavėjui raštu pateikus (ne vėliau kaip likus 5 darbo dienoms iki planuojamo keitimo) prašymą su kvalifikaciją įrodančiais dokumentais ir sutartimi (tarp ūkio subjekto ir Pardavėjo). Pirkėjas, gavęs prašymą ir visus dokumentus, patikrina keičiamo ūkio subjekto atitikimą Pirkimo dokumentų reikalavimui, įsitikina, kad išteklius bus prieinamas Pardavėjui (patikrina sudarytą sutartį) ir raštu informuoja Pardavėją apie leidimą arba draudimą keisti pasitelktą ūkio subjektą. Pirkėjas turi teisę neleisti keisti pasitelkto ūkio subjekto, jei jis nebuvo laiku išviešintas ar nėra pateikti jo kvalifikaciją įrodantys dokumentai ar ūkio subjektas neturi tinkamos kvalifikacijos ar prašymas pateiktas nesilaikant nurodytų terminų. Visais atvejais, keičiant pasitelktą ūkio subjektą dėl atitikimo kvalifikacijos reikalavimams, Šalys pasirašo susitarimą prie Sutarties.

9.3. Jei keliama kvalifikacijos reikalavimai specialistams, visi jie (vardas, pavardė, atitikimo dokumentai, Pardavėjo ir specialisto bendradarbiavimo pagrindas) turi būti nurodyti pasiūlyme. Tokie specialistai Sutarties vykdymo metu keičiami Sutarties 9.2. punkte nustatyta tvarka.

9.4. Pirkėjo sutikimas dėl subtiekejų ar pasitelkiamų ūkio subjektų jokių būdu neatleidžia Pardavėjo nuo visiškos atsakomybės už Pardavėjo ir jo pasitelktų ar su juo susijusių trečiųjų asmenų veiksmus ir neveikimą. Pardavėjas atlygina bet kokius nuostolius ir kitą žalą, kuri kilo dėl jo ar su juo susijusių trečiųjų asmenų kaltės ar neatsargumo.

X. KITOS SĄLYGOS

10.1. Šalys patvirtina, kad sudarydamos Sutartį, jos viena kitai atskleidė visą joms žinomą informaciją, turinčią esminės reikšmės Sutarčiai sudaryti, susipažino su Sutarties ir priedų turiniu, Sutarties ir priedų turinys yra joms žinomas, aiškus ir suprantas.

10.2. Visi dokumentai (įskaitant pretenzijas), susiję su šia Sutartimi ar jos vykdymu, turi būti siunčiami registruotu paštu, Šalių Sutartyje nurodytu elektroniniu paštu (pasirašyti įgalioto asmens) arba įteikiami asmeniškai pasirašytinai. Elektroniniu paštu siunčiamas dokumentas laikomas gautu kitą darbo dieną po išsiuntimo, registruotu paštu siunčiamas dokumentas laikomas gautu po 5 (penkių) darbo dienų po išsiuntimo, asmeniškai įteikiamas dokumentas laikomas gautu įteikimo dieną.

10.3. Pasikeitus Sutartį pasirašiusių Šalių adresams, banko sąskaitų numeriams ir (ar) kitiems rekvizitams, Šalys privalo apie tai informuoti viena kitą ne vėliau kaip per 2 (dvi) darbo dienas. Šalis, neįvykdžiusi šių reikalavimų, negali pareikšti pretenzijų, jog ji negavo pranešimų, siųstų pagal kitai Šaliai žinomus rekvizitus.

10.4. Visa informacija, Šalių gauta ir (ar) sužinota dalyvaujant viešajame pirkime ir vykdam Sutartį, laikoma konfidencialia informacija, kurios atskleidimas be rašytinio kitos Šalies sutikimo draudžiamas. Konfidenciali informacija gali būti atskleista be kitos Šalies sutikimo, jei toks atskleidimas privalomas pagal teisės aktų nuostatas. Šalys privalo saugoti konfidencialią informaciją tinkamai ir protingai, naudoti šią informaciją tiksliai vykdam įsipareigojimus pagal Sutartį, dauginti šią informaciją tokia apimtimi, kiek to reikia ir būtina vykdam įsipareigojimus pagal Sutartį. Konfidencialumo reikalavimai netaikomi informacijai, kuri yra ar Sutarties galiojimo laikotarpiu tapo viešai žinoma, arba turi būti atskleista pagal galiojančių teisės aktų reikalavimus.

10.5. Vykdydamos Sutartį, Šalys įsipareigoja užtikrinti tinkamą 2016 m. balandžio 27 d. priimto Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2016/679 dėl fizinių asmenų apsaugos tvarkant asmens duomenis ir dėl laisvo tokių duomenų judėjimo (toliau – Reglamentas) nuostatų įgyvendinimą. Jei Sutarties vykdymo metu bus tvarkomi asmens duomenys, Šalys įsipareigoja sudaryti papildomą susitarimą dėl duomenų tvarkymo prie Sutarties ir imtis kitų būtinų priemonių, siekiant užtikrinti atitiktį Reglamento reikalavimams.

10.6. Sutartis sudaroma 2 (dviem) vienodą juridinę galią turinčiais egzemplioriais lietuvių kalba po vieną kiekvienai Šaliai.

10.7. Asmuo, atsakingas už Sutarties ir jos pakeitimų paskelbimą pagal Viešųjų pirkimų įstatymo 86 straipsnio 9 dalies nuostatas – VšĮ Nacionalinio kraujo centro Sekretoriato administratorė Sandra Dobrovolskytė, tel. 8 – 5 239 2444, el. p. nkcaadministracija@kraujodonoryste.lt.

10.8. Pirkėjo paskirtas asmuo, atsakingas už Sutarties vykdymą: Irina Kel, tel. Nr. 8 5 239 2478, el. p. i.kel@kraujodonoryste.lt.

10.9. Pardavėjo paskirtas asmuo, atsakingas už Sutarties vykdymą: produkto specialistė Rūta Milinavičiūtė, tel. 8 5 274 04 94, el. p. Ruta.Milinauciute@abbott.com

10.10. Sutarties priedai:

Priedas Nr. 1 – Kaina ir Techninė specifikacija.

PARDAVĖJAS

UAB „Diagnostinės sistemos“

Įmonės kodas 122263421

Kalvarijų sodų 1-oji g. 2, LT-08315 Vilnius

Tel. (8-5) 274 04 94

El. p. diagnostines.sistemas@diagsis.com

AB SEB bankas, Banko kodas 70440

A/s Nr. LT90 7044 0600 0112 1835

Direktorius

prof. Julius Ptašekas



Teimacike
Miglė Lukoševičiūtė
Mikul

Buhalterė
Galina Jurga
Iman

PIRKĖJAS

VšĮ Nacionalinis kraujo centras

Įmonės kodas 126413338

Žolyno g. 34, LT-10210 Vilnius

Tel. (8-5) 239 24 44

El. p. nkcaadministracija@kraujodonoryste.lt

AB Swedbank, Banko kodas 73000

A/s Nr. LT22 7300 0101 0137 5039

Klaipėdos skyriaus vadovė,

laikinais vykdanti direktoriaus funkcijas,

Renata Poviliūnienė



2016.05.03
Medicinos biologė
Aušrėtė Kaminskienė

I. PIRKIMO OBJEKTO PAVADINIMAS, KIEKIS IR KAINA

Eil. Nr.	Tyrimų, reagentų ir papildomų priemonių pavadinimai	Tyrimų skaičius per 1 mėnesį	Eksploatacinių priemonių kiekis (ml./vnt.) maksimaliam tyrimų skaičiui	Reagentų ir eksploatacinių priemonių reikalingų vienam tyrimui ⁴ atlikti, kaina, Eur be PVM	Suma Eur be PVM (3 x 5)
1	2	3	4	5	6
1.	Hepatito B paviršinio antigeno atrankinis tyrimas (HBsAg)	6000	-	0,92	5520,00
1.1	ARC HBsAg kokybinio II reagentai, Abbott, 2000 T	-	3	-	-
1.2	ARC HBsAg kokybinio II kalibratoriai, Abbott 2x4 ml	-	1	-	-
1.3	ARC HBsAg kokybinio II kontrolės, Abbott 2x8 ml	-	2	-	-
2.	ŽIV-I ir ŽIV-II antikūnų ir ŽIV-I p24 atrankinis tyrimas	6000	-	1,12	6720,00
2.1	ARC ŽIV Ag/AK kombinuoto reagentai, Abbott, 2000 T	-	3	-	-
2.2	ARC ŽIV Ag/AK kombinuoto kalibratoriai, Abbott 1x4 ml	-	1	-	-
2.3	ARC ŽIV Ag/AK kombinuoto kontrolės, Abbott 4x8 ml	-	2	-	-
3.	Hepatito C viruso antikūnų atrankinis tyrimas (anti-HCV)	6000	-	3,07	18 420,00
3.1	ARC anti-HCV reagentai, Abbott, 2000 T	-	3	-	-
3.2	ARC anti-HCV kalibratoriai, Abbott 1x4 ml	-	1	-	-
3.3	ARC anti-HCV kontrolės, Abbott 2x8 ml	-	2	-	-
4.	Treponema pallidum sukėlėjo antikūnų atrankinis tyrimas (anti – TP)	6000	-	0,84	5040,00
4.1	ARC sifilio TP reagentai, Abbott, 500 T	-	12	-	-
4.2	ARC sifilio TP kalibratoriai, Abbott 1x4 ml	-	1	-	-

⁴ Tyrimas suprantamas kaip jis apibrėžtas Techninėje specifikacijoje ir turi apimti visus komponentus, nurodytus Techninės specifikacijos 16 punkte bei įrangos panaudą Sutarties galiojimo laikotarpiui, jos aptarnavimą, įskaitant medžiagas, personalą, transportą ir kt. Mokama pagal tyrimo į kainą, atsižvelgiant į atliktų tyrimų skaičių. Vienas mėginys tai vienas kraujo tyrimas dėl konkretaus infekcinio žymens.

4.3	ARC sifilio TP kontrolės, Abbott 2x8 ml	-	2	-	-
4.4	ARC TRIGGER tirpalas, Abbott 4x1 L	-	5	-	-
	ARC PRE-TRIGGER tirpalas, Abbott 4x1 L	-	4	-	-
	ARC plovimo tirpalo koncentratas, Abbott 4x1	-	30	-	-
	ARC reakcijos kiuvetės, Abbott 8x500 vnt.	-	8	-	-
	ARC adatos plovimo tirpalas, Abbott 4x25 ml	-	1	-	-
	ARC pertvaros Abbott 1x200	-	1	-	-
	ARC mėginių indeliai, Abbott 4x250 vnt.	-	1	-	-
	ARC pakaitiniai dangteliai, Abbott, 100 vnt.	-	1	-	-
Bendra Sutarties kaina Eur be PVM					35700,00
PVM (21%) suma, Eur:					7497,00
Bendra Sutarties kaina Eur su PVM					43197,00

Bendra Sutarties kaina su PVM: 43197,00 Eur (*keturiasdešimt trys tūkstančiai šimtas devyniasdešimt septyni eurai, 00 ct*). Į kiekvieną įkainį Pardavėjas privalo įskaiciuoti visus mokesčius ir kaštus, susijusius su tinkamu, savalaikiu sutartinių įsipareigojimų vykdymu, įskaitant Prekių tiekimo, panaudos, Įrangos aptarnavimo, remonto, kainų rinkoje pasikeitimo rizikos ir kitus galimus kaštus, kurie nurodyti Sutartyje arba yra galimi, atsižvelgiant į Sutarties pobūdį ir trukmę.

II. TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

PIRKIMO OBJEKTAS – reagentai, skirti donorų kraujo atrankiniams serologiniams tyrimams dėl infekcijų žymenų ištyrimo analizatoriais ARCHITECT I 2000 SR

TYRIMŲ KIEKIS – 24 000 tyrimų.

SUTARTIES TRUKMĖ – 2 mėnesiai.

REIKALAVIMAI:

PRIVALOMI TECHNINIAI IR KOKYBINIAI REIKALAVIMAI TYRIMAMS			
Eil. Nr.	Tyrimas	Privalomi reikalavimai	Numatomas tyrimų skaičius
1.	Hepatito B paviršinis antigenas (HBsAg)	1.1. Tyrimo metodas patvirtintas kraujo donorų atrankiniams tyrimams. 1.2. Analitinis jautrumas ≤ 0.130 IU/mL (PSO 2-asis tarptautinis HBsAg standartas, potipis adw2, genotipas A, NIBC kodas: 00/588). 1.3. Specifiškumas kraujo donorų populiacijoje - ne mažesnis kaip 99,5%. 1.4. Turi aptikti HBsAg mutantus (pateikiama gamintojo parengta naudojimo instrukcija arba rašytinis gamintojo patvirtinimas, įrodantis atitiktį šio punkto reikalavimui).	6 000

2.	Antikūnai prieš ŽIV-1/ŽIV-2 ir ŽIV 1 p24 antigenas	2.1. Tyrimo metodas patvirtintas kraujo donorų atrankiniams tyrimams. 2.2. Jautrumas 100%. 2.3. Analitinis ŽIV 1 antigeno jautrumas ≤ 2 IU/mL. Turi aptikti ŽIV 1 M ir O subtipus bei ŽIV 2. 2.4. Specifiškumas kraujo donorų populiacijoje - ne mažesnis kaip 99,5%.	6 000
3.	Antikūnai prieš hepatito C virusą (anti - HCV)	3.1. Tyrimo metodas patvirtintas kraujo donorų atrankiniams tyrimams. 3.2. Jautrumas 100%. 24.3.3. Specifiškumas kraujo donorų populiacijoje - ne mažesnis kaip 99,5%.	6 000
4	Antikūnai prieš Treponema pallidum (anti - TP)	4.1. Tyrimo metodas patvirtintas kraujo donorų atrankiniams tyrimams. 4.2. Jautrumas 100%. 4.3. Specifiškumas kraujo donorų populiacijoje - ne mažesnis kaip 99,5%.	6 000

Eil. Nr.	BENDRI REIKALAVIMAI REAGENTAMS		
1.	1.1 Reagentai, skirti donorų kraujo atrankiniams serologiniams tyrimams dėl infekcijų žymenų ištyrimui VŠĮ NKC nuosavybės teise turimai įrangai - analizatoriais Architect I2000SR.		
2.	Tiekėjai, neatstovaujantis perkančiosios organizacijos turimos įrangos gamintojo, gali siūlyti kitus reagentus ir kt. medžiagas (papildomus reagentus, kalibravimo ir kontrolines medžiagas, tirpalus, eksploatacines priemones bei kitus reikmenis) bei lygiaverčius prietaisus (2 vnt.) panaudai tam pačiam tyrimų skaičiui atlikti. Reikalavimai įrangai pridedami priede prie specifikacijos.		
3.	Tyrimo metodas - imunofermentinis arba chemiliuminescentinis arba lygiavertis.		
4.	Reagentai tinkami serumo ir plazmos mėginių ištyrimui.		
5.	Tyrimai atliekami iš vieno mėgintuvėlio.		
6.	Reagentai, privalo būti sertifikuoti CE ženklu pagal IVDD 98/79 EC (<i>in vitro</i> diagnostic medical devices) arba lygiaverčiu sertifikatu. Pateikti tai patvirtinantį dokumentą.		
8.	Reagentų gamintojas turi būti sertifikuotas pagal tarptautinį standartą ISO - 9001 arba lygiavertės kokybės vadybos sistemos reikalavimus, patvirtinančius, kad gamintojo įmonėje įgyvendinta kokybės vadybos sistema. Pateikti sertifikato kopiją.		
9.	Reagentų ir kt. medžiagų galiojimas jų pateikimo dieną turi būti ne trumpesnis nei 2/3 jų galiojimo laiko.		
10.	Kiekviena pristatoma reagentų serija turi būti sertifikuota pagal kokybės kontrolės procedūrą. Kokybės sertifikatai išduodami kiekvienai prekių serijai.		
11.	Visi reagentai, kalibravimo ir kontrolinės medžiagos paruoštos naudojimui, jų nereikia skiesti vandeniu ar kitaip ruošti.		
12.	Kalibravimo kreivės stabilumas 28 dienos ir daugiau.		
13.	Reagentų stabilumas neišimant iš analizatoriaus 28 dienos ir daugiau.		
14.	Atidarytų kalibravimo ir kontrolinių medžiagų stabilumas 28 dienos ir daugiau.		
15.	Visi siūlomi reagentai ir kt. medžiagos turi būti originalūs, tinkami darbui siūlomai įrangai.		
16.	Tiekėjas turi pateikti visą tyrimų atlikimui reikalingą sudedamųjų priemonių sąrašą su nurodytu kiekiu pakuotėje. Tiekėjas privalo išvardinti visus reikiamus reagentus ir kt. medžiagas (įskaitant ir kalibravimo medžiagas, kontrolines medžiagas, eksploatacines priemones bei kitas būtinas priemones, nurodant prekių komercinius pavadinimus) ir orientacinį jų kiekį, reikalingą nurodytam tyrimų kiekiui iširti. Siūlyme tiksliai užpildyti visas techninės specifikacijos lentelės grafas.		
17.	Tiekėjo pasiūlyme siūlomų reagentų, kontrolinių medžiagų ir kt. medžiagų kiekio turi pakakti numatytam preliminariam tyrimų kiekiui (6 000 tyrimų) atlikti per 2 mėnesius, atsižvelgiant į gamintojo nurodytus galiojimo ir stabilumo terminus Tiekėjas papildomus reagentus, kalibravimo ir kontrolines medžiagas, tirpalus bei kitus reikmenis pristato savo sąskaita (Pirkėjui papildomai nemokant už juos).		

18.	Tiekėjas turi pateikti patvirtintus dokumentus, įrodančius parduodamos prekės atitikimą kokybės ir techniniams reikalavimams, nurodytiems pirkimo dokumentų techninėje specifikacijoje. Šiuose dokumentuose tiekėjas turi aiškiai nurodyti (t. y. pastebimai pažymėti – spalvotai markiruoti, ir / ar nurodyti rodyklėmis, ir/ar pabraukti) konkrečias teikiamų dokumentų vietas, kur aprašomos reikalaujamų techninių charakteristikų reikšmės bei įrašyti, kurį techninių reikalavimų punktą jos atitinka. Reagentų naudojimo instrukcijos pateikiamos anglų ir lietuvių kalbomis.
19.	Prekės bus perkamos pagal Pirkėjo poreikį, užsakomos atskiromis dalimis. Pirkėjas, nustatęs, kad nebėra poreikio perkamoms prekėms ar esant lėšų trūkumui, turi teisę pirkti mažesnę nei numatyta priekių kiekį. Prekės pristatomos ne vėliau kaip per 14 (keturiolika) kalendorinių dienų nuo užsakymo datos. Užsakymas pateikiamas elektroniniu paštu.
20.	Prekes Pardavėjas pristato savo transportu ir lėšomis adresu Žolyno g. 34, Vilnius.
21.	Pardavėjas turi užtikrinti, kad visą Sutarties galiojimo laikotarpį būtų teikiamos nemokamos kvalifikuotų specialistų konsultacijos, pagalba visais klausimais, susijusiais su teikiamomis prekėmis.
22.	Pirkėjas turi teisę atlikti Pardavėjo auditus.

Eil. Nr.	TECHNINIAI REIKALAVIMAI ĮRANGAI
1.	Įrangos kokybė turi atitikti Europos tarybos direktyvos 93/42 „Medicinos prietaisai“ ir Lietuvos Respublikos Sveikatos apsaugos ministro 2009 m. sausio 19 d. įsakyme Nr. V-18 „Dėl medicinos priemonių (prietaisų) saugos techninio reglamento ir aktyviųjų implantuojamųjų medicinos priemonių (prietaisų) saugos techninio reglamento patvirtinimo“ reglamentuotus reikalavimus. Pateikti atitikties deklaracijos kopiją.
2.	Įranga turi būti ženklinta CE ženklu. Pateikti tai patvirtinantį dokumentą.
3.	Įrangos gamintojas turi būti sertifikuotas pagal tarptautinį standartą EN ISO 13485:2016 arba lygiavertės kokybės vadybos sistemos reikalavimus. Pateikti sertifikato kopiją.
4.	8 val. darbo dienos poreikis – vidutiniškai ištirti ne mažiau kaip 400 donacijų dirbant vienam operatoriui.-
5.	Prietaisas turi kontroliuoti reagentų, pagalbinių skysčių kiekį, buvimo analizatoriuje ir galiojimo laiką.
6.	Įkeltų mėginių skaičius į vieną analizatorių – ne mažiau 135 mėginių.
7.	Automatinė krešulio aptikimo ir skysčių lygio nustatymo sistema.
8.	Įranga turi būti apsaugota nuo neteisėtos prieigos, duomenų klastojimo ar praradimo.
9.	Vidinis ir išorinis brūkšninių kodų skaitytuvai, užtikrinantys: 1. tiriamojo mėginio identifikaciją pagal brūkšninį kodą, atitinkantį ISBT 128 kodo standartą; 2. reagentų identifikaciją pagal brūkšninį kodą.
10.	Galimybė atspausdinti tyrimų, kontrolinių tyrimų, kalibravimo medžiagos bei <i>Levey-Jenning</i> kontrolinių grafikų protokolus. Pateikti kontrolinių tyrimų bei kontrolinio grafiko protokolų pavyzdžius.
11.	Tyrimų protokoluose turi būti matoma: 1. įrangos identifikavimas; 2. atliktų tyrimų pavadinimas ir rezultatai; 3. tyrimo atlikimo data ir laikas; 4. spausdinamų puslapių numeris ir bendras puslapių skaičius (pvz.: 1 puslapis iš 3). Pateikti tyrimo protokolo pavyzdžius.
12.	Panaudos davėjo įranga turi būti praktiškai naudojama bent vienoje Europos Sąjungos (ES), Europos Ekonominės Erdvės (EES) ar Šveicarijos kraujo donorystės įstaigoje. Pateikti naudojančių įstaigų sąrašą ir kontaktus.
13.	Suteikiama ne mažiau kaip 2 mėnesių garantija.
14.	Garantiniu laikotarpiu nemokamai atlikti įrangos techninę priežiūrą (pateikti gamintojo įgaliojimą Panaudos davėjui ar kitai įmonei, su kuria Panaudos davėjas sudaręs sutartį).
15.	Techninę priežiūrą turi atlikti tik kvalifikuoti specialistai. Pateikti gamintojo išduotą sertifikatą, liudijantį, kad Panaudos davėjas turi tokias technines galimybes ir tinkamai apmokytus specialistus techninei priežiūrai atlikti.
16.	Įrangos gedimą pašalinti ne vėliau kaip per 12 val. nuo raštiško / žodinio pranešimo apie gedimo gavimą. Jeigu per šį laiką nepavyksta pašalinti gedimo, Panaudos davėjas įsipareigoja kompensuoti Panaudos gavėjo patirtas išlaidas, perkant ištyrimo paslaugą kitoje išorės laboratorijoje.

17.	Tiekėjo siūloma įranga ir / ar juos valdančios IT sistemos turi būti programiškai ir techniškai suderinami su panaudos gavėjo specializuota kraujo donorystės programine sistema (IS eProgesa, kurios gamintojas yra Mak-System (http://www.mak-system.com/)). Tiekėjas privalo pateikti įrangos ar juos valdančių IT sistemų komunikacijos protokolą. Pateikiami IT sistemos duomenų perdavimo reikalavimai: 1. įranga turi palaikyti duomenų perdavimo protokolus ASTM arba HL7; 2. įranga turi galėti informaciją perduoti per TCP/IP.
18.	Būtina nuotolinio aptarnavimo galimybė, nepertraukiamai visą parą (24 val., 7 d. savaitėje).
19.	Siūloma įranga pristatoma ir instaliuojama kartu su nepertraukiamo maitinimo šaltiniu, spausdintuvu ir reikalinga programine įranga.
20.	Įrangos instaliavimas atliekamas vadovaujantis Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010 m. gegužės 3 d. įsakymu Nr.V-383 „Medicinos prietaisų instaliavimo, naudojimo ir priežiūros tvarkos aprašas“.
21.	Gamintojo, Panaudos davėjo arba subtiekejo atstovas kvalifikuoja įrangą (IQ – installation qualification, OQ – operation qualification, PQ – performance qualification) per 14 (keturiolika) kalendorinių dienų nuo įrangos pristatymo. Įrangos kvalifikavimas turi būti atliekamas pagal GGP vadovo 15 priedo „Kvalifikavimas ir validacija“ reikalavimus. Pateikti įrangos kvalifikavimo protokolus. Panaudos davėjas, prieš atliekant įrangos kvalifikavimo darbus, turi pateikti kvalifikavimo atlikimo protokolus. Įrangos kvalifikavimo (PQ – performance qualification) apimtis turi būti derinama su užsakovu. Garantiniu laikotarpiu, po įrangos kritinio gedimo remonto turi būti atliekamas rekvalifikavimas. Rekvalifikavimą panaudos davėjas atlieka savo lėšomis.
22.	Darbuotojai turi būti apmokyti dirbti su įranga ne vėliau, kaip per 14 dienų nuo įrangos kvalifikavimo darbų. Apmokytiems darbuotojams turi būti išduoti tai patvirtinantys dokumentai.
23.	Tiekėjas atlieka tyrimo metodo patvirtinimą perkančiosios organizacijos laboratorijoje kartu su perkančiosios organizacijos personalu. Patvirtinimas turi būti atliktas pagal - Clinical and Laboratory Standards Institute. User verification of performance for precision and trueness; approved guideline. 2. Wayne, PA, USA: CLSI; 2005. CLSI document EP15-A2. Patikrinimo metu patikrinama ar atliekant tyrimus su turima įranga, turimomis sąlygomis, dirbant skirtingiems darbuotojams įmanoma pasiekti reagentų gamintojo instrukcijoje nurodytas funkcionalumo charakteristikas. Tyrimo metodo patikrinimui turi būti naudojamos referentinės medžiagos (pvz.: etalonai, paliudytos pamatinės medžiagos, PSO tarptautiniai standartai ir pan.). Tiekėjas, prieš atliekant tyrimo metodo patikrinimo darbus, turi pateikti patikrinimo atlikimo protokolus (IQ, OQ, PQ). Patikrinimo apimtis derinama su užsakovu.
24.	Pardavėjas turi užtikrinti, kad visą Sutarties galiojimo laikotarpį būtų teikiamos nemokamos kvalifikuotų specialistų konsultacijos, pagalba visais klausimais, susijusiais su įrangos kokybišku darbų.
25.	Įranga pristatoma ne vėliau kaip per 30 dienų nuo Sutarties pasirašymo.
26.	Įranga pristatoma adresu Žolyno g. 34, Vilnius.

PARDAVĖJAS

Direktorius
prof. Julius Ptašekas



Techninė
Aiglė Lukoševičiūtė
[Signature]

PIRKĖJAS

Klaipėdos skyriaus vadovė,
laikinais vykdanti direktoriaus funkcijas,
Renata Poviliūnienė



2020.12.15
Medicinos biologė
Aušrėtė Kaminskienė