

PREKIŲ PIRKIMO-PARDAVIMO SUTARTIS NR. 01-25-

74

2021 m. vasario 22 d.
Vilnius

Viešoji įstaiga Centro poliklinika, įstaigos kodas 125873515 (toliau – Pirkėjas), atstovaujamas direktoriaus Kęstučio Štaro, veikiančio pagal įstaigos įstatus, ir

Uždaroji akcinė bendrovė „Ardeola“, įmonės kodas 221731170 (toliau – Pardavėjas), atstovaujamas vykdomojo direktoriaus Rimgaudo Dirsės, veikiančio pagal 2020 m. gruodžio 28 d. įgaliojimą Nr. AR20-1228.1, kartu bendrai vadinamos Šalimis, atskirai – Šalimi, sudarė šią sutartį:

1. SUTARTIES DALYKAS

1.1. Ši sutartis sudaryta dėl atviro konkurso (pirkimo Nr. 519948) laboratorijos reagentų ir pagalbinių priemonių, skirtų gliukozilinto hemoglobino (HbA1C) tyrimų atlikimui, įskaitant analizatoriaus panaudą su jo technine priežiūra.

1.2. Šia sutartimi Pardavėjas įsipareigoja sutartyje nustatytais sąlygomis ir tvarka pristatyti laboratorijos reagentus, kontrolines medžiagas ir papildomas priemones (toliau – prekės) tyrimams, atliekamiems Pardavėjo pagal panaudą suteikiama įranga, nurodyta sutarties priede „Techninė specifikacija“ (toliau – sutarties priedas), o Pirkėjas – priimti iš Pardavėjo pagal sutarties nuostatas pateiktas prekes ir sumokėti už jas sutartyje nustatytais mokėjimo sąlygomis ir tvarka pagal sutarties priede nurodytas detales prekių kainas.

1.3. Prekės, jų techninė specifikacija, kiekis ir kainos nurodyti sutarties priede.

1.4. Prekių kokybė turi atitikti Europos Sąjungos ar tarptautinius standartus. Prekių pakavimas ir ženklavimas turi atitikti medicinos priemonių ir vaistų Lietuvoje įpakavimo ir ženklavimo standartus: CE ženklavimas pagal in vitro diagnostikos medicinos prietaisų direktyvą, IVDD 98/79/EC, turi būti nurodytas gamintojas, prekės saugojimo sąlygos, serija, galiojimo laikas.

1.5. Prekės turi būti originalios, pagal panaudą Pardavėjo suteikiamo analizatoriaus gamintojo pagamintos ir tinkamos pagal panaudą Pardavėjo suteikiamam analizatoriui ir atitinkančios techninius, funkcinis ir klinikinius kokybinius diagnostinius reikalavimus. Reagentų, kontrolinių medžiagų ir kitų papildomų priemonių galiojimo terminas ne trumpesnis kaip 6 (šeši) mėnesiai nuo pristatymo dienos. Atidaryta reagentų pakuotė ir (ar) papildomos priemonės, reikalingos tyrimui atlikti, turi galioti ne trumpesnę laiką negu būtų sunaudota laboratorijos atliekamam tyrimų skaičiui.

1.6. Prekės turi būti pažymėtos brūkšniniais kodais. Brūkšniniuose koduose turi būti ši informacija: pavadinimas, partijos numeris, rinkinio kodo numeris ir / ar reagento kodo numeris, galiojimo data, kalibraciniai duomenys.

1.7. Kartu su prekėmis Pardavėjas įsipareigoja pristatyti saugos duomenų lapus (SDL) (jei toms prekėms taikoma) bei gamintojo parengtus prekių katalogus ir / ar techninius aprašus. Pateikiami dokumentai turi būti lietuvių kalba.

2. SUTARTIES VERTĖ IR MOKĖJIMO SĄLYGOS

2.1. **Maksimali sutarties kaina yra 193 294,50 Eur (vienas šimtas devyniasdešimt trys tūkstančiai du šimtai devyniasdešimt keturi eurai 50 ct)** su pridėtinės vertės mokesčiu (toliau – PVM). Pirkėjas neįsipareigoja išpirkti visą sutarties priede nurodytą prekių kiekį.

2.2. Į prekių kainą įskaičiuotos visos Pardavėjo išlaidos, susijusios su mokėtiniais mokesčiais (įskaitant mokesčius už PVM sąskaitų faktūrų pateikimą per VĮ Registrų centro tvarkomą informacinę sistemą „E. sąskaita“), pardavimu ir pristatymu į sutartyje nurodytą vietą.

2.3. Mokėjimai apskaičiuojami ir atliekami eurais mokestiniu pavedimu per banką į sutartyje nurodytą Pardavėjo banko sąskaitą. Už kokybiškas, sutarties reikalavimus atitinkančias prekes Pirkėjas sumoka Pardavėjui ne vėliau kaip per 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų po prekių pristatymo ir PVM sąskaitos (-ų) faktūros (-ų) gavimo iš Pardavėjo dienos. Jei Pirkėjas laiku negauna finansavimo iš Teritorinės ligonių kasos ir apie tai informuoja Pardavėją, apmokėjimas gali būti atidėtas, bet ne ilgiau

kaip 60 (šešiasdešimt) dienų nuo PVM sąskaitos (-ų) faktūros (-ų) gavimo dienos. Tokiu atveju, delspinigiai Pardavėjo naudai neskaičiuojami. Pirkėjas turi teisę atsisakyti priimti prekes, jei jos pateiktos nesilaikant sutarties reikalavimų. PVM sąskaitas faktūras privaloma pateikti per VĮ Registrų centro tvarkomą informacinę sistemą „E. sąskaita“. PVM sąskaitos faktūros pateiktos ne per VĮ Registrų centro tvarkomą informacinę sistemą „E. sąskaita“ nebus apmokamos. Prieš pateikdamas PVM sąskaitą (-as) faktūrą (-as) per VĮ Registrų centro tvarkomą informacinę sistemą „E. sąskaita“, Pardavėjas elektroniniu paštu privalo ją (jas) atsiųsti Pirkėjo sutartį administruojančiam asmeniui išankstiniam suderinimui.

2.4. PVM sąskaitoje (-ose) faktūroje (-ose), be kitų privalomų rekvizitų, privalo būti įrašytas sutarties numeris ir data. PVM sąskaita (-os) faktūra (-os) privalo būti išrašoma (-os) sutarties priede nurodytu firminiu prekės (-ių) pavadinimu arba jo sutrumpinimu, o kaina turi būti nurodoma tiek skaičių po kablelio, kiek nurodyta sutarties priede.

2.5. Sutarties kainodara – fiksuotas įkainis su peržiūra.

2.6. Sutarties įkainiai dėl pasikeitusių mokesčių bus perskaičiuojama (-i) tokia tvarka:

2.6.1. pasikeitus PVM, sutarties kaina (įkainiai) bus perskaičiuojama (-i). Pasikeitus kitiems mokesčiams, sutarties įkainiai nebus perskaičiuojami;

2.6.2. pasikeitus PVM tarifo dydžiui, sutarties kainą (įkainius) sudarantis PVM tarifas nepristatytoms prekėms keičiamas (mažinamas ar didinamas) pagal Lietuvos Respublikos galiojančius teisės aktus;

2.6.3. atskiras rašytinis susitarimas dėl kainų perskaičiavimo nebus pasirašomas;

2.6.4. perskaičiuotos kainos pradamos taikyti nuo pakeisto PVM tarifo įsigaliojimo dienos.

2.7. Sutarties įkainiai dėl kainų pokyčių bus perskaičiuojami pagal Lietuvos Respublikos statistikos departamento (toliau – Statistikos departamentas) skelbiamą vartotojų kainų indeksą (toliau – VKI) tokia tvarka:

2.7.1. sutarties įkainių perskaičiavimo koeficientas apskaičiuojamas einamųjų metų vasario mėnesio vartojimo prekių ir paslaugų skyriaus „Sveikatos priežiūra“ kainų indeksą padalijus iš praėjusių metų vasario mėnesio kainų indekso. Įkainiai bus dauginami iš šio perskaičiuoto koeficiento;

2.7.2. praėjus 2.7.6 papunktyje nurodytam laikotarpiui, įkainiai bus perskaičiuojami kiekvienais metais vasario mėn., o jeigu tą mėnesį Statistikos departamentas nėra paskelbęs reikiamos informacijos įkainių perskaičiavimui, kitą mėnesį, iš karto po to, kai bus paskelbtas VKI;

2.7.3. įkainiai bus perskaičiuojami, jeigu vartojimo prekių ir paslaugų skyriaus „Sveikatos priežiūra“ kainų indeksas pakito daugiau kaip 10 (dešimt) procentų;

2.7.4. perskaičiuotos kainos pradamos taikyti nuo Šalių pasirašyto papildomo susitarimo / protokolo dienos;

2.7.5. įkainiai bus perskaičiuojami nepriklausomai nuo to kokia yra perskaičiavimo koeficiento reikšmė;

2.7.6. pirmuosius 24 (dvidešimt keturis) mėnesius (nuo sutarties įsigaliojimo dienos) yra taikomi neperskaičiuoti prekių įkainiai, nurodyti pasiūlyme. Perskaičiavimas pradamas praėjus 24 (dvidešimt keturių) mėnesių laikotarpiui nuo sutarties įsigaliojimo.

2.8. Dėl kitų, sutarties 2.6 ir 2.7 papunkčiuose neįvardytų priežasčių, sutarties įkainiai nebus perskaičiuojami.

3. ŠALIŲ ĮSIPAREIGOJIMAI IR TEISĖS

3.1. Pardavėjas įsipareigoja:

3.1.1. sutartyje nurodytas prekes pristatyti laiku, savo rizika ir sąskaita kaip įmanoma rūpestingai, objektyviai bei efektyviai, įskaitant, bet neapsiribojant, prekių pristatymą pagal geriausius visuotinai pripažįstamus profesinius, techninius standartus ir praktiką, panaudodamas visus reikiamus įgūdžius;

3.1.2. suteikti Pirkėjui panaudos pagrindu sutarties priede nurodytų techninių charakteristikų įrangą tyrimams su prekėmis atlikti. Savo sąskaita užtikrinti įrangos techninę priežiūrą, gedimų šalinimą / remontą, ir kalibraciją visą panaudos sutarties ir šios sutarties galiojimo terminą. Sugedus įrangai, Pardavėjas įsipareigoja ją pataisyti šiame sutarties papunktyje nurodytomis sąlygomis arba užtikrinti lygiavertį sprendimą (pvz., instaliuojamas kitas lygiavertis analizatorius), kad

nenutrūktų kokybiškas Pirkėjo laboratorijos darbas. Savo sąskaita šalinti / remontuoti visus defektus ir / ar gedimus arba sugedusią įrangos detalę (-es) komponentą (-us) pakeisti nauja detale, komponentu Pirkėjo patalpose, kuriose bus laikoma pagal panaudą Pardavėjo suteikta įranga ne vėliau kaip per 1 (vieną) darbo dieną nuo pranešimo apie defektą (gedimą) gavimo momento. Jei defekto ir / ar gedimo šalinimo / remonto atlikti per įsipareigotą terminą nėra galimybės arba nėra galimybės remonto atlikti Pirkėjo patalpose (vietoje), Pardavėjas defekto ir / ar gedimo šalinimo / remonto laikotarpiui privalo pristatyti Pirkėjui ir perduoti naudoti lygiavertį veikiantį analizatorių ne vėliau kaip per 1 (vieną) darbo dieną. Jei defekto ir / ar gedimo neįmanoma pašalinti / suremontuoti Pirkėjo patalpose, Pardavėjas privalo panaudos pagrindu suteiktą įrangą savo sąskaita išvežti defektui ir / ar gedimui šalinti / remontuoti savo transportu. Sutaisyta ir veikianti įranga Pardavėjo lėšomis ir transportu pristatoma Pirkėjui;

3.1.3. kartu su prekėmis pristatyti saugos duomenų lapus (toliau – SDL) (jei toms prekėms taikoma) bei gamintojo parengtus prekių katalogus ir / ar techninius aprašus. Pateikiami dokumentai turi būti lietuvių kalba;

3.1.4. savo lėšomis tiekti trūkstamas prekes (laboratorinius reagentus ir (ar) eksploatacines medžiagas), jei Pardavėjo apskaičiuoto prekių kiekio neužtenka nurodytam maksimaliam tyrimų skaičiui atlikti;

3.1.5. Pirkėjui pareiškus argumentuotas pastabas dėl nekokybiškų, sutarties reikalavimų neatitinkančių prekių, savo lėšomis ištaisyti trūkumus Šalių suderintais terminais ir būdais.

3.2. Pardavėjo teisės:

3.2.1. prašyti iš Pirkėjo pateikti turimą informaciją, reikalingą tinkamai vykdyti sutartį;

3.2.2. kitos sutartyje ir teisės aktuose numatytos teisės.

3.3. Pirkėjas įsipareigoja:

3.3.1. priimti pagal sutarties nuostatas pristatytas prekes ir už jas apmokėti sutartyje nustatyta tvarka ir terminais;

3.3.2. sudaryti Pardavėjui sąlygas tinkamai įvykdyti sutartį.

3.4. Pirkėjo teisės:

3.4.1. nepriimti prekių, jei jos pateiktos nesilaikant sutarties sąlygų;

3.4.2. kitos sutartyje ir teisės aktuose nustatytos teisės.

4. PRIEVOLIŲ ĮVYKDYMO TERMINAI IR TVARKA

4.1. Prekių pristatymo vieta – viešoji įstaiga Centro poliklinikos antrinės asmens sveikatos priežiūros centras, Klinikinė laboratorija, Pylimo g. 3, Vilnius.

4.2. Pristatymo terminai:

4.2.1. Pardavėjas, iš anksto suderinęs laiką su Pirkėju, ne vėliau kaip per 5 (penkias) savaites nuo sutarties įsigaliojimo dienos, panaudos pagrindu teikiamą analizatorių pristato Pirkėjui, sumontuoja / įdiegia, paruošia darbui, suderina, išbando ir apmoko personalą dirbti su analizatoriumi (toliau – instaliavimas). Padal panaudos sutartį pateikiamas analizatorius turi turėti galimybę integruotis su Pirkėjo laboratorine informacine sistema (toliau – LIS) (dabar yra naudojama Med.I.S. informacinė sistema, kurios operatorius yra UAB „Skaitmeninės lankos“, tačiau šiuo metu yra atliekami naujos laboratorinės informacinės sistemos sLIS diegimo darbai, kurios operatorius yra UAB „Rivosana“);

4.2.2. prekių pristatyto terminas – 3 (trys) darbo dienos nuo atskiro užsakymo raštu (paštu ar elektroninėmis priemonėmis) ar telefonu pateikimo dienos;

4.2.3. Pardavėjui pristačius nekokybiškas prekes, Pardavėjas savo sąskaita jas turi pakeisti sutarties reikalavimus atitinkančiomis prekėmis per 2 (dvi) darbo dienas nuo pranešimo apie nekokybiškas prekes raštu (paštu ar elektroninėmis priemonėmis) ar telefonu pateikimo dienos.

4.3. Prekes Pardavėjas pristato savo transportu nemokamai pagal Pirkėjo nurodytą poreikį, nepriklausomai nuo užsakomo prekių kiekio.

4.4. Šalys įsipareigoja neatskleisti jokios vykdant sutartį iš kitos Šalies gautos ar su sutarties vykdymu susijusios informacijos jokiems tretiesiems asmenims be išankstinio rašytinio kitos Šalies sutikimo ir visą šią informaciją laikyti konfidencialia, nebent tokios informacijos atskleidimas būtų privalomas pagal Lietuvos Respublikoje galiojančius teisės aktus.

4.5. Visi jungtinės veiklos pagrindu veikiantys tiekėjai kartu ir pavieniui yra įsipareigoję šios sutarties tinkamu įvykdymu (jei taikoma).

5. SUTARTINIŲ TERMINŲ NESILAIKYMAS

5.1. Pirkėjui laiku neatsiskaitant pagal sutartį, ir Pardavėjui pareikalavus, Pirkėjas privalo sumokėti 0,03 proc. dydžio delspinigius nuo laiku neapmokėtos sumos už kiekvieną uždelstą kalendorinę dieną.

5.2. Laiku pagal sutarties nuostatas nepateikus prekių, ir Pirkėjui pareikalavus, Pardavėjas moka Pirkėjui 0,03 proc. dydžio delspinigius nuo Pirkimo dalies kainos su PVM už kiekvieną uždelstą kalendorinę dieną.

5.3. Jei Pardavėjas nesuremontuoja pagal panaudą suteiktos įrangos per sutarties 3.1.2 papunktyje nurodytą terminą (išskyrus, atvejus, kai remonto laikotarpiui yra pateikiamas lygiavertis analizatorius), Pardavėjas, Pirkėjui pareikalavus, privalo sumokėti Pirkėjui 0,03 proc. dydžio delspinigius nuo sutarties vertės už kiekvieną pradelstą valandą. Tuo atveju, jei analizatorius genda du mėnesius iš eilės dažniau nei 3 (tris) kartus per mėnesį, Pardavėjas privalo pakeisti jį nauju.

6. SUSIRAŠINĖJIMAS

6.1. Sutarties Šalys susirašinėja lietuvių kalba. Visi pranešimai, sutikimai ir kitas susižinojimas, kuriuos Šalis gali pateikti pagal šią sutartį, laikomi galiojančiais ir įteiktais tinkamai, jeigu yra asmeniškai pateikti kitai Šaliai ir gautas patvirtinimas apie gavimą arba išsiųsti registruotu paštu, faksu, elektroniniu paštu (patvirtinant gavimą), Šalių nurodytais adresais.

6.2. Pardavėjo sutartį administruojantis asmuo –

6.3. Pirkejo sutartį administruojantis asmuo –

6.4. Pasikeitus Šalių pavadinimams, adresams, telefonų numeriams, banko rekvizitams, sutartį administruojantiems asmenims ar kitiems duomenims, sutarties Šalys įsipareigoja per 3 (tris) darbo dienas nuo pasikeitimo raštu informuoti apie tai viena kitą. Šaliai informavus kitą Šalį apie šiame papunktyje nurodytus pakeitimus, be papildomo rašytinio susitarimo Šalys jais vadovaujasi ir taiko. Šalis, neįvykdžiusi šių reikalavimų, negali pareikšti pretenzijų ar atsikirtimų, kad Šalių veiksmai, atlikti pagal paskutinius joms žinomus kitos Šalies rekvizitus ir (ar) už sutarties administravimą atsakingų asmenų kontaktus, neatitinka sutarties sąlygų arba kad ji negavo pranešimų, siųstų jai pagal tuos rekvizitus ir (ar) už sutarties administravimą atsakingų asmenų kontaktus.

7. NENUGALIMA JĖGA

7.1. Šalis gali būti visiškai ar iš dalies atleidžiama nuo atsakomybės už sutarties nevykdymą dėl nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybių, atsiradusių po sutarties įsigaliojimo dienos, bei nustatytų ir jas patyrusios Šalies įrodytų pagal Lietuvos Respublikos civilinį kodeksą, jeigu Šalis nedelsiant pranešė kitai Šaliai apie kliūtį bei jos poveikį įsipareigojimų vykdymui.

7.2. Nenugalima jėga (*force majeure*) nelaikoma tai, kad rinkoje nėra reikalingų prievolei vykdyti prekių, paslaugų ar darbų Šalis neturi reikiamų finansinių išteklių arba Šalies kontrahentai pažeidžia savo prievoles. Nenugalima jėga (*force majeure*) taip pat nelaikomos Šalies veiklai turėjusios įtakos aplinkybės, į kurių galimybę Šalys, sudarydamos sutartį, atsižvelgė, t. y. Lietuvos Respublikoje pasitaikančios aplinkybės, valstybės ar savivaldos institucijų sprendimai, sukėlę bet kurios iš Šalių reorganizavimą, privatizavimą, likvidavimą, veiklos pobūdžio pakeitimą, stabdymą (trukdymą), kitos aplinkybės, kurios turėtų būti laikomos ypatingomis, bet Lietuvos Respublikoje sutarties sudarymo metu yra tikėtinos.

7.3. Nenugalimos jėgos aplinkybių sąvoka apibrėžiama ir Šalių teisės, pareigos ir atsakomybė esant šioms aplinkybėms reglamentuojamos Lietuvos Respublikos civilinio kodekso 6.212 straipsnyje bei „Atleidimo nuo atsakomybės esant nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybėms taisyklėse“ (1996 m. liepos 15 d. Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimas Nr. 840

„Dėl Atleidimo nuo atsakomybės esant nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybėms taisyklių patvirtinimo“).

7.4. Sutartis baigiasi kitos Šalies reikalavimu, kai ją įvykdyti kitai Šaliai neįmanoma dėl nenugalimos jėgos (*force majeure*).

8. GINČŲ SPRENDIMO TVARKA

8.1. Sutarties Šalys visus ginčus stengiasi išspręsti derybomis. Kilus ginčui, sutarties Šalys raštu išdėsto savo nuomonę kitai Šaliai ir pasiūlo ginčo sprendimą. Gavusi pasiūlymą ginčą spręsti derybomis, Šalis privalo jį atsakyti per 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų. Ginčas turi būti išspręstas per ne ilgesnį nei 60 (šešiasdešimt) kalendorinių dienų terminą nuo derybų pradžios. Jei ginčo išspręsti derybomis nepavyksta arba, jei kuri nors Šalis laiku neatsako į pasiūlymą ginčą spręsti derybomis, kita Šalis turi teisę, įspėdama apie tai kitą Šalį, pereiti prie kito ginčų sprendimo procedūros etapo. Visi ginčai, kylantys dėl šios sutarties ar su ja susiję, nepavykus jų išspręsti derybų būdu, sprendžiami Lietuvos Respublikos civilinio proceso kodekso nustatyta tvarka teisme pagal Pirkėjo buveinės vietą.

9. SUBTIEKĖJAI IR JŲ KEITIMO TVARKA (jei taikoma)

9.1. Pardavėjas sutarties vykdymui subtiekėjų nepasitelks.

10. PIRKIMO SUTARTIES GALIOJIMAS, SUTARTIES NUTRAUKIMO TVARKA

10.1. Nė viena iš Šalių neturi teisės perduoti trečiajam asmeniui teisių ir įsipareigojimų pagal sutartį be rašytinio kitos Šalies sutikimo.

10.2. Sutartis sudaroma 60 (šešiasdešimčiai) mėnesių laikotarpiui. Sutartis įsigalioja nuo jos pasirašymo dienos ir galioja iki visiško Šalių sutartinių įsipareigojimų įvykdymo. Sutarties galiojimo pabaiga neturi įtakos toms šios sutarties pagrindu atsiradusioms prievolėms, kurios pagal savo prigimtį ir esmę lieka galioti ir toliau po sutarties pasibaigimo.

10.3. Sutarties įvykdymo užtikrinimas – netesybos. Pirkėjui nutraukus sutartį dėl Pardavėjo kaltės, arba Pardavėjui nevykdant ar netinkamai vykdant sutartį, Pardavėjas, Pirkėjui pareikalavus, per 10 (dešimt) kalendorinių dienų nuo pareikalavimo išsiuntimo turi sumokėti Pirkėjui baudą – 10 (dešimt) proc. nuo sutarties vertės su PVM. Baudos sumokėjimas neatleidžia Pardavėjo nuo pareigos atlyginti tiesioginius Pirkėjo patirtus nuostolius, Pardavėjui nevykdant ar netinkamai vykdant sutartį, tiek, kiek patirti nuostoliai viršija baudą.

10.4. Sutarties sąlygos sutarties galiojimo laikotarpiu negali būti keičiamos, išskyrus tokias sutarties sąlygas, kurias pakeitus nebūtų pažeisti Viešųjų pirkimų įstatymo 17 straipsnyje nustatyti principai ir tikslai. Sutarties sąlygos gali būti keičiamos tik vadovaujantis Viešųjų pirkimų įstatymo 89 straipsnio nuostatomis. Šalių valia turi būti įforminama protokolu arba papildomu susitarimu prie sutarties, pasirašomu abiejų Šalių, kuris tampa neatskiriama sutarties dalimi.

10.5. Sutarties vykdymas raštišku Šalių susitarimu gali būti stabdomas, jeigu atsiranda nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybės, nustatytos 7.1 papunktyje, ne ilgesniam nei 2 (dviejų) mėnesių laikotarpiui.

10.6. Sutarties 4.2.1, 4.2.2 ir 4.2.3 papunkčiuose nurodytų nuostatų nesilaikymas, jei neegzistuoja 7.1 papunktyje nustatytos aplinkybės, laikomas esminiu sutarties sąlygų pažeidimu ir Pirkėjas turi teisę be įspėjimo sutartį nutraukti vienašališkai, nesikreipdama į teismą, o Pardavėjas privalo atlyginti Pirkėjo ir trečiųjų asmenų patirtą žalą.

10.7. Pirkėjas turi teisę nutraukti sutartį vienašališkai, įspėdamas Pardavėją raštu prieš 10 (dešimt) kalendorinių dienų iki sutarties nutraukimo, jeigu Pardavėjas nevykdo savo sutartinių įsipareigojimų, arba vykdo juos kitomis sąlygomis negu buvo nurodyta sutartyje, arba Pardavėjas sutarties galiojimo laikotarpiu panaudos pagrindu nebeteikia sutarties priede nurodyto analizatoriaus ar nebeatlieka jo priežiūros. Jeigu sutartį Pirkėjas nutraukia vienašališkai Pardavėjui netinkamai vykdant sutartį, iš mokėtinios sumos jis turi teisę išskaičiuoti netesybas ir Pirkėjo patirtus tiesioginius nuostolius.

10.8. Pardavėjas turi teisę vienašališkai nutraukti sutartį, Pirkėjui nevykdant savo sutartinių įsipareigojimų, prieš tai raštu įspėjus Pirkėją apie sutarties nutraukimą prieš 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų iki sutarties nutraukimo.

10.9. Sutartis gali būti nutraukiama:

10.9.1. abipusiu Šalių rašytiniu susitarimu;

10.9.2. Pirkėjui netekus poreikio perkamoms prekėms;

10.9.3. kitais Lietuvos Respublikos teisės aktuose nustatytais pagrindais.

10.10. Sutarties nutraukimas nepanaikina nei vienos iš Šalių teisės reikalauti atlyginti nuostolius, atsiradusius dėl įsipareigojimų pagal sutartį nevykdymo ar netinkamo vykdymo.

10.11. Šalys įsipareigoja susilaikyti nuo veiksmų, kuriais būtų pažeistos šios sutarties sąlygos, kurie darytų žalą Šalių interesams, geram vardui ir tarpusavio bendradarbiavimui.

10.12. Jei dėl nuo Pardavėjo nepriklausančių aplinkybių, kurių nebuvo įmanoma numatyti rengiant pirkimo dokumentus ir / ar sutarties sudarymo metu, Pardavėjas negali pristatyti sutartyje nurodytos (-ų) prekės (-ių) ar pagal panaudą suteikiamos įrangos modelio, nes jos / jis nebegaminamas ir Pardavėjas pateikia tai įrodantį gamintojo patvirtinimą, Pardavėjas, Pirkėjui sutikus, gali pateikti kito modelio, tačiau ne blogesnių charakteristikų nei buvo nustatyta viešojo pirkimo dokumentuose įrangą ir prekę (-es) už tą pačią kainą, nekeičiant kitų sutartyje nustatytų sąlygų.

10.13. Ši sutartis sudaryta lietuvių kalba, 2 (dviem) egzemplioriais, turinčiais vienodą juridinę galią – po vieną kiekvienai Šaliai.

10.14. Kadangi Pardavėjo kvalifikacija dėl teisės verstis atitinkama veikla nebuvo tikrinama, Pardavėjas įsipareigoja, kad pirkimo sutartį vykdys tik tokią teisę turintys asmenys.

10.15. Sutarties priedas „Techninė specifikacija“ yra neatskiriama sutarties dalis.

10.16. Už sutarties ir jos pakeitimų paskelbimą atsakinga projektų specialistė-koordinatorė Skirmutė Pašluostienė, el. p. skirmute.pasluostiene@pylimas.lt.

11. ŠALIŲ REKVIZITAI IR PARAŠAI

PARDAVĖJAS

Uždaroji akcinė bendrovė „Ardeola“

Molėtų pl. 47F, LT-08409 Vilnius

Įmonės kodas 221731170

PVM mokėtojo kodas LT217311716

Luminor Bank AS Lietuvos skyrius

Banko kodas 40100

A.s. LT484010051002021012

Tel. (8 5) 269 1129, faks. (8 5) 278 4201

El. p. ardeola@ardeola.lt

PIRKĖJAS

Viešojo įstaiga Centro poliklinika

Pylimo g. 3, LT-01117 Vilnius

Įstaigos kodas 125873515

PVM kodas LT258735113

Luminor Bank AS Lietuvos skyrius

Banko kodas 40100

A.s. LT464010042403966753

Tel. (8 5) 251 4016, faks. (8 5) 261 0002

El. p. info@pylimas.lt

Vykdomasis direktorius

Rimgaudas Dirsė

(parašas)

Direktorius

Kęstutis Staras

(parašas)

2021 m. vasario 22 d.
prekių pirkimo-pardavimo sutarties Nr. 01-25-**44**
priedas

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

Pirkimo objektų kodai pagal Bendrąjį viešųjų pirkimų žodyną: pagrindinis – 33696500-0 „Laboratoriniai reagentai, papildomi – 33124000-5 „Diagnosticos, radiodiagnostikos prietaisai ir medžiagos“, 33696000-5 „Reagentai ir kontrastiniai preparatai“, 33196000-0 „Pagalbinės medicininės priemonės“

Eil. nr.	Tyrimų/ diagnostinių reagentų, papildomų tyrimo priemonių pavadinimas	Maksimalus pacientų mėginių tyrimų skaičius per 60 mėn.	Maksimalus tyrimų skaičius per 60 mėn. kokybės kontrolei (vidinei ir išorinei)	Kalibracijos procedūrai skirtas tyrimų skaičius (jei nenurodyta, įrašo tiekias pagal gamintojo dokumentaciją)	Reagentų ir priemonių kiekis (ml arba vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Pakuotės kiekis bendram (pacientų, kontrolinių, kalibravimo procedūroms) tyrimų skaičiui (60 mėn.)	Siūlomos pakuotės kaina Eur be PVM	PVM tarifas	Siūlomos pakuotės kaina Eur su PVM	Viso prašomo kiekio suma Eur su PVM 60 mėn.	Reagentų ir priemonių medžiagų reikalingų vienam tyrimui atlikti, kaina, Eur su PVM	Gaminiojas, komercinis prekės pavadinimas, katalogo numeris
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
1.	Glikozilino hemoglobino (HbA1C) tyrimas	82000	2700	330					5%				
1.1.	Eliucijos buferinis tirpalas 1				108000 ml	1x800 ml	135	487	5%	511,35	69032,25	0,8419	Tosoh, G8 Hsi Elution Buffer 1,0021800
1.2.	Eliucijos buferinis tirpalas 2				72000 ml	1x800 ml	90	487	5%	511,35	46021,5	0,5612	Tosoh, G8 Hsi Elution Buffer 2,0021801
1.3.	Eliucijos buferinis tirpalas 3				20000 ml	1x800 ml	25	487	5%	511,35	12783,75	0,1559	Tosoh, G8 Hsi Elution Buffer 3,0021802
1.4.	Hsi hemolizės ir plovimo tirpalas				450000 ml	5x2000 ml	45	467	5%	490,35	22065,75	0,2691	Tosoh, Hsi Hemolysis & Wash Solution -(L), 018431L
1.5.	TSKgel G8 kolonėlė				15 vnt.	1 vnt.	15	1730	5%	1816,5	27247,5	0,3323	Tosoh,

[illegible]

Pagal panaudą siūlomas analizatoriai:

Automatinio analizatoriaus (1 vnt.) techninė specifikacija (pristatymo ir instaliavimo vieta – viešoji įstaiga Centro poliklinika, antrinės asmens sveikatos priežiūros centras, Klinikinė laboratorija, Pylimo g. 3, Vilnius)		
Eil. nr.	Reikalaujami techniniai parametrai	Panaudai siūlomos prekės techninių parametrai atitikimas
1.	Automatinių analizatorių kiekis 1 vnt.	Automatinis analizatorius 1 vnt.
2.	Siūlomo analizatoriaus pavadinimas, tipas / modelis, gamintojas, pagaminimo metai	Glikozilinto hemoglobino nustatymo kraujyje analizatorius HLC-723 G8, Tosoh , pagaminimo metai ne senesni nei 2020 m.
3.	Siūlomas analizatorius turi būti skirtas automatiniam kiekybiniam glikozilinto hemoglobino (HbA1C) koncentracijos veniniame kraujyje nustatymui.	Analizatorius skirtas automatiniam kiekybiniam glikozilinto hemoglobino (HbA1C) koncentracijos veniniame kraujyje nustatymui.
4.	Matavimo metodas – efektyvioji skysčių chromatografija. HbA1C koncentracija nustatoma tiesiogiai, pagal chromatografinio skyrimo smailės plotą, nenaudojant perskaičiavimo algoritmų iš bendro glikozilinto hemoglobino kiekio. Gaunamoje tyrimo chromatogramoje matomos visos išskirtos glikozilinto hemoglobino frakcijos ir apskaičiuotos jų koncentracijos.	Matavimo metodas – efektyvioji skysčių chromatografija. HbA1C koncentracija nustatoma tiesiogiai, pagal chromatografinio skyrimo smailės plotą, nenaudojant perskaičiavimo algoritmų iš bendro glikozilinto hemoglobino kiekio. Gaunamoje tyrimo chromatogramoje matomos visos išskirtos glikozilinto hemoglobino frakcijos ir apskaičiuotos jų koncentracijos.
5.	Glikozilinto hemoglobino HbA1C koncentracijos nustatymo ribos (intervalas) ne siauresnės kaip nuo 3,8 % iki 18,5 % (18-179 mmol/mol)	2,7 - 20,1 % ; 6 - 196 mmol/mol
6.	Statistinis tyrimo rezultatų glaudumas CV (variacijos koeficientas) ne daugiau kaip 3% visame koncentracijos nustatymo intervale	0,91 % visame koncentracijos nustatymo intervale
7.	Hemoglobino HbF koncentracija mėginyje, neturinti įtakos HbA1C chromatografiniam išskyrimui bei rezultatų tikslumui ne mažesnė kaip 10%	22 %
8.	Analizatoriaus mėginių talpa ne mažiau kaip 50 mėginių vieno pakrovimo metu. Galimybė pridėti papildomų mėginių analizės metu.	90 mėginių vieno pakrovimo metu. Yra galimybė pridėti papildomų mėginių analizės metu.
9.	Mėginio tipas. Tyrimas atliekamas be papildomo mėginio paruošimo, tiesiogiai iš vakuuminio mėgintuvėlio su EDTA. Analizatorius turi automatiškai pradurti kamštelį, t. y. nereikalingas mėgintuvėlio atidarymas prieš tyrimą.	Tyrimas atliekamas be papildomo mėginio paruošimo, tiesiogiai iš vakuuminio mėgintuvėlio su EDTA. Analizatorius automatiškai praduria kamštelį, t. y. nereikalingas mėgintuvėlio atidarymas prieš tyrimą.
10.	Analizatoriaus ekranas. Turi būti lietimui jautrus ekranas duomenų įvedimui, rezultatų peržiūrai, analizatoriaus būklės ir klaidų	Lietimui jautrus ekranas duomenų įvedimui, rezultatų peržiūrai, analizatoriaus būklės ir klaidų pranešimų stebėjimui.

	pranešimų stebėjimui.	
11.	Analizatoriaus tyrimų atlikimo našumas ne mažiau kaip 20 mėginių per valandą.	60 mėginių per valandą.
12.	Rezultatų pateikimas. Procentais ir mmol/mol. Galimybė atspausdinti HbA1C tyrimo rezultatą, įskaitant chromatogramą, hemoglobino formų HbF, HbA2 koncentracijas.	Rezultatai pateikiami procentais ir mmol/mol. Galima atspausdinti HbA1C tyrimo rezultatą, įskaitant chromatogramą, hemoglobino formų HbF, HbA2 koncentracijas.
13.	Mėginių identifikavimui turi būti vidinis brūkšnių kodų skaitytuvas	Yra vidinis brūkšnių kodų skaitytuvas
14.	Kartu su įranga turi būti pateikiamas nepertraukiamos srovės šaltinis	Kartu su įranga bus pateikiamas nepertraukiamos srovės šaltinis
15.	Komunikacija ir programinė įranga. Analizatorius turi turėti dvikryptę sąsają ir galimybę jungtis į Pirkėjo kompiuterinę tinklą duomenų apsiųtimui su Laboratorine informacine sistema.	Analizatorius turi dvikryptę sąsają ir galimybę jungtis į Pirkėjo kompiuterinę tinklą duomenų apsiųtimui su Laboratorine informacine sistema.
16.	Siūlomas analizatorius turi būti ženklinamas CE pagal in-vitro diagnostikos prietaisų EK direktyvą 98/79/EC	Prietaisas ženklinamas CE pagal in-vitro diagnostikos prietaisų direktyvą 98/79/EC.
17.	Analizatorius turi būti ne senesnis kaip 3 metų (nurodyti pagaminimo datą)	Ne senesnis nei 2020 metai
18.	Prietaisas turi būti ne didesnis nei 60 cm (aukštis) x 55 cm (plotis) x 60 cm (gylis). Reikalaujami matmenys reikalingi tam, kad patalpinti analizatorių į numatytą vietą laboratorijoje.	48,2 cm (aukštis) x 53 cm (plotis) x 51,5 cm (gylis)
19.	Būtinai nemokamos siūlomo panaudai analizatoriaus techninės priežiūros viso panaudos laikotarpiu užtikrinimas	Bus užtikrinama nemokama siūlomo panaudai analizatoriaus techninė priežiūra visu panaudos laikotarpiu.

Papildomi (ekonomiškai naudingi reikalavimai):

Eil. nr.	Reikalavimas	Atitikimas reikalavimui
1	2	4
1.	HbA1C matavimo intervalo apatinė (mažiausia pateiktina) nustatymo reikšmė, %	2,70%
2.	HbA1C matavimo intervalo viršutinė (didžiausia pateiktina) nustatymo reikšmė, %	20,10%
3.	HbA1C matavimo rezultatų statistinis glaudumas (variacijos koeficientas) CV, %	0,91%
4.	Maksimali HbF koncentracija %, nedaranti pašalinės įtakos HbA1C matavimo rezultatams, %	22%
5.	Maksimalus HbA1C nustatymo našumas, tyrimų/valandą	60 tyrimų per valandą

6.	Maksimali analizatoriaus mėginių talpa, vienetais		90 mėginių
7.	Maksimali laiko trukmė (minutėmis), reikalinga po reagentų arba tyrimo atlikimui reikalingų priemonių pakeitimo, per kurią analizatorius gali pradėti analizuoti mėginius (apima būtiną plovimą, sistemos užpildymo reagentais, kalibravimo procedūras)		8,3 min
8.	Atidarytų ir instaliuotų į analizatorių tyrimui reikalingų reagentų galiojimo terminas, dienomis		90 dienų po atidarymo Eliucijos reagentai ir hemolizuojantis buferinis tirpalas
9.	Prietaiso techninį aptarnavimą atliekantis asmuo dirba Lietuvoje registruotoje įmonėje.		Prietaiso techninį aptarnavimą atliekantis asmuo dirba Lietuvoje registruotoje įmonėje.
10.	Asmuo, atliekantis analizatoriaus techninį aptarnavimą, turi ne mažesnę kaip 2 metų IVD prietaisų techninio aptarnavimo darbo patirtį. Pateikti tai įrodančius dokumentus.		Asmuo, atliekantis analizatoriaus techninį aptarnavimą, turi ne mažesnę kaip 2 metų IVD prietaisų techninio aptarnavimo darbo patirtį.
11.	Mėginio tipai: tyrimas atliekamas tiesiogiai, be papildomo paruošimo iš šių vakuuminių mėgintuvėlių: su natrio citratu arba natrio fluoridu.		Mėginio tipai: tyrimas atliekamas tiesiogiai, be papildomo paruošimo iš šių vakuuminių mėgintuvėlių: su natrio citratu arba natrio fluoridu.
12.	Siūlomas analizatorius bus pateiktas naujas, nenaudotas		Analizatorius bus pateiktas naujas nenaudotas pagaminimo metai 2020 m. Modelis, gamintojas: Glikozilinto hemoglobino nustatymo kraujyje analizatorius HLC-723 G8, Tosoh

PARDAVĖJAS

Uždaroji akcinė bendrovė „Ardeola“

Vykdomasis direktorius
Rimgaudas Diršė

(parašas)

PIRKĖJAS

Viešoji įstaiga Centro poliklinika

Direktorius
Kęstutis Štaras

(parašas)

