

PANAUDOS SUTARTIS NR. 01-25-76

2021 m. vasario 22 d.
Vilnius

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

Uždaroji akcinė bendrovė „Ardeola“, įmonės kodas 221731170 (toliau – Panaudos davėjas), 2021 m. vasario 22 d. sudaręs su Panaudos gavėju prekių pirkimo–pardavimo sutartį Nr. 01-25-~~74~~ (toliau – pirkimo sutartis) dėl atviro konkurso (pirkimo Nr. 519948), atstovaujamas direktoriaus Rimgaudo Dirsės, veikiančio pagal 2020 m. gruodžio 28 d. įgaliojimą Nr. AR20-1228.1, kartu bendrai vadinamos Šalimis, atskirai – Šalimi, sudarė šią sutartį (toliau – Sutartis):

1. SUTARTIES DALYKAS

1.1. Panaudos davėjas perduoda jam nuosavybės teise priklausančią turtą, nurodytą Sutarties priede „Įrangos techninė specifikacija“ (toliau – įranga) Panaudos gavėjui laikinai ir neatlygintinai valdyti ir juo naudotis, o Panaudos gavėjas įsipareigoja naudoti jam perduotą įrangą pagal paskirtį ir grąžinti tokios būklės, kokios ji jam buvo perduota, atsižvelgiant į normalų susidėvėjimą.

1.2. Perduodamas turtas:

Pavadinimas, modelis, gamintojas	Pagaminimo metai	Įranga nauja, nenaudota TAIP / NE	Kiekis	Vertė eurais be PVM (skaičiais ir žodžiais)
TOSOH automatinis glikohemoglobino analizatorius HLC-723 G8	2020	TAIP	1	

1.3. Panaudos davėjas patvirtina, kad įranga jam priklauso nuosavybės teise, ji nėra niekam parduota, išnuomota ar kitaip perleista, neįkeista, jai neuždėtas areštas ar draudimas, teisme dėl jos ginčų nėra.

1.4. Panaudos pagrindu pristatyta įranga perduodama Panaudos gavėjui ir Panaudos davėjui pasirašant perdavimo–priėmimo aktą.

2. ŠALIŲ ĮSIPAREIGOJIMAI

2.1. Panaudos davėjas įsipareigoja:

2.1.1. perduoti Panaudos gavėjui kokybišką įrangą su vartotojo instrukcija (lietuvių ir originalo kalba) bei kitą techninę dokumentaciją (techninius aprašymus, techninį reglamentą, schemas, brėžinius ir pan.);

2.1.2. 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). Įranga 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“);

2.1.3. savo sąskaita užtikrinti įrangos techninę priežiūrą, gedimų šalinimą / remontą, ir kalibraciją visą Sutarties ir pirkimo sutarties galiojimo terminą. Sugedus įrangai, Panaudos davėjas įsipareigoja ją pataisyti Sutarties 2.1.4 sąlygomis arba užtikrinti lygiavertį sprendimą (pvz., instaliuojamas kitas lygiavertis analizatorius), kad nenutrūktų kokybiškas Panaudos gavėjo laboratorijos darbas;

2.1.4. savo sąskaita šalinti / remontuoti visus defektus ir / ar gedimus arba sugedusią įrangos detalę (-es) komponentą (-us) pakeisti nauja detale, komponentu Panaudos gavėjo patalpose, kuriose yra laikoma 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 Panaudos gavėjo patalpose (vietoje), Panaudos davėjas defekto ir / ar gedimo šalinimo / remonto laikotarpiui privalo pristatyti Panaudos gavėjui ir perduoti naudoti lygiavertį veikiantį analizatorių ne vėliau kaip per 1 (vieną) darbo dieną. Jei defekto ir / ar gedimo neįmanoma pašalinti / suremontuoti Panaudos gavėjo patalpose, Panaudos davėjas privalo įrangą savo sąskaita išvežti defektui ir / ar gedimui šalinti / remontuoti Panaudos davėjo transportu. Sutaisyta ir veikianti įranga Panaudos davėjo lėšomis ir Panaudos davėjo transportu pristatoma Panaudos gavėjui;

2.1.5. užtikrinti, kad perduodama įranga yra sertifikuota naudojimui Europos Sąjungoje, pažymėta CE ženklu;

2.1.6. užtikrinti, kad įrangos techninė priežiūra ir galimų defektų ir / ar gedimų šalinimas / remontas bus vykdomi pagal įrangos gamintojo parengtas technines instrukcijas / rekomendacijas;

2.1.7. pasibaigus Sutarties galiojimo terminui priimti įrangą iš Panaudos gavėjo pagal Šalių pasirašytą perdavimo–priėmimo aktą;

2.1.8. Panaudos gavėjui pareiškus argumentuotas pastabas dėl nekokybiško įrangos sumontavimo ir (ar) parengimo darbui savo lėšomis ištaisyti trūkumus Šalių suderintais terminais ir būdais;

2.1.9. jei dėl nuo Panaudos davėjo nepriklausančių aplinkybių, kurių nebuvo įmanoma numatyti rengiant pirkimo dokumentus ir / ar pirkimo sutarties sudarymo metu, Panaudos davėjas negali pristatyti prekių sutartyje ir šioje Sutartyje nurodyto (-ų) modelio (-ių) įrangos, nes ji nebegaminama ir Panaudos davėjas pateikia tai įrodantį gamintojo patvirtinimą, Panaudos davėjas, Panaudos gavėjui sutikus, gali pateikti kito modelio, tačiau ne blogesnių charakteristikų nei buvo nustatyta viešojo pirkimo dokumentuose ir prekių sutartyje įrangą, nekeičiant kitų pirkimo sutartyje ir šioje Sutartyje nustatytų sąlygų.

2.2. Panaudos davėjas įsipareigoja:

2.2.1. naudotis perduota įranga pagal Sutartį ir jos paskirtį, saugoti ją, be Panaudos davėjo rašytinio sutikimo neperduoti įrangos naudoti trečiajam asmeniui;

2.2.2. be Panaudos davėjo raštiško sutikimo nedaryti jokių įrangos pakeitimų ar pagerinimų, nekeisti įrangos išvaizdos, išskyrus, kai tai yra būtina įrangos išsaugojimui nuo sugadinimo ar sunaikinimo;

2.2.3. pasibaigus Sutarčiai grąžinti Panaudos davėjui įrangą tokios būklės, kokios jis Panaudos gavėjui buvo perduotas atsižvelgiant į normalų tokios įrangos susidėvėjimą.

3. ATSAKOMYBĖ

3.1. Už šios Sutarties pažeidimą, nevykdymą ar netinkamą vykdymą Šalys atsako Lietuvos Respublikos teisės aktų nustatyta tvarka.

3.2. Jei Panaudos davėjas nesuremontuoja pagal panaudą suteiktos įrangos per 2.1.4 papunktyje nurodytą terminą (išskyrus, atvejus, kai remonto laikotarpiui yra pateikiamas lygiavertis analizatorius), Panaudos davėjas, Panaudos gavėjui pareikalavus privalo sumokėti Panaudos gavėjui 0,03 proc. dydžio delspinigius nuo pirkimo sutarties vertės už kiekvieną pradelstą valandą. Tuo atveju,

jei analizatorius genda du mėnesius iš eilės dažniau nei 3 (tris) kartus per mėnesį, keisti nauju, vadovaujantis Sutarties 2.1.2 papunkčio nuostatomis.

4. NENUGALIMA JĖGA

4.1. 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.

4.2. Nenugalima jėga (*force majeure*) nelaikoma tai, kad rinkoje nėra reikalingų prievolių 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.

4.3. Nenugalimos jėgos aplinkybių sąvoka apibrėžiama ir Šalių teisės, pareigos ir atsakomybės 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“).

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

5. SUTARTIES GALIOJIMAS, KITOS SĄLYGOS

5.1. Sutartis įsigalioja nuo pasirašymo momento ir galioja 60 (šešiasdešimt) mėnesių, bet ne ilgiau kaip pirkimo sutartis.

5.2. Panaudos gavėjas gali nutraukti Sutartį vienašališkai, prieš tai raštu įspėjęs apie Sutarties nutraukimą Panaudos davėją prieš 14 (keturiolika) kalendorinių dienų, jei Panaudos davėjas nevykdo ar netinkamai vykdo sutartinius įsipareigojimus.

5.3. Panaudos davėjas įsipareigoja nenutraukti Sutarties, kol galioja pirkimo sutartis.

5.4. Sutartis gali būti nutraukiama:

5.4.1. abipusiu Šalių rašytiniu susitarimu;

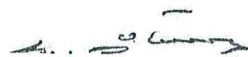
5.4.2. kitais Lietuvos Respublikos teisės aktuose nustatytais pagrindais.

5.5. Sutartį galima keisti arba papildyti tik Šalių raštišku susitarimu. Sutarties pakeitimai ir papildymai yra neatskiriama šios Sutarties dalis.

5.6. Panaudos davėjo sutartį administruojantis asmuo – vadybininkė Vida Strumskienė, tel. (8 5) 269 1129, ardeola@ardeola.lt

5.7. Panaudos gavėjo Sutartį administruojantis asmuo – klinikinės laboratorijos vedėja Laima Skrickienė, tel. (8 5) 251 4088, el. p. laima.skrickiene@pylimas.lt. Informaciją apie Panaudos gavėjo laboratorijos informacinę sistemą (LIS) Panaudos davėjui teikia kompiuterinių sistemų administratorius Dainius Žaržojus, tel. (8 5) 251 4072, el. p. dainius.zarzojus@pylimas.lt.

5.8. 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.

5.9. Ginčai tarp Šalių dėl Sutarties (jos aiškinimo, vykdymo ir kt.) sprendžiami Šalių tarpusavio susitarimu. Visi nesutarimai dėl šios Sutarties galiausiai sprendžiami Lietuvos Respublikos teisės aktų nustatyta tvarka (teisme – pagal Panaudos gavėjo buveinės vietą).

5.10. Sutartis su priedais sudaryta lietuvių kalba 2 (dviem) egzemplioriais, turinčiais vienodą juridinę galią, po 1 (vieną) egzempliorių kiekvienai Sutarties Šaliai.

5.11. Sutarties galiojimo laikotarpiu gali būti keičiamos tik neesminės Sutarties sąlygos.

5.12. Sutarties priedas „Įrangos techninė specifikacija“ yra neatskiriama šios Sutarties dalis.

5.13. Už sutarties ir jos pakeitimų paskelbimą atsakinga Projektų ir viešųjų pirkimų skyriaus projektų specialistė-koordinatore Skirmutė Pašluostienė, el. p. skirmute.pasluostiene@pylimas.lt.

6. ŠALIŲ REKVIZITAI IR PARAŠAI

Panaudos davėjas

Uždaroji akcinė bendrovė „Ardeola“

Molėtų pl. 47F, LT-08409 Vilnius

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

Panaudos gavėjas

Viešoji įstaiga Centro poliklinika

Pylimo g. 3, LT-01117 Vilnius

Įstaigos kodas 125873515

PVM kodas LT258735113

Luminor Bank AS Lietuvos skyrius

Banko kodas 40100

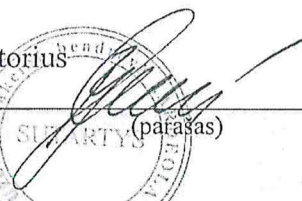
A. s. LT464010042403966753

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

El. p. info@pylimas.lt

Vykdomasis direktorius

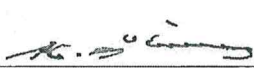
Rimgaudas Dirse


(parašas)

Direktorius

Kestutis Staras




(parašas)

2021 m. vasario 22 d.
panaudos sutarties Nr. 01-25-76
priedas

IRANGOS TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

Atviro konkurso (pirkimo Nr. 519948) pagal panaudą Panaudos davėjo teikiamos įrangos techniniai duomenys:
Pagal panaudą siūlomas analizatorius:

Automatinio analizatoriaus (1 vnt.) techninė specifikacija (pristatymo ir instaliavimo vieta – viešojo įstaiga Centro poliklinika, antrinės asmens sveikatos priežiūros centras, Klinikinė laboratorija, Pylimo g. 3, Vilnius)		
Eil. nr.	Reikalaujami techniniai parametrai	Panaudai siūlomos prekės techninių parametru 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 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	90 mėginių vieno pakrovimo metu. Yra galimybė pridėti papildomų

[Signature]

	pakrovimo metu. Galimybė pridėti papildomų mėginių analizės metu.	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 pranešimų stebėjimui.	Lietimui jautrus ekranas duomenų įvedimui, rezultatų peržiūrai, analizatoriaus būklės ir klaidų 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 kompiuterinį tinklą duomenų apsiųtimui su Laboratorine informacine sistema.	Analizatorius turi dvikryptę sąsają ir galimybę jungtis į Pirkėjo kompiuterinį 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 laikotarpio 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 būtinas plovimo, 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

Panaudos davėjas

Uždaroji akcinė bendrovė „Ardeola“

Vykdomasis direktorius

Rimgaudas Diršė

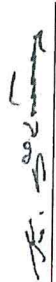

(parašas)

Panaudos gavėjas

Viešojoje įstaigoje Centro poliklinika

Direktorius

Kęstutis Štaras


(parašas)

