

PIRKIMO – PARDAVIMO SUTARTIS NR. 8-111

2021 m. birželio 8 d.
Vilnius

VšĮ Nacionalinis kraujo centras, įstaigos kodas 126413338, atstovaujamas direktoriaus Daumanto Gutausko, veikiančio pagal įstaigos įstatus (toliau – **Pirkėjas**), iš vienos pusės, ir

UAB „Roche Lietuva“, įmonės kodas 30089404, atstovaujama generalinės direktorės Rasos Jonušienės ir prokuristo Dalimil Žurek, veikiančių pagal įmonės 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. Pardavėjas įsipareigoja Sutartyje nustatyta tvarka ir terminais perduoti Pirkėjui prekes: mėginių tyrimus, t. y. kraujo mėginių ištyrimui reikalingų reagentų, kontrolinių, kalibravimo medžiagų bei priedų¹ rinkinius, skirtus sudėtiniam² (ŽIV-1 / 2 RNR, HCV RNR, HBV DNR) nukleino rūgščių atrankinių tyrimų ištyrimui ir mėginių tyrimus t. y. kraujo mėginių ištyrimui reikalingų reagentų, kontrolinių, kalibravimo medžiagų bei priedų rinkinius, skirtus sudėtiniam² (ParvoB19 ir HAV RNR) nukleino rūgščių atrankinių tyrimų ištyrimui (toliau kartu vadinami Prekėmis), nurodytas Sutarties 1 priede ir panaudos pagrindu perduoti įrangą, reikalavimai kuriai nustatyti Sutarties 1 ir 2 priede (toliau – Įranga), o Pirkėjas įsipareigoja priimti Prekes ir Įrangą bei atsiskaityti su Pardavėju Sutartyje nustatytomis sąlygomis.

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

3. Sutartis sudaryta pasibaigus atviro konkurso būdu įvykdytam tarptautinės vertės viešajam pirkimui „Reagentai skirti kraujo / kraujo komponento donoro vienos donacijos atrankiniam molekuliniam tyrimui dėl infekcijų žymenų su įrangos įsigijimu panaudos būdu“ (toliau – Pirkimas), kuriame ekonomiškai naudingiausias pasiūlymas išrinktas pagal kainą.

4. Sutarties priedai pasirašyti Šalių, įskaitant 1, 2 ir 3 priedą, laikomi neatskirama Sutarties dalimi, Sutartis kartu su priedais vadinama „Sutartis“.

II. KAINODARA IR ATSISKAITYMAS

5. Pagal Sutartį tiekiamų Prekių pavadinimai, įkainiai ir Prekių charakteristikos nurodyti Sutarties 1 priede. Įrangos panaudos sąlygos ir reikalavimai Įrangai nurodyti Sutarties 1 ir 2 prieduose.

6. Bendra Sutarties kaina su PVM yra **2 047 925,00 EUR (du milijonai keturiasdešimt septyni tūkstančiai devyni šimtai dvidešimt penki eurai, 0 euro ct)**.

7. 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 aptarnavimo, remonto, tiekimo, diegimo, atnaujinimo, įskaitant jos programas ir visus priedus bei susijusias medžiagas / priemones / papildomą įrangą, taip pat išlaidas, susijusias su mokesčių mokėjimu bei kitų Tiekėjo kaip rinkos dalyvio, darbdavio atliekamų mokėjimus ir mokamus mokesčius, kainų rinkoje pasikeitimo rizikos ir kitus galimus kaštus, kurie nurodyti Sutartyje arba yra galimi, atsižvelgiant į Sutarties pobūdį ir trukmę.

8. Įkainis yra vieno mėginio ištyrimas, kuris apima Sutarties 1 priedo (techninė specifikacija) 2.17. punkte nurodytus rinkinius, skirtus vieno mėginio³ ištyrimui, įskaitant pakartotinius tyrimus, nustačius infekcijos žymenis. Pardavėjas atsakingas už pasiūlytų įkainių vienam mėginio ištyrimui apskaičiavimą ir pateikimą pasiūlyme, neatsižvelgiant į tai kokių būdu Pardavėjas apskaičiavo vieno mėginio ištyrimui sunaudojamų reagentų, kontrolinių, kalibravimo medžiagų ir priedų kiekį. Visais atvejais Pirkėjas apmoka pagal ištirtų donacijų skaičių, neatsižvelgiant kiek reagentų, kontrolinių, kalibravimo medžiagų ar priedų yra faktiškai sunaudota ir (ar) jei jų faktiškai sunaudotas kiekis skiriasi nuo Pardavėjo apskaičiuoto, tokias papildomas išlaidas prisiima Pardavėjas.

9. Įkainio peržiūros procedūra: Įkainis Sutarties galiojimo laikotarpiu negalės būti keičiamas jokiais pagrindais, išskyrus atvejį, jeigu pasikeistų Lietuvos Respublikoje galiojančiuose teisės aktuose nustatytas PVM,

¹ Tirpalai ir kitos būtinos priemonės tyrimui atlikti, toliau – priedai.

² Sudėtinis testas (tyrimas) – vienu metu aptinkama daugiau nei vieną nukleino rūgštį.

³ Vienas mėginys tai vienas sudėtinis kraujo tyrimas.

kurio apmokestinimo objektu yra laikomas pirkimo objektas, tarifas. PVM yra apskaičiuojamas galiojančių teisės aktų nustatyta tvarka, taikant PVM tarifą, galiojantį prievolės apskaičiuoti PVM atsiradimo momentu. Įkainio peržiūra įforminama susitarimu, kuris yra neatskiriama Sutarties dalis.

10. 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 kieki.

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

12. Pirkėjas su Pardavėju atsiskaito vieną kartą per mėnesį už praeitą mėnesį Pirkėjo sunaudotas Prekes pagal ištirtų donacijų skaičių. Pardavėjas iki kiekvieno mėnesio 10 (dešimtos) dienos⁴ privalo pateikti (PVM) sąskaitą faktūrą (toliau – sąskaita) už Pirkėjo praeitą mėnesį sunaudotas Prekes, sąskaitoje nurodydamas tik tokius Prekių vienetų 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 donacijų skaičius.

13. Pirkėjas per 5 (penkias) dienas patikrina sąskaitoje nurodytą ištirtų donacijų skaičių ir įkainius pagal faktiškai ištirtų donacijų skaičių, duomenis apie kuriuos buvo pateikti Pardavėjui, patvirtina sąskaitą arba pateikia savo pastabas. Taip pat Pirkėjas peržiūri išsklaidytus duomenis apie sunaudotas Prekes, kurios saugomos ir grąžinamos Pardavėjui pagal Pasaugos sutartį (Sutarties 3 priedas), Pirkėjui patvirtinus sąskaitą ir išsklaidytą, laikoma, kad Pardavėjas kaip pasaugos davėjas atsiėmė Prekes ir jas pardavė Pirkėjui. Pirkėjas per 5 (penkias) dienas patvirtina sąskaitą arba pateikia savo pastabas.

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

15. Pardavėjas sąskaitą privalo pateikti LR viešųjų pirkimų įstatymo 22 str. 3 d. nustatyta tvarka ir el. paštu: g.jug@kraujodonoryste.lt. Pardavėjas dėl visų techninių klausimų, susijusių su naudojimu 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_naudentis).

16. 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.

17. 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

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

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

20. Jei dėl Įrangos gedimų, klaidų ar kitų trūkumų, nepriklausančių nuo Pirkėjo ar jei dėl Prekių kokybės trūkumų mėginių ištirimas nepavyko, jis atliekamas pakartotinai Pardavėjo sąskaita. Kiekvieną kartą Pirkėjas apie tokius atvejus informuoja Pardavėją raštu (el. paštu).

21. Jei Pardavėjas pateikia nekokybiškas ar nepilnai sukomplektuotas ar neatitinkančias Sutartyje nustatytų reikalavimų Prekes ar (ir) Įrangą ar trūkumai paaiškėja Sutarties vykdymo metu, Pardavėjas ne vėliau kaip per 5 (penkias) darbo dienas (pirminis trūkumų šalinimo terminas) nuo raštiškos pretenzijos pateikimo nekokybiškas ar pilnai nesukomplektuotas ar neatitinkančias Sutartyje nustatytų reikalavimų Prekes ir (ar) Įrangą privalo pakeisti savo sąskaita kokybiškomis ar pilnai sukomplektuoti, ar pakeisti atitinkančiomis Sutartyje nustatytus reikalavimus Prekėmis ir (ar) Įranga. Vėluojant pašalinti visus nurodytus trūkumus ilgiau nei 5 (penkias) darbo dienas, skaičiuojant nuo pirminio trūkumų pašalinimo nustatyto termino pabaigos, Pardavėjui

⁴ Diena suprantama kaip kalendorinė diena, išskyrus jei aiškiai nurodyta „darbo diena“.

taikoma 0,01 procento bauda nuo bendros Sutarties kainos. Jei, sumokėjus baudą, visi trūkumai nepašalinti per 10 (dešimt) darbo dienų nuo pirminio trūkumų šalinimo termino pabaigos, Pardavėjas moka Pirkėjui 0,02 procentų baudą nuo bendros Sutarties kainos. Vėliau bauda didėja 0,01 procentu kas 5 (penkias) darbo dienas. Bauda mokama už kiekvieną pažeidimo faktą. Baudos sumuojamos, pvz. sumokėjus 0,01 procento baudą ir vėluojant ilgiau, mokama papildomai 0,02 procentų bauda, vėluojant 15 dienų – papildomai mokama 0,03 procentų bauda ir t.t. Pardavėjui vėluojant pašalinti visus trūkumus arba bent vieną ilgiau nei 60 (šešiasdešimt) dienų nuo pirminio trūkumų šalinimo termino pabaigos, taikomas Sutarties 40 punktas ir netesybos.

22. Įrangos techninė priežiūra užtikrinama visą parą ištisus metus, įskaitant šventines ir kitas ne darbo dienas (24/7). Galimų Įrangos gedimų, sutrikimų nustatymas pradedamas nedelsiant nuo pranešimo gavimo apie iškilusius nesklandumus (pirminis pranešimas), bet ne vėliau kaip per 4 (keturias) valandas. Gedimo pašalinimas įvykdomas per 12 (dvylika) valandų nuo Pirkėjo pirminio pranešimo gavimo. Jeigu per numatytą laiką nepavyksta pašalinti gedimo, Pardavėjas įsipareigoja per 10 (dešimt) dienų kompensuoti Panaudos gavėjo patirtas visas išlaidas, perkant donacijų ištyrimo paslaugas kitoje išorės laboratorijoje visą Įrangos gedimo laikotarpį. Nepašalinus gedimo ilgiau nei 60 (šešiasdešimt) dienų, Pardavėjui taikomas Sutarties 40 punktas.

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

IV. PRIEVOLIŲ VYKDYMO TVARKA

24. 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. Pardavėjas atsakingas už atitinkamus paskaičiavimus ir tinkamo reagentų, kontrolinių, kalibravimo medžiagų ir priedų pristatymą Sutartyje nustatytais terminais, iš kurių Pirkėjas galėtų atlikti užsakyme nurodytą tyrimų skaičių (t. y. ištirti nurodytų mėginių kiekį). Jei tyrimų atlikimo metu paaiškėja, kad Pardavėjo apskaičiuoto ir pateikto reagentų, kontrolinių, kalibravimo medžiagų ir priedų kiekio neužtenka užsakyme nurodytam tyrimų skaičiui, Pardavėjas savo sąskaita per 1 (vieną) darbo dieną pristato trūkstamą kiekį. Pirkėjas neapmoka už tokius papildomus reagentus, kontrolines, kalibravimo medžiagas ir priedus.

25. Prekės pristatomos Pardavėjo transportu ir lėšomis darbo dienomis nuo 9.00 iki 15.00 valandos adresu Žolyno g. 34, Vilnius. Prekės pristatomos pagal Pirkėjo poreikį, ne vėliau kaip per 14 (keturiolika) dienų nuo užsakymo gavimo. Užsakymo gavimo diena laikoma sekanti darbo diena po užsakymo išsiuntimo Pardavėjo Sutartyje nurodytu elektroniniu paštu.

26. Įranga pristatoma pagal Šalių suderintą grafiką, bet ne vėliau kaip per 60 (šešiasdešimt) dienų nuo Sutarties įsigaliojimo. Pardavėjas pristato tiek Įrangos vienetų, kiek reikalinga Sutarties 1 priedo Techninėje specifikacijoje nurodytam ištyrimų skaičiui per nurodytą valandų terminą užtikrinti, tačiau visais atvejais Pardavėjas privalo užtikrinti, kad pristatyta Įranga bus ergonomiška, visa apimtimi patalpinama į Sutartyje nurodytas patalpas bei kad Įranga užtikrins nurodyto kiekio donacijų ištyrimą (Sutarties 1 priedo Techninės specifikacijos 3.1. p.).

27. Įranga pristatoma ir kvalifikuojama pagal grafiką, Pardavėjas privalo iš anksto informuoti kiek Įrangos vienetų bus pristatyta ir koks Įrangos našumas (kiek ištyrimų gali būti atliekama vienu analizatoriumi per 7 valandas). Tuo atveju, jei atlikus pirmos pristatytos Įrangos (analizatoriaus) kvalifikavimą paaiškėja, kad nėra pasiektas Pardavėjo deklaruotas našumas arba vieno analizatoriaus našumas yra mažesnis nei galimas našumas⁵, atsižvelgiant į reikalaujamą našumą (400 don./7 val.) bei analizatorių kiekį, Pardavėjas privalo per 3 (tris) darbo dienas pasiaiškinti Pirkėjui raštu ir įrodyti, kad pristačius visą Įrangą, jos našumas ir kokybė atitiks visus Sutarties, įskaitant priedus, reikalavimus. Nepateikus įrodymų, taikomas Sutarties 28 punktas.

28. Visais atvejais, jei visa pristatyta ir sukomplektuota Įranga nepasiekia Sutarties 1 priedo Techninės specifikacijos 3.1. punkte nurodyto našumo ir (ar) netelpa į nurodytas patalpas (atsižvelgiant į saugumo, priešgaisrinę ir kitus reikalavimus darbui patalpoms) per Sutartyje nurodytą terminą (60 dienų nuo Sutarties įsigaliojimo), tai laikoma esminiu pažeidimu, kurio nepašalinus Sutarties 21 punkte nustatytais terminais ir Pardavėjui mokant Pirkėjui Sutarties 21 punkte nustatyto dydžio netesybas, Sutartis nutraukiama dėl esminio Sutarties pažeidimo iš Pardavėjo pusės kaip nurodyta Sutarties 40 punkte. Reikalavimai Įrangai ir jos panaudos

⁵ Galimas vieno analizatoriaus našumas nustatomas reikalaujamą donacijų kiekį padalinus iš siūlomo analizatorių kiekio (pvz. Paslaugų teikėjas nurodė, kad pristatys 4 analizatorius, reiškia vieno analizatoriaus našumas turėtų būti ne mažesnis kaip 100 donacijų per 7 valandas, apimant veiksmus nuo įrangos paruošimo iki galutinio rezultato gavimo).

sąlygos nurodytos Sutarties 1 ir 2 prieduose.

29. Pardavėjas užtikrina, kad pristatomos Prekės atitinka visus Sutarties 1 priede nurodytus reikalavimus, taip pat Pardavėjas perduoda Pirkėjui visus Prekių priklausinius ir atlieka kitus būtinus Prekių naudojimui veiksmus (jei tokie yra numatyti Sutartyje ar teisės aktuose / standartuose / direktyvose ar Įrangos ir (ar) Prekių gamintojo instrukcijose).

30. Pardavėjas garantuoja saugų parduodamų Prekių ir Įrangos pristatymą.

31. Pardavėjui pristačius 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. Aktas patvirtina perduotų Prekių kiekį, tačiau nesuteikia Pardavėjui teisės jo pagrindu teikti sąskaitas, kuri teikiama Sutarties II skyriuje nustatyta tvarka.

32. 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 21 punkte nustatyta tvarka, taikant Sutarties 21 punkte nustatytas netesybas už vėlavimus. Trūkumų šalinimas nepratęsia Prekių pristatymui nustatyto termino.

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

34. Šalys iki Sutarties pabaigos ar jos nutraukimo turi pasirašyti Prekių grąžinimo aktą, kuriame nurodomos visos nepanaudotos ar pasibaigusio galiojimo Prekės, jų pavadinimai, kiekiai, Prekes perdavusio ir priėmusio asmenų vardai, pavardės, parašai ir data.

35. Pardavėjas garantuoja:

35.1. 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.

35.2. Kad Įranga atitinka visus Sutarties ir teisės aktų, taikomų tokio pobūdžio Įrangai, naudojamai donoro kraujo ištyrimui, reikalavimus, saugos ir kokybės standartus, Įrangos vienetų skaičius apskaičiuotas pagal Pirkėjo patalpų plotą ir nurodytą ištyrimų kiekį per numatytą valandų terminą.

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

35.4. Pardavėjas visą Sutarties galiojimo laikotarpį savo sąskaita užtikrins Įrangos techninę priežiūrą ir gedimų šalinimą (įskaitant medžiagas), pagal gamintojo ir teisės aktų reikalavimus.

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

35.6. Kad Pardavėjas turi teisę parduoti Sutartyje numatytas Prekes ir perduoti Įrangą Pirkėjui panaudos pagrindu, taip pat ją aptarnauti.

35.7. Kad Prekės ir Įranga priklauso Pardavėjui nuosavybės teise arba yra dokumentas, patvirtinantis Pardavėjo teisę parduoti Prekes ir perduoti panaudai Įrangą.

35.8. Kad Pardavėjo teisė disponuoti Prekėmis ir Įranga yra neapribota, Prekės ir Įranga nėra areštuotos ir nėra teisinio ginčo objektas.

35.9. 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.

35.10. Sutartį vykdys tik teisę verstis atitinkama veikla turintys asmenys.

35.11. Kad Pardavėjas atlygins tiesioginius Pirkėjo patirtus nuostolius, susijusius su Pardavėjo netinkamu/nesavalaikiu sutartinių įsipareigojimų vykdymu (bent vieno įsipareigojimo).

V. ŠALIŲ TEISĖS IR PAREIGOS

36. Pardavėjo teisės ir pareigos:

36.1. 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;

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

36.3. 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;

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

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

36.6. 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.

37. Pirkėjo teisės ir pareigos:

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

37.2. 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;

37.3. Pirkėjas privalo kontroliuoti Sutarties vykdymą.

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

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

37.6. 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

38. 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.

39. 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.

40. Jeigu Pirkėjas nutraukia Sutartį dėl esminio Sutarties pažeidimo iš Pardavėjo pusės, Pardavėjas per 10 (dešimt) dienų nuo Pirkėjo pareikalavimo privalo sumokėti Pirkėjui 1 (vieno) procento nuo bendros Sutarties kainos kompensaciją bei atlyginti kitus nuostolius, kiek jų nepadengia kompensacija. Už vėlavimą sumokėti kompensaciją, Pardavėjui skaičiuojami 0,02 dydžio delspinigiai nuo vėluojamos sumokėti sumos. Esminiu Sutarties pažeidimu iš Pardavėjo pusės laikoma: vienašalis įkainių padidinimas, Sutarties nutraukimas ne Sutartyje nustatyta tvarka, vėlavimas atlikti bet kurį Sutartyje, įskaitant priedus, nustatytą įpareigojimą (pvz. vėlavimas pristatyti Prekes ar Įrangą ar paruošti ją darbui (įskaitant įrangos kvalifikavimą) ar pašalinti bet kokius ir visus trūkumus ar nepašalinti gedimo ar(ir) pan.) ilgiau nei 60 (šešiasdešimt) dienų nuo Sutartyje nurodyto termino pabaigos arba nuo pretenzijos gavimo dienos.

41. Jei Pardavėjas ilgiau nei 10 (dešimt) dienų, skaičiuojant nuo pristatymui nustatyto termino pabaigos, vėluoja pristatyti visą užsąkytą Prekių kiekį, Pardavėjui taikoma 1 (vieno) procento bauda nuo vėluojamų pristatyti Prekių kainos. Jei, sumokėjęs baudą, Pardavėjas vėluoja ilgiau nei 20 (dvidešimt) dienų, skaičiuojant nuo pristatymui nustatyto termino pabaigos, pristatyti visą užsąkytą Prekių kiekį, Pardavėjas moka Pirkėjui 2 (dviejų) procentų baudą, skaičiuojamą nuo vėluojamų pristatyti Prekių kainos. Vėliau bauda didėja 1 (vienu) procentu kas 10 (dešimt) vėlavimo dienų. Bauda mokama už kiekvieną pažeidimo faktą. Baudos sumuojamos, pvz. sumokėjęs 1 procento baudą ir vėluojant ilgiau, mokama papildomai dviejų procentų bauda, vėluojant 30 dienų – papildomai mokama 3 procentų bauda ir t.t. Vėluojant ilgiau nei 60 (šešiasdešimt) dienų, taikomas Sutarties 40 punktas.

42. Jei Pardavėjas ilgiau nei 10 (dešimt) dienų, skaičiuojant nuo Įrangos pristatymui nustatyto termino pabaigos, vėluoja pristatyti visą Įrangos, įskaitant visas reikalingas jos naudojimui medžiagas, įrenginius ir kt.,

Įrangos vienetų kiekį, Pardavėjui taikoma 1 (vieno) procento bauda nuo vėluojamos pristatyti Įrangos vertės (Pardavėjas informuoja Pirkėją raštu apie Įrangos vertę, ta pati vertė įrašoma į Įrangos perdavimo aktą). Jei, sumokėjus baudą, Pardavėjas vėluoja ilgiau nei 10 (dvidešimt) dienų, skaičiuojant nuo pristatymui nustatyto termino pabaigos, pristatyti visą Įrangą su priklausiniais ir įrenginiais, Pardavėjas moka 2 (dviejų) procentų baudą, skaičiuojamą nuo vėluojamos pristatyti Įrangos vertės. Baudos mokamos už kiekvieną pažeidimą ir sumuojamos (1 procentas + 2 procentai ir t.t.). Vėluojant pristatyti visą Įrangą ir paruošti ją darbui ilgiau nei 60 (šešiasdešimt) dienų, taikomas Sutarties 40 punktas.

43. Pardavėjui nevykdant kitų jam Sutartimi, įskaitant priedus, nustatytų kitų įsipareigojimų (bent vieno), Pirkėjas jam teikia pretenziją ir Pardavėjas įsipareigoja ištaisyti visus Pirkėjo nurodytus sutartinių įsipareigojimų vykdymo trūkumus per 15 (penkiolika) dienų nuo pretenzijos gavimo dienos, priešingu atveju Pardavėjui taikoma 0,001 procento dydžio bauda, skaičiuojama nuo bendros Sutarties kainos, už kiekvieno pažeidimo kiekvieną vėlavimo dieną. Vėluojant ilgiau nei 60 (šešiasdešimt) dienų, taikomas Sutarties 40 punktas.

44. Pardavėjas atleidžiamas nuo netesybų mokėjimo aplinkybių egzistavimo laikotarpiui ir vėlavimas (bet kuris) nelaikomas esminiu pažeidimu, pasiekus Sutartyje nurodytą terminą (kada pažeidimas laikomas esminiu), jei vėlavimas nepriklausė nuo Pardavėjo valios ar veiksmų/neveikimo ir atsirado:

44.1. dėl Pirkėjo kaltės, Pirkėjui laiku nepriėmus Prekių ir (ar) Įrangos ar neatlikus kvalifikavimo dėl Pirkėjo kaltės;

44.2. dėl aplinkybių, susijusių su COVID-19, kai Prekių ar Įrangos gamintojas negali laiku pagaminti ir pateikti Prekių ar Įrangos ir vėlavimas yra ne ilgesnis kaip 120 (vienas šimtas dvidešimt) dienų nuo Sutartyje nustatyto prievolei įvykdyti termino pabaigos.

44.3. dėl aplinkybių, susijusių su COVID-19 ar išorės institucijų, tarnybų, nepriklausomų tiekėjų (jūros, geležinkelio transporto) darbo sutrikimais arba vėlavimais. Aplinkybės negali priklausyti nuo Pardavėjo ar jo dėsimo laiku susitarti ar pasamdyti atitinkamus subtiekejus, ir turi būti objektyvios, tiesiogiai įtakančios Prekių ar Įrangos tiekimą/pristatymą/gamybą. Bet kokių atveju vėlavimas negalės būti ilgesnis kaip 120 (vienas šimtas dvidešimt) dienų nuo Sutartyje nustatyto prievolei įvykdyti termino pabaigos.

45. Pardavėjas, siekdamas, kad Pirkėjas jį atleistų nuo netesybų, privalo prievolės įvykdymo termino galiojimo laikotarpiu pateikti Pirkėjui rašytinį prašymą su konkrečiais, tiksliais dokumentiniais įrodymais, pagrindžiančiais bet vieną iš Sutarties 44 punkte nurodytų aplinkybių. Pirkėjas įvertina pateiktą prašymą su argumentais bei įrodymais bei per 10 (dešimt) dienų patvirtina konkretų atleidimo nuo netesybų laikotarpį, atsižvelgdamas į Pardavėjo įrodytą aplinkybių egzistavimo laikotarpį. Pirkėjas turi galutinio sprendimo teisę ir neįsipareigoja atleisti Pardavėjo nuo netesybų, jei Pirkėjo manymu įrodymai nėra pakankami. Visais atvejais Pardavėjas negali būti atleistas nuo netesybų ilgesniam nei 120 dienų laikotarpiui, skaičiuojant nuo Sutartyje nustatyto prievolei įvykdyti termino pabaigos (pvz. jei prekių pristatymo terminas yra 14 dienų nuo užsakymo, tai 120 atleidimo laikotarpis skaičiuojamas nuo 15-tos termino dienos, tokia pat taisyklė galioja dėl kitų Sutartyje nustatytų terminų ir atleidimo nuo netesybų). Taip pat privaloma atleidimo nuo netesybų sąlyga – Pardavėjas apmoka visas Pirkėjo išlaidas, susijusias su donacijų ištyrimo paslaugų pirkimu išorėje visą Pardavėjo vėlavimo laikotarpį pagal Pirkėjo pateiktą apmokėjimo dokumentą, kuris apmokamas per 10 (dešimt) dienų.

46. Visos netesybos ir kompensacijos sumokamos per 10 (dešimt) dienų, vėluojant sumokėti netesybas, vėluojančiai sumokėti Šaliai taikomi 0,02 procento dydžio delspinigiai nuo vėluojamos sumokėti netesybų sumos.

47. 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

48. Sutartis įsigalioja nuo abipusio pasirašymo dienos. Sutarties galiojimo terminas 38 (trisdešimt aštuoni) mėnesiai: 36 (trisdešimt šeši) mėnesiai Prekių tiekimo laikotarpis, skaičiuojant nuo Sutarties įsigaliojimo datos, ir 2 (du) mėnesiai galutiniam Šalių atsiskaitymui. Pirkėjas neturi teisės teikti užsakymo, jei iki Prekių tiekimo termino pabaigos liko mažiau nei 15 (penkiolika) dienų.

49. 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.

50. Sutartis gali būti keičiama Sutartyje aiškiai nustatytomis sąlygomis arba vadovaujantis LR viešųjų pirkimų įstatymo 89 straipsniu. Sutarties sąlygų pakeitimai įforminami Šalių rašytiniais susitarimais, kurie yra neatsiejama Sutarties dalis.

51. Sutartis gali būti nutraukta rašytiniu Šalių susitarimu.

52. Pirkėjas turi teisę, įspėjęs Pardavėją prieš 60 (šešiasdešimt) dienų, nutraukti Sutartį vienašališkai be jokių kompensacijų Pardavėjui, jei nebeliko poreikio perkamoms Prekės ir Prekės neužsakomos ilgiau nei 2 (du) mėnesius.

53. Pardavėjas turi teisę nutraukti Sutartį vienašališkai be jokių kompensacijų Pirkėjui, jei Pirkėjas raštu patvirtina, kad nebeliko poreikio perkamoms Prekėms, arba įspėjęs Pirkėją likus ne mažiau kaip 6 (šešioms) mėnesiams iki numatyto Sutarties nutraukimo. Iki Sutarties nutraukimo termino Pardavėjas privalo tinkamai ir laiku vykdyti visus sutartinius įsipareigojimus.

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

54.1. Pardavėjas vėluoja pašalinti bent vieną Prekių ar Įrangos ar kito sutartinio įsipareigojimo vykdymo trūkumus / pažeidimus ilgiau nei 45 (keturiasdešimt penkias) dienas nuo trūkumo / pažeidimo nustatymo momento arba rašytinės Pirkėjo pretenzijos gavimo dienos.

54.2. Pardavėjas prarado kvalifikaciją ar pasitelktas ūkio subjektas prarado kvalifikaciją, ir Pardavėjas nepašalino neatitikties per 30 (trisdešimt) dienų nuo aplinkybės atsiradimo.

54.3. Jei Pardavėjui pradėta ar planuojama pradėti bankroto procedūra, likvidavimo procedūra ar Pardavėjas susidūrė su finansiniais ar kitokio pobūdžio sunkumais, dėl ko kyla rizika dėl netinkamo sutartinių įsipareigojimų vykdymo.

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

54.5. Esant kitoms aplinkybėms, numatytomis LR viešųjų pirkimo įstatyme ar kituose teisės aktuose.

55. Pardavėjui pažeidus esminę Sutarties sąlygą, Sutartis nutraukiama Pirkėjo vienašališkai, apie tai raštu informuojant Pardavėją. Atsižvelgiant į tai, kad esminiu pažeidimu pagal Sutartį laikomi tęstiniai pažeidimai, dėl kurių Pardavėjas mokės baudas bei gaus pretenzijas su raginimais tinkamai vykdyti Sutartį, taip pat atsižvelgiant į tai, kad Pardavėjas susipažino su Sutarties sąlygomis ir žino, kokie jo veiksmai / neveikimas ir po kokio termino laikomi esminiu pažeidimu, Pardavėjui suteikiamas 3 (trijų) darbo dienų terminas, skaičiuojamas nuo pranešimo apie esminį Sutarties pažeidimą gavimo dienos, visiems trūkumams (įskaitant vėlavimus, dokumentų nepateikimus ir pan.) pašalinti. Priešingu atveju, po 3 (trijų) darbo dienų nuo pranešimo gavimo, negavus Pirkėjo patvirtinimo apie visų sutartinių įsipareigojimų trūkumų ištaisymą, Sutartis laikoma nutraukta dėl esminio Sutarties pažeidimo dėl Pardavėjo kaltės.

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

VIII. GINČŲ SPRENDIMO TVARKA

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

58. 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.

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

60. 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

61. Pardavėjas Sutarties vykdymui turi teisę pasitelkti tik tuos subtiekiejus, kurie buvo nurodyti jo pasiūlyme arba jei pasiūlyme buvo nurodyta subtiekimui perduodama sutartinių įsipareigojimų dalis. Subtiekiejų

keitimo / pasitelkimo tvarka: Pardavėjas iš anksto (mažiausiai likus 3 darbo dienoms iki planuojamo keitimo / pasitelkimo) privalo raštu (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 subtiekęjas neatitinka pirkimo sąlygų reikalavimų (jei taikoma).

62. 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.

63. 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 61 punkte nustatyta tvarka.

64. Pirkėjo sutikimas dėl subtiekėjų ar pasitelkiamų ūkio subjektų jokių būdų 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

65. 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 suprastas.

66. 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.

67. 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.

68. Visa informacija, Šalių gauta ir (ar) sužinota dalyvaujant viešajame pirkime ir vykdant 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 vykdant įsipareigojimus pagal Sutartį, dauginti šią informaciją tokia apimtimi, kiek to reikia ir būtina vykdant 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.

69. Vykdant 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.

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

71. 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. nkadministracija@kraujodonoryste.lt.

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

73. Pardavėjo paskirtas asmuo, atsakingas už Sutarties vykdymą: Molekulinių sprendimų specialistas Tomas Andriekus, tel. +370 665 80791, el. p. tomas.andriekus@roche.com.

74. Sutarties priedai:

Priedas Nr. 1 – Pirkimo objekto pavadinimas, kieki ir kaina. Techninė specifikacija.

Priedas Nr. 2 – Panaudos sutartis.

Priedas Nr. 3 – Pasaugos sutartis.

XI. ŠALIŲ REKVIZITAI

PARDAVĖJAS

UAB „Roche Lietuva“

Įmonės kodas 300089404

PVM mokėtojo kodas LT100001773210

J.Jasinskio g. 16B, 03163 Vilnius

Tel (8 5) 254 6777

El. p. Lithuania.diagnostics@roche.com

Roche Pharmholding B.V.

DEUTSCHE BANK AG

BIC (SWIFT): DEUTDEFFVAC

SEPA PAYMENT

IBAN: DE06 1207 0070 0010 1000 00

PIRKĖJAS

VšĮ Nacionalinis kraujo centras

Įstaigos kodas 126413338

Žolyno g. 34, LT-10210 Vilnius

Tel. (8-5) 239 24 44

El. p. nkadministracija@kraujodonoryste.lt

AB Swedbank, Banko kodas 73000

A/s Nr. LT22 7300 0101 0137 5039

Generalinė direktorė

Rasa Jonušienė

(parašas)

A.V.

Prokuristas

Dalimil Žurek

(parašas)

A.V.

Direktorius

Daumantas Gutauskas

(parašas)

A.V.

Viešoji įstaiga

NACIONALINIS
KRAUJO CENTRAS

VILNIUS

Teisininkė
Miglė Lukoševičiūtė

2021-07-01

Kel

Finansų skyriaus buhalterė
Galina Jug

I. PIRKIMO OBJEKTO PAVADINIMAS, KIEKIS IR KAINA

1 lentelė

Eil. Nr.	Kriterijaus pavadinimas (reikalavimas)	Kriterijaus reikšmė (Taip / Ne)
1.	Reagentai, kontrolinės, kalibravimo medžiagoms bei priedai turi būti paruošti naudojimui (jų nereikia tirpinti ar skiesti rankiniu būdu, ar paruošti sumaišant dvi (ar daugiau) medžiagas). (T ₁)	Taip
2.	Galimybė, kad tiriant IDT / kaupinius dėl ŽIV RNR, HCV RNR, HBV DNR, HAV RNR, ParvoB19 DNR, pirminio ištyrimo metu rezultatai gaunami konkrečiam infekciniam žymeniui. (T ₂)	Taip
3.	Tyrimo metodas užtikrina, kad tiriant kaupinyje, kaupinio HBV DNR aptikimo riba ≤10 TV/ml. (T ₃)	Taip
4.	Kasdieninei / mėnesinei įrangos priežiūrai, nėra naudojamos agresyvios medžiagos (chloro junginiai). (T ₄)	Taip
5.	Galimybė visus tyrimus (ŽIV-1/2 RNR, HCV RNR, HBV DNR, ParvoB19 DNR ir HAV RNR) atlikti vieno sistemos paleidimo metu (T ₅)	Taip
6.	Galimybė kurti skirtingo dydžio kaupinius (ŽIV-1/2 RNR, HCV RNR, HBV DNR, ParvoB19 DNR ir HAV RNR) vieno kaupinių sudarymo įrangos paleidimo metu (T ₆)	Taip

Sudėtinių (ŽIV-1 / 2 RNR, HCV RNR, HBV DNR) ir (ParvoB19 ir HAV RNR) nukleino rūgščių atrankinių tyrimų kaina

2 lentelė

Eil. Nr.	Tyrimų pavadinimai	Planuojamas ištirti donacijų skaičius per 36 mėnesius	Įkainis vienai donacijai ištirti, Eur be PVM	Suma Eur be PVM (3 x 4)
1	2	3	4	5
1.	Sudėtinis (ŽIV-1 / 2 RNR, HCV RNR, HBV DNR) nukleino rūgščių atrankinis tyrimas	250 000	-	-
1.1	IDT neigiamas	49 900	8,50	424 150,00
1.1*	IDT neigiamas (pildo tiekėjai, kurie siūlo visas donacijas ištirti IDT)	249 860	-	
1.2	IDT teigiamas	100	8,50	850,00
1.2*	IDT teigiamas (pildo tiekėjai, kurie siūlo visas donacijas ištirti IDT)	140	-	-
1.3	Kaupinys neigiamas	199 720	4,75	948 670,00
1.4	Kaupinys teigiamas	280	4,75	1330,00
2.	Sudėtinis (ParvoB19 ir HAV RNR) nukleino rūgščių atrankinis tyrimas	250 000	-	-
2.1	IDT neigiamas / teigiamas	225	1,27	285,75
2.2	Kaupinys neigiamas	248 450	1,27	315 531,50
2.3	Kaupinys teigiamas	1325	1,27	1682,75
	Bendra kaina Eur be PVM			1 692 500,00
	PVM (21%) suma, Eur:			355 425,00

	Bendra pasiūlymo kaina Eur su PVM	2 047 925,00
--	--	---------------------

* - pildo tiekėjai, kurie siūlo visas donacijas ištirti IDT

3 lentelė

Eil. Nr.	Tyrimų, reagentų ir papildomų priemonių pavadinimai	Donacijų skaičius per 36 mėnesius	Reagentų ir eksploatacinių priemonių kiekis (ml./vnt.) maksimaliam tyrimų skaičiui
1	2	3	4
1.	Sudėtinis (ŽIV-1 / 2 RNR, HCV RNR, HBV DNR) nukleino rūgščių atrankinis tyrimas	250 000	-
1.1	cobas omni Specimen Diluent (pakuotėje 4 vnt. po 288 tyrimus) Roche, 06997511190	-	65 vnt.
1.2	cobas omni Lysis Reagent (pakuotėje 4 vnt. po 288 tyrimus) Roche, 06997538190	-	65 vnt.
1.3	cobas omni Wash Reagent (pakuotėje 1 vnt. su 288 tyrimais) Roche, 06997503190	-	260 vnt.
1.4	cobas omni MGP Reagent (pakuotėje 1 vnt. su 480 tyrimų) Roche, 06997546190	-	157 vnt.
1.5	cobas omni Pipette Tips (pakuotėje 16 vnt. po 48 tyrimus) Roche, 05534925001	-	130 vnt.
1.6	cobas omni Processing Plate (pakuotėje 32 vnt. po 48 tyrimus) Roche, 05534917001	-	69 vnt.
1.7	cobas omni Amplification Plate (pakuotėje 32 vnt. po 96 tyrimus) Roche, 05534941001	-	44 vnt.
1.8	cobas NHP Negative Control Kit (pakuotėje 1 vnt. po 16 tyrimo paleidimų) Roche, 07002220190	-	59 vnt.
1.9	cobas MPX Control Kit (pakuotėje 1 vnt. po 4 tyrimo paleidimus) Roche, 06997724190	-	233 vnt.
1.10	cobas MPX (pakuotėje 1 vnt. po 96 tyrimus) Roche, 06997708190	-	966 vnt.
1.11	Solid Waste Bag With Insert Set of 20 (pakuotėje 20 vnt. po 384 tyrimus) Roche, 08030073001	-	18 vnt.
1.12	TIP CORE TIPS with Filter (pakuotėje 3840 vnt.) Roche, 04639642001	-	62 vnt.
1.13	cobas omni Secondary Tubes 13x75 (pakuotėje 1500 vnt.) Roche, 06438776001	-	32 vnt.
1.14	Neodisher MediClean (pakuotėje 1 vnt.) Dr. Weigert, 05690498001	-	2 vnt.
1.15	Solid Waste Bags (pakuotėje 200 vnt./po 288 tyrimus) Roche, 07435967001	-	5 vnt.
2.	Sudėtinis (ParvoB19 ir HAV RNR) nukleino rūgščių atrankinis tyrimas	250 000	-
2.1	cobas omni Specimen Diluent (pakuotėje 4 vnt. po 288 tyrimus) Roche, 06997511190	-	24 vnt.
2.2	cobas omni Lysis Reagent (pakuotėje 4 vnt. po 288 tyrimus) Roche, 06997538190	-	24 vnt.
2.3	cobas omni Wash Reagent (pakuotėje 1 vnt. su 288 tyrimais) Roche, 06997503190	-	94 vnt.
2.4	cobas omni MGP Reagent (pakuotėje 1 vnt. su 480 tyrimų) Roche, 06997546190	-	56 vnt.
2.5	cobas omni Pipette Tips (pakuotėje 16 vnt. po 48 tyrimus) Roche, 05534925001	-	46 vnt.
2.6	cobas omni Processing Plate (pakuotėje 32 vnt. po 48 tyrimus) Roche, 05534917001	-	20 vnt.
2.7	cobas omni Amplification Plate (pakuotėje 32 vnt. po 96 tyrimus) Roche, 05534941001	-	16 vnt.

2.8	cobas Buffer Negative Control Kit (pakuotėje 1 vnt. 16 tyrimo paleidimų) Roche, 07002238190	-	59 vnt.
2.9	cobas DPX Control Kit (pakuotėje 1 vnt. 8 tyrimo paleidimai) Roche, 07001126190	-	117 vnt.
2.10	cobas DPX (pakuotėje 1 vnt. 96 tyrimai) Roche, 07001088190	-	123 vnt.
2.11	Solid Waste Bag With Insert Set of 20 (pakuotėje 20 vnt. po 384 tyrimus) Roche, 08030073001	-	6 vnt.
2.12	TIP CORE TIPS with Filter (pakuotėje 3840 vnt.) Roche, 04639642001	-	70 vnt.
2.13	Sealing Mat 2.2mL (pakuotėje 50 vnt. po 96 tyrimus) Roche, 04789288001	-	5 vnt.
2.14	Plate Deepwell 2.2mL w.BC-Label (pakuotėje 32 vnt. po 96 tyrimus) Roche, 04639634001	-	88 vnt.
2.13	cobas omni Secondary Tubes 13x75 (pakuotėje 1500 vnt.) Roche, 06438776001	-	12 vnt.
2.14	Neodisher MediClean (pakuotėje 1 vnt.) Dr. Weigert, 05690498001	-	1 vnt.
2.15	Solid Waste Bags (pakuotėje 200 vnt./po 288 tyrimus) Roche, 07435967001	-	8 vnt.

Bendra Sutarties kaina su PVM: 2 047 925,00 Eur (*du milijonai keturiasdešimt septyni tūkstančiai devyni šimtai dvidešimt penki eurai, 0 euro ct.*). Į kiekvieną įkainį Pardavėjas privalo įskačiuoti 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

Eil. Nr.	Reikalavimai pirkimo objektui
	Sąvokos ir santrumpos Pirkėjas – Viešoji įstaiga Nacionalinis kraujo centras (toliau - NKC). Tiekėjas – ūkio subjektas – fizinis asmuo, privatusis ar viešasis juridinis asmuo, kita organizacija ir jų padalinys arba tokių asmenų grupė, įskaitant laikinas ūkio subjektų asociacijas, kurie rinkoje siūlo atlikti darbus, tiekti prekes ar teikti paslaugas. Įranga tai bet koks instrumentas, aparatas, prietaisas, medžiaga ar kitas daiktas, naudojamas atskirai arba derinyje, įskaitant ir jam taikyti reikalingą programinę įrangą, skirtas, kaip numatyta gamintojo Pirkimas – perkančiosios organizacijos atliekamas ir Viešųjų pirkimų įstatymu reglamentuojamas prekių pirkimas, kurio tikslas – sudaryti viešojo pirkimo–pardavimo sutartį. TS – ši techninė specifikacija. ŽIV 1/2 RNR – žmogaus imunodeficito 1 ir 2 tipo ribonukleininė rūgštis. HCV RNR – hepatito C viruso ribonukleininė rūgštis. HBV DNR – hepatito B viruso dezoksiribonukleininė rūgštis. ParvoB19 DNR (toliau - ParvoB19) – parvoviruso B19 dezoksiribonukleininė rūgštis. HAV RNR – hepatito A viruso ribonukleininė rūgštis. LoD – aptikimo riba (angl. Limit of Detection). TV/ml – tarptautiniai vienetai mililitre. IDT – kiekvienos kraujo ar kraujo sudėtinių dalių donacijos individualus mėginys. IS – informacinė sistema. IT – informacinės technologijos.

1.	PIRKIMO OBJEKTAS: Reagentai skirti kraujo / kraujo komponento donoro vienos donacijos atrankiniam molekuliniam tyrimui dėl infekcijų žymenų, su įrangos įsigijimu panaudos būdu: 1. Vieno mėginio tyrimas, t. y. vieno kraujo mėginio ištyrimui reikalingų reagentų, kontrolinių, kalibravimo medžiagų bei priedų rinkinys, skirtas sudėtiniam ⁶ (ŽIV-1 /2 RNR, HCV RNR, HBV DNR) nukleino rūgščių atrankinių tyrimų ištyrimui (tyrimai atliekami kiekvieną dieną). 2. Vieno mėginio tyrimas, t. y. vieno kraujo mėginio ištyrimui reikalingų reagentų, kontrolinių, kalibravimo medžiagų bei priedų rinkinys, skirtas sudėtiniam (ParvoB19 ir HAV RNR) nukleino rūgščių atrankinių tyrimų ištyrimui (tyrimai atliekami kiekvieną dieną). 3. Įranga panaudai 36 mėnesių laikotarpiui.
2.	REIKALAVIMAI REAGENTAMS, KONTROLINĖMS, KALIBRAVIMO MEDŽIAGOMS BEI PRIEDAMS (tirpalai ir kitos būtinos priemonės tyrimui atlikti, toliau - priedai):
2.1	Reagentai turi atitikti Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 98/79/EB dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos prietaisų bei Europos Komisijos 2009 m. lapkričio 27 d. sprendimo, iš dalies keičiančio Sprendimą 2002/364/EB dėl bendrųjų techninių specifikacijų, taikomų <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos prietaisams (2009/886/EB) reikalavimus.
2.2	Reagentai, kontrolinės, kalibravimo medžiagos bei priedai privalo būti sertifikuoti CE ženklu pagal IVDD 98/79/EC (<i>in vitro</i> diagnostic medical device) arba lygiaverčiu sertifikatu. Pateikti tai patvirtinantį dokumentą (pvz.: gamintojo patvirtinimą, reagentų rinkinio naudojimo instrukciją, ar kitą CE patvirtinantį dokumentą). Tiekėjo vienašališka deklaracija nelaikoma tinkamu įrodymu.
2.3	Atrankinis molekulinis donorų kraujo tyrimo metodas turi būti validuotas tyrimus atlikti donoriniame kraujyje. Pateikti tai patvirtinantį dokumentą (pvz.: gamintojo patvirtinimą, reagentų rinkinio naudojimo instrukciją). Tiekėjo vienašališka deklaracija nelaikoma tinkamu įrodymu.
2.4	Reagentų gamintojas sertifikuotas pagal tarptautinį standartą ISO 9001 arba lygiavertės kokybės vadybos sistemos reikalavimus. Pateikti tai patvirtinantį dokumentą. Tiekėjo vienašališka deklaracija nelaikoma tinkamu įrodymu.
2.5	Tyrimai dėl ŽIV-1 /2 RNR, HCV RNR, HBV DNR: apie 20% donacijų bus tirama IDT, 80 % donacijų kaupiniuose ne didesniuose kaip 8 mėginiai. Tiekėjas gali siūlyti ŽIV-1 /2 RNR, HCV RNR, HBV DNR IDT ištyrimą, su sąlyga kad bus patenkinti TS 3.1 punkto reikalavimai. Tyrimai dėl ParvoB19 ir HAV RNR: atliekami kaupiniuose ne didesniuose kaip iš 96 mėginių, aferezės mėginiai bus tiriami IDT. Planuojamas orientacinis donacijų skaičius 36 mėn. –250 000 ⁷ .
2.6	Tyrimo tipas: 2.6.1. Kiekybinis - ParvoB19. Tyrimo rezultatas išreiškiamas TV/ml; 2.6.2. Kokybinis - ŽIV-1 /2 RNR, HCV RNR, HBV DNR, HAV RNR.
2.7	Tyrimo metodo aptikimo riba (LoD) (95% aptikimo riba IDT): ŽIV-1 ≤ 26,0 TV/ml; ŽIV-2 ≤ 11,0 TV/ml; HCV ≤ 7,0 TV/ml; HBV ≤ 5 TV/ml; HAV ≤ 1.1 TV/ml; ParvoB19 ≤ 330,0 TV/ml.(tyrimo metodas užtikrina, kad tiriant mėginius kaupinyje aptikimo riba vienai donacijai yra < 10 ⁴ TV/ml).
2.8	Tyrimas turi užtikrinti virusinės nukleino rūgšties (ŽIV RNR, HCV RNR, HBV DNR, HAV RNR, ParvoB19 DNR) nustatymą.
2.9	ŽIV-1 RNR aptikimui turi būti naudojami du genų taikiniai (dvi atskiros tikslinės sritys).
2.10	Reagentų rinkinyje turi būti vidinė kontrolė kiekvienam mėginiui visiems proceso etapams.
2.11	Reagentų rinkinyje turi būti teigiamos ir neigiamos kontrolės, arba teigiami ir neigiami kalibratoriai.
2.12	Tiriant IDT – tyrimas atliekamas iš pirminio mėgintuvėlio.
2.13	Mėginio tipas: EDTA plazma.
2.14	Galimybė tirti užšaldytus mėginius ≤ -18°C ir žemesnėje temperatūroje.

⁶ Sudėtinis testas (tyrimas) – vienu metu aptinkama daugiau nei vieną nukleino rūgštį.

⁷ NKC 2019 m. buvo ištirta 72625 donacijų, iš jų 12851 tyrimai IDT, 70 aferezės tyrimai.

2.15	Visi siūlomi reagentai, kontrolinės, kalibravimo medžiagos ir priedai turi būti originalūs, tinkami darbui siūlomai įrangai (kaip įrodymas pateikiamas gamintojo patvirtinimas).
2.16	Reagentų, kontrolinių, kalibravimo medžiagų bei priedų galiojimas jų pateikimo dieną turi būti ne trumpesnis nei 2/3 jų galiojimo laiko.
2.17	Tiekėjas pasiūlyme turi įrašyti visus tyrimų atlikimui reikalingus reagentus, kontrolines, kalibravimo medžiagas bei priedus ir orientacinį jų kiekį, reikalingą nurodytam tyrimų kiekiui ištirti. Tiekėjas turi įvertinti tai, kad reagentai, kontrolinės ir kalibravimo medžiagos bus naudojamos atsižvelgiant į gamintojo nurodytus galiojimo ir stabilumo terminus. Tyrimų vidaus kokybės kontrolės bus atliekamos tiek kartų kiek rekomenduoja <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonės (įrangos) gamintojas, tačiau ne rečiau kaip vieną kartą per dieną. Tyrimų atlikimui reikalingos įrangos panauda, kraujo mėginio ištyrimui reikalingų reagentų, kontrolinių, kalibravimo medžiagų bei priedų rinkinys, visi reagentai kontrolėms ir / arba kalibravimui atlikti turi būti įskaičiuoti į tyrimo įkainį. Perkančioji organizacija, gavus netinkamus tyrimų rezultatus dėl įrangos gedimo, neatitikimo, ar dėl kitų priežasčių nesusijusių su laboratorijos personalo darbu, nemokės už netinkamų (Invalid) mėginių rezultatus ir tyrimų panaudotus reagentus, įskaitant vidines kokybės kontroles, kalibravimo medžiagas bei priedus.
2.18	Tiekėjo pasiūlyme siūlomų reagentų, kontrolinių, kalibravimo medžiagų bei priedų turi pakakti numatytam preliminariam tyrimų kiekiui ir kiekvienam tyrimui (atsižvelgiant į gamintojo nurodymus), atsižvelgiant į gamintojo nurodytus galiojimo ir stabilumo terminus. Kitu atveju Tiekėjas trūkstantis reagentus, kontrolines, kalibravimo medžiagas bei priedus tiekia savo sąskaita (Perkančiajai organizacijai papildomai nemokant už juos).
2.18	Kiekviena pristatoma reagentų serija turi būti sertifikuota pagal kokybės kontrolės procedūrą. Kokybės sertifikatai išduodami kiekvienai prekių serijai. Pateikti tai įrodančius dokumentus.
3.	TECHNINIAI REIKALAVIMAI ĮRANGAI TEIKIAMAI PANAUDOS BŪDU
3.1	Įranga skirta automatizuotam: - kaupinių sudarymui; - molekulinį tyrimų atlikimui. Tiekėjas pagal panaudą sutarties galiojimo laikotarpiui pateikia tokį Įrangos kiekį, kuris: - užtikrintų ne mažesnę kaip 400 donacijų ištyrimą nuo įrangos paruošimo mėginių ištyrimui iki rezultato gavimo per 7 valandas, tiriant pagal TS 2.5 punkte nurodytą reikalavimą; - užtikrintų ergonomišką įrangos išdėstymą Perkančios organizacijos laboratorijoje (laboratorijos planas pridedamas, TS Priedas Nr.1). Tiekėjas kartu su Įranga pateikia visus priklausinius, papildomus įrenginius bei kitus būtinus priklausinius, kurie numatyti gamintojo instrukcijoje, kitame gamintojo nurodyme ar yra būtini tinkamam Įrangos veikimui. Pagrindinis panaudos principas – Tiekėjas savo sąskaitą pristato, diegia ir paruošia darbui visą TS nurodytų tyrimų atlikimui reikalingą Įrangą, įskaitant, bet neapsiribojant jos aptarnavimui reikalingas medžiagas ir detales bei kitus priklausinius, be kurių Įranga negali veikti ar atlikti tos funkcijos, kuriam įsigyjama (toliau kartu – Įranga), o Pirkėjas moka už tyrimus pagal jo pasiūlyme nurodytus įkainius, jokie kiti Tiekėjo mokesčiai, išlaidos ar papildomi kaštai nebus apmokami. Tiekėjas pateikia kiekvieno proceso etapo apytikslį laiko apskaičiavimą, į kurį įeina: 3.1.1 mėginių paruošimas (kamštelį nuėmimas su Perkančiosios organizacijos turimą įranga - mėgintuvėlių kamštelį nuėmėjas „Destube - 20⁸“), mėginių sudėjimas į stovus skirtus darbui su įranga (val., min.); 3.1.2 kaupinių sudarymas (val., min.), kaip įrodymas pateikiamas įrangos protokolas, iš kurio Perkančioji organizacija gali įvertinti Tiekėjo paskaičiuotą laiką, arba kitas tai įrodantis dokumentas, kuriame aiškiai matomas 3.1.2 procesas; 3.1.3 molekulinį tyrimų atlikimui įrangos paruošimas tyrimams atlikti (val., min.), kaip įrodymas pateikiamas įrangos protokolas, iš kurio Perkančioji organizacija gali įvertinti Tiekėjo paskaičiuotą laiką, arba kitas tai įrodantis dokumentas, kuriame aiškiai matomas 3.1.3 procesas;

⁸ Naudojami „Hitachi“ stovai, vienu metu atidaro iki 20 mėgintuvėlių per apytiksiai 25 sekundes.

	3.1.4 molekulinį tyrimų atlikimas, t. y. tyrimo rezultato gavimas (val., min.), kaip įrodymas pateikiamas įrangos protokolas, iš kurio Perkančioji organizacija gali įvertinti Tiekėjo paskaičiuotą laiką, arba kitas tai įrodantis dokumentas, kuriame aiškiai matomas 3.1.4 procesas; 3.1.5. gavus sudėtinio (ŽIV-1 /2 RNR, HCV RNR, HBV DNR) tyrimo teigiamą kaupinio rezultatą, atliekamas skaidymas bei konkretaus teigiamo IDT išaiškinimas (val., min.), kaip įrodymas pateikiamas įrangos protokolas, iš kurio Perkančioji organizacija gali įvertinti Tiekėjo paskaičiuotą laiką, arba kitas tai įrodantis dokumentas, kuriame aiškiai matomas 3.1.5 procesas; 3.1.6 gavus sudėtinio (ParvoB19 ir HAV RNR) tyrimo teigiamą kaupinio rezultatą, atliekamas skaidymas bei konkretaus IDT išaiškinimas ir / arba teigiamo mažesnio kaupinio išaiškinimas (val., min.), kaip įrodymas pateikiamas įrangos protokolas, iš kurio Perkančioji organizacija gali įvertinti Tiekėjo paskaičiuotą laiką, arba kitas tai įrodantis dokumentas, kuriame aiškiai matomas 3.1.6 procesas; 3.1.7 gavus sudėtinio (ŽIV-1 /2 RNR, HCV RNR, HBV DNR) netinkamą (Invalid) kaupinio tyrimo rezultatą, atliekama kaupinio kartojimo procedūra (val., min.), kaip įrodymas pateikiamas įrangos protokolas, iš kurio Perkančioji organizacija gali įvertinti Tiekėjo paskaičiuotą laiką, arba kitas tai įrodantis dokumentas, kuriame aiškiai matomas 3.1.7 procesas; 3.1.8 gavus sudėtinio (ParvoB19 ir HAV RNR) netinkamą (Invalid) kaupinio tyrimo rezultatą, atliekama kaupinio kartojimo procedūra (val., min.), kaip įrodymas pateikiamas įrangos protokolas, iš kurio Perkančioji organizacija gali įvertinti Tiekėjo paskaičiuotą laiką, arba kitas tai įrodantis dokumentas, kuriame aiškiai matomas 3.1.8 procesas. Kiekvienam aukščiau išvardintam proceso etapui (nuo 3.1.2 iki 3.1.8 imtinai) kaip įrodymas pateikiamas įrangos protokolas, iš kurio Perkančioji organizacija gali įvertinti Tiekėjo paskaičiuotą laiką, arba kitas tai įrodantis dokumentas, kuriame aiškiai matomi procesai nuo 3.1.2 iki 3.1.8. <u>Pastaba:</u> 3.1.1, 3.1.2, 3.1.3, 3.1.4, punktai turi užtikrint ne mažesnę kaip 400 donacijų ištyrimą dėl ŽIV-1 /2 RNR , HCV RNR, HBV DNR, ParvoB19 ir HAV RNR bei rezultato gavimo per 7 valandas.
3.2	Tiekėjo siūloma įranga visą sutarties galiojimo laikotarpį turi būti techniškai tvarkinga, veikianti, atliekanti visas gamintojo dokumentuose ir Pirkimo sąlygose nurodytas funkcijas. Tiekėjas užtikrina techninį įrangos aptarnavimą ir kokybės garantiją, įskaitant tam reikalingas detales, medžiagas, priedus, specialistus ir kt. ir įrangos keitimą nauja (jei pristatyta neatitinka TS reikalavimų, įskaitant nurodytą šiame punkte) savo sąskaita visą Sutarties galiojimo laikotarpį. Pateikti Tiekėjo patvirtinimą ir įrodymus, patvirtinančius Tiekėjo teisę atlikti įrangos techninį aptarnavimą, įskaitant garantinį aptarnavimą, techninį aptarnavimą. Tokiais įrodymais gali būti gamintojo patvirtinimas ar sutartis su kitu atstovu, turinčiu tokią teisę, pateikiant tai patvirtinančius įrodymus (toks atstovas, jei jis vykdys techninę priežiūrą, turi būti nurodytas kaip subtiekęs, jei bus remtasi ir jo kvalifikacija dėl atitikimo Pirkimo sąlygų kvalifikacijos reikalavimams, apie tai turi būti nurodyta pasiūlyme bei tokį ūkio subjektą privaloma nurodyti kaip ūkio subjektą, kurio kvalifikacija remiamasi dėl atitikimo Pirkimo sąlygų kvalifikacijos reikalavimams, daugiau paaiškinimų ir reikalavimų dėl subtiečių, ūkio subjektų pasitelkimo galima rasti LR viešųjų pirkimų įstatyme ir Pirkimo sąlygose).
3.3	Įranga turi atitikti Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 98/79/EB dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos prietaisų bei Europos Komisijos 2009 m. lapkričio 27 d. sprendimo, iš dalies keičiančio Sprendimą 2002/364/EB dėl bendrųjų techninių specifikacijų, taikomų <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos prietaisams (2009/886/EB) reikalavimus.
3.4	Įranga turi būti ženklinama CE ženklu. Pateikti tai patvirtinantį dokumentą (pvz.: gamintojo patvirtinimą, analizatoriaus naudojimo vadovą, ar kitą CE patvirtinantį dokumentą). Tiekėjo vienašališka deklaracija nelaikoma tinkamu įrodymu.
3.5	Įrangos gamintojas turi būti sertifikuotas pagal tarptautinį standartą EN ISO 13485:2016 arba lygiavertės kokybės vadybos sistemos reikalavimus. Pateikti sertifikato kopiją.
3.6	Įranga, skirta molekulinį tyrimų atlikimui, turi kontroliuoti reagentų, pagalbinių skysčių kiekį, buvimo analizatoriuje ir galiojimo laiką.
3.7	Automatinė krešulio aptikimo ir skysčių lygio nustatymo sistema.
3.8	Įranga turi būti apsaugota nuo neteisėtos prieigos, duomenų klastojimo ar praradimo. Būtinai individualus kiekvieno vartotojo prisijungimas prie įrangos.
3.9	Vidinis ir išorinis brūkšnių kodų skaitytuvai, užtikrinantys: 1. tiriamojo mėginio identifikaciją pagal brūkšninį kodą, atitinkantį ISBT 128 kodo standartą;

	2. reagentų identifikaciją pagal brūkšninį kodą.
3.10	Galimybė atspausdinti tyrimų ir kontrolinių tyrimų protokolus.
3.11	Tyrimų protokoluose turi būti matoma: 1. įrangos identifikavimas; 2. tyrimus atlikęs / patvirtinęs asmuo; 3. kaupinio identifikacinis Nr. ir kaupinį sudarančių mėginių identifikacijos Nr.; 4. atliktų tyrimų pavadinimas ir rezultatai; 5. tyrimo atlikimo data ir laikas; 6. protokolo išleidimo data ir laikas; 7. spausdinamų puslapių numeris ir bendras puslapių skaičius (pvz. 1 puslapis iš 3); 8. naudotų reagentų Lot Nr. ir galiojimo laikas; 9. kontrolinių tyrimų rezultatai. Pateikti protokolo pavyzdį.
3.12	Tiekėjo siūloma Įranga ir / ar juos valdančios IT sistemos turi būti programiškai ir techniškai suderinami su panaudos gavėjos (Pirkėjo) specializuota kraujo donorystės programine sistema (IS eProgesa, kurios gamintojas yra Mak-System (http://www.mak-system.com/)). Tiekėjas privalo pateikti įrangos ir juos valdančių IT sistemų komunikacijos protokolą. Pateikiami IT sistemos duomenų perdavimo reikalavimai: 3.12.1 Įranga turi palaikyti duomenų perdavimo protokolus ASTM arba HL7; 3.12.2 Įranga turi galėti informaciją perduoti per TCP/IP.
3.13	Tiekėjo siūloma Įranga turi būti praktiškai naudojama bent vienoje Europos Sąjungos (ES), Europos Ekonominės Erdvės (EEE) ar Šveicarijos kraujo donorystės įstaigoje. Pateikti naudojančių įstaigų sąrašą ir kontaktus.
3.14	Suteikiama techninė priežiūra ir garantija ne mažiau kaip 36 mėnesius. Tiekėjas nemokamai teikia kaupinių sudarymui ir molekulinį tyrimų atlikimui kasdieninei, kassavaitinei, kasmėnesinei (ar kitokiai priežiūrai, kurią atlieka laboratorijos personalas) priežiūrai atlikti reikalingas priemonės bei medžiagas.
3.15	Techninę priežiūrą turi atlikti tik kvalifikuoti specialistai. Pateikti gamintojo išduotą sertifikatą, liudijantį, kad tiekėjas turi tokias technines galimybes ir tinkamai apmokytus specialistus techninei priežiūrai atlikti.
3.16	Techninė priežiūra užtikrinama visą parą ištisus metus, įskaitant šventines ir kitas ne darbo dienas. (24/7). Galimų įrangos gedimų, sutrikimų nustatymas pradedamas nedelsiant nuo pranešimo gavimo apie iškilusius nesklandumus (pirminis pranešimas), bet ne vėliau kaip per 4 valandas. Gedimo pašalinimas įvykdomas per 12 val. nuo perkančiosios organizacijos pirminio pranešimo gavimo. Jeigu per numatytą laiką nepavyksta pašalinti gedimo, Panaudos davėjas įsipareigoja kompensuoti Panaudos davėjo patirtas išlaidas, perkant donacijų ištyrimo paslaugą kitoje išorės laboratorijoje.
3.17	Tiekėjas nemokamai atnaujina programinę įrangą (atsiradus naujesnės programinės įrangos versijai) ir teikia programos techninį palaikymą ir vystymą. Programinė Įranga turi veikti be klaidų ir trikdžių visą sutarties galiojimo laikotarpį ištisą parą, išskyrus iš anksto su Perkančiąja organizacija aptartus atvejus, kai pvz. vyksta programos atnaujinimas.
3.18	Tiekėjas savo siūlomai Įrangai nuotoliniu būdu suteikia techninio aptarnavimo (gedimų, neatitikimų identifikavimą) galimybę, nepertraukiamai visą parą (24 val., 7 d. savaitėje).
3.19	Siūloma Įranga pristatoma ir instaliuojama kartu su nepertraukiamo maitinimo šaltiniu, spausdintuvu ir reikalinga programine Įranga Tiekėjo sąskaita Pirkimo sąlygose nustatytais terminais. Kartu su Įranga nemokamai pristatomi, įdiegiami, paruošiami darbui visi įrangos priedai, priklausiniai, detalės, susijusi Įranga, medžiagos ir pan.
3.20	Gamintojas, gamintojo atstovas arba Tiekėjas nemokamai kvalifikuoja įrangą (IQ – installation qualification, OQ – operation qualification, PQ – performance qualification) per 14 (keturiolika) darbo dienų nuo įrangos pristatymo. Įrangos kvalifikavimui bei tyrimo metodo patikrinimui nemokamai pateikia reagentus, kontrolines, kalibravimo medžiagas, priedus bei kitą būtiną medžiagą. Įrangos kvalifikavimas turi būti atliekamas pagal GGP vadovo 15 priedo „Kvalifikavimas ir validacija“ reikalavimus. Gamintojas, gamintojo atstovas arba Tiekėjas prieš atliekant įrangos kvalifikavimo darbus, turi: 1. pateikti kvalifikavimo atlikimo protokolus;

	2. įrangos kvalifikavimo (PQ – performance qualification / patikrinimas) apimtis turi būti derinama su užsakovu. Tiekėjas atlieka tyrimo metodo patikrinimą (PQ – performance qualification) Perkančiosios organizacijos laboratorijoje kartu su Perkančiosios organizacijos personalu. Tyrimo metodo patikrinimui Tiekėjas nemokamai pateikia referentines medžiagas (pvz.: etalonai, paliudytos pamatinės medžiagos, PSO tarptautiniai standartai ir pan.). Ataskaitos tvirtinimui Perkančiajai organizacijai pateikiamos ne vėliau kaip per 7 darbo dienas nuo įrangos kvalifikavimo. Garantiniu laikotarpiu, po įrangos kritinio gedimo remonto turi būti nemokamai atliekamas rekvalifikavimas.
3.21	Gamintojas, gamintojo atstovas arba Tiekėjas dalyvauja tyrimo metodo patikrinime perkančiosios organizacijos laboratorijoje kartu su organizacijos personalu. Metodo patikrinimas turi būti atliktas pagal Europos farmakopėjos nukleino rūgščių amplifikacijos technologijas nurodytus reikalavimus. Patikrinimo metu patikrinama ar atliekant tyrimus su turima įranga, turimomis sąlygomis, dirbant skirtingiems darbuotojams bus pasiektos reagentų gamintojo instrukcijoje nurodytos funkcionalumo charakteristikos (pvz.: glaudumas, tikslumas, patikimumas, specifiskumas, kryžminis užterštumas, linijiskumas ir kt.). Tyrimo metodo patikrinimui turi būti naudojamos referentinės medžiagos (pvz.: etalonai, paliudytos pamatinės medžiagos, PSO tarptautiniai standartai). Pateikti tyrimo metodo patikrinimui planuojamų naudoti referentinių medžiagų sąrašą.
3.22	Tiekėjas užtikrina, kad iš įrenginio gamintojo ir tyrimo metodo kūrėjo yra gaunama visa tyrimo metodo veikimo charakteristikų patikrinimui, metodo įsisavinimui ir tinkamumo patvirtinimui reikalinga informacija
3.23	Tyrimo metodo patvirtinimo darbai ir darbuotojų apmokymas turi būti atliktas ne vėliau kaip per 14 dienų nuo įrangos kvalifikavimo.
3.24	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.
4.	KITI REIKALAVIMAI
4.1	Prekės pristatomos pagal poreikį, ne vėliau kaip per 14 kalendorinių dienų nuo užsakymo datos. Užsakymas pateikiamas elektroniniu paštu.
4.2	Prekes Tiekėjas pristato savo transportu ir lėšomis adresu Žolyno g. 34, Vilnius.
4.3	Tiekėjas turi užtikrinti, kad visą sutarties galiojimo laikotarpį bus teikiamos nemokamos kvalifikuotų specialistų konsultacijos, pagalba visais klausimais, susijusiais su teikiamų prekių ir įrangos kokybišku darbu.
4.4	Įranga pristatoma ne vėliau kaip per 60 dienų po sutarties įsigaliojimo.
4.5	Sutarties galiojimo laikotarpis yra 38 mėnesiai: 36 mėnesiai Prekių tiekimo laikotarpis, įskaitant įrangos pristatymą ir paruošimą darbui; 2 mėnesiai galutiniam atsiskaitymui tarp šalių.
4.6	Tiekėjas turi pateikti dokumentus (negalima teikti dokumento dalies, ar kelių puslapių, ar ištraukos iš dokumento), įrodančius siūlomų prekių atitikimą kokybės ir techniniams reikalavimams, nurodytiems pirkimo dokumentų techninėje specifikacijoje: tiekėjas turi pateikti gamintojo parengtus katalogus ir siūlomų prekių techninių charakteristikų aprašymus (jei gamintojo kataloge neišsamiai atsispindi siūlomos prekės atitikimas techninės specifikacijos reikalavimams) pdf formatu. Šiuose dokumentuose tiekėjas turi grafiškai 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. Taip pat Tiekėjas turi pateikti nuorodas į gamintojo interneto tinklalapį (jei toks yra), kuriame Perkančiosios organizacijos vertintojai galėtų patikrinti teikiamų duomenų autentiškumą (nuorodos turi būti parašytos pateikiamuose kataloguose ar aprašymuose). Kiti gamintojo dokumentai, nenurodyti šiame punkte, nebus laikomi pakankama ir patikima informacija vertinimui atlikti. Po sutarties pasirašymo lietuvių kalba pateikiami: reagentų, kontrolinių, kalibravimų medžiagų, priedų (kur tinka) naudojimo instrukcijos bei Panaudai teikiamos įrangos naudotojo vadovas.

4.7	Perkančioji organizacija atsiskaito pagal fiksuotus įkainius, į kuriuos Tiekėjas privalo įtraukti visas savo išlaidas, susijusias su reagentais, kontrolinėmis, kalibravimo medžiagomis, priedais ir jų tiekimu, pasauga bei įrangos, įskaitant jos programas ir visus priedus bei susijusias medžiagas / priemones / papildomą įrangą, tiekimo, diegimo, atnaujinimo, aptarnavimo kaštus, taip pat išlaidas, susijusias su mokesčių mokėjimu bei kitų Tiekėjo kaip rinkos dalyvio, darbdavio atliekamų mokėjimus ir mokamus mokesčius. Perkančioji organizacija nemokės papildomai už jokiais Tiekėjo išlaidas, kurias patirs Tiekėjas dalyvaudamas Pirkime, ruošdamasis Sutarties vykdymui ar kurias patirs Sutarties vykdymo metu.
-----	---

PARDAVĖJAS

Generalinė direktorė Rasa Jonušienė

Prokuristas Dalimil Žurek

A.V.

2021-07-01



PIRKĖJAS

Direktorius
Daumantas Gutauskas

A.V. soji įstaiga
NACIONALINIS
KRAUJO CENTRAS
VILNIUS

Teisininkė
Miglė Lukoševičiūtė

[Signature]

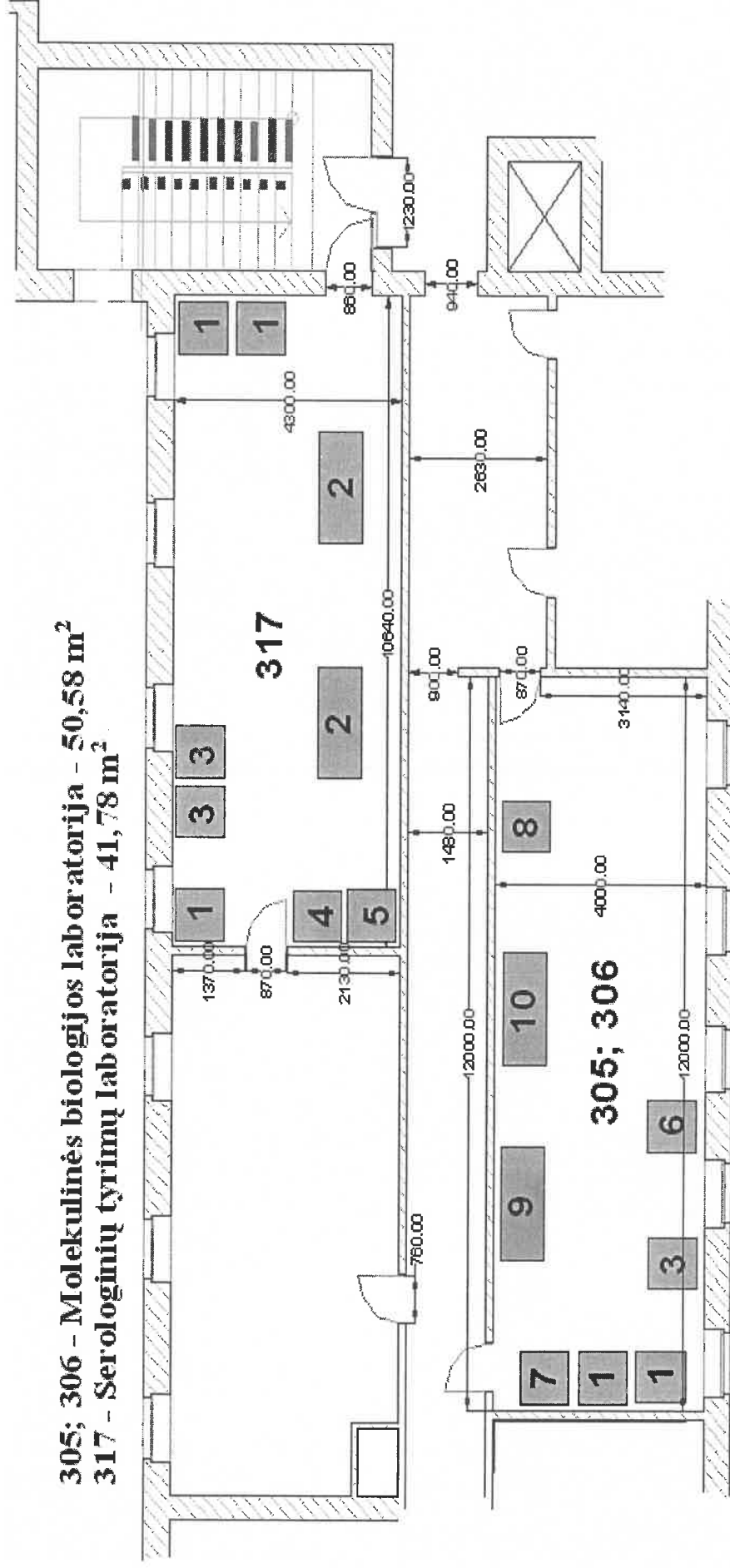
2021-07-01

Medicinos
Austėja Kasiulienė

[Signature]

Laboratorijos patalpos planas

305; 306 – Molekulinės biologijos laboratorija – 50,58 m²
317 – Serologinių tyrimų laboratorija – 41,78 m²



- 1 – šaldytuvas
- 3 – centrifuga
- 6 – mėgintuvėlių kamštelių nuėmėjas
- 7 – šaldiklis (nėra skirtas reagentų laikymui)
- 8 – vandens gryninimo Sistema (Milli-Q Synthesis su 60 l talpos rezervuaru (neautomatinis vandens padavimas), pagaminamo vandens kiekis: 5 l/val.

Laboratorija išsidėsčiusi pastato 3 aukšte. Skaiciai (Nr. 1, 3, 6, 7 ir 8) plane, nurodo skirtingas įrangas, kurios yra kvalifikuotos ir jų pastatymo vieta negali būti keičiama. Taip pat draudžiama statyti įrangą / daiktą ant jų paviršiaus, išskyrus Nr.9 ir Nr.10. Nr.9 ir Nr.10 pažymėtos galimos vietos Tiekėjo įrangai, kur šiuo metu stovi esama įranga. Išdėstant siulomą įrangą, negalima uždaryti langų bei įėjimų.

Tiekėjas privalo dėl įrangos ir jos priklausinių išdėstymo ir su tuo susijusių klausimų kreiptis į perkanciąją organizaciją iki pasiūlymų pateikimo termino pabaigos (CVP IS priemonėmis).

Tiekėjas turi galimybę iki pasiūlymų pateikimo termino pabaigos iš anksto su perkanciąja organizacija suderintu (CVP IS priemonėmis) laiku apžiūrėti (ir atlikti matavimus) patalpas, atstumus, elektros, vandens, vėdinimo šaltinius. Jeigu po susipažinimo Tiekėjas nustato, kad jam trūksta elektros, vandens įvado ar kitų parametru, tai Tiekėjas užtikrina savo lėšomis. Jei Tiekėjas neatvyksta apžiūrai, laikoma, kad jis yra susipažinęs su patalpomis ir nebeturi teisės vėliau ginčyti su įrangos išdėstymu ar patalpomis susijusių sąlygų ir prisiima visą su tuo susijusią materialinę riziką.