

PANAUDOS SUSITARIMAS

2021 m. *lapas 15*

d. Nr. *PS-85*

Lietuvos kariuomenės Dr. Jono Basanavičiaus karo medicinos tarnyba (toliau – KMT), atstovaujama KMT vado plk. ltn. Raimundo Blavieščiūno, veikiančio pagal KMT nuostatus, patvirtintus krašto apsaugos ministro 2012 m. rugpjūčio 30 d. įsakymu Nr. V-960 (toliau – **Panaudos gavėjas**), ir UAB „Biovita“ (toliau – Bendrovė), atstovaujama Bendrovės pardavimų vadovo Mantvydo Kupsčio, veikiančios pagal 2021 m. gegužės 19 d. įgaliojimą, pasirašytą Bendrovės direktorės Indrės Žalimaitės (toliau – **Panaudos davėjas**), toliau kartu šiame panaudos Susitarime (toliau – Susitarimas) vadinami „Šalimis“, o kiekvienas atskirai – „Šalimi“, vadovaudamasi ~~2021-07-19~~ sudaryta viešojo pirkimo- pardavimo sutartimi Nr. ~~287~~^{PS} (toliau- viešojo pirkimo- pardavimo sutartis) sudarė šį Susitarimą, ir susitarė dėl toliau išvardintų sąlygų.

1. Panaudos davėjas perduoda Panaudos gavėjui viešojo pirkimo-pardavimo sutarties vykdymo laikotarpiui laikinai neatlygintinai naudotis jam nuosavybės teise priklausančių **biocheminių kraujo analizatorių Spin 640 plus., gamintojas Spinreact, 2019 m., vandens dejonizatorių DEMIWA 10 ROSA, gamintojas WATEK Ltd., 2019 m., monitorių C22-25, Lenovo, 2021 m., LaserJet Pro M15a, HP, 2021m. stacionarų PC su reikalingais priedais (klaviatūra, pelė), nepertraukiamos srovės šaltinis UPS ZP120n-3K, G-Tec, 2021 m.** (toliau tekste – Turtas). Turtas privalo būti tinkamas naudoti su reagentais ir papildomomis priemonėmis **biocheminiams tyrimams atlikti** numatytais viešojo pirkimo-pardavimo sutarties 1.1 papunktyje.

2. Perduodamo turto vertė šio Susitarimo pasirašymo dieną:

2.1. Biocheminis kraujo analizatorius Spin 640 plus – 27 000,00 Eur

2.2. Vandens dejonizatorius DEMIWA 10 ROSA – 4900, 00 Eur

2.3. Monitorius C22-25, Lenovo, 2021m. – 350,00 Eur

2.4. LaserJet Pro M15a, HP, 2021m. – 290,00 Eur

2.5. Stacionarus PC atitinkantis techninius, minimalius reikalavimus, keliamus analziatoriaus gamintojo, 2021m. – 750,00 Eur

2.6. Klaviatūra ir pelė atitinkantys techninius, minimalius reikalavimus, keliamus analziatoriaus gamintojo. Pvz.: IBOX IKMS606, IBOX, 2021 – 70,00 Eur

2.7. Nepertraukiamos srovės šaltinis UPS ZP120n-3K, G-Tec, 2021 – 720,00 Eur.

Bendra turto vertė – 34080, 00 Eur (trisdešimt keturi tūkstančiai aštuoniasdešimt eurų).

Turto vertė nustatyta vadovaujantis Panaudos davėjo pateikta informacija ir tai pagrindžiančiais dokumentais.

3. Turta, ne vėliau kaip per 20 (dvidešimt) darbo dienų nuo Panaudos gavėjo užsakymo pateikimo dienos Panaudos davėjas savo lėšomis pristato Panaudos gavėjui, į Lietuvos kariuomenės Dr. Jono Basanavičiaus karo medicinos tarnybos laboratoriją, adresu: Vytauto pr. 49, Kaunas.

4. Turtas perduodamas šalims pasirašant priėmimo – perdavimo aktą. Pasirašius turto priėmimo – perdavimo aktą turto žuvimo ir/ar sugadinimo rizika pereina Panaudos gavėjui.

5. Panaudos davėjas patvirtina, kad tiek turto perdavimo metu tiek Susitarimo galiojimo termino metu turtas priklausys jam nuosavybės teise, nebus įkeistas ir areštuotas, neapribota naudojimosi juo teisė.

6. Su Turto pristatymu teiktinų paslaugų pobūdis: transportavimas, pakavimas, pakrovimas, iškrovimas, išpakavimas, tikrinimas, paruošimas darbui ir suderinimas/išbandymas, Turto paso užpildymas.

7. Panaudos davėjas įsipareigoja informuoti Panaudos gavėją apie perduodamo turto ypatumus, perduoti turto naudojimosi instrukcijas originalo ir lietuvių kalba, Panaudos gavėjo prašymu Turto pristatymo dieną neatlygintinai apmokyti jo personalą naudotis perduodamu turtu.

8. Panaudos gavėjas įsipareigoja:

8.1. naudoti turta pagal jo paskirtį;

Gynybos resursų agentūra prie KAM
Krašto apsaugos pirkimų organizavimo skyriaus
prekių ir paslaugų pirkimo specialistė
Gintarė Bartusevičienė

8.2. perduotu turtu leisti naudotis darbuotojams, turintiems atitinkamą kompetenciją ir kvalifikaciją;

8.3. neperduoti turto naudotis tretiesiems asmenims;

8.4. naudojantis turtu laikytis visų higienos, sanitarijos, darbų saugos reikalavimų;

8.5. turto naudojimosi laikotarpiu apmokėti visas turto išlaikymo ir eksploatavimo išlaidas, išskyrus išlaidas nurodytas šio Susitarimo 9 punkte;

8.6. pasibaigus Susitarimui grąžinti turtą Panaudos davėjui tokios būklės, kokios jis buvo perduotas, atsižvelgiant į natūralų nusidėvėjimą.

9. Panaudos davėjas užtikrina panaudai suteiktų analizatorių nemokamą techninę priežiūrą, remontą, bei atlikti prietaiso kalibraciją visą sutarties galiojimo laikotarpį. Užtikrina, kad analizatorių techninė priežiūra, remontas, eksploatacinių dalių keitimas, bei kalibracija būtų vykdomi pagal analizatorių gamintojo parengtas technines instrukcijas/rekomendacijas. Siūlomų analizatorių panaudai remontas, jei toks reikalingas, atliekamas Panaudos gavėjo patalpose ne vėliau kaip per 7 val., laboratorijos darbo metu, jeigu pranešimas apie remonto poreikį telefonu, el. paštu arba raštu pateikiamas darbo dienomis. Jei remontas negali būti atliekamas Panaudos gavėjo patalpose arba remonto trukmė ilgesnė nei 7 val., laboratorijos darbo metu, Panaudos davėjas privalo savo sąskaita sugedusį (netinkamai veikiantį) analizatorių laikinai pakeisti lygiaverčiu. Pakaitinis analizatorius turi būti pristatomas ne vėliau nei per 24 valandas (arba sekančią darbo dieną) nuo pranešimo apie gedimą pateikimo dienos. Laboratorių darbo laikas Pr – Kt: 8-17 val., Pn – 8-15:45 val.

10. Susitarimas įsigalioja kai jį pasirašo abi šalys ir galioja tol, kol galioja prekių viešojo pirkimo-pardavimo sutartis. Pasibaigus viešojo pirkimo-pardavimo sutarčiai ir pagal pastarąją sutartį įsigytų prekių atsargoms, šis Susitarimas nutrūksta. Nutrūkus šiam Susitarimui, Panaudos gavėjas turi grąžinti Panaudos davėjui Turtą. Panaudos davėjas ne vėliau kaip per 5 (penkis) darbo dienas nuo Susitarimo galiojimo termino pabaigos turi atvykti atsiimti turtą, o Panaudos gavėjas privalo sudaryti sąlygas atsiimti turtą. Turtas grąžinamas šalims pasirašant priėmimo – perdavimo aktą. Dėl Panaudos davėjo kaltės praleidus 5 (penkių) darbo dienų terminą turtui atsiimti Panaudos gavėjas nėra atsakingas už turto žuvimo ar sugadinimo riziką.

11. Šis Susitarimas gali būti keičiamas ir/ar pildomas rašytiniu šalių susitarimu.

12. Turto savininko pasikeitimas nesudaro pagrindo šį Susitarimą nutraukti.

13. Šalis, negalinti įvykdyti Susitarimo sąlygų dėl nuo jos nepriklausančių *force majeure* aplinkybių (stichinio, techninio, gaivalinio pobūdžio nelaimės), nedelsdama apie tai praneša kitai Šaliai bei nurodo priežastis. Tokiu atveju Susitarimo Šalis nėra materialiai atsakinga už susitarimo sąlygų nevykdymą.

14. Kiekviena iš Šalių yra atsakinga už tinkamą įsipareigojimų pagal šį Susitarimą vykdymą ir privalo atlyginti kitai Šaliai visus dėl šiame Susitarime numatytų įsipareigojimų nevykdymo ar netinkamo vykdymo kitos Šalies patirtus nuostolius.

15. Visi su šiuo Susitarimu susiję ginčai sprendžiami derybų keliu. Nesusitarus, ginčai sprendžiami Lietuvos Respublikos įstatymų nustatyta tvarka.

16. Šis Susitarimas sudarytas dviem originaliais egzemplioriais, turinčiais vienodą juridinę galią, po vieną kiekvienai Šaliai.

17. Panaudos gavėjo rekvizitai

PANAUDOS GAVĖJAS

**LK Dr. Jono Basanavičiaus karo
medicinos tarnyba**

Kodas 191832666

Vytauto pr. 49, 44331 Kaunas

18. Panaudos davėjo rekvizitai

PANAUDOS DAVĖJAS

UAB „Biovita“

Kodas 304523645

PVM mokėtojo kodas LT100011199614

Vilkipėdės g. 4, LT-03151 Vilnius

A.s. LT95 7180 3000 4146 7903

AB Šiaulių bankas

Kontaktinis asmuo: Egidijus Okunis
 telefono numeris (8 37) 75 40 09
 elektroninio pašto adresas
egidijus.okunis@mil.lt

PANAUDOS GAVĖJAS

**Lietuvos kariuomenės Dr. Jono Basanavičiaus
 karo medicinos tarnyba**

Lietuvos kariuomenės Dr. Jono Basanavičiaus
 karo medicinos tarnybos vadas

plk. lt. Raimundas Blavieščiūnas
 A.V.



Kontaktinis asmuo: Danielius Molis
 telefono numeris +370 602 91263
 elektroninio pašto adresas
danielius@biovita.lt

PANAUDOS DAVĖJAS

UAB „Biovita“

Pardavimų vadovas

Mantvydas Kupstys
 A.V.

**BIOCHEMINIAMS TYRIMAMS ATLIKTI ANALIZATORIAUS, ĮSIGYJAMO
PANAUDOS BŪDU,
TECHNINĖ SPECIFIKACIJA**

FS-87

I. BENDROSIOS NUOSTATOS

1. Prekės įsigyjamos Karo medicinos tarnybos laboratorijos, veiklai užtikrinti.
2. Siūlomi reagentai ir papildomos priemonės privalo atitikti šioje techninėje specifikacijoje pateiktus reikalavimus.
3. Siūlomas analizatorius panaudai turi būti ne senesnis kaip 2018 m. gamybos bei sertifikuotas naudojimui Europos Sąjungoje.
4. Visą sutarties galiojimo laikotarpį tiekėjas įsipareigoja teikti nemokamą kvalifikuotų specialistų konsultaciją ir pagalbą visais klausimais, susijusiais su teikiamų prekių ir įrangos kokybišku darbu.
5. Tiekėjas privalo užtikrinti panaudai suteikto analizatoriaus nemokamą techninę priežiūrą, remontą, visą sutarties galiojimo laikotarpį. Užtikrinti, kad analizatoriaus techninė priežiūra, remontas, eksploatacinių dalių keitimas būtų vykdomi pagal analizatorių gamintojo parengtas technines instrukcijas/rekomendacijas. Siūlomo analizatoriaus panaudai remontas, jei toks reikalingas, atliekamas perkančiosios organizacijos patalpose ne vėliau kaip per 7 val., laboratorijos darbo metu, jeigu pranešimas apie remonto poreikį telefonu, el. paštu arba raštu pateikiamas darbo dienomis. Jei remontas negali būti atliekamas perkančiosios organizacijos patalpose arba remonto trukmė ilgesnė nei 7 val., laboratorijos darbo metu, tiekėjas privalo savo sąskaita sugedusį (netinkamai veikiantį) analizatorių laikinai pakeisti lygiaverčiu. Pakaitinis analizatorius turi būti pristatomas ne vėliau nei per 24 valandas (arba sekančią darbo dieną) nuo pranešimo apie gedimą pateikimo dienos. Laboratorijos darbo laikas Pr – Kt: 8:00-17:00 val., Pn – 8:00-15:45 val.

II. TECHNINIAI REIKALAVIMAI BIOCHEMINIAMS TYRIMAMS ATLIKTI

1 lentelė

Informacija apie atliekamus biocheminius tyrimus		
Eil. Nr.	Tyrimas	Preliminarus tyrimų skaičius per 48 mėn.
1	Alaninaminotransferazės nustatymui	27200
2	Aspartataminotransferazės nustatymui	27200
3	Šarminės fosfatazės nustatymui	7900
4	α -Amilazės nustatymui	5400
5	Bendro bilirubino nustatymui	7500
6	Tiesioginio bilirubino nustatymui	7500
7	Šlapalo nustatymui	16200
8	Kreatinino nustatymui	15300
9	Šlapimo rūgšties nustatymui	12900
10	Bendro baltymų kiekio nustatymui	2700
11	Gliukozės nustatymui	31000
12	Bendro cholesterolio nustatymui	32800
13	Didelio tankio cholesterolio nustatymui	15900
14	Mažo tankio cholesterolio nustatymui	15900
15	Trigliceridų nustatymui	16200
16	Glikozilinto hemoglobino nustatymui	4200

17	Magnio nustatymui	15200
18	Kokybės kontrolės nustatymui	Išskaičiuota į bendrą tyrimų skaičių. *
19	Kalibracijos tyrimai	Į bendrą tyrimų skaičių neįskaičiuota. **
	Viso tyrimų	261000

* Kokybės kontrolės tyrimai kiekvienai analizei turi būti atliekami kiekvieną darbo dieną t.y. 5 kartus per savaitę t.y. 1004 kartus per 48 mėnesių laikotarpį (skaičiuojame, jog per metus dirbsime 251 d.x4 metai = 1004 dienos). Kokybės kontrolės tyrimai turi būti dviejų lygių, tačiau kiekvieną dieną atliekamas 1 lygio tyrimas (pvz. norma) ir kas antrą dieną atliekamas kito lygio tyrimas (patologija), taigi jie kaitaliojami tarpusavyje.

** Kalibracijos tyrimai turi būti atliekami pagal nurodytą gamintojo rekomendaciją.

6. Siūlomas analizatorius panaudai turi atitikti techninę specifikaciją pateiktą 2 lentelėje.
7. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (įrašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimui atlikti, tame tarpe ir kontrolines, kalibracines bei pagalbines medžiagas, kitas papildomas priemones reikalingas analizatoriaus eksploatacijai.
8. Pateikti reikalingą siūlomų reagentų rinkinių kiekį, kurio turi pakakti numatytam preliminariam tyrimų kiekiui atlikti per 48 mėnesius, atsižvelgiant į tyrimų skaičių ir reagentų rinkinių bendrą galiojimo trukmę atidarius pakuotę.

2 lentelė

Eil. Nr.	Charakteristikos	Reikalaujami techniniai parametrai
1.	Analizatoriaus komplektacija	Pilnai automatinis biocheminis analizatorius, kompiuteris, monitorius (sensorinis arba valdomas klaviatūros pagalba), nepertraukiamos srovės šaltinis, spausdintuvas (popieriaus formatas A4), vandens dejonizavimo įranga (II vandens kokybės lygiui pasiekti) (jei reikalinga tyrimui atlikti). Analizatorius turi turėti išorinį apsauginį gaubtą, sandariai dengiantį visas mechaniskai judančias dalis, bei gaubtus reagentų ir mėginių būgnams. Siūlomas analizatorius ir aukščiau išvardytos komplektuojančios dalys, išskyrus vandens dejonizavimo įrangą, turi tilpti patalpoje, kurioje nėra daug vietos. (Patalpų planas su preliminarina analizatoriui skirta erdve nurodytas Techninių specifikacijų 1 – ajame priede).
2.	Brūkšninių kodų skaitytuvas	Vidinis arba išorinis brūkšninio kodo skaitytuvas.
3.	Mėginių/reagentų diskas	Talpinantys ne mažiau kaip 40 mėginių pozicijų ir ne mažiau 32 reagentų pozicijų
4.	Analizatoriaus našumas	Ne mažiau 180 per valandą (be ISE elektrolitų tyrimų)
5.	Mėginių/reagentų adatos funkcijos	1. Skysčio lygio nustatymas. 2. Apsauga nuo susidūrimų. 3. Fibrino aptikimas, pageidautina.
7.	STAT mėginiai	Turi būti galimybė atlikti STAT mėginius.
8.	Automatinis reagento monitoringas	Būtina.
9.	Reakcijų diskas	Reakcijos matavimai vyksta daugkartinio naudojimo kiuvetėse.
10.	Reagentų/mėginių disko temperatūra	Šaldomas diskas su pastoviu temperatūros palaikymu

Gyvybės tyrimų agentūra prie KAM
Kėdainių apskrityje
Kėdainių apskrityje
Kėdainių apskrityje

11.	Reakcijų temperatūra disko	Turi būti palaikoma pastovi $37^{\circ}\text{C} \pm 0.3^{\circ}\text{C}$ temperatūra
12.	Ėminio/mėginio paėmimo būdas	Iš vakuuminio plazmai arba serumui surinkti mėgintuvėlio, į diską turi tilpti 13x75 mm vakuuminiai mėgintuvėliai
13.	Reagentų rinkiniai	Paruošti naudoti.
14.	Plovimo sistema	Būtina automatinė kiuvečių valymo sistema, plaunanti reakcijos kiuvetes su plovimo tirpalu ir vandeniu.
15.	Tiriamąjo mišinio maišymo sistema	Automatizuota. (Išskyrus glikozilinto hemoglobino tyrimus).
16.	Kokybės kontrolė	Būtina kokybės kontrolė pagal Westgard taisykles ar Levey-Jenings kreives.
17.	Atitikimas 98/79/EB dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos prietaisų reikalavimų	Būtina.
18.	Instrukcijos	Originali analizatoriaus gamintojo vartotojo instrukcija turi būti pateikiama anglų ir jos vertimas lietuvių kalbomis.

9. Jeigu tiekėjo apskaičiuotų laboratorinių reagentų rinkinių neužtenka nurodytam tyrimų skaičiui atlikti. Tiekėjas įsipareigoja savo lėšomis tiekti trūkstamus reagentus ir papildomas priemones.
10. Reagentai ir papildomos priemonės turi būti paženklinėti CE ir IVD.
11. Kartu su reagentais ir papildomomis priemonėmis turi būti pateikiamos naudojimo instrukcijos ir saugos dokumentų lapai anglų ir lietuvių kalba.
12. Tiekėjas privalo pateikti gamintojo išduotą dokumentą, patvirtinantį tiekėjo atstovavimo teisę gamintojui arba bendradarbiavimo sutartį su ūkio subjektu, turinčiu atstovavimo teisę gamintojui.
13. Su analizatoriaus pristatymu teiktinų paslaugų pobūdis: transportavimas, pakavimas, pakrovimas, tranzitas, iškrovimas, išpakavimas, tikrinimas, pristatyto analizatoriaus sumontavimas/instaliavimas perkančiosios organizacijos nurodytu adresu, analizatoriaus tvarkyklės pateikimas, analizatoriaus paruošimas darbui ir suderinimas/išbandymas, medicinos prietaiso paso užpildymas, perkančiosios organizacijos personalo apmokymas dirbti su analizatoriumi, konsultacijų, susijusių su prekių naudojimu teikimas.

III. ŽENKLINIMAS, PAKAVIMAS IR PRIĖMIMAS

14. Reagentai privalo atitikti Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 98/79/EB dėl *in vitro* diagnostikos medicinos prietaisų reikalavimus bei Lietuvos Respublikos Sveikatos apsaugos ministerijos patvirtintame *in vitro* diagnostikos medicinos priemonių (prietaisų) saugos techniniame reglamente nustatytus reikalavimus ir šioje techninėje specifikacijoje nurodytus reikalavimus.
15. Siūlomi analizatoriai panaudai privalo atitikti Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 98/79/EB *in vitro* medicinos prietaisų reikalavimus bei Lietuvos Respublikos Sveikatos apsaugos ministerijos patvirtintame *in vitro* diagnostikos medicinos priemonių (prietaisų) saugos techniniame reglamente nustatytus reikalavimus ir šioje techninėje specifikacijoje nurodytus reikalavimus.
16. Reagentai ir papildomos priemonės pristatomos į sandėlį, kai jų galiojimo laikas ne trumpesnis nei 60 proc. viso reagento ar papildomos priemonės galiojimo laiko arba ne trumpesnis kaip 6 mėnesiai iki galiojimo termino pabaigos.

17. Prekės priimanamos vadovaujantis pirkimo-pardavimo sutartyje nustatytais reikalavimais.

PANAUDOS GAVĖJAS

**Lietuvos kariuomenės Dr. Jono Basanavičiaus
karo medicinos tarnyba**

Lietuvos kariuomenės Dr. Jono Basanavičiaus
karo medicinos tarnybos vadas

plk. lt. Raimundas Blaviešius
A.V.



PANAUDOS DAVĖJAS

UAB „Biovita“

Pardavimų vadovas

Mantvydas Kupstys
A.V.

UŽDAROSIOS AKCINĖS BENDROVĖS
"BIOVITA"
DIREKTORĖ

FS-85

ĮGALIOJIMAS

2021m. gegužės 19 d.
Vilnius

UAB „Biovita“, įmonės kodas 304523645, kurios registracijos adresas yra Vilkipėdės g. 4, Vilnius, Lietuvos Respublika, toliau vadinama „Bendrove“ atstovaujama direktorės Indrės Žalimaitės, veikiančios pagal bendrovės įstatus, įgalioja Mantvydą Kupstį, (gimimo data 1980.01.29) atstovauti bendrovę viešųjų pirkimų procedūrose ir pasirašyti su tuo susijusius dokumentus. Įgaliojimas galioja iki 2021.12.31.

Direktorė

Indrė Žalimaitė

