

VAKUUMINIŲ KRAUJO ĖMIMO SISTEMŲ
PIRKIMO-PARDAVIMO SUTARTIS Nr. BT-268

2021-07-26

1. Pagrindinės Sutarties sąvokos

- 1.1. Pirkėjas – Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatyme nurodyta perkančioji organizacija, perkanti Sutarties sąlygose nurodytas Prekes iš Tiekėjo.
- 1.2. Sutarties kaina – suma, kurią Pirkėjas pagal Sutartį turi sumokėti Tiekėjui už perkamas Prekes, įskaitant visas išlaidas ir mokesčius.
- 1.3. Tiekėjas – ūkio subjektas, kuriuo gali būti fizinis asmuo, privatus ar viešasis juridinis asmuo ar tokių asmenų grupė, tiekianti pagal šią Sutartį Prekes.
- 1.4. Kainodaros taisyklės – pirkimo dokumentuose ir Sutartyje nustatoma kaina ar Sutarties kainos apskaičiavimo taisyklės.
- 1.5. Pirkimo objektas – vakuuminių kraujo ėmimo sistemų pirkimas. Perkamų prekių savybės ir kiekiai nustatyti pateiktoje konkurso Sąlygų techninėje specifikacijoje (Sąlygų 3 priedas). Perkamų prekių kiekis sutarties galiojimo laiku gali būti koreguojamas, atsižvelgiant į Perkančios organizacijos gaunamą finansavimą ir gydomų ligonių skaičių.

2. Sutarties aiškinimas

- 2.2. Kai tam tikra reikšmė yra skirtinga tarp nurodytų skaičiais ir žodžiais, vadovaujamasi žodine reikšme. Jei mokėjimo valiutos pavadinimo trumpinys neatitinka mokėjimo valiutos pilno pavadinimo žodžiais, teisingu laikomas valiutos pilnas pavadinimas žodžiais.
- 2.3. Jeigu Sutartyje nenustatyta kitaip, Sutarties trukmė ir kiti terminai yra skaičiuojami kalendorinėmis dienomis.

3. Tiekėjo teisės ir pareigos

3.1. Tiekėjas įsipareigoja:

- 3.1.1. Tiekėjas įsipareigoja 12 mėn. eigoje (atsižvelgiant į tai, jog sutartis gali būti pratęsiama du kartus po 12 mėnesių), parduoti Pirkėjui pagal pasiūlymą konkursui „Vakuuminių kraujo ėmimo sistemų pirkimas“ Prekes konkurso Sąlygų 3 priede numatytais sąlygomis. Prekės teikiamos adresu: VšĮ Vilkaviškio ligoninė, Maironio gatvė 25, Vilkaviškis.
- 3.1.2. Paraiškose nurodytos Prekės, nurodytais kiekiais Pirkėjui turi būti pristatomos Tiekėjo transportu ne vėliau kaip per dvi darbo dienas nuo paraiškos gavimo dienos. Užsakytų Prekių kiekiai ir rūšis negali keistis.
- 3.1.2. a) Atsiradus vienkartinį prekių tiekimo daliniam sutrikimui, pirmiausiai, tiekėjas apie sutrikimą informuoja telefonu (esant reikalui informuojama raštu) vaistinės vedėją, farmacinės veiklos vadovą ir su juo suderina siūlomų pakaitinių prekių tiekimą; tiekėjas įpareigojamas tiekti ne prastesnės kokybės prekes, tiekėjas taip pat privalo pateikti prekių atitikimą reikalavimams pagrindžiančius dokumentus.
- 3.1.2. b) Tiekėjas turi pateikti etaloninį prekės pavyzdį, kuris nenaudojamas, laikomas kaip etalonas, vėliau tiekiamų prekių kokybės rodikliams palyginti.
- 3.1.2. c) Tiekėjas, prieš pateikdamas ne vienkartinio naudojimo prekes, privalo užpildyti medicinos prietaiso paruošimo pakartotiniam naudojimui kortelę.



- 3.1.3. Tiekėjas pateikia Pirkėjui nustatyta tvarka patvirtintas Prekių kokybę liudijančių dokumentų kopijas lietuvių kalba. Prekių galiojimo terminas, nurodytas Prekių aprašyme, privalo būti maksimalus.
- 3.1.3. a) Kai ligoninei teikiama pirma konkrečių medicinos prietaisų partija, tiekėjas privalo pateikti medicinos prietaisų saugą įrodančių dokumentų sąvadą: naudojimo instrukciją (originalo/anglų kalba su vertimu į lietuvių kalbą), rekomendacijas tolesniam medicinos prietaiso naudojimui ir paruošimui, įskaitant valymą, dezinfekciją, sterilizaciją, utilizavimą (originalo/anglų kalba su vertimu į lietuvių kalbą), atitikties deklaraciją MDD 93/42 EEC (originalo/anglų kalba su vertimu į lietuvių kalbą), kiti būtini ir informaciniai dokumentai.
- 3.1.4. Tiekėjas įsipareigoja teikti Prekes, kurios yra registruotos ir leidžiamos naudoti Lietuvos Respublikoje (LR SAM naujų gaminių aprobavimo komisijos sprendimo kopija ir kokybės sertifikatų kopija. Būtinai vertimas į lietuvių kalbą).
- 3.1.4. a) Visi medicinos prietaisai (jų pakuotės) turi būti paženklinėti CE ženklu (pagal MDD 93/42 EEC) arba prie medicinos prietaiso turi būti pateiktas medicinos prietaiso notifikacijos liudijimas. (PASTABA: Teikiant medicinos prietaisus mažesnėmis partijomis nei nurodyta gamintojo originalioje pakuotėje, prietaisai turi būti saugiai supakuoti, ant pakuotės (vidinės) turi būti ženklintas lietuvių kalba).
- 3.1.4. b) Ligoninei pareikalavus, tiekėjas turi pristatyti etiketes lietuvių kalba, kuriomis ligoninė paženkliną naudojamus medicinos prietaisus (vadovaujantis MN 4:2009 1 priedo 14 punktu prie kiekvieno medicinos prietaiso turi būti pridėta informacija apie saugų ir tinkamą jo naudojimą. Ši informacija pateikiama etiketėje ir naudojimo instrukcijoje).
- 3.1.5. Tiekėjas įsipareigoja pakeisti nekokybiškas Prekes į kokybiškas savo sąskaita ir sąnaudomis per 15 kalendorinių dienų, skaičiuojant nuo pranešimo apie nekokybiškas Prekes Tiekėjui išsiuntimo dienos. Taip pat Tiekėjas privalo atlyginti Pirkėjui išlaidas, nuostolius, kilusius dėl nekokybiškų Prekių panaudojimo.
- 3.1.6. Prekių priėmimo metu pastebėjus Prekių įpakavimo, realizacijos terminų ar kitus pažeidimus, nedelsiant Tiekėjas įsipareigoja išsivežti nekokybiškas Prekes ir jas pakeisti kokybiškomis, atlyginant Pirkėjui dėl nekokybiškų Prekių pristatymo padarytą žalą.
- 3.1.7. Tiekėjas garantuoja Prekių kokybę jų realizacijos terminų ribose. Tiekėjas prekių realizacijos terminą nurodo kokybės pažymėjime ir ant pakuotės. Teikiamų Prekių kokybė turi atitikti galiojančius standartus, technines sąlygas ar kitus norminius reikalavimus.
- 3.1.8. Jeigu tiekėjas kartu su Prekėmis pateikia neteisingai užpildytas PVM sąskaitas-faktūras, Prekės kartu su PVM sąskaitomis-faktūromis grąžinamos Tiekėjui ir Tiekėjas apmoka Pirkėjui su Prekių grąžinimu ir naujų Prekių įsigijimu susijusias išlaidas.
- 3.1.9. Laikytis visų Lietuvos Respublikoje galiojančių įstatymų ir kitų teisės aktų nuostatų ir užtikrinti, kad jo darbuotojai jų laikytųsi. Tiekėjas garantuoja Pirkėjui ar trečiajai šaliai nuostolių atlyginimą, jei Tiekėjas ar jo darbuotojai nesilaikytų įstatymų, teisės aktų reikalavimų ir dėl to būtų pateikti kokie nors reikalavimai ar pradėti procesiniai veiksmai.
- 3.1.10. Užtikrinti iš Pirkėjo Sutarties vykdymo metu gautos ir su Sutarties vykdymu susijusios informacijos konfidencialumą ir apsaugą. Sutarties vykdymo laikotarpio pabaigoje, Pirkėjui paprašius raštu, grąžinti visus iš Pirkėjo gautus Sutarčiai vykdyti reikalingus dokumentus.
- 3.1.11. Tinkamai vykdyti kitus įsipareigojimus, numatytus Sutartyje ir galiojančiuose Lietuvos Respublikos teisės aktuose.

3.1.12. Jeigu Tiekėjo kvalifikacija dėl teisės verstis atitinkama veikla nebuvo tikrinama arba tikrinama ne visa apimtimi, Tiekėjas Pirkėjui įsipareigoja, kad pirkimo sutartį vykdys tik tokią teisę turintis asmenys.

3.2. Tiekėjas turi kitas teises, numatytas Sutartyje ir Lietuvos Respublikos galiojančiuose teisės aktuose.

4. Pirkėjo teisės ir pareigos

4.1. Pirkėjas įsipareigoja:

4.1.1. Pateikti paraiškas telefonu, ar faksu Tiekėjui prieš dvi kalendorines dienas, nurodant prekių rūšį, kiekį ir pateikimo datą.

4.1.2. Prekių priėmimo metu pastebėjus Prekių įpakavimo, realizacijos terminų ar kitus pažeidimus, nedelsiant iškviesti Tiekėjo atstovą, atsakingą už prekių kokybę ir surašyti aktą.

4.1.3. Pagal gautą Tiekėjo pranešimą apie pristatymo laiką garantuoti Prekių priėmimą ir dokumentų apiforminimą.

4.1.4. Keičiantis gydymo įtaigos poreikiams, finansavimui ir gydomų ligonių skaičiui, Pirkėjas pasilieka teisę koreguoti Prekių asortimento kiekį. Iškilus būtinybei pirkti sutartyje nenumatytiems medicinos priemonių gaminiams, jų pirkimas bus vykdomas atsižvelgiant į papildomo pirkimo vertę.

4.1.5. Sumokėti Sutarties kainą Sutarties sąlygose nustatyta tvarka ir terminais.

4.1.6. Suteikti informaciją ir/ar dokumentus, būtinus Sutarčiai vykdyti ir tinkamai vykdyti kitus įsipareigojimus, numatytus Sutartyje.

4.2. Pirkėjas turi šios Sutarties bei Lietuvos Respublikoje galiojančių teisės aktų numatytas teises.

5. Sutarties kaina (kainodaros taisyklės)

5.1. Orientacinė sutarties suma 16.749,18 Eur. (šešiolika tūkstančių septyni šimtai keturiasdešimt devyni eurai ir aštuoniolika centų), įskaitant PVM bei visus mokesčius, galiojančius Lietuvoje pasiūlymų pateikimo dieną. Į Sutarties kainą yra įskaičiuotos ir visos Tiekėjo išlaidos, būtinos Sutarties įvykdymui (Prekių pristatymo, E. sąskaitos pateikimo ir kt.). Galutinė kaina, kurią Pirkėjas sumokės Pardavėjui, priklausys nuo įsigytų prekių kiekio.

5.2. Sutarties kaina yra fiksuota ir negali būti keičiama per visą sutarties galiojimo laikotarpį, išskyrus Sutarties 5.3. punkte nurodytą atvejį.

5.3. Sutarties kainą Sutarties šalys turi teisę perskaičiuoti tik pasikeitus pridėtinės vertės mokesčiui.

Sutarties kaina perskaičiuojama ją keičiant tokiu procentu, kiek procentų pakito mokesčio dydis.

Perskaičiuota Sutarties kaina įforminama Sutarties šalių susitarimu, pasirašomu abiejų sutarties šalių. Perskaičiuotos kainos įsigalioja nuo kitos dienos.

5.4. Į Sutarties kainą turi būti įskaičiuota Prekių kaina, visos išlaidos ir mokesčiai. Tiekėjas į Sutarties kainą turi įskaičiuoti visas su prekių tiekimu susijusias išlaidas, įskaitant, bet neapsiribojant:

5.4.1. transportavimo išlaidas;

5.4.2. pakavimo, pakrovimo, tranzito, iškrovimo, išpakavimo, tikrinimo, draudimo ir kitas su prekių tiekimu susijusias išlaidas;

5.4.3. visas su dokumentų, kurių reikalauja Pirkėjas, rengimu ir pateikimu susijusias išlaidas;

5.5. Atsiskaitymų ir mokėjimų tvarka:

5.5.1. Atsiskaitoma už pateiktas prekes bankiniu pavedimu į Prekių tiekėjo sąskaitą per 30 dienų po to, kai privalomojo socialinio draudimo lėšos iš TLK (PSDF) bus pervestos į perkančiosios organizacijos sąskaitą, bet ne vėliau kaip per 60 kalendorinių dienų nuo sąskaitos faktūros gavimo dienos.

5.5.2. Tiekėjas PVM sąskaitą–faktūrą privalo pateikti naudojantis VĮ Registrų centro administruojama elektronine paslauga „E. sąskaita“. Elektroninės paslaugos „E. sąskaita“ svetainė pasiekama adresu www.esaskaita.eu. Paslauga yra apmokama tiekėjo.

6. Sutarties įvykdymo užtikrinimas

6.1. Sutarties įvykdymo užtikrinimas yra netesybos, 5% bauda nuo neįvykdytos sutarties vertės.

6.2. Sutarties įvykdymo užtikrinimu garantuojama, kad Pirkėjui bus atlyginti nuostoliai, atsiradę Tiekėjui dėl jo kaltės pažeidus Sutartį.

6.3. Tiekėjas, vienašališkai nutraukęs sutartį, jeigu tai nebus pasekmė nenumatytų aplinkybių, neginčo tvarka moka Pirkėjui 5% visos orientacinės sutarties sumos dydžio baudą, nurodytos sutarties 5.1. punkte.

6.4. Jeigu Tiekėjas sutarties galiojimo metu atsisako pateikti Pirkėjui prekę arba pateikia prekę neatitinkančią sutarties sąlygų (pvz. padidina prekės kainą, prekę neatitinka nustatytų reikalavimų, ir pan.) ir dėl šios priežasties Pirkėjas priverstas nutraukti sutartį dėl prekės pirkimo, Tiekėjas moka Pirkėjui 5% tos prekės sutarties sumos, kuri nurodyta Vakuuminių kraujo ėmimo sistemų techninėje specifikacijoje (Priedas Nr. 1) dydžio baudą.

7. Tiekimo grafikas, pristatymas

7.1. Tiekėjas įsipareigoja 12 mėn. eigoje parduoti Pirkėjui pagal pasiūlymą konkursui „Vakuuminių kraujo ėmimo sistemų pirkimas“ Prekes konkurso Sąlygų 3 priede numatytais sąlygomis. Prekės teikiamos ne rečiau kaip du kartus savaitėje ir ne vėliau kaip per dvi darbo dienas nuo paraiškos gavimo dienos adresu: VŠĮ Vilkaviškio ligoninė, Maironio gatvė 25, Vilkaviškis.

7.2. Be Pirkėjo raštiško sutikimo negalimas joks Prekių tiekimo grafiko keitimas.

7.3. Sutartis galioja 12 mėn. Sutartis gali būti pratęsta tomis pačiomis sąlygomis du kartus po 12 mėnesių. Šalys susitaria raštiškai dėl sutarties pratęsimo. Sutarties galiojimas, atsižvelgiant į visus galimus pratęsimus, negali būti ilgesnis kaip 36 mėnesiai.

8. Kokybė ir garantiniai įsipareigojimai

8.1. Tiekėjas pateikia Pirkėjui nustatyta tvarka patvirtintas Prekių kokybę liudijančių dokumentų kopijas lietuvių kalba. Prekių galiojimo terminas, nurodytas Prekių aprašyme, privalo būti maksimalus.

8.2. Tiekėjas įsipareigoja teikti Prekes, kurios yra registruotos ir leidžiamos naudoti Lietuvos Respublikoje (LR SAM naujų gaminių aprobavimo komisijos sprendimo kopija ir kokybės sertifikatų kopija. Būtinai vertimas į lietuvių kalbą).

8.3. Tiekėjas įsipareigoja pakeisti nekokybiškas Prekes į kokybiškas savo sąskaita ir sąnaudomis per 15 kalendorinių dienų, skaičiuojant nuo pranešimo apie nekokybiškas Prekes Tiekėjui

išsiuntimo dienos. Taip pat Tiekėjas privalo atlyginti Pirkėjui išlaidas, nuostolius, kilusius dėl nekokybiškų Prekių panaudojimo.

8.4. Prekių priėmimo metu pastebėjus Prekių įpakavimo, realizacijos terminų ar kitus pažeidimus, nedelsiant Tiekėjas įsipareigoja išsivežti nekokybiškas Prekes ir jas pakeisti kokybiškomis, atlyginant Pirkėjui dėl nekokybiškų Prekių pristatymo padarytą žalą.

8.5. Tiekėjas garantuoja Prekių kokybę iki jų realizacijos terminų ribos. Tiekėjas Prekių realizacijos terminą nurodo kokybės pažymėjime ir ant pakuotės. Teikiamų Prekių kokybė turi atitikti galiojančius standartus, technines sąlygas ar kitus norminius reikalavimus.

8.6. Tiekėjas yra atsakingas už visos veiklos, vykstančios tiekiant vakuumines kraujo ėmimo sistemas iki jų pristatymo ir pridavimo Pirkėjui, saugumą.

8.7.4. Prekės turi atitikti LR SAM 2001-12-29 įsakymą Nr. 679 „Dėl Lietuvos medicinos normos MN 102:2001 „In vitro diagnostikos medicinos prietaisų saugos techninis reglamentas“ patvirtinimo ir dėl sveikatos apsaugos ministro 2012-06-12. įsakymo Nr. V-519 „Dėl Pereinamojo laikotarpio medicinos prietaisų aprobavimo tvarkos patvirtinimo“ keitimo“. LR SAM 2009-01-19 įsakymą Nr. V-18 „Dėl Lietuvos medicinos normos MN 4:2009 „Medicinos prietaisų saugos techninis reglamentas“ ir Lietuvos medicinos normos MN100:2009 „Aktyviųjų implantuojamųjų medicinos prietaisų saugos techninis reglamentas“ pakeitimo LR Higienos norma HN 47-1:2012 „Sveikatos priežiūros įstaigos. Infekcijų kontrolės reikalavimai“.

9. Šalių atsakomybė

9.1. Šalių atsakomybė yra nustatoma pagal galiojančius Lietuvos Respublikos teisės aktus ir šią Sutartį. Šalys įsipareigoja tinkamai vykdyti savo įsipareigojimus, prisiimtus šia Sutartimi, ir susilaikyti nuo bet kokių veiksmų, kuriais galėtų padaryti žalos viena kitai ar apsunkinti kitos Šalies prisiimtų įsipareigojimų įvykdymą.

10. Nenugalimos jėgos aplinkybės (*force majeure*)

10.1. Šalis nėra laikoma atsakinga už bet kokių įsipareigojimų pagal šią Sutartį neįvykdymą ar dalinį neįvykdymą, jeigu Šalis įrodo, kad tai įvyko dėl neįprastų aplinkybių, kurių Šalys negalėjo kontroliuoti ir protingai numatyti, išvengti ar pašalinti jokiais priemonėmis, pvz.: Vyriausybės sprendimai ir kiti aktai, kurie turėjo poveikį Šalių veiklai, politiniai neramumai, streikai, paskelbti ir nepaskelbti karai, kiti ginkluoti susirėmimai, gaisrai, potvyniai, kitos stichinės nelaimės. Nenugalimos jėgos aplinkybėmis laikomos aplinkybės, nurodytos Lietuvos Respublikos civilinio kodekso 6.212 str. ir Atleidimo nuo atsakomybės esant nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybėms taisyklėse, patvirtintose Lietuvos Respublikos Vyriausybės 1996 m. liepos 15 d. nutarimu Nr. 840. Nustatydamos nenugalimos jėgos aplinkybes, Šalys vadovaujasi Lietuvos Respublikos Vyriausybės 1997 kovo 13 d. nutarimu Nr. 222 „Dėl nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybes liudijančių pažymų išdavimo tvarkos patvirtinimo“. Esant nenugalimos jėgos aplinkybėms, Sutarties Šalys Lietuvos Respublikos teisės aktuose nustatyta tvarka yra atleidžiamos nuo atsakomybės už Sutartyje numatytų prievolių neįvykdymą, dalinį neįvykdymą arba netinkamą įvykdymą, o įsipareigojimų vykdymo terminas pratęsiamas.

10.2. Šalis, prašanti ją atleisti nuo atsakomybės, privalo pranešti kitai Šaliai raštu apie nenugalimos jėgos aplinkybes nedelsdama, bet ne vėliau kaip per 3 (tris) darbo dienas nuo tokių aplinkybių atsiradimo ar paaiškėjimo, pateikdama įrodymus, kad ji ėmėsi visų pagrįstų atsargumo priemonių ir dėjo visas pastangas, kad sumažintų išlaidas ar neigiamas pasekmes, taip pat pranešti galimą

įsipareigojimų įvykdymo terminą. Pranešimo taip pat reikalaujama, kai išnyksta įsipareigojimų nevykdymo pagrindas.

10.3. Pagrindas atleisti Šalį nuo atsakomybės atsiranda nuo nenugalimos jėgos aplinkybių atsiradimo momento arba, jeigu laiku nebuvo pateiktas pranešimas, nuo pranešimo pateikimo momento. Jeigu Šalis laiku neišsiunčia pranešimo arba neinformuoja, ji privalo kompensuoti kitai Šaliai žalą, kurią ši patyrė dėl laiku nepateikto pranešimo arba dėl to, kad nebuvo jokio pranešimo.

11. Šalių pareiškimai ir garantijos

11.1. Kiekviena iš Šalių pareiškia ir garantuoja kitai Šaliai, kad:

11.1.1. Šalis yra tinkamai įsteigta ir teisėtai veikia pagal Lietuvos Respublikos įstatymus;

11.1.2. Šalis atliko visus teisinius veiksmus, būtinus, kad Sutartis būtų tinkamai sudaryta ir galiotų, ir turi visus teisės aktais numatytus leidimus, licencijas, darbuotojus, reikalingus Sutarčiai įvykdyti;

11.1.3. sudarydama Sutartį, Šalis neviršija savo kompetencijos ir nepažeidžia ją saistančių įstatymų, kitų privalomų teisės aktų, taisyklių, statutų, teismo sprendimų, įstatų, nuostatų, potvarkių, įsipareigojimų ir susitarimų;

11.1.4. ši Sutartis yra Šaliai galiojantis, teisinis ir ją saistantis įsipareigojimas, kurio vykdymo galima pareikalauti pagal Sutarties sąlygas.

12. Konfidencialumo įsipareigojimai

12.1. Šalys sutinka laikyti šios Sutarties sąlygas, visą dokumentaciją ir informaciją, kurią Sutarties Šalys gauna viena iš kitos vykdydamos Sutartį, konfidencialia ir be išankstinio kitos Šalies rašytinio sutikimo neplatinti trečiosioms šalims apie ją jokios informacijos, išskyrus atvejus, kai to reikalaujama Lietuvos Respublikos įstatymų nustatyta tvarka. Šio įsipareigojimo pažeidimu nebus laikomas viešas informacijos apie Pirkėją atskleidimas, jei Pirkėjas pažeidžia mokėjimo terminus, ir informacijos apie Tiekėją atskleidimas, jei Tiekėjas pažeidžia medicinos paskirties gaminių pateikimo terminus.

13. Sutarties galiojimas, keitimas ir nutraukimas

13.1. Prekių tiekimo sutartis laikoma sudaryta ir įsigalioja nuo tada, kai šalys pasirašo Prekių tiekimo sutartį. Prekių tiekimo sutartis galioja iki visiško joje numatytų įsipareigojimų įvykdymo arba iki jos pasibaigimo kitais Civiliniame kodekse ar Prekių tiekimo sutartyje nustatytais pagrindais ir tvarka.

13.2. Jei bet kuri Prekių tiekimo sutarties nuostata pripažįstama visiškai ar iš dalies negaliojančia, tai neturi įtakos kitų Prekių tiekimo sutarties nuostatų galiojimui.

13.3. Bet kokios Prekių tiekimo sutarties nuostatos negaliojimas ar prieštaravimas Lietuvos Respublikos įstatymams ar kitiems norminiams teisės aktams, neatleidžia šalių nuo priimtų įsipareigojimų vykdymo.

13.4. Nutraukus Sutartį ar jai pasibaigus, lieka galioti šios Sutarties nuostatos, susijusios su atsakomybe bei atsiskaitymais tarp Šalių pagal šią Sutartį, taip pat visos kitos šios Sutarties nuostatos, kurios, kaip aiškiai nurodyta, išlieka galioti po Sutarties nutraukimo arba turi išlikti galioti, kad būtų visiškai įvykdyta ši Sutartis.

13.5. Jei tiekėjas vykdant Prekių tiekimo sutartį numato pasitelkti subtiekęjus, tai jie turi būti nurodomi Prekių tiekimo sutartyje. Tiekėjas turi teisę pasitelkti tik tokius subtiekęjus, kuriuos

nurodė pasiūlyme. Subtiekejų sandarys neatleidžia tiekėjo nuo jokių įsipareigojimų ar atsakomybės pagal Prekių tiekimo sutartį. Tiekėjas atsako už savo subtiekejų patiektą Prekę (jos dalį), tarsi pats ją būtų patiekęs.

13.6. Prekių tiekimo sutarties galiojimo terminas – 12 mėnesių. Sutartis gali būti pratęsta tomis pačiomis sąlygomis du kartus po 12 mėnesių. Šalys susitaria raštiškai dėl sutarties pratęsimo. Sutarties galiojimas, atsižvelgiant į visus galimus pratęsimus, negali būti ilgesnis kaip 36 mėnesiai. Prekių tiekimo sutartis galioja iki visiško joje numatytų įsipareigojimų įvykdymo arba iki jos pasibaigimo kitais Civiliniame kodekse ar Prekių tiekimo sutartyje nustatytais pagrindais ir tvarka.

13.7 Šios Sutarties sąlygų pakeitimai ir papildymai galioja tik tuo atveju, jei jie yra įforminami raštu ir pasirašyti abiejų Šalių.

13.8. Sutartis gali būti nutraukta prieš laiką šalių susitarimu bet kuriuo metu. Sutarties nutraukimas prieš laiką neatleidžia nuo pareigos įvykdyti įsipareigojimus už laikotarpį iki šios sutarties nutraukimo.

13.9. Vienai iš sutarties šalių nevykdant ar netinkamai vykdant įsipareigojimus, kita šalis turi teisę bet kada, įspėjusi ne vėliau kaip prieš 30 kalendorinių dienų, nutraukti sutartį.

14. Ginčų nagrinėjimo tvarka

14.1. Šiai Sutarčiai ir visoms iš šios Sutarties atsirandančioms teisėms ir pareigoms taikomi Lietuvos Respublikos įstatymai bei kiti norminiai teisės aktai. Sutartis sudaryta ir turi būti aiškinama pagal Lietuvos Respublikos teisę.

14.2. Bet kokie nesutarimai ar ginčai, kylantys tarp Šalių dėl šios Sutarties, sprendžiami abipusiu susitarimu. Šalims nepavykus susitarti, bet kokie ginčai, nesutarimai ar reikalavimai, kylantys iš šios Sutarties ar susiję su ja, jos pažeidimu, nutraukimu ar galiojimu, neišspręsti Šalių susitarimu, sprendžiami kompetentingame Lietuvos Respublikos teisme.

15. Baigiamosios nuostatos

15.1. Nė viena Šalis neturi teisės perleisti visų arba dalies teisių ir pareigų pagal šią Sutartį jokiai trečiajai šaliai be išankstinio raštiško kitos Šalies sutikimo.

15.2. Bet kokios nuostatos negaliojimas ar prieštaravimas Lietuvos Respublikos įstatymams ar kitiems norminiams teisės aktams šioje Sutartyje neatleidžia Šalių nuo priimtų įsipareigojimų vykdymo. Šiuo atveju tokia nuostata turi būti pakeista atitinkančia teisės aktų reikalavimus kiek įmanoma artimesne Sutarties tikslui bei kitoms jos nuostatom.

15.3. Visus kitus klausimus, kurie neaptarti Sutartyje, reguliuoja Lietuvos Respublikos teisės aktai.

15.4. Sutartis yra Sutarties Šalių perskaityta, jų suprasta ir jos autentiškumas patvirtintas ant kiekvieno Sutarties lapo kiekvienos Šalies tinkamus įgaliojimus turinčių asmenų parašais.

15.5. Už Sutarties vykdymą atsakingi asmenys:

	Pirkėjo atstovas	Tiekėjas (Tiekėjo atstovas)
Pareigos, vardas, pavardė	Medicinos biologė, laboratorijos vedėja Loreta Šiugždienė	Vadybininkas Remigijus Gegelevičius
Telefonas	8 342 60155	8 650 13237
El. paštas	loretasiu@yahoo.co.uk	remigijus@diamedica.lt

PRIEDAS NR. 1: Vakuuminių kraujo ėmimo sistemų specifikacija. Konkurso sąlygų 3 priedas.

16. Juridiniai šalių rekvizitai:

PIRKĖJAS

Viešoji įstaiga Vilkaviškio ligoninė
Juridinio asmens kodas 185332820
Maironio g. 25, LT-70104 Vilkaviškis
Tel. (8 342) 60150, faks. (8 342) 60174
AB Swedbank
Banko kodas 73000
A./s. LT63 7300 0100 0261 2781

Direktorius
Linas Blažaitis



TIEKĖJAS

UAB DIAMEDICA
Juridinio asmens kodas 111768155
Gėlių g. 2, LT-14184 Vilniaus raj. Avižienių km.
Tel. (8 5) 2790080, faks. (8 5) 2107286
AB Luminor bankas
Banko kodas 21400
A./s. LT492140030002131892

Generalinis direktorius
Stasys Križanauskas



Pirkimo dalies Nr.	Grupės kodas	Medicinos paskirties gaminių pavadinimas	Matavimo vienetas	Kiekis 36 mėn.	Vnt kaina be PVM	Vnt kaina su PVM	Siūloma pakuočių	Siūlomos pakuočių kaina (su PVM)	36 mėn. poreikio suma (be PVM)	36 mėn. poreikio suma (su PVM)	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Atitikimas kokybiniams ir techniniams reikalavimams	Gaminiojas, komercinis prekės pavadinimas
1	2	3	4	5	6	7	8	9		10	11	12	13
1	33140000-3 Medicinos reikmenys	<u>Vakuuminės kraujo ėmimo sistemos:</u>									1. Siūlomos prekės turi būti to pačio gamintojo (prekės ženklo). 2. Gamintojas akredituotas pagal ISO 9001 medicinos gaminių kokybės sistemos standartą. 3. Pateikti kiekvienos pozicijos po 1 pavyzdį, pavyzdžiai nebus gražinami.	1. Siūlomos prekės yra to pačio gamintojo (vieno prekės ženklo). 2. Gamintojas akredituotas pagal ISO 9001 medicinos gaminių kokybės sistemos standartą. 3. Pateikiamas kiekvienos pozicijos po 1 pavyzdį, kiekvienas po 1 pavyzdį.	Greiner Bio-One, Vak. mėgintuvėlis 2 ml K3 EDTA Premium, 454087
		1.1. Vakuuminiai mėgintuvėliai su K2EDTA arba K3EDTA veninio kraujo hematologiniam ištyrimui 2,0ml. Specialus kamštelio spalvinis žymėjimas, nurodantis pediatriinę arba mažo tūrio paskirtį.	vnt	2300	0,076	0,0798	vnt.	0,0798	174,80	183,54	Mėgintuvėlių kamštelio spalvinis kodavimas turi atitikti tarptautinio standarto ISO 6710 „Vienkartinė tara veninio kraujo surinkimui“, reikalavimus. Turi būti sterilūs: atitikti EN ISO 11137 arba lygiaverti standartą ir pažymėti CE ženklu pagal 98/79/EECdirektyvą. (Pateikti sertifikatus)	Mėgintuvėlių kamštelio spalvinis kodavimas atitinka tarptautinio standarto ISO 6710 „Vienkartinė tara veninio kraujo surinkimui“, reikalavimus. Yra sterilūs: atitinka EN ISO 11137 standartą ir pažymėti CE ženklu pagal 98/79/EECdirektyvą. (Pateikiami sertifikatai). Yra hermetiški, su saugiu personalui, kraują astumiančių hemorepelenitiniu kamšteliu, (pateikiamas gamintojo	
		1.2. Vakuuminiai mėgintuvėliai su K2EDTA arba K3EDTA veninio kraujo hematologiniam ištyrimui 3,0-4,0ml	vnt	51000	0,074	0,0777	vnt.	0,0777	3774,00	3962,70	Turi būti hermetiški, su saugiu personalui, kraują astumiančių hemorepelenitiniu kamšteliu, (pateikti gamintojo	Greiner Bio-One, Vak. mėgintuvėlis 4 ml EDTA K3 R Premium, 454036; Vak. mėgintuvėlis 3 ml K3 EDTA Premium, 454086	

1.8.	Vakuuminiai mėgintuvėliai gliukozės kiekio kraujo plazmoje nustatymui su Na fluoridu ir K oksalatu arba Na fluoridu ir K3EDTA 2,0-4,0 ml. Priedo forma sausa.	vnt.	1600	0,076	0,0798	vnt.	0,0798	121,60	127,68	Greiner Bio-One, Vak. mėgintuvėlis 2ml glucose Premium, 454061; Vak. mėgintuvėlis 4 ml Glucose Premium, 454062
1.9.	Adatos Butterfly tipo su Luer adapteriu 21G; 23G, žarnelės ilgis (17-19cm). Adata plonasiene su užrašku.	vnt	2500	0,310	0,3255	vnt.	0,3255	775,00	813,75	Greiner Bio-One; Saugus peteliškės rinkinys Luer Adapter 21G 18 cm, 451081; Saugus peteliškės rinkinys Luer Adapter 23G 18 cm, 451082;
1.10.	Luer adapteris 20G	vnt	19000	0,080	0,0840	vnt.	0,0840	1520,00	1596,00	Greiner Bio-One, Luer adapter 20G, 450070
1.11.	Adatos vakuuminėms sistemoms 21G, 22G	vnt	44000	0,064	0,0672	vnt.	0,0672	2816,00	2956,80	Greiner Bio-One, Adata 22 G (0,7x38mm), 450075; Adata 21 G (0,8x38mm), 450076
										Multibandinės, nerūdijančio plieno, silikonizuotos (pateiktas gamintojo patvirtinimas) atitinka EN ISO 11135 arba 11135 sterilumo standartą, yra pažymėtos CE ženklu pagal direktyvą 93/42/EEC invazyvioms medicinos gaminiams. (pateikiama CE sertifikato kopija) Multibandinės, nerūdijančio plieno, silikonizuotos (pateikti įrodančius dokumentus) turi atitikti EN ISO 11135 arba 11135 sterilumo standartą, turi būti pažymėtos CE ženklu pagal direktyvą 93/42/EEC invazyvioms medicinos gaminiams. (pateikti CE sertifikato kopiją) Spalvinis kodavimas turi atitikti tarptautinio standarto ISO 6009:1998 "Vienkartinį adatų spalvinis kodavimas" reikalavimus. Multibandinės, nerūdijančio plieno, silikonizuotos (pateiktas gamintojo patvirtinimas) atitinka EN ISO 11135 sterilumo standartą, yra pažymėtos CE ženklu pagal direktyvą 93/42/EEC invazyvioms medicinos gaminiams. (pateikiama CE sertifikato kopija) Spalvinis kodavimas turi atitikti tarptautinio standarto ISO 6009:1998 "Vienkartinį adatų spalvinis kodavimas" reikalavimus.

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

	Adatos bandinių paėmimui su venos vizualizacijos funkcija 22G ir 21 G	vnt	3000	0,080	0,0840	vnt.	0,0840	240,00	252,00	Greiner Bio-One, Adata Visio Plus 21 G, 450040; Adata Visio Plus 22 G, 450041
	1.12.									
	1.13.	Saugus kraujo rinkimo adatos ir laikiklio su adatos užraktu rinkinys 21G	vnt	100	0,220	0,2310	vnt.	0,2310	23,10	Greiner Bio-One, Rinkinys Quickfield 21 G (30), 450237
	1.14.	Adatos laikiklis (įsukamas)	vnt	44000	0,026	0,0273	vnt.	1144,00	1201,20	Greiner Bio-One, Adatos laikiklis, 450201
			Bendra 1 pirkimo dalies kaina:		15951,60			16749,18		
			Bendra viso pasiūlymo kaina:		15951,60			16749,18		

PIRKĖJAS

Viešojo įstaiga Vilkaviškio ligoninė
Juridinio asmens kodas 185332820
Maironio g. 25, LT-70104 Vilkaviškis
Tel. (8 342) 60150, faks. (8 342) 60174
AB Swedbank
Banko kodas 73000
A./s. LT63 7300 0100 0261 2781

Direktorius
Linas Blažaitis



UAB DIAMEDICA
Juridinio asmens kodas 111768155
Gėlių g. 2, LT-14184 Vilniaus raj. Avižienių km.
Tel. (8 5) 2790080, faks. (8 5) 2107286
AB Luminor bankas
Banko kodas 21400
A./s. LT492140030002131892

Generalinis direktorius
Stasys Križanauskas

