

BENDRADARBIAVIMO SUTARTIS DĖL BRANGIŲ TYRIMŲ IR PROCEDŪRŲ TEIKIMO BEI APMOKĖJIMO UŽ JAS, NR. 23-1-301

2021 m. spalio 26 d., Vilnius

VšĮ Alytaus ligoninė – Užsakovas ir **UAB „Affidea Lietuva“ – Vykdytojas**, kurių detalūs identifikaciniai duomenys ir rekvizitai nurodyti šios bendradarbiavimo sutarties dėl brangiųjų tyrimų ir procedūrų teikimo bei apmokėjimo už jas (toliau – **Sutartis**) skyriuje „Šalių rekvizitai“, atsižvelgdami į tai, kad

- Vykdytoji priklauso modernus bei platus medicininės radiologinės diagnostikos paslaugas teikiančių įstaigų tinklas Lietuvoje, nuolat gerinantis sveikatos priežiūros paslaugų kokybę, šių paslaugų prieinamumą, bei siekdami užtikrinti savalaikį, kvalifikuotą bei profesionalų pacientų aptarnavimą atliekant brangiuosius tyrimus ir procedūras, sudarė šią Sutartį:

1. Sutarties objektas

- 1.1. Vykdytojas įsipareigoja Užsakovo siunčiamiems stacionariems pacientams (toliau – **Pacientai**) atlikti **kompiuterinės tomografijos ir magnetinio rezonanso tomografijos tyrimus** (toliau – **Tyrimai**).
- 1.2. Už atliktus Tyrimus Vykdytoji mokama Sutarties 2 dalyje nustatyta tvarka. Bendra sutarties už tyrimus suma yra 3630,00 Eurų (Trys tūkstančiai šeši šimtai trisdešimt eurų) su PVM.

2. Sutarties kaina ir atsiskaitymo tvarka

- 2.1. Užsakovas apmoka Vykdytojai už kiekvieną Tyrimą, atliktą Užsakovo siunčiamam pacientui, turinčiam laisvos formos siuntimą, Sutarties priede Nr. 1 nurodytą Tyrimo kainą.
- 2.2. Užsakovas įsipareigoja apmokėti Vykdytojai už atliktus Tyrimus ne vėliau kaip per 60 (Šešiasdešimt) kalendorinių dienų nuo Vykdytojo sąskaitos išrašymo dienos. Sąskaita faktūra teikiama elektroninėmis priemonėmis per „E. sąskaita“ sistemą. Už kiekvieną pavėluotą atsiskaityti dieną mokamos 0,04 proc. dydžio palūkanos nuo neapmokėtos sumos dalies.
- 2.3. Šalys patvirtinta, kad tuo atveju, kai pagal ambulatorinę tvarką išduotus sveikatos priežiūros įstaigų siuntimus Tyrimai atliekami tuo metu, kada šiems pacientams pas Užsakovą teikiamos specializuotos ambulatorinės, priėmimo-skubiosios pagalbos, dienos stacionaro, dienos chirurgijos, stebėjimo (paslaugos teikimo trukmė nuo 4 val. iki 24 val.) ir/ar stacionarinės paslaugos, už šiuos Tyrimus apmoka Užsakovas pagal šią Sutartį.
- 2.4. Jei Užsakovas vėluoja atsiskaityti ilgiau kaip 3 (tris) kalendorines dienas, Vykdytojas turi teisę vienašališkai, informavęs Užsakovą raštu prieš 2 (dvi) darbo dienas, sustabdyti Tyrimų atlikimą ir kitų paslaugų teikimą pagal šią Sutartį.
- 2.5. Sutarties vykdymo laikotarpyje Tyrimų kaina negali būti keičiama, išskyrus pasikeitusį PVM. Dėl pasikeitusio PVM Sutarties galiojimo laikotarpyje Tyrimų kaina perskaičiuojama proporcingai PVM pasikeitimo dydžiui. Visa tai įforminama raštišku abiejų Šalių pasirašytu papildomu susitarimu prie Sutarties.

3. Pacientų registravimo tvarka

- 3.1. Užsakovas Pacientus Tyrimams registruoja Vykdytojo darbo valandomis:
 - 3.1.1. Vykdytojo Druskininkų padaliniuose M.K Čiurlionio g.75, Sveikatos g. 30 Druskininkai, nuo 8.00 iki 17.00 val. pirmadieniais – penktadieniais, išskyrus valstybinių švenčių dienomis, 1831 arba +370 66746700;
- 3.2. Užsakovas registruodamas Pacientus Tyrimams turi nurodyti, jog Pacientus Tyrimams siunčia Užsakovas. Užsakovas registracijos metu turi informuoti Vykdytoją apie tai, ar Pacientas serga ar galimai serga užkrečiama liga (užkrečiamomis ligomis) ir ją (jas) nurodyti.
- 3.3. Vykdytojas, registruodamas Pacientus, informuoja apie priėmimo datą ir laiką.

4. Tyrimo atlikimo tvarka

- 4.1. Tyrimai atliekami registracijos metu Vykdytojo nurodytu laiku:
 - 4.1.1. Vykdytojo Druskininkų padaliniuose M.K Čiurlionio g 75, Sveikatos g. 30, Druskininkai, nuo 8.00 iki 17.00 val. pirmadieniais – penktadieniais, išskyrus valstybinių švenčių dienomis.
- 4.2. Pacientai atvykę atlikti Tyrimų privalo pateikti Užsakovo išduotą siuntimą, taip pat aktualius (ne senesnius kaip 3 mėn.) kraujo serumo kreatinino tyrimo (CREA) rezultatus. Viename siuntime turi būti nurodoma vieno Paciento viena konkreti Tyrimo sritis.
- 4.3. Pacientai privalo laikytis Vykdytojo nustatytų vidaus tvarkos taisyklių, klausyti ir tinkamai vykdyti visus Vykdytojo darbuotojų nurodymus.
- 4.4. Užsakovas privalo užtikrinti nuolatinę (tiek atvykstant tirtis, tiek Tyrimų metu ir po jų) Paciento palydą ir pagalbą jam (įskaitant nuolatinį būklės stebėjimą, pirmosios pagalbos teikimą, kitų būtinų asmens sveikatos

priežiūros paslaugų teikimą, pagalbą Pacientui lipant/jį keliant ant/nuo procedūrų stalo ir pan.), jei Pacientas priskirtinas bent vienai iš toliau nurodytų grupių:

- 4.4.1. Pacientas priskirtinas sunkių ligonių kategorijai;
 - 4.4.2. Pacientui teikiama būtinoji medicinos pagalba;
 - 4.4.3. Pacientas nejudantis (dalinai nejudantis);
 - 4.4.4. Pacientas visiškai ar iš dalies negali suprasti visų ar dalies savo veiksmų reikšmės ar jų valdyti;
 - 4.4.5. Pacientas nesąmoningas;
 - 4.4.6. Pacientas serga ar galimai serga užkrečiama liga (užkrečiamomis ligomis) (esant Užsakovo prašymui).
- Jei Pacientas priklauso bet kuriai aukščiau nurodytai grupei, apie tai Užsakovas turi informuoti registracijos metu. Be to, Užsakovas turi užtikrinti, kad Pacientas į Tyrimo atlikimo vietą atvyktų ne anksčiau kaip likus 10 minučių iki paskirto Tyrimo laiko, o atlikus Tyrimą nedelsiant, bet ne vėliau kaip per 5 minutes po Tyrimo pabaigos, išvyktų.
- 4.5. Jeigu Pacientas nebegali atvykti registracijos metu nurodytu laiku atlikti Tyrimo, Užsakovas arba Užsakovo nurodymu pats Pacientas turi kaip įmanoma anksčiau informuoti apie tai Vykdytoją (jo atitinkamą padalinį) ir atšaukti Tyrimo registraciją.
 - 4.6. Jei Pacientas registracijos metu nurodytu priėmimo laiku neatvyksta, numatytas Tyrimas laikomas atšauktu be atskiros pranešimo Užsakovui. Jei Pacientui, kuriam buvo anuliuota registracija, reikalingas Tyrimas, Užsakovas iš naujo registruoja šį Pacientą Tyrimui ir Tyrimas atliekamas kitu Vykdytojo nurodytu laiku.
 - 4.7. Vykdytojas patvirtina, jog Tyrimų kabinete yra sukomplektuotas anafilaksinio šoko priemonių rinkinys.
 - 4.8. Vykdytojas įsipareigoja pateikti Tyrimo atsakymą 027/a arba laisvo pavyzdžio formoje.
 - 4.9. Tyrimų atsakymai elektroninėje formoje gali būti siunčiami Užsakovui el. paštu alytus@ligonine.lt.

5. Šalių teisės ir pareigos

- 5.1. Užsakovas įsipareigoja išduoti laisvos formos siuntimus Pacientams, kuriems pagal šią Sutartį turi būti atliekami Tyrimai, ir juos (Pacientus) aiškiai informuoti, kad atvykę pas Vykdytoją privalo pateikti Užsakovo išduotus siuntimus.
- 5.2. Užsakovas Pacientą registruoja Tyrimui pas Vykdytoją bei informuoja Pacientą apie Tyrimo laiką, taip pat primena Pacientui Vykdytojo adresą, kuriuo atliekami Tyrimai, Tyrimų atlikimo tvarką ir sąlygas.
- 5.3. Užsakovas įsipareigoja:
 - 5.3.1. kiekvienam Pacientui suteikti informaciją apie Tyrimą ir jo esmę, ypatumus, pobūdį, tikslus, Tyrimo atlikimo tvarką ir procedūrą, galimą šalutinį poveikį (komplikacijas), riziką ir kitas svarbias aplinkybes, kurios gali turėti įtakos Paciento apsisprendimui sutikti ar atsisakyti Tyrimo;
 - 5.3.2. kiekvienam Pacientui suteikti informaciją apie Tyrimo metu naudojamą kontrastinę medžiagą ir jos esmę, ypatumus, pobūdį, tikslus, kontrastinės medžiagos naudojimo tvarką ir procedūrą, galimą šalutinį poveikį (komplikacijas), riziką ir kitas svarbias aplinkybes, kurios gali turėti įtakos Paciento apsisprendimui sutikti ar atsisakyti kontrastinės medžiagos;
 - 5.3.3. kompiuterinės tomografijos tyrimo atlikimo atveju iš kiekvieno Paciento surinkti informaciją (apklausti) apie tai, ar:
 - Pacientas serga inkstų liga, inkstų nepakankamumu;
 - Pacientas serga klaustrofobija (uždarų erdvių baime);
 - Pacientas yra alergiškas (pvz.: medikamentams);
 - Pacientas - moteris yra ar gali būti nėščia (įtariamas nėštumas), maitina kūdikį krūtimi
 - Pacientas yra jautrus jodui;
 - Pacientui yra numatomas gydymas radioaktyviuoju jodu.
 - 5.3.4. informuoti Pacientą, kad jei Pacientas iki Tyrimo atlikimo (bent prieš tris dienas) bus vartojęs vaistų, apie tai prieš Tyrimo atlikimą jis turi pranešti Vykdytojui, nurodydamas vaistų pavadinimus, dozavimą ir laiką, kada buvo vartojami vaistai. Taip pat išsiaiškinti, ar Pacientas yra alergiškas, ar pacientas yra alergiškas jodui (kompiuterinės tomografijos atveju).
- 5.4. Jeigu Pacientas į bent vieną Užsakovo klausimą apie aplinkybes, nurodytas Sutarties 5.4.3-5.4.5 punkte atsako teigiamai, Užsakovas turi informuoti Pacientą, kad Tyrimo atlikimas pavojingas jo sveikatai ir/ar gyvybei. Jei Pacientas vis vien pageidauja atlikti Tyrimą, Užsakovas siekdamas sumažinti pavojų Paciento sveikatai ir/ar gyvybei turi paprašyti Paciento suteikti papildomą informaciją apie rizikos veiksnius bei įvertinti kiek Tyrimo atlikimas pavojingas Paciento sveikatai ir/ar gyvybei, taip pat ar esant tokioms aplinkybėms galima atlikti Tyrimą. Atitinkama informacija pateikiama siuntime.
- 5.5. Užsakovas, atsižvelgdamas į Tyrimo tikslus, jo rūšį, indikacijas, Paciento būklę ir kt., savo iniciatyva ir lėšomis paruošia Pacientą Tyrimui, kad jo metu gauti duomenys būtų labiau informatyvūs ir tikslūs, o Tyrimo atlikimas nepakenktų Paciento sveikatos būklei (pavyzdžiui, Pacientui gali būti suleidžiami nuskausminamieji,

raminamieji, skiriami kiti vaistai, išvalomas žarnynas, kraujas ir kt.), taip pat atlieka Paciento priežiūrą ir stebėjimą po Tyrimo.

- 5.6. Užsakovas prieš Tyrimą teisės aktų nustatyta tvarka ir sąlygomis pasirašytinai informuoja Pacientą apie Tyrimą, jų atlikimą pas Vykdytoją, gauna visus pagal teisės aktų reikalavimus būtinus rašytinius sutikimus.
- 5.7. Užsakovas užtikrina, jog visi Užsakovo Pacientai, atvykę pas Vykdytoją, Užsakovui yra davę teisės aktuose numatytus išankstinius sutikimus, kurie suteikia teisę Užsakovui gauti iš Vykdytojo informaciją apie Pacientams suteiktas sveikatos priežiūros paslaugas bei detalią informaciją apie asmens sveikatą. Užsakovas garantuoja, jog aukščiau nurodyti sutikimai galios visą šios Sutarties vykdymo laikotarpį. Atsižvelgiant į tai, Vykdytojas neprivalo rūpintis tokių sutikimų gavimu ar papildomai tikslintis, ar toks sutikimas Užsakovo yra gautas, ar jis galioja ir pan.
- 5.8. Jei Vykdytojas iš Paciento (atstovo) reikalauja papildomos informacijos/sutikimų, juos užpildo ir pasirašo pats Pacientas (atstovas), o tais atvejais, kai Pacientas (atstovas) negali pats pasirašyti (Pacientas yra nesąmoningas, nekontaktuojantis ir pan., o kartu su juo nėra jo atstovo) – juos užpildo ir pasirašo Pacientą siunčiantis arba lydintis gydytojas.
- 5.9. Vykdytojas patvirtina, jog turi teisę atlikti Tyrimus.
- 5.10. Vykdytojas įsipareigoja aprūpinti Užsakovą informacine medžiaga apie Tyrimus (atmintinės ir pan.), kurioje būtų nurodyta pagrindinė informacija apie Tyrimus bei nurodyti Vykdytojo rekvizitai ir kontaktiniai duomenys. Šalys patvirtina, kad Sutarties sudarymo metu Vykdytojas perdavė iš anksto suderintą informacinę medžiagą kieki. Sutarties vykdymo metu baigiantis perduotai medžiagai, Užsakovas įsipareigoja apie tai iš anksto informuoti Vykdytoją, o Vykdytojas - aprūpinti Užsakovą nauja informacine medžiaga.
- 5.11. Vykdytojas turi įsitikinti, kad kreipęsis į jį asmuo tikrai yra Užsakovo Pacientas (pareikalauti, kad asmuo pateiktų galiojantį asmens tapatybę patvirtinantį dokumentą). Jeigu Vykdytojui kyla pagrįstų abejonų, ar kreipęsis į jį asmuo yra Užsakovo Pacientas, Vykdytojas kreipiasi į Užsakovą dėl informacijos suteikimo.
- 5.12. Vykdytojas Lietuvos Respublikos įstatymų nustatyta tvarka atsako už atliekamų Tyrimų kokybę.
- 5.13. Vykdytojas įsipareigoja, jog, atliekant Tyrimus, esant būtinybei, Vykdytojo gydytojas radiologas, bendrosios praktikos slaugytojas ir/ar radiologijos technologas suteiks pirmąją medicinos pagalbą Pacientui.
- 5.14. Vykdytojas turi teisę vienašališkai keisti Tyrimų ir kitų paslaugų teikimo tvarką ir sąlygas apie tai Užsakovui pranešdamas prieš 30 (trisdešimt) dienų iki numatomo pasikeitimo. Jeigu Užsakovas nesutinka su pakeitimais, jis turi teisę nutraukti šią Sutartį ne teismo tvarka apie Sutarties nutraukimą pranešęs raštu Vykdytojui prieš 5 (penkis) dienas iki Sutarties nutraukimo.
- 5.15. Vykdytojas taip pat turi teisę vienašališkai keisti šioje Sutartyje nurodytų jo padalinių darbo laiką, jų buveines, telefono numerius bei nurodytus elektroninio pašto adresus apie tai Užsakovui pranešdamas prieš 3 (tris) dienas iki numatomo pasikeitimo.
- 5.16. Atsakingi už sutarties vykdymą:

Užsakovo- E. K. Konaus pavaduotojas medicininiai tyrimai, tel. 8 346 300021, Kl.
Vykdytojo – Medicinos regiono pardavimų vadovė Ingrida Čiulienė, tel. 8 346 30034.

6. Sutarties galiojimas

- 6.1. Ši Sutartis įsigalioja jos pasirašymo dieną ir galioja iki 2022-10-25.
- 6.2. Sutartis gali būti papildyta, pakeista arba nutraukta raštišku šalių susitarimu, išskyrus Sutartyje nurodytas išimtis.
- 6.3. Sutartis gali būti nutraukta vienašališkai apie tai raštu įspėjus kitą šalį ne vėliau kaip prieš 14 (keturiolika) dienų iki numatomo Sutarties nutraukimo.
- 6.4. Jeigu šalis pažeidžia šios Sutarties nuostatas ir jų neištaiso per kitos šalies suteiktą protingą terminą, kuris negali būti trumpesnis kaip 5 (penkis) dienos nuo rašytinės pretenzijos gavimo dienos, tai ši Sutartis gali būti vienašališkai nutraukta dėl pirmosios šalies kaltės apie tai raštu įspėjus nemažiau kaip prieš 3 (tris) dienas iki numatomos Sutarties nutraukimo datos.
- 6.5. Šalys turi teisę nedelsdamos nutraukti šią Sutartį, kai kitai šaliai keliama bankroto ar restruktūrizavimo byla arba, jei kita šalis pasiskelbianemokia.
- 6.6. Sutarties nutraukimas neatleidžia šalių nuo įvykdymo pareigų, atsiradusių pagal šią Sutartį, bet laiku neįvykdytų, taip pat nuo kitų pareigų, kurios pagal savo esmę ir paskirtį yra vykdytinos ir po Sutarties pabaigos (pvz., konfidencialumo pareiga).

7. Konfidencialumas

- 7.1. Šalys saugo kaip paslaptį ir neatskleidžia tretiesiems asmenims jokios techninės, intelektinės (strateginiai planai, kt.), komercinės ir kitokios informacijos, kurią bent viena iš šalių laiko tokia, ir suteikdama viena kitai praneša apie tai, nurodydama šioje Sutartyje ar vėliau pažymėdama „KONFIDENCIALU“, „SLAPTA“ ar pan. (toliau - Konfidenciali informacija).

- 7.2. Šios Sutarties turinys ir jos sąlygos bei kita su ja ir jos vykdymu susijusi informacija, apimanti su pacientais susijusius asmens duomenis, kurią viena Šalis (ar jos vardu – kitas asmuo) bet koku būdu pateikė kitai Šaliai (nepriklausomai nuo to, kada ta informacija buvo pateikta), taip pat šalių pranešimai ir susirašinėjimas (korespondencija) Sutarties šalių sprendimu laikoma savaime Konfidencialia informacija.
- 7.3. Konfidencialia informacija nelaikoma tokia informacija, kuri privalo būti pateikta Pacientui (Pacientų registravimo tvarka Tyrimams, Tyrimų atlikimo vieta ir tvarka).
- 7.4. Konfidenciali informacija be rašytinio kitos šalies sutikimo neturi būti naudojama kitam tikslui nei tam, kuriam viena šalis ją suteikė kitai šaliai naudoti.
- 7.5. Šalis negali be kitos šalies rašytinio sutikimo atskleisti Konfidencialios informacijos trečiajai šaliai ir privalo išlaikyti informacijos, kurią ji gavo iš kitos šalies derėdamasi dėl šios Sutarties, vykdymą šią Sutartį ar įgyvendindama šios Sutarties nuostatas, konfidencialumą.
- 7.6. Šalis įsipareigoja imtis visų būtinų priemonių Konfidencialios informacijos išsaugojimui, kurių imtųsi bet koks atsargus subjektas Konfidencialios informacijos išsaugojimui, kad ji netaptų žinoma tretiesiems asmenims.
- 7.7. Konfidencialumo pareiga galioja neterminuotai net ir po šios Sutarties pasibaigimo (nutraukimo).

8. Baigiamosios nuostatos

- 8.1. Šalys įsipareigoja dėti visas pastangas ir stengtis, kad bendradarbiavimas tarp šalių būtų sėkmingas, o Pacientams būtų užtikrintas sklandus bei tinkamas aptarnavimas pasirašius šią Sutartį.
- 8.2. Šalys sutaria, kad ne vėliau kaip per 1 valandą nuo Tyrimų atsakymo gavimo momento žodines pretenzijas Vykdytojo personalui dėl Tyrimo tinkamumo/kokybės gali pareikšti Pacientą Tyrimui siuntęs gydytojas. Žodinės pretenzijos dėl Tyrimo tinkamumo/kokybės visais atvejais privalo būti pateiktos, jei galimai netinkamai/nekokybiškai Tyrimas buvo atliktas Pacientui, kuris priskirtinas sunkių ligonių kategorijai ir / ar kuriam Užsakovas teikia būtinąją medicinos pagalbą. Užsakovas rašytines pretenzijas dėl visų netinkamai/nekokybiškai atliktų Tyrimų pateikia ne vėliau kaip per 1 darbo dieną nuo Tyrimo atsakymo gavimo. Jei Tyrimo kokybės/tinkamumo trūkumai nėra akivaizdūs ir jie paaiškėja vėliau, dėl jų privaloma pateikti pretenzijas ne vėliau kaip per 5 darbo dienas nuo atitinkamų aplinkybių paaiškėjimo. Visais atvejais pretenzijos negali būti pateikiamos, jei nuo Tyrimo atlikimo momento praėjo daugiau kaip 3 metai.
- 8.3. Pasikeitus kuriam nors iš nurodytų šioje Sutartyje šalies rekvizitų, ši šalis privalo ne vėliau kaip per 3 (tris) darbo dienas apie tai informuoti kitą šalį. Šalis, nepranešusi laiku apie pasikeitusius rekvizitus, negali reikšti pretenzijų, kad ji negavo pranešimų, jei kita šalis atliko veiksmus pagal paskutinius jai žinomus tos šalies adresą ar rekvizitus.
- 8.4. Sutartis sudaryta dviem vienodą teisinę galią turinčiais egzemplioriais po vieną egzempliorių kiekvienai šaliai. Šalys pasirašo kiekviename Sutarties lape.
- 8.5. Sutartis yra sudaryta ir vykdoma vadovaujantis Lietuvos Respublikos įstatymais. Jeigu kuri nors Sutarties dalis, straipsnis ar priedas pripažįstami negaliojančiais, tai neįtakoja kitų Sutarties dalių, straipsnių ar priedų juridinės galios.

9. Sutarties priedai

- 9.1. Sutartis jos sudarymo metu turi šiuos priedus:
- 9.1.1. Kompiuterinės tomografijos ir magnetinio rezonanso tomografijos paslaugų kainos (Sutarties priedas Nr. 1)

10. Šalių rekvizitai

UŽSAKOVAS

VšĮ Alytaus ligoninė

Adresas: Ligoninės g. 12, LT-62114 Alytus

Kodas: 190272175

banko sąskaitos Nr. LT737300010091752982

Bankas: AB Swedbank, b/k 73000

Tel./faks. 8 315 56301

VYKDYTOJAS

UAB "Affidea Lietuva"

Adresas: Savanorių pr. 184, Kaunas

Kodas 300542299

PVM mokėtojo kodas: LT100007270812

Banko sąskaitos Nr. LT572140030002800563,

Nordea Bank Finland PLC Lietuvos skyrius

Telefonas: 8 5 219 9513

Direktorius Artūras Vasiliauskas

(pareigos, vardas, pavardė)



(parašas)

Komercijos direktorius Tautvydas

Monkeliūnas

(pareigos, vardas, pavardė)

(parašas)

(data)

A.V.

Be antspaudo

(parašas)

AFFIDEA LIETUVA

V. Kudirkos g. 99, Vilnius. Tel. +370 41 399465

KOMPIUTERINĖS TOMOGRAFIJOS IR MAGNETINIO REZONANSO TOMOGRAFIJOS PASLAUGŲ KAINOS

Paslauga	Aprašymas	Kiekis, mato vnt.	Kaina EUR, be PVM ¹
Kompiuterinė tomografija (KT), be kontrasto	Galvos, veido daubų, veido kaulų, stuburo (kaklinės, krūtininės, juosmeninės dalių), kryžkaulio, pilvo organų, dubens organų, krūtinės ląstos, vieno sąnario arba ilgųjų kaulų kompiuterinė tomografija.	1 segmento tyrimas	71,47 EUR (septyniasdešimt penki eurai)
Kontrastinė medžiaga KT tyrimui	Kontrastinės medžiagos kiekis, reikalingas tyrimui, nustatomas tyrimo atlikimo metu. 1 kg žmogaus kūno svorio norma yra 1 ml. Atliekant krūtinės ląstos/pilvo/dubens tyrimus, bet kuriuo atveju naudojama 100 ml kontrastinės medžiagos, atliekant galvos, veido daubų, veido kaulų, stuburo (kaklinės, krūtininės, juosmeninės dalių), kryžkaulio, vieno sąnario arba ilgųjų kaulų tyrimus – priklausomai nuo paciento svorio, tačiau dažnu atveju gali užtekti 50 ml kontrastinės medžiagos.	50 ml	20 EUR (dvidešimt eurų) ²
		100 ml	40 EUR (keturiasdešimt eurų) ²
Alternatyvi kontrastinė medžiaga KT tyrimui	Kontrastinės medžiagos kiekis, reikalingas tyrimui, nustatomas tyrimo atlikimo metu. 1 kg žmogaus kūno svorio norma yra 1 ml. Atliekant krūtinės ląstos/pilvo/dubens tyrimus, bet kuriuo atveju naudojama 100 ml kontrastinės medžiagos, atliekant galvos, veido daubų, veido kaulų, stuburo (kaklinės, krūtininės, juosmeninės dalių), kryžkaulio, vieno sąnario arba ilgųjų kaulų tyrimus – priklausomai nuo paciento svorio, tačiau dažnu atveju gali užtekti 50 ml kontrastinės medžiagos.	50 ml	31 EUR (trisdešimt vienas euras) ²
		100 ml	63 EUR (šešiasdešimt trys eurai) ²
Magnetinio rezonanso tomografija (MRT) (virš 1,0 T aparatu), be kontrasto	Galvos, stuburo (krūtininės, kaklinės, juosmeninės dalių), kelio, peties, čiurnos sąn., blauzdos, pėdos, šlaunies, mažojo, didžiojo dubens, inkstų, kasos, kepenų, antinksčių.	1 segmento tyrimas	134,18 EUR (šimtas trisdešimt eurų)
Kontrastinė medžiaga MRT tyrimui	Kontrastinės medžiagos kiekis, reikalingas tyrimui, nustatomas tyrimo atlikimo metu (priklausomai nuo tiriamosios srities, patologijos bei paciento svorio, pvz., dažnu atveju, atliekant vidaus organų, krūčių MRT tyrimą, leidžiama 15-20 ml kontrastinės medžiagos, atliekant galvos smegenų MRT tyrimą, gali būti leidžiama 10 ml kontrastinės medžiagos net ir tuo atveju, kai paciento svoris – 80 kg). Paprastai norma laikoma 5 kg kūno -1 ml kontrastinės medžiagos.	10 ml	40 EUR (trisdešimt du eurai) ²
		15 ml	60 EUR (keturiasdešimt aštuoni eurai) ²
		20 ml	80 EUR (šešiasdešimt keturi eurai) ²
		30 ml	120 EUR (devyniasdešimt šeši eurai) ²
Alternatyvi kontrastinė medžiaga MRT tyrimui	Kontrastinės medžiagos kiekis, reikalingas tyrimui, nustatomas tyrimo atlikimo metu (priklausomai nuo tiriamosios srities, patologijos bei paciento svorio, pvz., dažnu atveju, atliekant vidaus organų, krūčių MRT tyrimą, leidžiama 15-20 ml kontrastinės medžiagos, atliekant galvos smegenų MRT tyrimą, gali būti leidžiama 10 ml kontrastinės medžiagos net ir tuo atveju, kai paciento svoris – 80 kg). Paprastai norma laikoma 5 kg kūno -1 ml kontrastinės medžiagos.	10 ml	116 EUR (šimtas šešiolika eurų) ²
		15 ml	116 EUR (šimtas šešiolika eurų) ²
		20 ml	232 EUR (du šimtai trisdešimt du eurai) ²

		30 ml	232 EUR (du šimtai trisdešimt du eurai) ²
--	--	-------	--

UŽSAKOVAS
VšĮ Alytaus ligoninė

Direktorius Artūras Vasiliauskas



VYKDYTOJAS
UAB "Affidea Lietuva"

Komercijos direktorius Tautvydas
Monkeliūnas

Be antspaudo

(parašas)

(parašas)