

KARDIOMONITORIŲ IR STEBĖJIMO STOČIŲ VIEŠOJO PIRKIMO – PARDAVIMO SUTARTIS NR. 1VS-0024

2022 m. sausio 13 d.
Kaunas

Viešoji įstaiga Lietuvos sveikatos mokslų universiteto Kauno ligoninė, atstovaujama generalinio direktoriaus Albino Naudžiūno, veikiančio pagal įstaigos įstatus (toliau – Pirkėjas), ir **UAB "Arbor Medical Corporation LT"**, atstovaujama direktoriaus Mindaugo Daugėlos, veikiančio pagal įmonės įstatus (toliau – Tiekėjas), toliau kartu šioje prekių viešojo pirkimo – pardavimo sutartyje vadinami Šalimis, o kiekvienas atskirai – Šalimi, vadovaudamiesi viešojo „Kardiomonitoriai ir stebėjimo stotys“ pirkimo Nr. 568936) dokumentais ir Tiekėjo pasiūlymu, sudarė šią prekių viešojo pirkimo – pardavimo sutartį, toliau vadinamą Sutartimi, ir susitarė dėl toliau išvardintų sąlygų.

1. Sutarties dalykas ir objektas

- 1.1. Sutarties dalykas – **kardiomonitoriai ir stebėjimo stotys**, kurių techniniai parametrai ir komplektacija nurodyti Sutarties *1 priede* (toliau – Prekės), pirkimas – pardavimas.
- 1.2. Tiekėjas įsipareigoja pristatyti ir perduoti Tiekėjui nuosavybės teise priklausančias Prekes Pirkėjo nuosavybėn, o Pirkėjas įsipareigoja priimti šias Prekes ir sumokėti už jas Sutartyje nustatytą kainą Sutartyje aptartomis sąlygomis ir tvarka.
- 1.3. Tiekėjas patvirtina, kad tretieji asmenys į perduodamas Prekes neturi jokių teisių ar pretenzijų, perduodamos Prekės nėra areštuotos ir nėra teisminio ginčo objektas, taip pat Tiekėjo teisė disponuoti Prekėmis nėra atimta ar apribota.
- 1.4. Tiekėjas garantuoja, kad Prekės yra naujos, nenaudotos, kokybiškos, neturi paslėptų trūkumų ir defektų (dizaino, medžiagų, gamybos ir/ar kt.), tinkamos naudoti pagal jų paskirtį, atitinka Sutarties *1 priede* nustatytus reikalavimus, Tiekėjo pasiūlymą bei kitus Sutarties reikalavimus, taip pat atitinka visus su jų tiekimu ir kokybe susijusių Lietuvos Respublikos ir Europos Sąjungos teisės aktų reikalavimus.
- 1.5. Tiekėjas turi užtikrinti, kad per garantinį įrangos naudojimo laikotarpį ir bent 5 metus po garantinio laikotarpio būtų galima įsigyti originalių arba joms lygiaverčių atsarginių dalių. Tiekėjas per 10 (dešimt) darbo dienų nuo sutarties įsigaliojimo dienos turi patekti Tiekėjo deklaraciją arba kitus lygiaverčius įrodymus.
- 1.6. Tiekėjas turi užtikrinti, kad įranga būtų montuojama taip, kad būtų pasiektas kuo didesnis vartojimo efektyvumas: tiekėjas turi pateikti naudotojo poreikių vertinimą, pasiūlyti geriausius įrangos energijos vartojimo parametrus. Jei taikoma, tiekėjas, atlikdamas techninę įrangos priežiūrą, pakartotinai turi tikslinti ir pasiūlyti geriausius įrangos energijos vartojimo parametrus. Tiekėjas per 10 (dešimt) darbo dienų nuo sutarties įsigaliojimo dienos turi patekti montavimo procedūros ir profilaktinės techninės priežiūros procedūros aprašą (jei taikoma) arba kitus lygiaverčius įrodymus.
- 1.7. Tiekėjas per 10 (dešimt) darbo dienų nuo sutarties įsigaliojimo dienos turi patekti aprašą apie ketinamus rengti mokymus arba kitus lygiaverčius įrodymus, kuriuose būtų aptarti elektros energijos vartojimo efektyvumo didinimo aspektai (vartojimo parametrų reguliavimas ir tikslinimas, ir kt.).
- 1.8. Tiekėjas per 10 (dešimt) darbo dienų nuo sutarties įsigaliojimo dienos turi patekti tiekėjo deklaraciją arba kitus lygiaverčius įrodymus, kad įsipareigoja 5 metus nuo gaminio pristatymo, per 6 mėnesius nuo to laiko, kai Europos cheminių medžiagų agentūra (angl. ECHA) paskelbia patikslintą dėl savo poveikio žmonių sveikatai ir aplinkai keliančių cheminių medžiagų (angl. SVHC) kandidatinių sąrašą, informuoti pirkimo vykdytoją apie visuose pagal šią sutartį įsigytuose gaminiuose esančią vieną arba kelias naujas į šį sąrašą įtrauktas chemines medžiagas, apie rizikos valdymo dokumentų patikros rezultatus, kad pirkimo vykdytojas galėtų imtis reikiamų atsargumo priemonių, t. y. užtikrinti, kad gaminio naudotojai gautų informaciją ir galėtų atitinkamai veikti.

2. Prekių pristatymas ir priėmimas

- 2.1. Prekės turi būti pristatytos, iš anksto Šalių suderintu laiku, per ne vėliau kaip per **6 (šešis) mėnesius** nuo Sutarties įsigaliojimo dienos. Per šį laikotarpį Prekė (-ės) turi būti pristatyta, sumontuota taip, kad pilnai funkcionuotų, personalas turi būti apmokytas naudotis Preke. Prekės privalo turėti reikiamus dokumentus, žymėjimus, kartu su pristatoma Preke pateikiama vartotojo instrukcija originalo ir lietuvių kalbomis, CE sertifikatas arba atitikties deklaracija bei kiti Prekės dokumentai. Tiekėjas pasirūpina visa būtina įranga, darbų sauga ir darbo jėga, reikalinga Sutarties vykdymui.
- 2.2. Prekių pristatymo vieta – **Josvainių g. 2, Kaunas; Hipodromo g. 13, Kaunas**, jeigu užsakymo metu nenurodomas kitas pristatymo vietos adresas.
- 2.3. Sutarties vykdymo metu Tiekėjas, gavęs Pirkėjo sutikimą, gali pristatyti kitas, nei Sutartyje nurodytas, Prekes, jei:
 - 2.3.1. Prekių gamintojas nebegamina Sutartyje nurodytų Prekių. Tokiu atveju Sutartyje nurodytos Prekės turi būti pakeistos to paties ar kito gamintojo lygiavertėmis, tokių pačių ar geresnių techninių parametrų Prekėmis, nekeičiant Sutartyje nustatytos Prekių kainos.
 - 2.3.2. Rinkoje pasirodo to paties gamintojo naujesnio modelio Prekės, kurių techniniai parametrai yra geresni už nurodytus Sutarties *1 priede*, ir Tiekėjas sutinka pristatyti šias Prekes už tokią pačią Sutartyje numatytą Prekių kainą.
 - 2.3.3. Esant kitoms objektyvioms aplinkybėms, dėl kurių Tiekėjas nebegali pristatyti Sutartyje nurodytų Prekių (pvz., Prekių nebegalima įsigyti rinkoje, Prekių gamintojas nutraukia susitarimą su Tiekėju dėl Sutartyje nurodytų Prekių ar pan.). Šiuo atveju Sutartyje nurodytos Prekės taip pat turi būti pakeistos to paties ar kito gamintojo lygiavertėmis, tokių pačių ar geresnių techninių parametrų Prekėmis, nekeičiant Sutartyje nustatytos Prekių kainos.
- 2.4. 2.3 punkte nurodytais atvejais Tiekėjas, norėdamas pristatyti kitas, nei Sutartyje nurodytas, Prekes, turi pateikti Pirkėjui raštišką prašymą, pridėdamas prašyme dėstomas aplinkybes pagrindžiančius dokumentus (pvz. gamintojo raštą ar pan.), taip pat pateikti naujai siūlomų Prekių atitikimą Sutarties *1 priede* nustatytiems reikalavimams įrodančius dokumentus (pvz. Prekių brošiūras, katalogus ir pan.). Pirkėjui sutikus, Prekių pakeitimas įforminamas rašytiniu Šalių susitarimu.
- 2.5. Iki Prekių priėmimo visa atsakomybė dėl Prekių atsitiktinio žuvimo ar sugadinimo tenka Tiekėjui.
- 2.6. Tiekėjas turi pasirūpinti, kad Prekės būtų pristatytos į priėmimo vietą, suderinus su Pirkėju, kad pastarasis galėtų Prekes patikrinti, įsitikinti jų tinkamumu ir įforminti Prekių priėmimą.
- 2.7. Prekės turi būti pateiktos gamyklinėje pakuotėje. Su Prekėmis turi būti pateikti visi Sutarties *1 priede* reikalaujami dokumentai (darbo, eksploatavimo, priežiūros instrukcijos ir pan.).
- 2.8. Prekių priėmimas įforminamas pasirašant priėmimo – perdavimo aktą ar kitą priėmimą – perdavimą patvirtinančią dokumentą (pvz. sąskaitą – faktūrą) po to, kai Tiekėjas pristato, *sumontuoja, įdiegia Prekes ir apmoko Pirkėjo darbuotojus naudotis Prekėmis*. Nuo šio dokumento pasirašymo momento Prekės tampa Pirkėjo nuosavybe.
- 2.9. Jei Tiekėjas pristato Sutarties reikalavimų neatitinkančias Prekes ar atsisako įvykdyti kitus savo sutartinius įsipareigojimus (*sumontuoti, įdiegti Prekes, apmokyti Pirkėjo darbuotojus naudotis Prekėmis ir pan.*) Pirkėjas turi teisę nepasirašyti priėmimo – perdavimo akto ar kito priėmimą – perdavimo patvirtinančio dokumento (pvz. sąskaitos – faktūros), reikalauti pristatyti tinkamas Prekes ir įvykdyti kitus sutartinius įsipareigojimus.
- 2.10. Prekių pristatymo ar garantinio laikotarpio metu, nustačius Prekių kokybės trūkumus ar gedimus ir negalint atkurti Prekių techninių galimybių, Tiekėjas įsipareigoja savo sąskaita pakeisti nebetinkamas naudoti Prekes analogiškais naujomis Prekėmis ir atlikti techninės priežiūros ar remonto darbus ne vėliau kaip per 3 (tris) darbo dienas nuo Pirkėjo pranešimo Tiekėjui pateikimo telefonu arba elektroniniu paštu dienos, jeigu šalys konkrečiu atveju nesusitarė kitaip.
- 2.11. Jei Prekių neatitikimas Sutarties reikalavimams paaiškėjo po Prekių priėmimo, Pirkėjas turi teisę reikalauti, kad Tiekėjas iki Pirkėjo nustatyto protingo termino pakeistų Sutarties

reikalavimų neatitinkančias Prekes tinkamomis ar pristatytų reikiama Prekių kiekį. Jei toks Pirkėjo reikalavimas yra pareikštas praėjus Sutartyje numatytam Prekių pristatymo terminui, Pirkėjas turi teisę taikyti ir netesybas, kaip numatyta Sutarties 5 skyriuje.

- 2.12. Tiekėjui vengiant vykdyti sutartinius įsipareigojimus arba nepašalinus trūkumų per nustatytą terminą, Pirkėjas turi teisę taikyti Sutarties sąlygose nustatytas netesybas, savo jėgomis organizuoti trūkumų pašalinimą (tokiu atveju patirtos išlaidos bus išskaičiuotos iš Tiekėjui mokėtinos sumos), reikalauti atlyginti nuostolius arba nutraukti Sutartį.

3. Garantiniai įsipareigojimai

- 3.1. Tiekėjas suteikia Prekėms ne mažesnę kaip Sutarties 1 priede nurodyto termino garantiją, kuri pradedama skaičiuoti nuo Prekių perdavimo Pirkėjui.
- 3.2. Garantinio laikotarpio metu Tiekėjas turi užtikrinti nemokamą Prekių techninę priežiūrą, remontą, įskaitant Prekių dalių nupirkimą ir pakeitimą naujomis, bei nustatytų techninių galimybių atkūrimą arba nemokamą Prekių pakeitimą naujomis analogiškais Prekėmis.
- 3.3. Garantinio laikotarpio metu techninis aptarnavimas turi būti organizuojamas ne vėliau kaip per 24 val. nuo Pirkėjo pranešimo Tiekėjui apie gedimą (išskyrus poilsio ir švenčių dienas), jeigu Šalys konkrečiu atveju nesusitaria kitaip. Tiekėjas turi užtikrinti, kad techninis aptarnavimas būtų atliekamas tik kvalifikuoto (-ų) specialisto (-ų).
- 3.4. Garantinis terminas stabdomas nuo Pirkėjo pranešimo Tiekėjui apie gedimą iki kol Tiekėjas pašalina gedimą ir atitinkamai pratęsimas tokiam laikotarpiui, per kurį Pirkėjas negalėjo naudotis Prekėmis.
- 3.5. Jei Tiekėjas pakeičia Prekes ar Prekių dalis naujomis, tai naujoms Prekėms ar jų dalims taikomas toks pats Sutarties 1 priede nurodytas garantinis terminas.

4. Kainodaros taisyklės, atsiskaitymo ir mokėjimo tvarka

- 4.1. Sutarčiai taikoma fiksuotos kainos kainodara. Sutarties kaina yra 233400,00 EUR (du šimtai trisdešimt trys tūkstančiai keturi šimtai Eur 00 ct) be PVM; 282414,00 EUR (du šimtai aštuoniasdešimt du tūkstančiai keturi šimtai keturiolika Eur 00 ct) su PVM; PVM sudaro 49014,00 EUR (keturiasdešimt devyni tūkstančiai keturiolika Eur 00 ct):

Nr.	Pavadinimas	Kiekis	Mato vienetas	1 mato vnt. kaina be PVM, Eur	Suma be PVM, Eur
1.1.	Modulinis paciento monitorius <i>Philips Healthcare, IntelliVue MX550</i>	26	vnt.	5150,00	133900,00
1.2.	Transportinis paciento monitorius <i>Philips Healthcare, IntelliVue X3</i>	26	vnt.	2350,00	61100,00
1.3.	Centrinė monitoravimo stotis <i>Philips Healthcare; IntelliVue Information Center iX Stebėjimo stotis</i>	2	kompl.	19200,00	38400,00
				Suma be PVM	233400,00
				PVM suma	49014,00
				Suma su PVM	282414,00

- 4.2. Į kainą įskaičiuoti visi mokesčiai ir visos tiesioginės ir netiesioginės Tiekėjo išlaidos, apimančios viską, ko reikia visiškam ir tinkamam Sutarties vykdymui.
- 4.3. Sutartyje nustatyta Prekių kaina yra fiksuota ir per visą Sutarties galiojimo laikotarpį nebus keičiama (nei pasikeitus kainų lygiui, nei mokesčiams (išskyrus PVM). Pasikeitus Prekėms taikomam PVM tarifui (įsigaliojus tą patvirtinantiems Lietuvos Respublikos teisės aktams), Sutarties kaina perskaičiuojama pagal formulę:

$$S_N = A + \frac{(S_S - A)}{\left(1 + \frac{T_S}{100}\right)} \times \left(1 + \frac{T_N}{100}\right)$$

S_N - Perskaičiuota Sutarties kaina (su PVM)

S_S - Sutarties kaina (su PVM) iki perskaičiavimo

A – Pristatytų prekių kaina (su PVM) iki perskaičiavimo

T_S - senas PVM tarifas (procentais)

T_N - naujas PVM tarifas (procentais)

Sutarties kainos perskaičiavimas įforminamas Šalims pasirašius papildomą susitarimą prie Sutarties.

- 4.4. Vykdant sutartį, PVM sąskaitos faktūros, sąskaitos faktūros, kreditiniai ir debetiniai dokumentai, avansinės sąskaitos ir kiti atsiskaitymo dokumentai bus teikiami naudojant informacinę sistemą „E. sąskaita“.
- 4.5. Su Tiekėju atsiskaitoma per 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų nuo sąskaitos – faktūros už Pirkėjui perduotas tinkamas, atitinkančias Sutartyje nustatytus reikalavimus Prekes gavimo dienos. Atsiskaitoma eurais, mokėjimo pavedimu į Tiekėjo Sutartyje nurodytą sąskaitą. Mokėjimas laikomas įvykdytu, kai pinigai patenka į Tiekėjo Sutartyje nurodytą sąskaitą.

5. Šalių atsakomybė

- 5.1. 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 turintys asmenys.
- 5.2. Tiekėjas nevykdantis ar netinkamai vykdantis sutartinius įsipareigojimus, Pirkėjui moka netesybas. Netesybų atlyginimo būdą Pirkėjas taiko atsižvelgdamas į padarytus sutartinių įsipareigojimų pažeidimus. Už sutartinių įsipareigojimų pažeidimus gali būti taikomos šios netesybos:
 - 5.2.1. Jei Tiekėjas dėl savo kaltės vėluoja pristatyti visas ar dalį Prekių per Sutartyje ar Pirkėjo numatytą terminą, Pirkėjas turi teisę, pradėti skaičiuoti 0,02 % delspinigius nuo laiku nepateiktų Prekių kainos už kiekvieną termino praleidimo dieną iki sutartinių įsipareigojimų įvykdymo dienos, bet ne ilgiau kaip 30 dienų nuo termino praleidimo dienos. Praėjus 30 dienų terminui, Pirkėjas gali vienašališkai nutraukti Sutartį arba skaičiuoti delspinigius toliau.
 - 5.2.2. Tiekėjas, neįvykdęs ar tinkamai neįvykdęs Sutartyje ar jos prieduose nustatytų įsipareigojimų (pristatytos Prekės neatitinka kokybinių ir kitų reikalavimų, nustatytų Sutartyje ar Techninėje specifikacijoje, tris kartus praleistas nustatytas terminas įvykdyti įsipareigojimus, neištaisyti nustatyti Prekių trūkumai) Sutartyje ar Pirkėjo nustatytais terminais, Pirkėjui pareikalavus, privalo sumokėti, dėl Sutarties netinkamo įvykdymo nustatytą vienkartinę baudą, lygią 5 (penkiems) procentams nuo Sutarties vertės.
- 5.3. Be pateisinamų priežasčių Pirkėjui laiku nesumokėjus už priimtas tinkamas, atitinkančias Sutartyje nustatytus reikalavimus Prekes per Sutartyje nustatytą terminą, Tiekėjas gali pareikalauti mokėti 0,02% dydžio delspinigius nuo vėluojamos sumokėti sumos už kiekvieną termino praleidimo dieną.
- 5.4. Netesybos gali būti išskaičiuojamos iš Tiekėjui pagal Sutartį mokėtinų sumų.
- 5.5. Netesybų sumokėjimas neatleidžia Šalies nuo pareigos vykdyti šia Sutartimi prisiimtus įsipareigojimus.
- 5.6. Tiekėjas įsipareigoja atlyginti Pirkėjo ar trečiosios šalies patirtą žalą, atsiradusią dėl netinkamų Prekių ar Tiekėjui nesilaikant teisės aktų reikalavimų.

6. Sutarties įvykdymo užtikrinimas.

- 6.1. Papildomos Sutarties įvykdymo užtikrinimo priemonės netaikomos.

7. Nenugalima jėga

- 7.1. Nė viena Šalis nėra laikoma pažeidusia šią Sutartį arba nevykdančia savo įsipareigojimų pagal šią Sutartį, jei įsipareigojimus vykdyti jai trukdo nenugalimos jėgos (force majeure) aplinkybės, atsiradusios po Sutarties įsigaliojimo dienos. Nenugalimos jėgos (force majeure) aplinkybių sąvoka apibrėžiama ir Šalių teisės, pareigos ir atsakomybės esant šioms aplinkybėms reglamentuojamos Lietuvos Respublikos civilinio kodekso 6.212 straipsnyje bei „Atleidimo nuo atsakomybės esant nenugalimos jėgos (force majeure) aplinkybėms taisyklėse“ (1996 m. liepos 15 d. Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimas Nr. 840 “Dėl atleidimo nuo atsakomybės esant nenugalimos jėgos (force majeure) aplinkybėms taisyklių patvirtinimo”).

8. Ginčų sprendimo tvarka

- 8.1. Sutartis aiškinama, visi joje neaptarti klausimai ir visi ginčai, kylantys iš Sutarties ar su ja susiję, sprendžiami remiantis Lietuvos Respublikos teise.
- 8.2. Visi ginčai, kylantys iš Sutarties ar su ja susiję, sprendžiami derybų būdu. Jei Šalims nepavyksta išspręsti ginčo derybų būdu, ginčas sprendžiamas kompetentingame Lietuvos Respublikos teisme. Teritorinis teismo jurisdikcijos nustatomas pagal Pirkėjo buveinės vietą.

9. Sutarties keitimas

- 9.1. Sutarties sąlygų keitimas jos galiojimo laikotarpiu galimas neatliekant naujos pirkimo procedūros, vadovaujantis Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo (toliau-VPĮ) 89 straipsnio nuostatomis ir aplinkybėmis, kurios Sutartyje numatytos aiškiai, tiksliai ir nedviprasmiškai. Neleidžiami tokie pakeitimai ar pasirinkimo galimybės, dėl kurių iš esmės pasikeistų pirkimo sutarties pobūdis.
- 9.2. Sutarties sąlygų keitimą gali inicijuoti kiekviena Šalis, pateikdama kitai Šaliai atitinkamą prašymą bei jį pagrindžiančius dokumentus. Šalis, gavusi tokį prašymą, privalo jį išnagrinėti ir kitai Šaliai pateikti motyvuotą raštišką atsakymą. Šalių nesutarimo atveju sprendimo teisė priklauso Užsakovui.
- 9.3. Jeigu pirkimo sutarties pakeitimas atliekamas kitais, negu VPĮ 89 straipsnio nurodytais atvejais, tokiame pakeitimui atlikti turi būti atliekama nauja pirkimo procedūra pagal VPĮ reikalavimus.
- 9.4. Pirkimo sutarties pakeitimas jos galiojimo laikotarpiu laikomas esminiu, kai juo pakeičiamas pirkimo sutarties bendrasis pobūdis. Bet kuriuo atveju esminiais pirkimo sutarties pakeitimais laikomi tokie pakeitimai, kai tenkinama bent viena iš šių sąlygų (VPĮ 89 straipsnio 1 ir 2 dalyse nurodytais atvejais į šias sąlygas neatsižvelgiama):
- 9.4.1. pakeitimu nustatoma nauja sąlyga, kurią įtraukus į pradinį pirkimą būtų galima priimti kitų kandidatų paraiškų, dalyvių pasiūlymų ar pirkimas sudomintų daugiau tiekėjų;
- 9.4.2. dėl pakeitimo ekonominė pirkimo sutarties pusiausvyra pasikeičia Tiekėjo, su kuriuo sudaryta ši sutartis, naudai taip, kaip nebuvo aptarta pradinėje sutartyje;
- 9.4.3. dėl pakeitimo padidėja pirkimo sutarties apimtis;
- 9.4.4. kai Tiekėją, su kuriuo sudaryta pirkimo sutartis, pakeičia naujas Tiekėjas dėl kitų priežasčių, negu VPĮ 89 straipsnio 1 dalies 4 punkte nurodytos priežastys.

10. Sutarties nutraukimas

- 10.1. Sutartis gali būti nutraukta bet kuriuo metu bendru Sutarties Šalių susitarimu arba vienos iš Šalių iniciatyva, jei:
- 10.1.1. kita Šalis bankrutuoja arba yra likviduojama, sustabdo ūkinę veiklą arba įstatymuose ir kituose teisės aktuose numatyta tvarka susidaro analogiška situacija;
- 10.1.2. keičiasi kitos Šalies organizacinė struktūra – juridinis statusas, pobūdis ar valdymo struktūra ir tai gali turėti įtakos tinkamam Sutarties įvykdymui;
- 10.1.3. kita Šalis nevykdo ar netinkamai vykdo savo sutartinius įsipareigojimus.

- 10.2. Pirkėjas gali vienašališkai nutraukti pirkimo sutartį, ar sutartį, kuria keičiama pirkimo sutartis, jeigu:
- 10.2.1. paaiškėjo, kad pirkimo sutartis buvo pakeista pažeidžiant šios Sutarties 9 skyriaus nuostatas;
- 10.2.2. paaiškėjo, kad Tiekėjas, turėjo būti pašalintas iš pirkimo procedūros pagal VPI 46 str. 1 dalį;
- 10.2.3. paaiškėjo, kad su Tiekėju neturėjo būti sudaryta pirkimo sutartis dėl to, kad Europos Sąjungos Teisingumo Teismas procese pagal Sutarties dėl Europos Sąjungos veikimo 258 straipsnį pripažino, kad nebuvo įvykdyti įsipareigojimai pagal Europos Sąjungos steigiamąsias sutartis ir Direktyvą 2014/24/ES.
- 10.3. Nutraukiant Sutartį 10.2. punkte nurodytais pagrindais, laikomasi VPI 90 straipsnio 2 dalyje nurodytų reikalavimų.
- 10.4. Sutartis gali būti nutraukta Pirkėjo iniciatyva ir dėl kitų, Sutarties 10.1 punkte nenurodytų priežasčių, prieš ne mažiau kaip 30 dienų raštu informavus Tiekėją. Tiekėjas turi teisę nutraukti Sutartį ne mažiau kaip prieš 30 dienų raštu informavęs Pirkėją tik dėl svarbių priežasčių.
- 10.5. Šalys žino ir supranta, kad jei Sutartis bus nutraukta dėl Tiekėjo esminio Sutarties pažeidimo, Pirkėjas, vadovaudamasis VPI 91 straipsnio 1 dalimi privalės viešai paskelbti apie Sutarties neįvykdymą ar netinkamą įvykdymą. Esminiu Sutarties pažeidimu bus laikomas Tiekėjo sutartinių prievolių įvykdymo terminų nesilaikymas, Sutarties reikalavimų neatitinkančių Prekių pristatymas bei atvejai numatyti 9.4. papunktyje.
- 10.6. Sutarties nutraukimas nepanaikina nė vienos iš Sutarties Šalių teisės reikalauti sumokėti netesybas, numatytas šioje Sutartyje už sutartinių įsipareigojimų neįvykdymą iki Sutarties nutraukimo.

11. SubtiekJai ir jų keitimo tvarka

- 11.1. Sutartyje numatytų įsipareigojimų vykdymui Tiekėjas subtiekJo (-ų) nepasitelks.

12. Baigiamosios nuostatos

- 12.1. Sutartis įsigalioja, kai Sutartį pasirašo abi Sutarties Šalys, ir galioja iki visiško sutartinių įsipareigojimų įvykdymo, bet ne ilgiau kaip 12 mėnesių, išskyrus garantinius įsipareigojimus.
- 12.2. Sutarties Šalys susirašinėja lietuvių kalba. Visi pranešimai, sutikimai ir kitas susižinojimas, kuriuos Šalis gali pateikti pagal šią Sutartį, bus laikomi galiojančiais ir įteiktais tinkamai, jeigu yra asmeniškai pateikti kitai Šaliai ir gautas patvirtinimas apie gavimą arba išsiųsti registruotu paštu, faksu, elektroniniu paštu (patvirtinant gavimą), toliau nurodytais adresais ar fakso numeriais, kitais adresais ar fakso numeriais, kuriuos nurodė viena Šalis, pateikdama pranešimą:

	Pirkėjo atstovas, atsakingas už Sutarties vykdymą	Tiekėjo atstovas, atsakingas už Sutarties vykdymą
Vardas, pavardė	Gediminas Žukauskas	Mindaugas Daugėla
Telefonas	8 605 59003	370 37 464460
El. paštas	gediminas.zukauskas@kaunoligonine.lt	info@arborlt.lt

- 12.3. 12.2 punkte nurodytas Pirkėjo atstovas yra Pirkėjo generalinio direktoriaus įsakymu paskirtas asmuo, kuris yra atsakingas už Sutarties vykdymą. Už Sutarties ir jos pakeitimų paskelbimą atsakinga vyresnioji viešųjų pirkimų specialistė Sonata Štabokienė.
- 12.4. Jei pasikeičia Šalies adresas ir / ar kiti duomenys, tokia Šalis turi informuoti kitą Šalį pranešdama ne vėliau, kaip prieš 10 dienų. Jei Šaliai nepavyksta laikytis šių reikalavimų, ji neturi teisės į pretenziją ar atsiliepimą, jei kitos Šalies veiksmai, atlikti remiantis paskutiniaisiais žinomais jai duomenimis, prieštarauja Sutarties sąlygoms arba ji negavo jokio pranešimo, išsiųsto pagal tuos duomenis.
- 12.5. Šalys patvirtina, jog prieš pasirašydamos Sutartį, susipažino su visu jos turiniu ir vienodai suprato visas jos sąlygas, o Sutartis atitinka kiekvienos šalies valią bei ketinimus.

- 12.6. Sutartis sudaryta lietuvių kalba, dviem vienodą juridinę galią turinčiais egzemplioriais – po vieną kiekvienai Šaliai.
12.7. Šią Sutartį sudaro Sutartis ir jos priedai:
12.7.1. Techninė specifikacija (1 priedas).

13. Šalių rekvizitai ir parašai

PIRKĖJAS

**VšĮ Lietuvos sveikatos mokslų universiteto
Kauno ligoninė**

Josvainių g. 2, LT-47144 Kaunas

Įmonės kodas 302583800

PVM kodas LT100005939715

Luminor Bank AS

Banko kodas 40100

A/S Nr. LT284010042502573979

Tel. (8 37) 306 000

Faksas (8 37) 306 073

El.p. info@kaunoligonine.lt

Generalinis direktorius

Albinas Naudžiūnas

(parašas)

A. V.

Sutarties pasirašymo data: _____

TIEKĖJAS

UAB "Arbor Medical Corporation LT"

Baltų pr. 145, LT-47125, Kaunas

Įmonės kodas 301577716

PVM kodas LT100003878313

AB SEB bankas

Banko kodas 70440

A/S Nr. LT317044060007635671

Tel. 370 37 464460

Faks.

El. p. info@arborlt.lt

Direktorius

Mindaugas Daugėla

(parašas)

A. V.

Sutarties pasirašymo data: _____

1 priedas. Techninė specifikacija
Prie 2022-_____ sutarties Nr. _____

Nr.	Pavadinimas	Kiekis	Mato vienetas	Tiekėjo siūlomos parametrų reikšmės ir pridėdama dokumento* puslapio numeris patvirtinantis siūlomo parametro reikšmę
1.1.	Modulinis paciento monitorius	26	vnt.	Philips Healthcare, IntelliVue MX550
1.1.1.	Sistemos paskirtis: Modulinis paciento gyvybinių funkcijų monitorius su galimybe praplėsti matavimų spektrą ateityje, tinkamas įvairaus amžiaus grupėms.			Modulinis paciento gyvybinių funkcijų monitorius su galimybe praplėsti matavimų spektrą ateityje, tinkamas įvairaus amžiaus grupėms. IntelliVue MX Instrukcija.pdf, 19 psl. ; MX550.pdf, 2 psl.
1.1.2.	Ekranas: 1. Spalvotas, skystųjų kristalų (LCD arba lygiavertis), lietimui jautrus 2. Ekrano įstrižainė ≥ 15 colių 3. Raiška $\geq (1024 \times 768)$ taškų 4. Galimas skirtingų parametrų kreivių skaičius ekrane vienu metu ≥ 6 5. Galimas EKG kreivių skaičius ekrane vienu metu ≥ 12			1. Spalvotas, LCD lietimui jautrus ekranas 2. Ekrano įstrižainė 15 colių 3. Raiška 1280 x 768 taškų 4. Galimas skirtingų parametrų kreivių skaičius ekrane vienu metu 6 5. Galimas EKG kreivių skaičius ekrane vienu metu 12. IntelliVue MX Instrukcija.pdf, 19, 170, 516 psl. ; MX550.pdf, 2, 11 psl.
1.1.3.	Elektros maitinimo šaltiniai: 1. $\sim 220V \pm 10\%$, 50Hz elektros tinklas 2. Vidinis maitinimo šaltinis (akumuliatorius); monitoriaus veikimo laikas, maitinant iš šio šaltinio ≥ 120 min.			1. $\sim 220V$, 50 Hz elektros tinklas 2. Vidinis maitinimo šaltinis (akumuliatorius), monitoriaus veikimo laikas maitinant iš akumuliatoriaus 180 min. IntelliVue MX Instrukcija.pdf, 502 psl.
1.1.4.	Monitorius palaikomos-komplektuojamos specializuotos programos: 1. Parametrų histogramos 2. ST segmento grafinis žemėlapis 3. QT segmento analizė 4. Parametro nuokrypio nuo bazinės vertės stulpelinis grafikas"			1. Parametrų histogramos 2. ST segmento grafinis žemėlapis 3. QT segmento analizė 4. Parametro nuokrypio nuo bazinės vertės stulpelinis grafikas IntelliVue MX Instrukcija.pdf, 199, 204, 356, 363 psl.
1.1.5.	Monitoriaus matuojamų parametrų atmintis: Atminties trukmė ≥ 48 val. grafinės ir skaitmeninės informacijos			Atminties trukmė 96 val. grafinės ir skaitmeninės informacijos IntelliVue MX Instrukcija.pdf, 353, 361 psl.
1.1.6.	Šalutinio srauto kapnografijos (CO2) modulis: 8 vnt. bendram kiekiui, sukomplektuota ir paruošta naudoti darbui su reikalingais priedais (pvz.: dujų kondensato surinkėjas, žarnelės ar kita)			Šalutinio srauto kapnografijos (CO2) modulis: 8 vnt. Sukomplektuota ir paruošta naudoti darbui su reikalingais priedais (Dujų kondensato surinkėjas, žarnelės ir kt.) IntelliVue MX Instrukcija.pdf, 272, 474 psl.
1.1.7.	Monitoriaus konstrukcija: 1. Monitoriaus aušinimui nenaudojami ventiliatoriai 2. USB jungtys ≥ 3 3. Integruota kompiuterinio tinklo plokštė (LAN) 4. Monitorius turi būti suderinamas su matavimų moduliais			1. Monitoriaus aušinimui nenaudojami ventiliatoriai 2. USB jungtys 3 3. Integruota kompiuterinio tinklo plokštė (LAN) 4. Monitorius suderinamas su matavimų moduliais MX550 Brochure.pdf, 6 psl. ; IntelliVue MX Instrukcija.pdf, 488 psl. ; X3 TDS.pdf, 6 psl.
1.1.8.	Greito tvirtinimo sistema leidžianti nuimti paciento monitorių ne daugiau nei dviem veiksmams: Būtina			Greito tvirtinimo sistema leidžianti greitai (2 veiksmams) nuimti paciento monitorių IntelliVue MX Instrukcija.pdf, 20 psl.

1.1.9.	Tiekėjas turi pateikti eksploatavimo vadovą, kuriame išdėstyti reikalavimai, kaip pasiekti maksimalų medicinos įrenginio aplinkosauginį veiksmingumą, nemažinant įrenginio klinikinio veiksmingumo: 1. pateikti nurodymus, kaip naudoti įrangą mažinant poveikį aplinkai montavimo, naudojimo, techninės priežiūros, perdėbimo ir (ar) šalinimo metu, įskaitant nurodymus, kaip mažinti energijos ir vandens, sunaudojamų medžiagų ir (ar) dalių sąnaudas ir išmetalų kiekį 2. Pateikti rekomendacijas, kaip atlikti tinkamą gaminio techninę priežiūrą, įskaitant informaciją apie galimas pakeisti atsargines dalis ir valymo patarimus. Reikalavimo atitikimą įrodantis dokumentas: su pasiūlymu pateikti eksploatavimo vadovą arba kitus lygiaverčius įrodymus.			Kartu su pasiūlymu pateikiamas eksploatavimo vadovas, kuriame išdėstyti reikalavimai, kaip pasiekti maksimalų medicinos įrenginio aplinkosauginį veiksmingumą, nemažinant įrenginio klinikinio veiksmingumo: Pateikiami nurodymai, kaip naudoti įrangą mažinant poveikį aplinkai montavimo, naudojimo, techninės priežiūros, perdėbimo ir (ar) šalinimo metu, įskaitant nurodymus kaip mažinti energijos ir vandens, sunaudojamų medžiagų ir (ar) dalių sąnaudas ir išmetalų kiekį; Pateikiamos rekomendacijos, kaip atlikti tinkamą gaminio techninę priežiūrą, įskaitant informaciją apie galimas pakeisti atsargines dalis ir valymo patarimus. Pateikiamas eksploatavimo vadovas: IntelliVue MX Instrukcija.pdf, 449-451, 455-458, 496-497 psl. ; MX400_450_500_550 IntelliVue Rel. K.1 Service Guide.pdf, 241-242 psl.
1.1.10.	Tiekėjas turi užtikrinti, kad pakuotė atitiktų Lietuvos Respublikos pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo įstatymo ir Lietuvos Respublikos aplinkos ministro 2002 m. birželio 27 d. įsakymu Nr. 348 „Dėl pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo taisyklių patvirtinimo“ patvirtintų Pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo taisyklių reikalavimus. Reikalavimo atitikimą įrodantis dokumentas: su pasiūlymu pateikti atitiktį reikalavimams įrodančius dokumentus: gamintojo ir (ar) importuotojo raštiškas patvirtinimas apie pakuotės atitiktį arba kiti lygiaverčiai įrodymai.			Tiekėjas užtikrina, kad pakuotė atitinka Lietuvos Respublikos pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo įstatymo ir Lietuvos Respublikos aplinkos ministro 2002 m. birželio 27 d. įsakymu Nr. 348 "Dėl pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo taisyklių patvirtinimo" patvirtintų Pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo taisyklių reikalavimus. Reikalavimo atitikimą įrodantis dokumentas: kartu su pasiūlymu pateikiamas tiekėjo raštiškas patvirtinimas. Patvirtinimas dėl pakuočių tvarkymo.pdf
1.2.	Transportinis paciento monitorius	26	vnt.	Philips Healthcare, IntelliVue X3
1.2.1.	Mobilus (transportinis) gyvybinių funkcijų matavimo modulis: 1. Būtina 2. Modulis tvirtinamas modulinio paciento monitoriaus korpuse arba išorinėje tvirtinimo stotelėje, jungiant vieną jungtimi 3. Transportinio modulio tvirtinimo stotelė, pritaikyta tvirtinimui prie stacionaraus palatoje įrengto laikiklio (horizontalaus bėglio ar kitokio, adaptuojama darbo vietoje): siūlomai tik tuo atveju, jeigu siūlomas transportinis monitorius, tvirtinamas monitoriaus išorėje 4. Bendra jungtis informacijos perdavimui ir maitinimui. Ne daugiau kaip 1 kabelis informacijai perduoti ir maitinti modulį.			1. Mobilus (transportinis) gyvybinių funkcijų matavimo modulis 2. Modulis tvirtinamas išorinėje tvirtinimo stotelėje, įstatomas į modulinį paciento monitorių. 3. Transportinis monitorius tvirtinamas ant monitoriaus. 4. Bendra jungtis informacijos perdavimui ir maitinimui. Vienas kabelis informacijai perduoti ir maitinti modulį. X3 Brochure.pdf, 1, 2, 3 psl. (žr. nuotraukas) ; X3.pdf, 20 psl.

1.2.2.	Transportinio monitoriaus ekranas: 1. Spalvotas, skystųjų kristalų (LCD arba lygiavertis), lietimui jautrus 2. Ekranų įstrižainė $\geq 6''$ 3. Ekranų raiška $\geq 640 \times 240$ 4. Vienu metu ekrane gali būti vaizduojamos ≥ 3 kreivės 5. Vaizdo orientacija automatiškai keičiasi, priklausomai nuo monitoriaus orientacijos			1. Spalvotas LCD lietimui jautrus ekranas 2. Ekranų įstrižainė 6.1 colių 3. Ekranų raiška 1024 x 480. 4. Vienu metu ekrane gali būti vaizduojama iki 5 kreivių. 5. Vaizdo orientacija automatiškai keičiasi, priklausomai nuo monitoriaus orientacijos. X3 TDS.pdf, 2, 3, 7 psl.
1.2.3.	Modulio maitinimo šaltiniai: 1. Vidinis maitinimo šaltinis (akumuliatorius); modulio veikimo laikas, maitinant iš šio vieno akumuliatoriaus ≥ 240 min. 2. Modulio akumuliatorius turi krautis, prijungus jį prie paciento monitoriaus 3. Galimybė vartotojui savarankiškai pakeisti modulio akumuliatorių			1. Vidinis maitinimo šaltinis (akumuliatorius); modulio veikimo laikas, maitinant iš šio šaltinio 300 min (5 valandas). 2. Modulio akumuliatorius kraunsi jį prijungus prie paciento monitoriaus 3. Galimybė vartotojui savarankiškai pakeisti modulio akumuliatorių. X3 TDS.pdf, 1 psl. X3.pdf, 315 psl.
1.2.4.	Transportinio monitoriaus registruojami parametrai: 1. EKG 2. Kvėpavimas 3. Širdies susitraukimų dažnis (ŠSD) 4. SpO2 5. Temperatūra 6. Neinvazinis kraujospūdis 7. Invazinis kraujospūdis (2 kanalai)			Transportinio monitoriaus registruojami parametrai: 1. EKG 2. Kvėpavimas 3. Širdies susitraukimų dažnis (ŠSD) 4. SpO2 5. Temperatūra 6. Neinvazinis kraujospūdis 7. Invazinis kraujospūdis (2 kanalai) X3.pdf, 16 psl.
1.2.5.	EKG derivacijų kanalai: I, II, III			EKG derivacijų kanalai - I, II, III IntelliVue MX Instrukcija.pdf, 163 psl.
1.2.6.	Reikalavimai EKG/kvėpavimo kanalui:			
1.2.7.	ŠSD matavimo ribos: Ne siauriau 15-300 k/min			ŠSD matavimo ribos: 15 - 300 k/min. X3.pdf, 321 psl.
1.2.8.	ST segmento matavimas: Būtinai			ST segmento matavimas X3.pdf, 321 psl.
1.2.9.	Kvėpavimo dažnio matavimo ribos: Ne siauriau 0-150 k/min			Kvėpavimo dažnio ribos: 0 - 170 k/min. X3.pdf, 323 psl.
1.2.10.	Apnėjos aptikimas: Būtinai, su galimybe koreguoti detekcijai skiriamą laiko intervalą			Apnėjos aptikimas, su galimybe koreguoti detekcijai skiriamą laiko intervalą. X3.pdf, 324 psl.
1.2.11.	Reikalavimai SpO2 kanalui:			
1.2.12.	SpO2 matavimo diapazonas: Ne siauresnis nei 1 - 100 %			SpO2 matavimo diapazonas: 0 - 100 % X3.pdf, 325 psl.
1.2.13.	SpO2 matavimo paklaida su komplektuojamu davikliu $\leq \pm 2\%$ SpO2 (diapazone 70% - 100%)			SpO2 matavimo paklaida su komplektuojamu davikliu: 2% SpO2 diapazone 70% - 100% X3.pdf, 325 psl.
1.2.14.	Pulso matavimo ribos: Ne siauriau nei 30 – 230 k./min			Pulso matavimo ribos: 30 - 300 k/min. X3.pdf, 325 psl.
1.2.15.	Perfuzijos indekso matavimas: Būtinai			Perfuzijos indekso matavimas X3.pdf, 179 psl.
1.2.16.	Reikalavimai neinvazinio kraujospūdžio matavimo kanalui:			

1.2.17.	Neinvazinio kraujo spaudimo matavimo metodas: Oscilometrinis arba lygiavertis			Neinvazinio kraujo spaudimo matavimo metodas: Oscilometrinis X3.pdf, 193 psl.
1.2.18.	Neinvazinio kraujo spaudimo matavimo diapazonas: $\geq 15 - 250$ mmHg			Neinvazinio kraujo spaudimo matavimo diapazonas: 10 - 270 mmHg X3.pdf, 333 psl.
1.2.19.	Darbo režimai: Rankinis, periodinis, STAT			Darbo režimai: Rankinis, periodinis, STAT X3.pdf, 194 psl.
1.2.20.	Temperatūros matavimo diapazonas: Ne siauriau 0 - 45°C			Temperatūros matavimo diapazonas: -1 - 45 C X3.pdf, 337 psl.
1.2.21.	Temperatūros matavimo paklaida: Ne daugiau 0,1 °C (diapazone 25-45°C)			Temperatūros matavimo paklaida: 0,1 C X3.pdf, 337 psl.
1.2.22.	Reikalavimai invazinio kraujospūdžio matavimo kanalui:			
1.2.23.	Invazinio kraujo spaudimo matavimo diapazonas: Ne siauresnis nei -40 – +340 mmHg			Invazinio kraujo spaudimo matavimo diapazonas: -40 - +360 mmHg. X3.pdf, 335 psl.
1.2.24.	IKS matavimo paklaida: Ne daugiau $\pm 4\%$ arba ± 4 mmHg			IKS matavimo paklaida: $\pm 4\%$ arba ± 4 mmHg. X3.pdf, 335 psl.
1.2.25.	Bendri reikalavimai paciento monitoriams:			
1.2.26.	Transportinio monitoriaus svoris: ≤ 2 kg			Transportinio monitoriaus svoris: 1.4 kg. X3.pdf, 313 psl.
1.2.27.	Monitoriaus LED (arba lygiavertčiai) indikatoriai: 1. Maitinimo indikatorius 2. Skirtingų spalvų aliarmų indikatorius 3. Baterijos krovimo indikatorius			Monitoriaus LED indikatoriai: 1. Maitinimo indikatorius 2. Skirtingų spalvų aliarmų indikatorius 3. Baterijos krovimo indikatorius X3.pdf, 315 psl.
1.2.28.	Prijungimas prie centrinės monitoravimo stoties: 1. Monitorius turi jungtis prie komplektuojamos centrinės stebėjimo stoties laidiniu būdu (būtina standartinė RJ45 jungtis arba lygiavertė) ir perduoti į ją visus monitoruojamus paciento gyvybinių funkcijų parametrus			Prisijungimas prie centrinės monitoravimo stoties: Monitorius jungiasi prie komplektuojamos centrinės stebėjimo stoties laidiniu būdu (RJ45 jungtis) ir perduoda į ją visus monitoruojamus paciento gyvybinių funkcijų parametrus. IntelliVue MX Instrukcija.pdf, 488 psl. ; PIC iX.pdf, 1 psl. ; X3.pdf, 50 psl.
1.2.29.	Priedai paciento monitoriams (visam monitoriu kiekiui):			
1.2.30.	3 elektrodų EKG kabelis - 26 vnt.			3 elektrodų EKG kabelis: 26 vnt. IntelliVue MX Instrukcija.pdf, 459 psl.
1.2.31.	Daugkartinio naudojimo SpO2 matavimo daviklis, dedamas ant piršto, pateikiamas komplekte su jungiamuoju kabeliu - 26 vnt.			Daugkartinio naudojimo SpO2 matavimo daviklis, dedamas ant piršto, pateikiamas komplekte su jungiamuoju kabeliu. 26 vnt. IntelliVue MX Instrukcija.pdf, 467 psl.; Reusable SpO2 Sensors.pdf, 2 psl.
1.2.32.	Trijų skirtingų dydžių neinvazinio kraujo spaudimo matavimo manžetės, skirtos daugkartiniam naudojimui, pateikiamos komplekte su jungiamąja žarnele - 26 kompl.			Trijų skirtingų dydžių neinvazinio kraujo spaudimo matavimo manžetės, skirtos daugkartiniam naudojimui, pateikiamos komplekte su jungiamąja žarnele. 26 kompl. IntelliVue MX Instrukcija.pdf, 462 psl.

1.2.33.	Stemplinis/rektalinis temperatūros daviklis: Būtina, daugkartinio naudojimo (26 vnt.)			Stemplinis/rektalinis temperatūros daviklis: daugkartinio naudojimo. 26 vnt. IntelliVue MX Instrukcija.pdf, 473 psl.
1.2.34.	Kabelis invazinio kraujospūdžio matavimo daviklio prijungimui prie monitoriaus: Būtina, daugkartinio naudojimo (26 vnt.)			Kabelis invazinio kraujospūdžio matavimo daviklio prijungimui prie monitoriaus: daugkartinio naudojimo. 26 vnt. X3.pdf, 294 psl.
1.2.35.	Tiekėjas turi pateikti eksploatavimo vadovą, kuriame išdėstyti reikalavimai, kaip pasiekti maksimalų medicinos įrenginio aplinkosauginį veiksmingumą, nemažinant įrenginio klinikinio veiksmingumo: 1. Pateikti nurodymus, kaip naudoti įrangą mažinant poveikį aplinkai montavimo, naudojimo, techninės priežiūros, perdirbimo ir (ar) šalinimo metu, įskaitant nurodymus, kaip mažinti energijos ir vandens, sunaudojamų medžiagų ir (ar) dalių sąnaudas ir išmetalų kiek. 2. Pateikti rekomendacijas, kaip atlikti tinkamą gaminio techninę priežiūrą, įskaitant informaciją apie galimas pakeisti atsargines dalis ir valymo patarimus. Reikalavimo atitikimą įrodantis dokumentas: su pasiūlymu pateikti eksploatavimo vadovą arba kitus lygiaverčius įrodymus.			Kartu su pasiūlymu pateikiamas eksploatavimo vadovas, kuriame išdėstyti reikalavimai, kaip pasiekti maksimalų medicinos įrenginio aplinkosauginį veiksmingumą, nemažinant įrenginio klinikinio veiksmingumo: Pateikiami nurodymai, kaip naudoti įrangą mažinant poveikį aplinkai montavimo, naudojimo, techninės priežiūros, perdirbimo ir (ar) šalinimo metu, įskaitant nurodymus kaip mažinti energijos ir vandens, sunaudojamų medžiagų ir (ar) dalių sąnaudas ir išmetalų kiekį; Pateikiamos rekomendacijos, kaip atlikti tinkamą gaminio techninę priežiūrą, įskaitant informaciją apie galimas pakeisti atsargines dalis ir valymo patarimus. Pateikiamas eksploatavimo vadovas: X3.pdf, 279-281, 283-285, 313-314 psl.
1.2.36.	Tiekėjas turi užtikrinti, kad pakuotė atitiktų Lietuvos Respublikos pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo įstatymo ir Lietuvos Respublikos aplinkos ministro 2002 m. birželio 27 d. įsakymu Nr. 348 „Dėl pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo taisyklių patvirtinimo“ patvirtintų Pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo taisyklių reikalavimus. Reikalavimo atitikimą įrodantis dokumentas: su pasiūlymu pateikti atitiktų reikalavimams įrodančius dokumentus: gamintojo ir (ar) importuotojo raštiškas patvirtinimas apie pakuotės atitiktį arba kiti lygiaverčiai įrodymai.			Tiekėjas užtikrina, kad pakuotė atitinka Lietuvos Respublikos pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo įstatymo ir Lietuvos Respublikos aplinkos ministro 2002 m. birželio 27 d. įsakymu Nr. 348 "Dėl pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo taisyklių patvirtinimo" patvirtintų Pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo taisyklių reikalavimus. Reikalavimo atitikimą įrodantis dokumentas: kartu su pasiūlymu pateikiamas tiekėjo raštiškas patvirtinimas. Patvirtinimas dėl pakuočių tvarkymo.pdf
1.3.	Centrinė monitoravimo stotis	2	kompl.	Philips Healthcare; IntelliVue Information Center iX Stebėjimo stotis;
1.3.1.	Stoties paskirtis: Centrinė monitoravimo stotis turi sujungti gyvybinių funkcijų monitorius į informacinį tinklą			Centrinė monitoravimo stotis sujungia gyvybinių funkcijų monitorius į informacinį tinklą. PIC iX Instrukcija.pdf, 17 psl.

1.3.2.	Centrinės monitoravimo stoties monitoriuose realiaame laike rodomos paciento monitorių fiksuojamų parametrų skaitinės reikšmės ir kreivės: 1. Galimybė prijungti ne mažiau 2 nepriklausomų displėjų (orientaciniai 1 displėjus atspindi ne mažiau 16 paciento monitorių informaciją) 2. Galimybė pasirinkti imtinai ne mažiau 4 kreivių vienam ligoniui			Centrinės monitoravimo stoties monitoriuose realiaame laike rodomos paciento monitorių fiksuojamų parametrų skaitinės reikšmės ir kreivės: 1) Galimybė prijungti 2 nepriklausomus displėjus (1 displėjus atspindi 16 paciento monitorių informaciją) 2) Galimybė pasirinkti imtinai 4 kreives vienam ligoniui. PIC iX Instrukcija.pdf, 1, 49, 294 psl.
1.3.3.	Bazinė centrinės monitoravimo stoties komplektacija: Kompiuteris su ekranu, kurio įstrižainė ≥ 23.5 colio, skiriamoji geba $\geq (1920 \times 1080)$ taškų, klaviatūra ir pelė arba galimas integruotas lietimui jautrus ekranas – 1 vnt; Klaviatūra ir pelė – 1 kompl. Lazerinis spausdintumas – 1 vnt.			Bazinė stebėjimo stoties komplektacija: 1) Kompiuteris su ekranu, kurio įstrižainė 23.8 colio, skiriamoji geba 1920 x 1080 taškų - 1 vnt. 2) klaviatūra ir pelė - 1 kompl. 3) Lazerinis spausdintuvas - 1 vnt. PIC iX Instrukcija.pdf 295 psl.; Spausdintuvas.pdf, 1 psl. ; monitorius.jpg (Kompiuteris su monitoriumi ir priedais pagal reikalavimus bus pateikiamas kartu su visa įranga)
1.3.4.	Matavimo kreivių ir įvykių įvairiuose stebimuose kanaluose išsaugojimas vidinėje atmintyje: Būtina. Ne mažiau kaip 96 val. monitoravimo duomenų.			Matavimo kreivių ir įvykių įvairiuose stebimuose kanaluose išsaugojimas vidinėje atmintyje: 7 dienos (168 val.) monitoravimo duomenų. PIC iX.pdf, 4 psl.
1.3.5.	Aliarmų sistema: Vaizdiniai ir garsiniai perspėjimo signalai			Aliarmų sistema: Vaizdiniai ir garsiniai perspėjimo signalai. PIC iX Instrukcija.pdf, 99, 101 psl.
1.3.6.	Ataskaitų spausdinimas komplektuojamu prie centrinės monitoravimo stoties prijungtu spausdintuvu: Būtina			Ataskaitų spausdinimas komplektuojamu prie centrinės monitoravimo stoties prijungtu spausdintuvu PIC iX Instrukcija.pdf, 230, 262 psl.
1.3.7.	Vienu metu rodomų įrenginių skaičius ekrane: ≥ 16 įrenginių			Vienu metu rodomų įrenginių skaičius ekrane: iki 32 įrenginių. PIC iX Instrukcija.pdf, 294 psl.
1.3.8.	Bendrieji reikalavimai 1.1., 1.2., 1.3. punktuose nurodytai įrangai:			
1.3.9.	Suteikiama garantija: 1. ≥ 36 mėn. garantija įrangai 2. ≥ 6 mėn. garantija įrangos priedams			Suteikiama garantija: 1. 36 mėn. garantija įrangai 2. 6 mėn. garantija įrangos priedams
1.3.10.	Įrangos žymėjimas CE ženklų: Būtinas (kartu su pasiūlymu konkursui privaloma pateikti CE sertifikato arba EB atitikties deklaracijos kopiją)			Kartu su pasiūlymu konkursui pateikiama CE sertifikato kopija CE atitikties deklaracijos. Konfidencialu.zip
1.3.11.	Kartu su įranga pateikiama dokumentacija: 1. Vartotojo instrukcija lietuvių kalba 2. Serviso dokumentacija lietuvių arba anglų kalba.			Kartu su įranga pateikiama dokumentacija: 1. Vartotojo instrukcija lietuvių kalba 2. Serviso dokumentacija anglų kalba
1.3.12.	Gamintojo (ar jo įgalioto atstovo) įgaliojimas parduoti siūlomą įrangą, vykdyti instaliacijos ir įrangos montavimo darbus, teikti techninę priežiūrą garantiniu laikotarpiu. Būtina. Pateikti kopiją kartu su pasiūlymu			Pateikiamas gamintojo įgaliojimas parduoti siūlomą įrangą, vykdyti instaliacijos ir įrangos montavimo darbus, teikti techninę priežiūrą garantiniu laikotarpiu. Gamintojo įgaliojimas. Konfidencialu.pdf

1.3.13.	Tiekėjas turi užtikrinti, kad pakuotė atitiktų Lietuvos Respublikos pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo įstatymo ir Lietuvos Respublikos aplinkos ministro 2002 m. birželio 27 d. įsakymu Nr. 348 „Dėl pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo taisyklių patvirtinimo“ patvirtintų Pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo taisyklių reikalavimus. Reikalavimo atitikimą įrodantis dokumentas: su pasiūlymu pateikti atitiktį reikalavimams įrodančius dokumentus: gamintojo ir (ar) importuotojo raštiškas patvirtinimas apie pakuotės atitiktį arba kiti lygiaverčiai įrodymai.		Tiekėjas užtikrina, kad pakuotė atitinka Lietuvos Respublikos pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo įstatymo ir Lietuvos Respublikos aplinkos ministro 2002 m. birželio 27 d. įsakymu Nr. 348 "Dėl pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo taisyklių patvirtinimo" patvirtintų Pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo taisyklių reikalavimus. Reikalavimo atitikimą įrodantis dokumentas: kartu su pasiūlymu pateikiamas tiekėjo raštiškas patvirtinimas. Patvirtinimas dėl pakuočių tvarkymo.pdf
1.3.14.	Tiekėjas turi pateikti eksploatavimo vadovą, kuriame išdėstyti reikalavimai, kaip pasiekti maksimalų medicinos įrenginio aplinkosauginį veiksmingumą, nemažinant įrenginio klinikinio veiksmingumo: 1. pateikti nurodymus, kaip naudoti įrangą mažinant poveikį aplinkai montavimo, naudojimo, techninės priežiūros, perdirbimo ir (ar) šalinimo metu, įskaitant nurodymus, kaip mažinti energijos ir vandens, sunaudojamų medžiagų ir (ar) dalių sąnaudas ir išmetamų kiekį 2. Pateikti rekomendacijas, kaip atlikti tinkamą gaminio techninę priežiūrą, įskaitant informaciją apie galimas pakeisti atsargines dalis ir valymo patarimus. Reikalavimo atitikimą įrodantis dokumentas: su pasiūlymu pateikti eksploatavimo vadovą arba kitus lygiaverčius įrodymus.		Kartu su pasiūlymu pateikiamas eksploatavimo vadovas, kuriame išdėstyti reikalavimai, kaip pasiekti maksimalų medicinos įrenginio aplinkosauginį veiksmingumą, nemažinant įrenginio klinikinio veiksmingumo: Pateikiami nurodymai, kaip naudoti įrangą mažinant poveikį aplinkai montavimo, naudojimo, techninės priežiūros, perdirbimo ir (ar) šalinimo metu, įskaitant nurodymus kaip mažinti energijos ir vandens, sunaudojamų medžiagų ir (ar) dalių sąnaudas ir išmetamų kiekį; Pateikiamos rekomendacijos, kaip atlikti tinkamą gaminio techninę priežiūrą, įskaitant informaciją apie galimas pakeisti atsargines dalis ir valymo patarimus. Pateikiamas eksploatavimo vadovas: PIC iX Instrukcija.pdf, 307-308 psl.

PIRKĖJAS
VšĮ Lietuvos sveikatos mokslų universiteto
Kauno ligoninė

Generalinis direktorius
Albinas Naudžiūnas

(parašas)

A. V.

TIEKĖJAS
UAB "Arbor Medical Corporation LT"

Direktorius
Mindaugas Daugėla

(parašas)

A. V.