

PIRKIMO-PARDAVIMO SUTARTIS Nr. 41

2022 m. sausio 20 d.

Tauragė

Viešojo įstaiga Tauragės ligoninė, juridinio asmens kodas 179761936 (toliau – Pirkėjas), atstovaujama direktoriaus Liutauro Indriuškos, veikiančio pagal įstatus, ir UAB „DIAMEDICA“, juridinio asmens kodas 111768155 (toliau – Pardavėjas), atstovaujama generalinio direktoriaus Stasio Križanausko, veikiančio pagal įmonės įstatus, toliau Pirkėjas ir Pardavėjas, kiekvienas atskirai gali būti vadinami „Šalimi“, o abu kartu – „Šalimis“, sudarė šią sutartį (toliau – Sutartis), vadovaujantis atviro konkurso būdu atlikto viešojo pirkimo „Virusologinės laboratorijos įrangos komplekto ir šaldiklio pirkimas“, pirkimo Nr. 578484, sąlygomis susitarė dėl toliau išvardytų sąlygų.

1. Sutarties dalykas

1.1. Sutarties dalykas yra **Virusologinės laboratorijos įrangos komplektas**, 1 kompl. (toliau – Prekė) pirkimas – pardavimas (*taip pat ir pristatymas, instaliavimas/įdiegimas, personalo apmokymas, garantinis aptarnavimas ir priežiūra*), kurių kaina ir techninė specifikacija nurodyta Sutarties 1 priede.

1.1.1. Prekė turi būti nauja, nenaudota. Gamykliškai atnaujinti „renew“, „refurbished“, „remarked“ komponentai neleistini. Prekės kokybė turi atitikti tai Prekei taikomus kokybės reikalavimus;

1.1.2. Prekės komplektiškumas turi atitikti suderinto asortimento reikalavimus;

1.1.3. Prekė pristatoma sukomplektuota su visais būtiniais reikmenimis, lietuviškomis technine ir naudojimo instrukcijomis, serviso dokumentacija. Visais atvejais pristatant prekę būtų pateikiamas CE sertifikatas arba EB atitikties deklaracijos kopijos. Kuris dokumentas privalo būti pristatomas kartu su preke - CE sertifikatas ar EB deklaracija - priklauso nuo klasės, kuriai priskiriama prekė pagal Tarybos direktyvą dėl medicinos prietaisų 93/42/EEB. Jeigu su perkamomis prekėmis pagal direktyvą turi būti pristatytas CE sertifikatas, EB deklaracija prekių pristatymo metu būtų nepakankamas dokumentas.

1.1.4. Į visą Prekės komplektą turi įeiti visos detalės ir kitos sudedamosios dalys bei medžiagos, reikalingos normaliam Prekės naudojimui;

1.1.5. jei dėl nuo Pardavėjo nepriklausančių objektyvių aplinkybių, kurių nebuvo įmanoma numatyti rengiant pirkimo dokumentus ir (ar) Sutarties sudarymo metu, Pardavėjas negali pristatyti nurodytos Prekės (t. y. Sutarties vykdymo metu tokia Prekė jau yra nebegaminama arba Prekės negalima įsigyti rinkoje), Pirkėjui raštu išreiškus sutikimą, nedidinant Sutarties kainos, Pardavėjas gali pristatyti kitą prekę su sąlyga, kad nauja prekė atitiks keliamus reikalavimus, t. y. prekė turi būti lygiavertė keičiamai ir atitikti ne žemesnius nei Techninėje specifikacijoje įtvirtintus reikalavimus (negali būti blogesnių charakteristikų), ir bus pristatyta už tą pačią ar mažesnę kainą:

1.1.5.1. Pardavėjas raštu praneša Pirkėjui apie poreikį keisti prekę, pateikdamas tą poreikį pagrindžiančius dokumentus (pvz. gamintojo raštą/patvirtinimą, kad prekė nebegaminama) bei prekės techninę specifikaciją, pagrindžiančią, kad nauja prekė atitinka nustatytą techninę specifikaciją ir Pardavėjo pasiūlyme nurodytas techninių rodiklių reikšmes;

1.1.5.2. Šalims susitarus, turi būti sudaromas rašytinis Šalių susitarimas dėl Sutarties sąlygų keitimo. Susitarimas įsigalioja nuo jame nurodytos datos ir (ar) aplinkybių ir tampa neatsiejama šios Sutarties dalimi.

1.2. Prekė turi būti pristatyta Pardavėjo transportu ir lėšomis ne vėliau kaip per 3 mėn. nuo Sutarties įsigaliojimo dienos, instaliavimo darbai - per 5 dienas nuo pristatymo, personalo apmokymas - per 5 dienas nuo instaliavimo. Prekės turi būti pristatytos Pirkėjui adresu V. Kudirkos g. 2, Tauragė. Jei dėl aplinkybių esant ekstremaliai padėčiai pandemijos laikotarpiu, kai užtrunka gamybos procesas dėl medžiagų pristatymo, ar kitoms nenumatytoms aplinkybėms bei pateikus gamintojo aiškinamąją informaciją iškyla būtinybė pratęsti pristatymo terminą, jis gali būti pratęstas ne ilgesniam nei 3 mėnesių laikotarpiui raštišku susitarimu.

1.2.1. Šalys susitaria, kad Prekės pristatymo terminas yra esminė sutarties sąlyga;

1.2.2. Pardavėjas pristatytą Prekę perduoda Pirkėjui, o Pirkėjas ją priima. Prekės pristatymo, instaliavimo/įdiegimo bei Pirkėjo personalo apmokymo data yra Pirkėjo pasirašymo Prekės perdavimo - priėmimo ir instaliavimo akte data;

1.2.3. pristačius Prekę, Pirkėjas kartu su Pardavėju įsipareigoja patikrinti Prekės kokybę ir komplektiškumą bei pasirašyti Prekės perdavimo-priėmimo ir instaliavimo aktą, kuriame pažymimi trūkumai ar pažeidimai, jei tokie nustatyti;

1.2.4. Pardavėjas privalo ne vėliau kaip prieš 2 (dvi) darbo dienas įspėti Pirkėjo atstovą, nurodytą Sutarties 5.1.2 p. apie ketinimą pristatyti Prekę, kad Pirkėjas galėtų tinkamai pasiruošti Prekės priėmimui;

1.2.5. Prekę Pirkėjas priima tik darbo dienomis nuo 8.00 iki 15.00 val.

1.2.6. Esant būtinybei, tiekėjas apmokymus dėl naudojimosi medicininėmis lovomis turi pravesti nuotoliniu būdu, jeigu įrangos pristatymo metu tiesioginių mokymų nebūtų galimybės pravesti.

1.3. Pardavėjas įsipareigoja perduoti Pirkėjui Sutarties techninėje specifikacijoje nurodytą Prekę, Pirkėjas įsipareigoja priimti tvarkingą ir kokybišką Prekę ir sumokėti Pardavėjui Sutartyje numatytą kainą Sutartyje numatytomis sąlygomis ir terminais.

1.4. Garantiniai įsipareigojimai (jei taikoma):

1.4.1. Prekei Pardavėjas suteikia 24 mėnesių garantiją, skaičiuojamą nuo Prekės perdavimo-priėmimo ir/ar instaliavimo akto pasirašymo dienos. Prekės garantinį aptarnavimą turi atlikti tik Pardavėjo įgalioti ir Prekės gamintojo sertifikuoti atlikti techninį aptarnavimą asmenys;

1.4.2. Prekės perdavimo-priėmimo ir instaliavimo akto pasirašymas nepanaikina Pirkėjo teisės reikšti pretenzijų Pardavėjui dėl paslėptų Prekės defektų, neatitikimų ar (ir) Prekės defektų, gedimų ar (ir) kitų neatitikimų Pirkėjo vykdyto viešojo pirkimo sąlygų, įskaitant techninės specifikacijos ir teisės aktų, reikalavimus, kurie nebuvo nustatyti Prekės perdavimo – priėmimo metu dėl techninių priežasčių, įskaitant ir galimybę tik paleidus Prekę, per tam tikrą laiką nuo jos paleidimo, nustatyti visus veikimo trūkumus ir neatitikimus;

1.4.3. paaiškėjus paslėptiems ir kitiems Prekės trūkumams ar jei Prekę neatitinka Sutarties reikalavimų, Pardavėjas privalo per 5 (penkias) darbo dienas nuo pranešimo apie trūkumus, juos pašalinti arba per protingą terminą, bet ne ilgiau kaip per 15 (penkiolika) darbo dienų nuo pranešimo gavimo dienos, Prekę pakeisti nauja. Prekės ar jos dalies taisymo ir (ar) keitimo metu Pardavėjas suteikia Pirkėjui lygiavertę Prekę ar jos dalis, kuriomis Pirkėjas naudojasi neatlygintinai;

1.4.4. Prekės garantinis terminas pratęsiamas tokiam laikotarpiui, kurį Pirkėjas negalėjo Prekės naudoti dėl trūkumų. Šis laikotarpis pradedamas skaičiuoti nuo Pirkėjo raštiško pranešimo apie pastebėtus Prekės defektus ir/ar gedimus dienos;

1.4.5. kai Pardavėjas pakeičia Prekę per Prekės garantijos terminą, tai naujai Prekei taikomas tiek pat mėnesių skaičiaus kokybės garantijos terminas, koks buvo nustatytas Prekei šios Sutarties 1.4.1.punkte, neįskaičiuojant mėnesių laikotarpio, kurį pakeičiama Prekė ar jos dalis jau buvo naudota (ekspluatuota), t. y. garantinis terminas Prekei (ar jos dalims) vėl pradedamas naujai skaičiuoti nuo pakeistos Prekės (ar jos dalies) perdavimo Pirkėjui ir instaliavimo dienos;

1.4.6. jei Prekės trūkumų neįmanoma pašalinti, o Pardavėjas nesutinka ar negali Prekės pakeisti savo sąskaita nauja per Sutarties 1.4.3. punkte nustatytą terminą, Pirkėjas turi teisę nutraukti Sutarties vykdymą šioje Sutartyje nustatyta tvarka ir pareikalauti iš Pardavėjo sumokėti 10 % (dešimt procentų) bendros Sutarties kainos (Sutarties kainos su PVM) dydžio baudą;

1.4.7. Šalys aiškiai susitaria, kad aukščiau minima kokybės garantija turi apimti nemokamą pilną Prekės profilaktinę techninę apžiūrą bei priežiūrą pagal gamintojų reikalavimus, įskaitant visus būtinus remonto darbus, Prekės atsarginių dalių keitimą, techninės patikros atlikimą visą kokybės garantinį laikotarpį;

1.4.8. Prekės garantijos galiojimo metu Pardavėjas nemokamai Pirkėjui teikia konsultacijas ir paaiškinimus telefonu. Prekės gedimo atveju, kai konsultacijos telefonu neužtenka, atvyksta remontuoti Prekę per 24 valandas, bet ne vėliau kaip kitą darbo dieną, nuo pranešimo apie Prekės gedimą gavimo;

1.4.9. Pardavėjas garantuoja, kad Prekės instaliavimo/įdiegimo metu jo atlikti darbai atitiks normatyvinių dokumentų reikalavimus, jie bus atlikti be klaidų, kurios panaikintų ar sumažintų atliktų darbų vertę.

2. Sutarties galiojimas

2.1. Sutartis įsigalioja nuo vėliausios parašo datos (nurodytos Sutarties puslapyje su Šalių parašais) ir galioja iki visiško įsipareigojimų įvykdymo.

2.2. Sutarties galiojimo pabaiga neturės įtakos sutarties pagrindu atsiradusioms prievolėms, kurios pagal savo prigimtį ir esmę lieka galioti ir toliau po sutarties pasibaigimo.

2.3. Pardavėjo garantiniai įsipareigojimai, įskaitant nurodytuosius Sutarties sąlygų 1.4. punkte, galioja visą garantinį laikotarpį, nurodytą Sutarties specialiųjų sąlygų 1.4.1.papunktyje.

2.4. Šalis nėra laikoma atsakinga už bet kokių įsipareigojimų pagal šią Sutartį neįvykdymą ar dalinį neįvykdymą, jeigu įrodo, kad tai įvyko dėl neįprastų aplinkybių, kurių Šalis negalėjo kontroliuoti ir protingai

numatyti, išvengti ar pašalinti jokiais priemonėmis, pvz.: Vyriausybės sprendimai ir kiti aktai, kurie turėjo poveikį Šalies veiklai, politiniai neramumai, streikai, paskelbti ir nepaskelbti karai, kiti ginkluoti susirėmimai, gaisrai, potvyniai, kitos stichinės nelaimės.

2.5. Pardavėjo sutartinių įsipareigojimų įvykdymo terminas gali būti sustabdytas Pirkėjo ir Pardavėjo rašytiniu susitarimu, jeigu atsiranda uždelsimas, kliūčių ar trukdymų, kurių atsiradimui Pardavėjas neturi įtakos ir už kuriuos jis neatsako ir kurie sukelti ir priskirtini tretiesiems asmenims, laikotarpiui iki išnyks minėtos aplinkybės.

3. Sutarties kaina (kainodaros taisyklės) ir mokėjimo sąlygos

3.1. Sutarties kaina eurais:

Bendra Sutarties kaina (Sutarties kaina + PVM)	79376,00 Eur (septyniasdešimt devyni tūkstančiai trys šimtai septyniasdešimt šeši eurai ir 00 centų).
---	---

3.2. Vadovaujantis Viešųjų pirkimų tarnybos direktoriaus patvirtinta Kainodaros taisyklių nustatymo metodika, taikomas kainos apskaičiavimo būdas – fiksuotos prekės kainos kainodara. Prekių kaina, nurodyta Sutarties 1 priede yra galutinė ir apima visas tiesiogines ir netiesiogines išlaidas, susijusias su Prekės pirkimu. Prekės kaina gali būti keičiama Sutarties 1.1.5. punkte nurodytu atveju.

3.3. Mokėjimai atliekami tokia tvarka:

3.3.1. Pardavėjas finansinius dokumentus (PVM sąskaitas faktūras, sąskaitas faktūras, kreditinius ir debetinius dokumentus bei avansines sąskaitas) teikia Pirkėjui savo sąskaita, naudodamasis informacine sistema „E. sąskaita“. Jeigu Pardavėjas nepateikia E. sąskaitos, Pirkėjas turi teisę neatlikti mokėjimo;

3.3.2. ne vėliau kaip per 60 dienų nuo atsiskaitymo dokumentų patvirtinimo dienos.

3.3.3. Pardavėjo pateikiama PVM sąskaita faktūra turi atitikti Lietuvos Respublikos pridėtinės vertės mokesčio įstatymo reikalavimus ir būti tiksli. PVM sąskaitoje faktūroje Pardavėjas privalomai turi nurodyti Sutarties numerį, atsiskaitymo terminą ir kitus privalomus rekvizitus. PVM sąskaitos faktūros privalo būti išrašomos 1 priede nurodytu firminiu prekės pavadinimu arba nurodytu jo sutrumpinimu, o kainos turi būti nurodomos su tiek skaičių po kablelio, kiek pateikiama 1 priede. Pirkėjas turi teisę sustabdyti atsiskaitymą, jeigu PVM sąskaitoje faktūroje nurodyta neteisinga kaina, nenurodytas Sutarties numeris, data ir (ar) apmokėjimo terminas, kol PVM sąskaitos faktūros netikslumai bus ištaisyti. Pirkėjas informuoja Pardavėją apie esančius netikslumus. Pardavėjas, ištaisęs netikslumus, pateikia Pirkėjui tikslią (tinkamą) PVM sąskaitą faktūrą naudodamasis informacinės sistemos „E. sąskaita“ priemonėmis;

3.3.4. apmokėjimo terminai gali pasikeisti, nustatant ne ilgesnius apmokėjimo terminus nei Projektų administravimo ir finansavimo taisyklių pakeitimuose, susijusiuose su ekstremalios situacijos paskelbimu.

3.3.5. mokėjimai atliekami Lietuvos Respublikos nacionaline valiuta;

3.3.6. apmokėjimas laikomas įvykdytu, kai pinigai patenka į Pardavėjo sąskaitą.

3.4. Jei Pardavėjui pagal šią Sutartį yra priskaičiuotos netesybos, Pirkėjo už Prekę mokėtina suma mažinama priskaičiuotų netesybų suma. Taip pat Pirkėjas turi teisę priskaičiuotas netesybas išskaičiuoti iš bet kokių Pardavėjui atliekamų mokėjimų teisės aktų nustatyta tvarka, pranešant Pardavėjui raštu (elektroniniu paštu, registruotu laišku, faksu ar kitomis priemonėmis) apie tokių netesybų įskaitymą.

3.5. Prekių kaina per visą sutarties galiojimo laiką yra pastovi ir negali būti keičiama.

4. Šalių atsakomybė

4.1. Neatlikus apmokėjimo nustatytais terminais, Pardavėjo pareikalavimu Pirkėjas privalo sumokėti Pardavėjui už kiekvieną uždelstą dieną 0,02 % delspinigių nuo laiku neapmokėtos sumos.

4.2. Jei Pardavėjas nepristato Prekės nustatytu terminu, Pirkėjas turi teisę skaičiuoti 0,02 % dydžio delspinigius nuo laiku nepristatytos Prekės kainos už kiekvieną termino praleidimo dieną.

4.3. Sutarties įvykdymo užtikrinimas – netesybos 5 % (penki procentai) Sutarties kainos su PVM. Netesybos galioja toms pirkimo dalims, dėl kurių iškyla ginčai esant esminiams Sutarties sąlygų pažeidimams.

4.4. Jei apskaičiuoti delspinigiai viršija 5 % (penkis procentus) Sutarties kainos su PVM, Pirkėjas, prieš tai raštu įspėjęs Pardavėją:

4.4.1. išskaičiuoja delspinigių sumą iš Pardavėjui mokėtinų sumų;

4.5. Jei Pardavėjas Sutarties galiojimo metu atsisako pristatyti Pirkėjui Prekę pagal Sutarties sąlygas ir dėl šios priežasties Pirkėjas priverstas nutraukti Sutartį, Pardavėjas moka Pirkėjui netesybas 10 % (dešimt procentų) Sutarties kainos su PVM, nurodytos Sutarties 3.1. punkte, dydžio baudą.

4.6. Netinkamu prisiimtų įsipareigojimų vykdymu ir atitinkamai esminiu Sutarties pažeidimu, suteikiančiu Pirkėjui teisę savo pasirinkimu taikyti šios Sutarties sąlygose numatytus veiksmus, įskaitant vienašalį Sutarties nutraukimą, yra laikoma:

4.6.1. kai parduota Prekė neatitinka Sutartyje ir viešojo pirkimo konkurso sąlygose nustatytų kokybės reikalavimų ir jos trūkumų neįmanoma pašalinti per protingą ir Pirkėjui priimtina terminą;

- 4.6.2. jei paaiškėja, kad Pardavėjas apie Prekės kokybės ir/arba asortimento atitikimą Pirkėjo nustatytiems reikalavimams pateikė melagingą informaciją, kurią Pirkėjas gali įrodyti bet kokiomis teisėtomis priemonėmis;
- 4.6.3. kai Pardavėjas nurodytu terminu Prekės nepristatė arba visai nutraukė Prekės pardavimą;
- 4.6.4. Viešųjų pirkimų įstatymo 90 str. 1 d. nurodytos aplinkybės;
- 4.6.5. jei Pardavėjas nepaisydamas raštiško Pirkėjo įspėjimo, vengia vykdyti Sutartimi prisiimtas pareigas ir nereaguoja į Pirkėjo priminimus ir įspėjimus apie Sutarties sąlygų vykdymo būtinumą.
- 4.7. Pirkėjas turi teisę vienašališkai nutraukti pirkimo sutartį, prieš 10 (dešimt) dienų raštu pranešęs apie tai Pardavėjui, jeigu Pardavėjas netinkamai vykdo savo įsipareigojimų arba vykdo juos kitomis sąlygomis, negu buvo numatyta sutartyje.
- 4.8. Jeigu Pirkėjas nutraukia Sutartį joje numatytais pagrindais, Pirkėjas, raštu įspėjęs Pardavėją, gali reikalauti iš Pardavėjo sumokėti netesybas, 10 % (dešimčiai procentų) Sutarties kainos su PVM ir atlyginti tiesioginius nuostolius, susijusius su Sutarties nutraukimu. Pirkėjui pareiškus reikalavimą atlyginti patirtus nuostolius, netesybų suma įskaitoma į nuostolių atlyginimą.
- 4.9. Sutarties pagrindu Šalies privalomos mokėti netesybos turi būti sumokėtos per 10 (dešimt) dienų nuo joms apmokėti išrašytos sąskaitos faktūros ar kito dokumento, kuriame pateikiamas reikalavimas sumokėti netesybas, pateikimo kitai Šaliai dienos. Šios Sutarties pagrindu Šalies privalomi atlyginti nuostoliai turi būti apmokėti per 10 (dešimt) dienų nuo rašytinės pretenzijos gavimo dienos.
- 4.10. Nuostolių atlyginimas ir netesybų sumokėjimas neatleidžia Šalies nuo Sutarties nuostatų tinkamo vykdymo.

5. Susirašinėjimas

5.1. 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, elektroniniu paštu (patvirtinant gavimą), toliau nurodytais adresais, ar kitais adresais, kuriuos nurodė Šalys:

5.1.1. Pirkėjo vadovo paskirti asmenys, atsakingi už Sutarties ir pakeitimų paskelbimą pagal LR Viešųjų pirkimų įstatymo 86 straipsnio 9 dalies nuostatas:

Vardas, pavardė: Regina Gudjonienė

Pareigos: viešųjų pirkimų vyr. specialistė.

5.1.2. Pirkėjo paskirtas asmuo, atsakingas už Sutarties vykdymą:

Vardas, pavardė: Evaldas Kaulius

Telefonas: +37061607695

El. paštas: evaldas.kaulius@gmail.com

5.1.3. Pardavėjo paskirtas asmuo, atsakingas už Sutarties vykdymą:

Vardas, pavardė: Kristina Gaidelionienė

Adresas: Gėlių g. 2, LT-14184 Vilniaus raj. Avižienių km.

Telefonas: 8-5 2790080; 8-614 46622

El. paštas: kristina@diamedica.lt

5.1.4. Pardavėjo ir Pirkėjo vienas kitam siunčiami pranešimai turi būti raštiški ir siunčiami šios sutarties 5.1.2 ir 5.1.3 punktuose ir 12 skyriuje nurodytais adresais.

5.2. Jei pasikeičia Šalies adresas ir (ar) kiti duomenys, Šalis turi informuoti kitą Šalį apie tai pranešdama ne vėliau, kaip per 2 (dvi) darbo dienas. Jei Šaliai nepavyksta laikytis šių reikalavimų, ji neturi teisės į pretenziją, jei kitos Šalies veiksmai, atlikti remiantis paskutiniais žinomais jai duomenimis, prieštarauja Sutarties sąlygoms arba ji negavo jokio pranešimo, išsiųsto pagal tuos duomenis.

6. Pardavėjo teisė pasitelkti trečiuosius asmenis (subtiekimas), jungtinė veikla (jei taikoma)

6.1. Pardavėjas sutartinių įsipareigojimų vykdymui pasitelkia šiuos subtiekęjus [____], (nurodoma tuo metu žinomų subtiekęjų pavadinimus, kontaktinius duomenis ir jų atstovus). Pirkėjas taip pat reikalauja, kad Pardavėjas informuotų apie minėtos informacijos pasikeitimus visu Sutarties vykdymo metu, taip pat apie naujus subtiekęjus, kuriuos jis ketina pasitelkti vėliau

6.2. Pardavėjas gali keisti Sutarties priede nurodytus subtiekęjus tik prieš tai raštu pranešęs Pirkėjui apie tokio keitimo būtinybę ir gavęs jo raštišką sutikimą.

6.3. Jei subtiekęjui Pirkimo dokumentuose buvo keliama kvalifikaciniai reikalavimai arba subtiekęjas buvo pasitelktas pagrindžiant Pardavėjo pasiūlymo atitikimą Pirkimo dokumentuose nustatytiems kvalifikaciniais reikalavimams, keičiamas subtiekęjas turi atitikti atitinkamus Pirkimo dokumentuose nustatytus kvalifikacinius reikalavimus ir neturi būti Viešųjų pirkimų įstatyme numatytų pašalinimo pagrindų. Tokiu atveju, jeigu subtiekęjo padėtis atitinka bent vieną pagal Viešųjų pirkimų įstatymo 46 straipsnį nustatytą pašalinimo pagrindą, Pirkėjas reikalauja, kad Pardavėjas per Pirkėjo nustatytą terminą pakeistų minėtą

subtiekėją reikalavimus atitinkančiu subtiekieju. Pardavėjas Pirkėjui teikdamas prašymą dėl subtiekėjo, keitimo ar naujo subtiekėjo pasitelkimo, pateikia subtiekėjo atitiktį Pirkimo dokumentuose nustatytiems kvalifikaciniais reikalavimams pagrindžiančius dokumentus (jei Pirkimo dokumentuose subtiekėjams buvo keliami kvalifikaciniai reikalavimai) bei gauna raštišką Pirkėjo sutikimą dėl pasirinkto subtiekėjo pakeitimo ar naujo subtiekėjo pasitelkimo. Siekiant išvengti bet kokių abejonių, Šalys susitaria, kad Šalims įvykdžius visas šiame punkte nurodytas sąlygas atskiras susitarimas dėl Sutarties pakeitimo nebus sudaromas, o Šalių viena kitai pateikti šiame punkte nurodyti dokumentai yra laikomi neatskiriama Sutarties dalimi.

6.4. Pardavėjas privalo užtikrinti, kad Sutarties sudarymo momentu ir visą jos galiojimo laikotarpį Sutartį vykdančys subtiekėjai turėtų reikiamą kvalifikaciją ir patirtį, būtiną tinkamam Sutarties vykdymui. Už subtiekėjų tiekiamos Prekės kokybę Pirkėjui atsako Pardavėjas.

6.5. Subtiekėjams pageidaujant, Pirkėjas su jais atsiskaitys tiesiogiai. Norėdamas pasinaudoti tiesioginio atsiskaitymo galimybe, subtiekėjas turi apie tai raštu ne vėliau kaip per 2 (dvi) darbo dienas informuoti Pirkėją. Tokiu atveju su Pirkėju, Pardavėju ir subtiekieju bus sudaroma trišalis susitarimas, kuriame pateikiama tiesioginio atsiskaitymo su subtiekieju tvarka, įskaitant Pardavėjo teisę prieštarauti nepagrįstiems mokėjimams. Trišalio susitarimo dėl tiesioginio atsiskaitymo su subtiekieju pasirašymas nekeičia Pardavėjo atsakomybės dėl Sutarties įvykdymo.

6.6. Sutartis iš Pardavėjo pusės vykdoma jungtinės veiklos pagrindu: NE/TAIP (*Jei TAIP, t.y. Pardavėjas Sutartį vykdo jungtinės veiklos pagrindu, nurodomi visi partneriai, jungtinės veiklos sutarties data, pavadinimas, numeris, šalys*).

6.7. Atsiradus poreikiui keisti jungtinės veiklos sutartyje nurodytus partnerius kitais (jeigu Paslaugos teikiamos pagal jungtinės veiklos sutartį), privalo būti įvykdytos visos žemiau nurodytos sąlygos:

6.7.1. Pardavėjas Pirkėjui pateikia šiuos dokumentus:

6.7.1.1. pasiliekančio jungtinės veiklos partnerio prašymą dėl jungtinės veiklos partnerio keitimo;

6.7.1.2. pasitraukiančio jungtinės veiklos partnerio prašymą pasitraukti iš jungtinės veiklos sutarties partnerių ir perduoti visus įsipareigojimus pagal jungtinės veiklos sutartį naujam / pasiliekančiam jungtinės veiklos partneriui;

6.7.1.3. naujojo / pasiliekančio jungtinės veiklos partnerio raštišką sutikimą pakeisti pasitraukiantį jungtinės veiklos partnerį bei prisiimti visus pasitraukiančio jungtinės veiklos partnerio įsipareigojimus pagal jungtinės veiklos sutartį bei naujojo / pasiliekančio jungtinės veiklos partnerio kvalifikaciją pagrindžiančius dokumentus (jei taikoma);

6.7.2. Pardavėjas gauna Pirkėjo rašytinį sutikimą keisti jungtinės veiklos partnerius;

6.7.3. Pardavėjas pateikia Pirkėjui naujos jungtinės veiklos sutarties ar esamos jungtinės veiklos sutarties pakeitimo kopiją, kurioje pasiliekančiojo jungtinės veiklos partnerio įsipareigojimai išliks tokie patys kaip ir ankstesnėje jungtinės veiklos sutartyje, o naujasis / pasiliekančias jungtinės veiklos partneris perims visus pasitraukiančiojo jungtinės veiklos partnerio įsipareigojimus pagal ankstesnę jungtinės veiklos sutartį.

7. Nenugalimos jėgos aplinkybės (*force majeure*)

7.1. 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*) aplinkybės 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.

7.2. 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 turi pranešti galimą įsipareigojimų įvykdymo terminą. Pranešimo taip pat reikalaujama, kai išnyksta įsipareigojimų nevykdymo pagrindas.

7.3. 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.

8. Sutarties pakeitimai

8.1. Sutarties sąlygos sutarties galiojimo laikotarpiu negali būti keičiamos, išskyrus tokias sutarties sąlygas, kurių keitimas numatytas sutartyje ir/ar galimas vadovaujantis Viešųjų pirkimų įstatymu. Sutarties sąlygų keitimu nėra laikomi techninio pobūdžio pirkimo sutarties pakeitimai (pavyzdžiui, Šalių rekvizitai, klaidos) bei atskirų sutarties vykdymo sąlygų koregavimas sutartyje numatytomis aplinkybėmis. Sutarties sąlygų keitimą gali inicijuoti kiekviena Šalis, pateikdama kitai Šaliai atitinkamą prašymą bei jį pagrindžiančius dokumentus. Šalių valia keisti sutartį turi būti įforminama papildomu susitarimu prie sutarties, pasirašomu abiejų Šalių, kuris tampa neatskiriama sutarties dalimi. Šalių nesutarimo atveju sprendimo teisė priklauso Pirkėjui.

9. Sutarties vykdymo sustabdymas

9.1. Esant svarbioms aplinkybėms nurodytoms sutarties 2.5. punkte, Pirkėjas turi teisę reikalauti atidėti Prekės pristatymą sutartu laiku į pristatymo vietą ir (ar) pristatytos Prekės įdiegimą.

9.2. Pardavėjas saugo Prekę visą jos pristatymo atidėjimo laikotarpį. Jeigu Prekę pristatyta į pristatymo vietą, tačiau atidėtas jos įdiegimas, Pirkėjas privalo imtis visų priemonių Prekei apsaugoti.

10. Ginčų nagrinėjimo tvarka

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

10.2. Bet kokie nesutarimai ar ginčai, kylantys tarp Šalių dėl šios Sutarties, sprendžiami abipusiu susitarimu. Šalims nepavykus susitarti per 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų, 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.

11. Kitos nuostatos

11.1. Pardavėjo pateiktas pasiūlymas pirkime ir kiti pirkimo dokumentai yra laikomi neatskiriama šios Sutarties dalimi ir gali būti naudojami aiškinant Sutarties sąlygas.

11.2. Sutarties vykdymo metu Pardavėjo gauta informacija ir dokumentai yra konfidencialūs.

11.3. Ši Sutartis sudaryta lietuvių kalba, 2 (dviem) egzemplioriais, turinčiais vienodą teisinę galią – po vieną kiekvienai Šaliai.

11.4. Šalys patvirtina, kad Sutartį perskaitė, suprato jos turinį ir pasekmes, ir priėmė ją kaip atitinkančią jų tikslus.

11.5. Sutarties priedai:

11.5.1. 1 priedas „Prekių kaina (įkainis), kiekis ir specifikacija“;

11.5.2. 2 priedas „Prekių perdavimo-priėmimo ir instaliavimo aktas“ (forma).

12. Šalių rekvizitai ir parašai

Pirkėjo vardu

Viešoji įstaiga Tauragės ligoninė
Adresas V. Kudirkos g. 2, LT-72214 Tauragė
Juridinio asmens kodas 179761936
PVM kodas nėra mokėtoja
A. s. LT477181300007700689
AB Šiaulių bankas
Banko kodas 47718

Pardavėjo vardu

UAB „DIAMEDICA“
Adresas Gėlių g. 2, LT-14184 Vilniaus raj.
Avižienių km.
Juridinio asmens kodas 111768155
PVM kodas LT117681515
A. s. LT492140030002131892
AB Luminor bankas
Banko kodas 21400

Direktorius Lijutauras Indriūška

[data]

A.V.

Generalinis direktorius Stasys Križanauskas

[data]

A.V.

PREKIŲ KAINA, KIEKIS IR SPECIFIKACIJA

Pirkimo dalies Nr.	Prekės pavadinimas	Prekės gamintojas, modelis ir modifikacija (jeigu tokia yra)	Kiekis, vnt.	PVM dydis %	Vnt. kaina EUR be PVM	Vnt. kaina EUR su PVM	Viso kaina EUR be PVM
1	Virusologinės laboratorijos įrangos komplektas, įskaitant instaliavimą, montavimą, mokymus		1				
1.1	Automatinis imunologinis analizatorius „Vidas 3“	bioMerieux Vidas 3	1	21	17000,00	20570,00	17000,00
1.2	Automatizuota infekcinių ligų sukėlėjų PGR diagnostinė sistema „GeneXpert IV“	Cepheid; GeneXpert IV-4-L	1	21	30700,00	37147,00	30700,00
1.3	Sūkurinė maišyklė	Biosan; Vorteksas/pu rtyklė V-1 Plus	1	21	700,00	847,00	700,00
1.4	Šaldytuvas	Evermed, LR 370 W	1	21	1500,00	1815,00	1500,00
1.5	Oro kondicionierius	Elektrolux EACS-I09 HM	1	21	2700,00	3267,00	2700,00
1.6	Laboratorijos baldai 1	Gaminami Lietuvoje	1	21	7500,00	9075,00	7500,00
1.7	Laboratorijos baldai 2	Gaminami Lietuvoje	1	21	4300,00	5203,00	4300,00
1.8	Stacionarus kompiuteris su operacine sistema	LENOVO; Think Centre M80q Tiny	1	21	1200,00	1452,00	1200,00
Viso kaina EUR be PVM							65600,00
PVM suma							13776,00
Viso kaina EUR su PVM							79376,00

LABORATORINĖS ĮRANGOS PIRKIMO TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

Automatinis imunologinis analizatorius

Eil. Nr.	Pavadinimas/ techniniai parametrai	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Reikalavimų atitikimas (būtina nurodyti tikslią nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje (dokumentacijoje tiksliai pažymimas techninis parametras))
1	2	3	4
1.1	Gamintojas. Komerčinis prekės pavadinimas,		bioMerieux, Imunologinis analizatorius VIDAS 3, Prancūzija

	<i>tipas/modelis. Šalis.</i>		
1.2	<i>Analizatoriaus pagaminimo metai</i>	Įranga turi būti nauja, neeksplotuota. Pagaminimo metai - ne vėlesni nei 2021 metai.	Nauja, neeksplotuota, pagaminta 2021 metais
1.3	<i>Matuojami parametrai</i>	BTSH, FT4, FT3, Anti-TPO, H.pylori IgG, Feritinas, Didelio jautrumo Troponinas I (T), NT-proBNP, Prokalcitoninas, D-Dimerai, Bendras vitaminas D, HCG, TPSA, HIV, Anti-HCV, HBsAg, SARS-COV-2 IgG (S-RBD), SARS-COV-2 IgM, PTH, Lyme IgG, Lyme IgM	BTSH, FT4, FT3, Anti-TPO, H.pylori IgG, Feritinas, Didelio jautrumo Troponinas I , NT-proBNP, Prokalcitoninas, D-Dimerai, Bendras vitaminas D, HCG, TPSA, HIV, Anti-HCV, HBsAg, SARS-COV-2 IgG (S-RBD), SARS-COV-2 IgM, PTH, Lyme IgG, Lyme IgM ir kt. imunologija_Atitekties dokumentai, psl. Nr. 2
1.4	<i>Mėginių tipai</i>	Mėginio tipas: serumas, plazma, likvoras, šlapimas, išmatos. Mėginiai dedami pirminiuose mėgintuvėliuose ar mėginio indeliuose. Vienu metu galima tirti tiek pavienius mėginius, tiek po kelis.	Mėginio tipas priklauso nuo atliekamo tyrimo imunologija_Atitekties dokumentai, psl. Nr. 6 Pagal tyrimų spektrą galima tirti šiuos mėginio tipus: serumą, plazmą, likvorą, šlapimą bei išmatas - Mėginiai dedami pirminiuose mėgintuvėliuose ar mėginio indeliuose (aliquotiniuose) imunologija_Atitekties dokumentai, psl. Nr. 3 Analizatoriuje yra 4 nepriklausomos sekcijos po 3 vietas - mėginius galima dėti po vieną į kiekvieną sekciją arba po kelis (pagal poreikį) imunologija_Atitekties dokumentai, psl. Nr. 10
1.5	<i>Matavimo metodas</i>	ELFA (enzyme-linked fluorescence assay).	Matavimo metodas - ELFA imunologija_Atitekties dokumentai, psl. Nr. 12
1.6	<i>Darbo procesas</i>	Automatinė analizinė sistema turi netrikdant darbo eigos leisti nuolat įdėti ir išimti ėminius analizatoriaus darbo metu. Turi būti susietų tyrimų galimybė, užsakyti keletą tyrimų vienu kartu.	Automatinė analizinė sistema netrikdant darbo eigos leidžia nuolat įdėti ir išimti ėminius analizatoriaus darbo metu. Yra susietų tyrimų galimybė, užsakyti keletą tyrimų vienu kartu imunologija_Atitekties dokumentai, psl. Nr. 10
1.7	<i>Automatinė praskiedimo sistema</i>	Turi būti mėginių automatinio praskiedimo sistema.	Analizatoriuje yra automatinio mėginio praskiedimo sistema imunologija_Atitekties dokumentai, psl. Nr. 12
1.8	<i>Analizatoriaus našumas</i>	Ne mažiau kaip 30 tyrimų per valandą.	Analizatoriaus našumas iki 36 tyrimų per valandą

			imunologija_Atitekties dokumentai, psl. Nr. 10
1.9	<i>Mėginių talpa analizatoriuje</i>	Ne mažiau 12 pozicijų.	Analizatorius vienu metu talpina 27 mėginius imunologija_Atitekties dokumentai, psl. Nr. 10
1.10	<i>Tyrimų atlikimas</i>	Analizatorius tyrimus atlieka naudojant vienakrtinius antgalius. Analizatorius nenaudoja distiliuoto vandens, nėra skystų atliekų.	Analizatorius naudoja vienkartinčius antgalius imunologija_Atitekties dokumentai, psl. Nr. 13 Reagentai išpilstyti į strypelius (vienas strypelis - vienam tyrimui) ir maišomi naudojant SPR antgalius, dėl to analizatoriui neriekia naudoti distiliuoto vandens ar kitų ploviklių, taip nesusidaro skystos atliekos imunologija_Atitekties dokumentai, psl. Nr. 10
1.11	<i>Reagentai ir/ar papildomos tyrimo priemonės</i>	a) Analizatorius naudoja reagentus, skirtus pavieniams tyrimams atlikti, t.y. viena talpa - vienas tyrimas; b) Reagentai stabilūs po atidarymo - iki galiojimo laiko pabaigos; c) Turi turėti visiškai pritaikytus ir pilnus reagentų, kalibratorių bei kontrolinių medžiagų sistemas, su oficialiomis standartinėmis procedūromis siūlomam metodui, bei diagnostinius analitinius validacijos ir adaptacijos protokolus; d) Reagentai turi būti pažymėtos brūkšniniais kodais arba reagento pakuotėje turi būti lapas su brūkšniniais kodais.	a) Analizatorius naudoja reagentus, skirtus pavieniams tyrimams atlikti, t.y. viena talpa - vienas tyrimas imunologija_Atitekties dokumentai, psl. Nr. 10 b) Reagentai stabilūs po atidarymo - iki galiojimo laiko pabaigos imunologija_Atitekties dokumentai, psl. Nr. 14 c) Reagentų pakuotės ženklintos MLE kodu, kurį nuslaičius analizatorius gauna visą reikiamą informaciją apie reagentą, kalibratorių bei kontroles imunologija_Atitekties dokumentai, psl. Nr. 15 d) Reagentai pažymėti brūkšniniu kodu imunologija_Atitekties dokumentai, psl. Nr. 16
1.12	<i>Kalibravimo ir kokybės kontrolės sistema</i>	Kalibracijos atliekamos ne dažniau kaip 2 kartus per mėnesį. Kontrolių atlikimas, pagal gamintojo rekomendacijas, tik kartu su kalibracija. Laikotarpiu tarp kalibracijų gamintojas garantuoja reagentų stabilumą ir patikimumą (pateikti gamintojo patvirtinamą).	Kalibracija priklausomai nuo analizės atlikimo kas 14 ar 28 dienos. Kontrolės atliekamos kartu su kalibracija. Laikotarpiu tarp kalibracijų gamintojas garantuoja reagentų stabilumą ir rezultatų patikimumą. imunologija_Atitekties dokumentai, psl. Nr. 17-19
1.13	<i>Brūkšninių kodų identifikavimo sistema</i>	Brūkšninių kodų identifikavimo sistema (reagentų, pacientų ėminių) (būtinai 8 simbolių brūkšninio kodo nuskaitymas).	Analizatorius nuskaitymo įvairias brūkšninio kodo identifikavimo sistemas. Galimas 4-15 simbolių

			brūkšninio kodo nuskaitymas imunologija_Atitikties dokumentai, psl. Nr. 20
1.14	<i>Temperatūrinių sąlygų užtikrinimas</i>	Reagentams ir mėginiams, esantiems analizatoriuje, turi būti užtikrintos tinkamos laikymo ir tyrimo sąlygoms būtinos, temperatūrinės sąlygos.	Mėginiams ir reagentams užtikrinama reikiama temperatūra imunologija_Atitikties dokumentai, psl. Nr. 21
1.15	<i>Duomenų saugojimas</i>	Analizatoriaus kompiuterio atmintyje saugomi pacientų rezultatai, kontrolių rezultatai, kalibracijos. Turi būti saugomi ne mažiau kaip 3 mėnesių duomenys.	Analizatoriaus kompiuterio atmintyje saugomi pacientų rezultatai, kontrolių rezultatai, kalibracijos imunologija_Atitikties dokumentai, psl. Nr. 22 Analizatoriaus kompiuterio atmintyje saugoma daugiau kaip 25000 rezultatų imunologija_Atitikties dokumentai, psl. Nr. 23
1.16	<i>Tarptautinė palyginamoji kokybės kontrolės sistema tarp tokių pačių analizatorių.</i>	Būtina.	Tarptautinė palyginamoji kokybės kontrolės sistema tarp visų VIDAS analizatorių, kadangi visi VIDAS analizatoriai tyrimus atlieka ta pačia technologija bei metodu bei naudoja tuos pačius reagentus.
1.17	<i>Tyrimų rezultatų pateikimas</i>	Rezultatai spausdinami spausdintuvu ir per LIS.	Tyrimų rezultatai gali būti spausdinami iš analizatoriaus arba persiuntus iš analizatoriaus į LIS, atspausdinti iš LIS imunologija_Atitikties dokumentai, psl. Nr. 24
1.18	<i>Tyrimų protokolai, aprašymai, naudojimo instrukcijos, saugos duomenų lapai</i>	Tyrimų protokolai, aprašymai, naudojimo instrukcijos, saugos duomenų lapai ir kita su tyrimo procesu susijusi svarbi informacija turi būti pateikiami (esant gamintojo pakeitimams - skubiai atnaujinami): analizatoriuje (įdėjus reagentą), kartu su gaunamais reagentais, nuotoliniu/elektroniniu būdu ar kita.	Tyrimų protokolai, aprašymai, naudojimo instrukcijos, saugos duomenų lapai ir kita su tyrimo procesu susijusi svarbi informacija turi būti pateikiami: įkeliant juos į analizatoriaus kompiuterį, pateikiami elektroniniu būdu (el paštu) arba atsiunčiami atspausdinti.
1.19	<i>Komplektacija</i>	Tiekėjai teikiantys pasiūlymus privalo numatyti ir pasirūpinti visomis papildomomis priemonėmis, darbui būtina įranga ir kita (nepertraukiamas maitinimo šaltinis (srovės/įtampos stabilizatorius), spausdintuvas, integruotas ir išorinis (jai reikalinga procedūroms) brūkšninių kodų skaitytuvas (būtinai 8 simbolių brūkšninio kodo nuskaitymas), kompiuteris su programine įranga, monitoriumi, klaviatūra, pele (ar integruoti analizatoriuje kompiuteris su valdymo priedais ir t.t.), reikalingomis pilnam įrangos veikimo užtikrinimui.	Analizatoriaus komplektacija: spausdintuvas, nepertraukiamo maitinimo šaltinis (UPS), išorinis brūkšninio kodo skaitytuvas, kompiuteris su programine įranga, integruotu monitoriumi, klaviatūra bei pele.

1.20	<i>Programinės įrangos versijos</i>	Tiekėjai turi kuo skubiau informuoti vartotoją (pateikti detalią informaciją apie pakeitimus, atnaujinimus, įtaką pacientų tyrimų rezultatams ir kita) ir atlikti gamintojo pateiktus/ numatytus programinės įrangos versijų pakeitimus/atnaujinimus, bei pateikti detalią informaciją apie pakeitimus, atnaujinimus, įtaką pacientų tyrimų rezultatams.	Analizatoriaus vartotojas visuomet naudos aktualią programinės įrangos versiją, nes gamintojas atnaujindamas programinę įrangą atnaujina ir reagentų brūkšninio kodo informaciją, kurios ankstesnė programinė įranga gali nenuskaityti. Taip pat gamintojas kontroliuoja įrangos atnaujinimo įvykdymą.
1.21	<i>Analizatoriaus pajungimas prie iLIS</i>	Jungiamas į LIS dvikrypčiu ryšiu, jungtis RS-232. Tiekėjas privalo savo lėšomis ne vėliau kaip per 30 kalendorinių dienų po panaudos sutarties pasirašymo dienos instaliuoti ir pajungti įrangą prie perkančiosios įstaigos informacinės sistemos ESIS. Kartu su pasiūlymu konkursui privaloma pateikti sąsajos su LIS techninį aprašymą.	Analizatorius gali jungtis į LIS dvikrypčiu ryšiu imunologija_Atitekties dokumentai, psl. Nr. 10 Pridedame analizatoriaus sąsajos su LIS techninį aprašą imunologija_LIS techninis aprašas
1.22	<i>Konsultavimas</i>	Turi būti garantuotas nuolatinis personalo konsultavimas techniniais, metodiniais, bei reagentų, kontrolinių medžiagų ir kitais naudojimo, tyrimų atlikimo eigoje iškilusiais klausimais visą sutarties laikotarpį.	Garantuojamas nuolatinis personalo konsultavimas techniniais, metodiniais, bei reagentų, kontrolinių medžiagų ir kitais naudojimo, tyrimų atlikimo eigoje iškilusiais klausimais visą sutarties laikotarpį Pridedame gamintojo apmokytų specialistų sertifikatus imunologija_Specialistų sertifikatai
1.23	<i>CE ženklavimas pagal in-vitro diagnostikos prietaisų direktyvą 98/79 /EC</i>	Būtina. Įranga turi būti sertifikuota naudojimui Europos sąjungoje. Paženklinta CE arba CE ir IVD ženklų pagal <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos prietaisų direktyvą, IVDD 98/79/EC atitekties deklaraciją. Pateikti gamintojo CE ir ISO sertifikatus siūlomam analizatoriui, reagentams ir kokybės kontrolei.	Analizatorius ženklintas CE ženklu imunologija_CE sertifikatas
1.24	<i>Analizatorių techninė priežiūra, aptarnavimas</i>	Turi būti pateiktas detalus, gamintojo reglamentuotas ir gamintojo atstovų atliekamas įrangos/analizatorių/sistemos/programinės įrangos techninių priežiūrų/atnaujinimų/remonto planas (atlikimo dažnis (pvz. ketvirtinė, mėnesinė, metinė ir kita), priemonės ir kita) bei sąnaudinės lėšos.	Analizatoriaus instrukcijos 481-482 puslapiuose pateiktos detalios techninės priežiūros bei aptarnavimo lentelės ir periodiškumas imunologija_Atitekties dokumentai, psl. Nr. 25-26

1.25	<i>Garantiniai įsipareigojimai, remontas</i>	Tiekėjas privalo savo sąskaita užtikrinti perduoto prietaiso techninę priežiūrą, techninės būklės tikrinimą ir remontą, galimų defektų ir/ar gedimų šalinimą/remontą (išskyrus planiniam keitimui reikalingas dalis/ detales) visą garantinio laikotarpio terminą. Prietaisas turi būti pastoviai atnaujinamas, kad būtų techniškai tvarkingas ir pajėgus atlikti visus išvardintus tyrimus. Visa reikalinga techninė priežiūra ir gedimų šalinimas privalo būti vykdomas pagal analizatoriaus gamintojo rekomendacijas. Pakeistų detalių garantinis terminas turi būti ne trumpesnis nei nurodytas gamintojo. Turi būti garantuotas kvalifikuotas techninis analizatoriaus aptarnavimas, remontas, atliekamas gamintojo įgaliotų serviso inžinierių, vadovaujantis pagal Lietuvos Respublikos Sveikatos apsaugos ministro įsakymą "Dėl medicinos priemonių (prietaisų) naudojimo tvarkos aprašo patvirtinimo" 2016 m. vasario 17d. Nr. V-271 (pateikti įgaliojimą techniškai aptarnauti (programuoti) analizatorių). Analizatoriaus galimų defektų ir/ar gedimų/ sutrikimų nustatymas turi būti pradedamas nedelsiant (darbo dienomis) nuotoliniu būdu po pranešimo gavimo apie iškilusius nesklandumus. Nepavykus nustatyti galimų defektų ir/ar gedimų/ sutrikimų priežasties nuotoliniu būdu - gamintojo įgaliotas serviso inžinierius per 24 val. po oficialaus gavėjo pranešimo privalo nustatyti galimų defektų ir/ar gedimų/ sutrikimų priežastis ir atlikti šalinimo veiksmus (remontą) darbo vietoje.	Tiekėjas savo sąskaita užtikrins perduoto prietaiso techninę priežiūrą, techninės būklės tikrinimą ir remontą, galimų defektų ir/ar gedimų šalinimą/remontą (išskyrus planiniam keitimui reikalingas dalis/ detales) visą garantinio laikotarpio terminą. Prietaisas bus pastoviai atnaujinamas, kad būtų techniškai tvarkingas ir pajėgus atlikti visus išvardintus tyrimus. Visa reikalinga techninė priežiūra ir gedimų šalinimas busi vykdomas pagal analizatoriaus gamintojo rekomendacijas. Pakeistų detalių garantinis terminas bus ne trumpesnis nei nurodytas gamintojo. Bus garantuotas kvalifikuotas techninis analizatoriaus aptarnavimas, remontas, atliekamas gamintojo įgaliotų serviso inžinierių, vadovaujantis pagal Lietuvos Respublikos Sveikatos apsaugos ministro įsakymą "Dėl medicinos priemonių (prietaisų) naudojimo tvarkos aprašo patvirtinimo" 2016 m. vasario 17d. Nr. V-271 (pateikti įgaliojimą techniškai aptarnauti (programuoti) analizatorių). Analizatoriaus galimų defektų ir/ar gedimų/ sutrikimų nustatymas bus pradedamas nedelsiant (darbo dienomis) nuotoliniu būdu po pranešimo gavimo apie iškilusius nesklandumus. Nepavykus nustatyti galimų defektų ir/ar gedimų/ sutrikimų priežasties nuotoliniu būdu - gamintojo įgaliotas serviso inžinierius per 24 val. po oficialaus gavėjo pranešimo nustatys galimų defektų ir/ar gedimų/ sutrikimų priežastis ir atliks šalinimo veiksmus (remontą) darbo vietoje.
1.26	<i>Gamintojo katalogai (prekių aprašymai), kuriuose būtų nurodyta prekių kodai, bei visa</i>	Tiekėjas privalo pateikti siūlomos prekės gamintojo katalogus/ bukletus/ brošiūras, kuriuose būtų siūlomos prekės vaizdas (nuotraukos, brėžiniai ar pan.) ir siūlomos prekės techninių charakteristikų aprašymas. Kataloge turi būti pabrauktas ir pažymėtas	Techninių parametrų atitikimo pagrindimo dokumentai pateikiami su pažymėtomis vietomis arba visas dokumentas yra atitikimo pagrindimas

	<i>kita informacija, pagrindžianti prekės atitikimą konkurso specifikacijai.</i>	atitikimas reikalaujamiems parametrams t. y. pabraukti kiekvienos pozicijos kiekvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal prašomas specifikacijas.	
1.27	<i>Gamintojo atstovavimo Lietuvoje dokumentas</i>	Būtina.	Pridedamas gamintojo atstovavimo Lietuvoje įgaliojimas imunologija Įgaliojimas
Suma Eur (su PVM)			20 570,00 €

Automatizuota infekcinių ligų sukėlėjų PGR diagnostinė sistema

Eil. Nr.	Pavadinimas/ techniniai parametrai	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Reikalavimų atitikimas (būtina nurodyti tiksliai nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje (dokumentacijoje tiksliai pažymimas techninis parametras))
<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>
2.1	<i>Gamintojas. Komercinis prekės pavadinimas, tipas/modelis. Šalis.</i>		Cepheid, JAV, GeneXpert IV-4-L
2.2	<i>Analizatoriaus pagaminimo metai</i>	Įranga turi būti nauja, neeksplotuota. Pagaminimo metai - ne vėlesni nei 2021 metai.	2021
2.3	<i>Paskirtis</i>	Sistema skirta įvairių infekcinių ligų sukėlėjų DNR/RNR nustatymui iš klinikinių mėginių (kraujas, likvoras, tepinėlis iš nosiaryklės, išmatos, aspiratas, skrepliai).	Sistema skirta įvairių infekcinių ligų sukėlėjų DNR/RNR nustatymui iš klinikinių mėginių (kraujas, likvoras, tepinėlis iš nosiaryklės, išmatos, aspiratas, skrepliai). PGR_Atitikties dokumentai, psl. Nr. 2
2.4	<i>Matuojami parametrai</i>	Nustatomi parametrai: sistema skirta nustatyti daugybinius sukėlėjus vienu metu. Iš vieno mėginio atitinkamai pagal mėginio tipą turi būti galimybė nustatyti kvėpavimo takų patogenus (virusus ir bakterijas), virškinamojo trakto infekcijas (virusus, bakterijas ir parazitus), meningito/encefalito patogenus (bakterijas, virusus, grybus), kraujo infekcijas (bakterijas, virusus ir atsparius vaistams genus). Turi turėti galimybę nustatyti vaistams atsparius genus.	Nustatomi parametrai: sistema skirta nustatyti daugybinius sukėlėjus vienu metu. Iš vieno mėginio atitinkamai pagal mėginio tipą yra galimybė nustatyti kvėpavimo takų patogenus (virusus ir bakterijas), virškinamojo trakto infekcijas (virusus, bakterijas ir parazitus), meningito/encefalito patogenus (bakterijas, virusus, grybus), kraujo infekcijas (bakterijas, virusus ir atsparius vaistams genus). Galimybė nustatyti vaistams

			atsparius genus. PGR_Atitekties dokumentai, psl. Nr. 2
2.5	<i>Techniniai tyrimo reikalavimai</i>	Tyrimo priemonės (reagentų talpos) yra lengvai naudojamos, uždarnos ir neturinčios galimybės būti užkrėstos iš aplinkos; Tyrimo metu atliekamos 2 kontrolės - mėginio apdorojimo kontrolė ir molekulinio zondo (-ų) kontrolė.	Tyrimo priemonės (reagentų talpos) yra lengvai naudojamos, uždarnos ir neturinčios galimybės būti užkrėstos iš aplinkos; Tyrimo metu atliekamos 2 kontrolės - mėginio apdorojimo kontrolė ir molekulinio zondo (-ų) kontrolė. PGR_Atitekties dokumentai, psl. Nr. 6
2.6	<i>Paleidimo trukmė</i>	Mėginio paruošimas trunka ne ilgiau nei iki 5 min, o tyrimo atlikimas iki rezultato trunka ne ilgiau nei 60 min daugeliui parametrų (SARS-CoV2, FluA/B, RSV, Clostridium difficile, MRSA/SA, Norovirusai, atsparumas karbapenemams, B grupės streptokokai, ŽPV, CT/NG)	Mėginio paruošimas trunka ne ilgiau nei iki 5 min, o tyrimo atlikimas iki rezultato trunka ne ilgiau nei 60 min daugeliui parametrų (SARS-CoV2, FluA/B, RSV, Clostridium difficile, MRSA/SA, Norovirusai, atsparumas karbapenemams, B grupės streptokokai, ŽPV, CT/NG) PGR_Atitekties dokumentai, psl. Nr. 2
2.7	<i>Sistemos techninė specifikacija</i>	1. Sistemoje yra pilnai integruoti ir automatizuoti trys pagrindiniai tyrimo etapai: mėginio paruošimas, nukleino rūgščių ekstrakcija, taikinio sekų amplifikacija ir detekcija. 2. Taikinio amplifikacija ir detekcija yra paremta tikro laiko polimerazės grandininės reakcijos principu (angl. real time PCR). 3. Instrumentas suteikia galimybę vienu metu atlikti ne mažiau nei 4 skirtingus arba vienodus tyrimus (testus) vienu metu. 4. Sistemos darbui naudojamos specialios vienkartinės reagentų talpos, kuriose yra visi tyrimo atlikimui reikalingi reagentai, kontrolės. 5. Automatinė analizinė sistema turi netrikdant darbo eigos leisti nuolat įdėti ir išimti ėminius analizatoriaus darbo metu.	1. Sistemoje yra pilnai integruoti ir automatizuoti trys pagrindiniai tyrimo etapai: mėginio paruošimas, nukleino rūgščių ekstrakcija, taikinio sekų amplifikacija ir detekcija. 2. Taikinio amplifikacija ir detekcija yra paremta tikro laiko polimerazės grandininės reakcijos principu (angl. real time PCR). 3. Instrumentas suteikia galimybę vienu metu atlikti ne mažiau nei 4 skirtingus arba vienodus tyrimus (testus) vienu metu. 4. Sistemos darbui naudojamos specialios vienkartinės reagentų talpos, kuriose yra visi tyrimo atlikimui reikalingi

			reagentai, kontrolės. 5. Automatinė analizinė sistema turi netrikdant darbo eigos leisti nuolat įdėti ir išimti ėminius analizatoriaus darbo metu. PGR_Atitekties dokumentai, psl. Nr. 63, 64, 67
2.8	<i>Duomenų analizė ir išvestis</i>	Automatinė analizė su interpretavimo ataskaitomis. Automatinis rezultatų pateikimas ekrane (teigiamo ir neigiamo rezultato automatinis pranešimas) ir galimybė atsispausdinti.	Automatinė analizė su interpretavimo ataskaitomis. Automatinis rezultatų pateikimas ekrane (teigiamo ir neigiamo rezultato automatinis pranešimas) ir galimybė atsispausdinti. PGR_Atitekties dokumentai, psl. Nr. 199
2.9	<i>Temperatūros valdymas</i>	Darbinė temperatūra nuo 15 °C iki 30 °C. Peltjė įrenginiai: Nuo aplinkos temperatūros iki 100 °C; Kitimo greitis nuo 0,1–0,5 °C/sek. lydantis.	Darbinė temperatūra nuo 15 °C iki 30 °C. Peltjė įrenginiai: Nuo aplinkos temperatūros iki 100 °C; Kitimo greitis nuo 0,1–0,5 °C/sek. lydantis. PGR_Atitekties dokumentai, psl. Nr. 14
2.10	<i>Fluorescencijos gavimas</i>	Ne mažiau nei vienos spalvos optikos modulis: 475 nm sužadinimas, 545 nm spinduliuotė ir jutiklio vaizdavimas.	Ne mažiau nei vienos spalvos optikos modulis: 475 nm sužadinimas, 545 nm spinduliuotė ir jutiklio vaizdavimas. PGR_Atitekties dokumentai, psl. Nr. 14
2.11	<i>Brūkšninių kodų identifikavimo sistema</i>	Brūkšninių kodų identifikavimo sistema (reagentų, pacientų ėminių) (būtinai 8 simbolių brūkšninio kodo nuskaitymas).	Brūkšninių kodų identifikavimo sistema (reagentų, pacientų ėminių, siūlomas 8 simbolių brūkšninio kodo nuskaitymas). PGR_Atitekties dokumentai, psl. Nr. 187
2.12	<i>Komplektacija</i>	Tiekėjai teikiantys pasiūlymus privalo numatyti ir pasirūpinti visomis papildomomis priemonėmis, darbui būtina įranga ir kita (nepertraukiamas maitinimo šaltinis (srovės/įtampos stabilizatorius), spausdintuvas, integruotas ir išorinis (jai reikalinga procedūroms) brūkšninių kodų skaitytuvas (būtinai 8 simbolių brūkšninio kodo nuskaitymas),	Tiekėjas numato ir pasirūpina visomis papildomomis priemonėmis, darbui būtina įranga ir kita (nepertraukiamas maitinimo šaltinis (srovės/įtampos stabilizatorius), išorinis spausdintuvas, brūkšninių

		kompiuteris su programine įranga, monitoriumi, klaviatūra, pele (ar integruoti alizatoriuje kompiuteris su valdymo priedais ir t.t.), reikalingomis pilnam įrangos veikimo užtikrinimui.	kodų skaitytuvas (8 simbolių brūkšninio kodo nuskaitymas), nešiojamas kompiuteris su programine įranga, pelė.
2.13	<i>Programinės įrangos versijos</i>	Tiekėjai turi kuo skubiau informuoti vartotoją (pateikti detalią informaciją apie pakeitimus, atnaujinimus, įtaką pacientų tyrimų rezultatams ir kita) ir atlikti gamintojo pateiktus/ numatytus programinės įrangos versijų pakeitimus/atnaujinimus, bei pateikti detalią informaciją apie pakeitimus, atnaujinimus, įtaką pacientų tyrimų rezultatams.	Tiekėjas įsipareigoja informuoti vartotoją (pateikti informaciją apie pakeitimus, atnaujinimus, įtaką pacientų tyrimų rezultatams ir kita) ir atlikti gamintojo pateiktus/ numatytus programinės įrangos versijų pakeitimus/atnaujinimus, bei pateikti detalią informaciją apie pakeitimus, atnaujinimus, įtaką pacientų tyrimų rezultatams.
2.14	<i>Analizatoriaus pajungimas prie LIS</i>	Jungiamas į LIS dvikrypčiu ryšiu, jungtis RS-232. Tiekėjas privalo savo lėšomis ne vėliau kaip per 30 kalendorinių dienų po panaudos sutarties pasirašymo dienos instaliuoti ir pajungti įrangą prie perkančiosios įstaigos informacinės sistemos ESIS. Kartu su pasiūlymu konkursui privaloma pateikti sąsajos su LIS techninį aprašymą.	Jungiamas į LIS dvikrypčiu ryšiu, jungtis RS-232. Tiekėjas įsipareigoja savo lėšomis ne vėliau kaip per 30 kalendorinių dienų po sutarties pasirašymo dienos instaliuoti ir pajungti įrangą prie perkančiosios įstaigos informacinės sistemos ESIS, tam suteikdamas visą būtiną informaciją LIS valdytojui atlikti būtinus jungimo veiksmus. Kartu su pasiūlymu konkursui pateikiama sąsaja su LIS techninis aprašymas PGR_Atitekties dokumentai, psl. Nr. 135
2.15	<i>Tyrimų protokolai, aprašymai, naudojimo instrukcijos, saugos duomenų lapai</i>	Tyrimų protokolai, aprašymai, naudojimo instrukcijos, saugos duomenų lapai ir kita su tyrimo procesu susijusi svarbi informacija turi būti pateikiami (esant gamintojo pakeitimams - skubiai atnaujinami): analizatoriuje (įdėjus reagentą), kartu su gaunamais reagentais, nuotoliniu/elektroniniu būdu ar kita.	Tyrimų protokolai, aprašymai, naudojimo instrukcijos, saugos duomenų lapai ir kita su tyrimo procesu susijusi svarbi informacija pateikiami (esant gamintojo pakeitimams - skubiai atnaujinami): analizatoriuje (įdėjus reagentą), kartu su gaunamais reagentais, nuotoliniu/elektroniniu būdu ar kita.
2.16	<i>Konsultavimas</i>	Turi būti garantuotas nuolatinis personalo konsultavimas techniniais, metodiniais, bei reagentų, kontrolinių medžiagų ir kitais naudojimo, tyrimų atlikimo eigoje	Garantuotas nuolatinis personalo konsultavimas techniniais, metodiniais, bei reagentų, kontrolinių

		iškilusiais klausimais visą sutarties laikotarpį.	medžiagų ir kitais naudojimo, tyrimų atlikimo eigoje iškilusiais klausimais visą sutarties laikotarpį.
2.17	<i>CE ženklintas pagal in-vitro diagnostikos prietaisų direktyvą 98/79/EC</i>	Įranga turi būti sertifikuota naudojimui Europos sąjungoje. Paženklinta CE arba CE ir IVD ženklų pagal <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos prietaisų direktyvą, IVDD 98/79/EC atitikties deklaraciją. Pateikti gamintojo CE ir ISO sertifikatus siūlomam analizatoriui ir reagentams.	Įranga paženklinta CE ir IVD ženklų pagal <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos prietaisų direktyvą, IVDD 98/79/EC atitikties deklaraciją. PGR_CE sertifikatas
2.18	<i>Analizatorių techninė priežiūra, aptarnavimas</i>	Turi būti pateiktas detalus, gamintojo reglamentuotas ir gamintojo atstovų atliekamas įrangos/analizatorių/sistemos/programinės įrangos techninių priežiūrų/atnaujinimų/remonto planas (atlikimo dažnis (pvz. ketvirtinės, mėnesinės, metinės ir kita), priemonės ir kita) bei sąnaudinės lėšos.	Tiekėjas numato gamintojo reglamentuotą ir gamintojo atstovų analizatoriaus/programinės įrangos techninę priežiūrą kartą per metus ir atnaujinimus bei remonto darbus pagal poreikį. PGR_Specialisto sertifikatas
2.19	<i>Garantiniai įsipareigojimai, remontas</i>	Tiekėjas privalo savo sąskaita užtikrinti perduoto prietaiso techninę priežiūrą, techninės būklės tikrinimą ir remontą, galimų defektų ir/ar gedimų šalinimą/remontą (išskyrus planiniam keitimui reikalingas dalis/ detales) visą garantinio laikotarpio terminą (ne mažiau 12 mėn.). Prietaisas turi būti pastoviai atnaujinamas, kad būtų techniškai tvarkingas ir pajėgus atlikti visus išvardintus tyrimus. Visa reikalinga techninė priežiūra ir gedimų šalinimas privalo būti vykdomas pagal analizatoriaus gamintojo rekomendacijas. Pakeistų detalių garantinis terminas turi būti ne trumpesnis nei nurodytas gamintojo. Turi būti garantuotas kvalifikuotas techninis analizatoriaus aptarnavimas, remontas, atliekamas gamintojo įgaliotų serviso inžinierių, vadovaujantis pagal Lietuvos Respublikos Sveikatos apsaugos ministro įsakymą "Dėl medicinos priemonių (prietaisų) naudojimo tvarkos aprašo patvirtinimo" 2016 m. vasario 17d. Nr. V-271 (pateikti įgaliojimą techniškai aptarnauti (programuoti) analizatorių). Analizatoriaus galimų defektų ir/ar gedimų/ sutrikimų nustatymas turi būti pradedamas nedelsiant (darbo dienomis) nuotoliniu būdu po pranešimo gavimo apie iškilusius nesklandumus. Nepavykus nustatyti galimų defektų ir/ar gedimų/ sutrikimų priežasties nuotoliniu būdu - gamintojo įgaliotas serviso inžinierius per	Tiekėjas savo sąskaita užtikrins perduoto prietaiso techninę priežiūrą, techninės būklės tikrinimą ir remontą, galimų defektų ir/ar gedimų šalinimą/remontą (išskyrus planiniam keitimui reikalingas dalis/ detales) visą garantinio laikotarpio terminą (ne mažiau 12 mėn.). Prietaisas bus pastoviai atnaujinamas, kad būtų techniškai tvarkingas ir pajėgus atlikti visus išvardintus tyrimus. Visa reikalinga techninė priežiūra ir gedimų šalinimas bus vykdomas pagal analizatoriaus gamintojo rekomendacijas. Pakeistų detalių garantinis terminas ne trumpesnis nei nurodytas gamintojo. Garantuotas kvalifikuotas techninis analizatoriaus aptarnavimas, remontas, atliekamas gamintojo įgaliotų serviso inžinierių, vadovaujantis pagal Lietuvos Respublikos Sveikatos apsaugos ministro įsakymą "Dėl medicinos priemonių (prietaisų) naudojimo

		24 val. po oficialaus gavėjo pranešimo privalo nustatyti galimų defektų ir/ar gedimų/ sutrikimų priežastis ir atlikti šalinimo veiksmus (remontą) darbo vietoje.	tvarkos aprašo patvirtinimo" 2016 m. vasario 17d. Nr. V-271 (pateikti įgaliojimą techniškai aptarnauti (programuoti) analizatorių). Analizatoriaus galimų defektų ir/ar gedimų/ sutrikimų nustatymas pradedamas nedelsiant (darbo dienomis) nuotoliniu būdu po pranešimo gavimo apie iškilusius nesklandumus. Nepavykus nustatyti galimų defektų ir/ar gedimų/ sutrikimų priežasties nuotoliniu būdu - gamintojo įgaliotas serviso inžinierius per 24 val. po oficialaus gavėjo pranešimo nustatys galimų defektų ir/ar gedimų/ sutrikimų priežastis ir atlikti šalinimo veiksmus (remontą) darbo vietoje.
2.20	<i>Gamintojo katalogai (prekių aprašymai), kuriuose būtų nurodyta prekių kodai, bei visa kita informacija, pagrindžianti prekės atitikimą konkurso specifikacijai.</i>	Tiekėjas privalo pateikti siūlomos prekės gamintojo katalogus/ bukletus/ brošiūras, kuriuose būtų siūlomos prekės vaizdas (nuotraukos, brėžiniai ar pan.) ir siūlomos prekės techninių charakteristikų aprašymas. Kataloge turi būti pabrauktas ir pažymėtas atitikimas reikalaujamiems parametrams t. y. pabraukti kiekvienos pozicijos kiekvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal prašomas specifikacijas.	Tiekėjas pateikia siūlomos prekės gamintojo katalogus/ bukletus/ brošiūras, kuriuose būtų siūlomos prekės vaizdas (nuotraukos, brėžiniai ar pan.) ir siūlomos prekės techninių charakteristikų aprašymas. Kataloge matomas pabrauktas ir pažymėtas atitikimas reikalaujamiems parametrams t. y. pabraukti kiekvienos pozicijos kiekvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal prašomas specifikacijas.
2.21	<i>Gamintojo atstovavimo Lietuvoje dokumentas</i>	Būtina.	Pateikiamas PGR_Atstovavimą patvirtinantis dokumentas
Suma Eur (su PVM)			37147,00

Sūkurinė maišyklė

Eil. Nr.	Pavadinimas/ techniniai parametrai	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Reikalavimų atitikimas (būtina nurodyti tikslią nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje (dokumentacijoje tiksliai pažymimas techninis parametras))
1	2	3	4

3.1	<i>Gamintojas. Komerčinis prekės pavadinimas, tipas/modelis. Šalis.</i>		Biosan; Vorteksas/purtyklė V-1 Plus; Latvija
3.2	<i>Pagaminimo metai</i>	Įranga turi būti nauja, neeksplotuota. Pagaminimo metai - ne vėlesni nei 2021 metai.	Įranga nauja. Pagaminimo metai 2021.
3.3	<i>Darbinis režimas</i>	Turi turėti du darbinius režimus: 1. Nuolatinis veikimas. 2. Impulsinis veikimas (aktyvuojamas spaudžiant mėgintuvėlį)	Turi du darbinius režimus: 1. Nuolatinis veikimas. 2. Impulsinis veikimas (aktyvuojamas spaudžiant mėgintuvėlį) maišyklė_Bukletas, psl. Nr. 1
3.4	<i>Maišymo greitis</i>	iki 3000 rpm	iki 3000 rpm maišyklė_Bukletas, psl. Nr. 1
3.5	<i>Maišomų mėgintuvėlių tūris</i>	0,5-50 ml.	0,5-50 ml. maišyklė_Bukletas, psl. Nr. 1
3.6	<i>Maišymo principas</i>	Vortex maišymo principas	Ekscentrinis/Vortex maišymo principas maišyklė_Bukletas, psl. Nr. 1
3.7	<i>CE ženklavimas pagal in-vitro diagnostikos prietaisų direktyvą 98/79 /EC</i>	Būtina. Įranga turi būti sertifikuota naudojimui Europos sąjungoje. Paženklinta CE arba CE ir IVD ženklų pagal <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos prietaisų direktyvą, IVDD 98/79/EC atitikties deklaraciją. Pateikti gamintojo CE ir ISO sertifikatus siūlomam analizatoriui, reagentams ir kokybės kontrolei.	Įranga yra sertifikuota naudojimui Europos sąjungoje. Paženklinta CE. Pateikiamas gamintojo CE sertifikatas. maišyklė_CE sertifikatas maišyklė_ISO sertifikatas
3.8	<i>Techninė priežiūra, aptarnavimas</i>	Turi būti pateiktas detalus, gamintojo reglamentuotas ir gamintojo atstovų atliekamas įrangos/analizatorių/sistemos/programinės įrangos techninių priežiūrų/atnaujinimų/remonto planas (atlikimo dažnis (pvz. ketvirtinės, mėnesinės, metinės ir kita), priemonės ir kita).	Techninė profilaktika ir priežiūra atliekama kartą metuose.
3.9	<i>Garantiniai įsipareigojimai, remontas</i>	Tiekėjas privalo savo sąskaita užtikrinti perduoto prietaiso techninę priežiūrą, techninės būklės tikrinimą ir remontą, galimų defektų ir/ar gedimų šalinimą/remontą (išskyrus planiniam keitimui reikalingas dalis/ detales) visą garantinio laikotarpio terminą (ne mažiau 24 mėn.). Pakeistų detalių garantinis terminas turi būti ne trumpesnis nei nurodytas gamintojo. Turi būti garantuotas kvalifikuotas techninis analizatoriaus aptarnavimas, remontas, atliekamas gamintojo įgaliotų serviso inžinierių, vadovaujantis pagal Lietuvos Respublikos Sveikatos apsaugos ministro įsakymą "Dėl medicinos priemonių	Tiekėjas savo sąskaita užtikrins perduoto prietaiso techninę priežiūrą, techninės būklės tikrinimą ir remontą, galimų defektų ir/ar gedimų šalinimą/remontą (išskyrus planiniam keitimui reikalingas dalis/ detales) visą garantinio laikotarpio terminą (ne mažiau 24 mėn.). Pakeistų detalių garantinis terminas turi būti ne trumpesnis nei nurodytas gamintojo. Garantuotas kvalifikuotas techninis analizatoriaus aptarnavimas, remontas, atliekamas gamintojo įgaliotų serviso inžinierių, vadovaujantis pagal Lietuvos Respublikos Sveikatos apsaugos

		(prietaisų) naudojimo tvarkos aprašo patvirtinimo" 2016 m. vasario 17d. Nr. V-271 (pateikti įgaliojimą techniškai aptarnauti (programuoti) analizatorių).	ministro įsakymą "Dėl medicinos priemonių (prietaisų) naudojimo tvarkos aprašo patvirtinimo" 2016 m. vasario 17d. Nr. V-271 (pateikti įgaliojimą techniškai aptarnauti (programuoti) analizatorių).
3.10	<i>Gamintojo katalogai (prekių aprašymai), kuriuose būtų nurodyta prekių kodai, bei visa kita informacija, pagrindžianti prekės atitikimą konkurso specifikacijai.</i>	Tiekėjas privalo pateikti siūlomos prekės gamintojo katalogus/ bukletus/ brošiūras, kuriuose būtų siūlomos prekės vaizdas (nuotraukos, brėžiniai ar pan.) ir siūlomos prekės techninių charakteristikų aprašymas. Kataloge turi būti pabrauktas ir pažymėtas atitikimas reikalaujamiems parametrams t. y. pabraukti kiekvienos pozicijos kiekvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal prašomas specifikacijas.	maišyklė_Bukletas
3.11	<i>Gamintojo atstovavimo Lietuvoje dokumentas</i>	Būtina.	
Suma Eur (su PVM)			847,00

Šaldytuvas

Eil. Nr.	Pavadinimas/ techniniai parametrai	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Reikalavimų atitikimas (būtina nurodyti dokumentacijoje, pažymimas techninis parametras)
1	2	3	4
4.1	<i>Gamintojas. Komercinis prekės pavadinimas, tipas/modelis. Šalis.</i>		Evermed, LR 370 W šaldytuvas_Aprašymas, psl. Nr. 1
4.2	<i>Pagaminimo metai</i>	Įranga turi būti nauja, neeksploatuota. Pagaminimo metai - ne vėlesni nei 2021 metai.	Įranga nauja
4.3	<i>Tūris</i>	Ne mažiau 350 L	370 Ltr. šaldytuvas_Aprašymas, psl. Nr. 2
4.4	<i>Įspėjamieji signalai</i>	Atvirų durelių signalas	Atvirų durelių signalas šaldytuvas_Aprašymas, psl. Nr. 1
4.5	<i>Elektroninis valdymas</i>	Būtina	Elektroninis valdymas
4.6	<i>Komplektacija</i>	Lentynų ne mažiau 6 vnt.	6 vnt. šaldytuvas_Aprašymas, psl. Nr. 1, 3
4.7	<i>Temperatūrinis režimas</i>	2-8 oC temp.	0°C / +15°C šaldytuvas_Aprašymas, psl. Nr. 2

08.bal	Garantiniai įsipareigojimai, remontas	Tiekėjas privalo savo sąskaita užtikrinti perduoto prietaiso techninę priežiūrą, techninės būklės tikrinimą ir remontą, galimų defektų ir/ar gedimų šalinimą/remontą (išskyrus planiniam keitimui reikalingas dalis/ detales) visą garantinio laikotarpio terminą (ne mažiau 24 mėn.).	Tiekėjas savo sąskaita užtikrina perduoto prietaiso techninę priežiūrą, ir remontą, galimų defektų ir/ar gedimų šalinimą/remontą (išskyrus planiniam keitimui reikalingas dalis/ detales) visą garantinio laikotarpio terminą (ne mažiau 24 mėn.).
Suma Eur (su PVM)			1815,00

Žiniaraštis

1 Oro kondicionierius laboratorijoje, virusologijos kabinete

Suma
žiniaraščiui **3267,0** Eur

Sąm. eil.	Darbo kodas	Darbų ir išlaidų aprašymai	Mato vnt	Kiekis	Kaina EUR	
					Vieneto kaina	Iš viso
	1	Darbai ir medžiagos				
1	F46-4-6	Vertikalių skylių gręžimas žiediniais grąžtais stogo konstrukcijose	kompl.	1,0	80,0	80,0
2	N20P-0607	Atraminių konstrukcijų vėdinimo ir oro kondicionavimo įrenginiams montavimas ant stogo , kai konstrukcijos masė iki 40 kg	kompl.	1,0	150,0	150,0
3	N20-980	Kondicionieriaus išorinio agregato, kurio šald. galia iki 10 kW, montavimas ant stogo, tvirtinant prie k-jų	vnt.	1,0	50,0	50,0
4	N51-214-1	Varinių vamzdelių, kai skersmuo iki 16 mm, montavimas suvirinant (lituojant)	100m	0,1	180,0	18,0
5	N22-384	Stogo dangos atstatymas gręžimo vietoje	kompl.	1,0	100,0	100,0
6	N20-966	Kondicionieriaus vidinio sieninio agregato, kurio šaldymo galia iki 10kW, montavimas	vnt.	1,0	200,0	200,0
7	N20-986	Oro kondicionavimo sistemos, kurios suminė šaldymo galia iki 10 kW, užpildymas šaldymo skysčiu	vnt.	1,0	100,0	100,0

8	F16-11-1	Kondensato nuvedimo linija	kompl.	1,0	50,0	50,0
9	88001001	Oro kondicionierius Elektrolux EACS-I09 HM	kompl.	1,0	1952,0	1952,0

Skyriuje 1 2700,0
Žiniaraštyje 1 2700,0
 Pridėtinės vertės mokestis 21.00% 567,0
Iš viso žiniaraštyje 1 3267,0

Stacionarus kompiuteris su operacine sistema, 1 vnt.

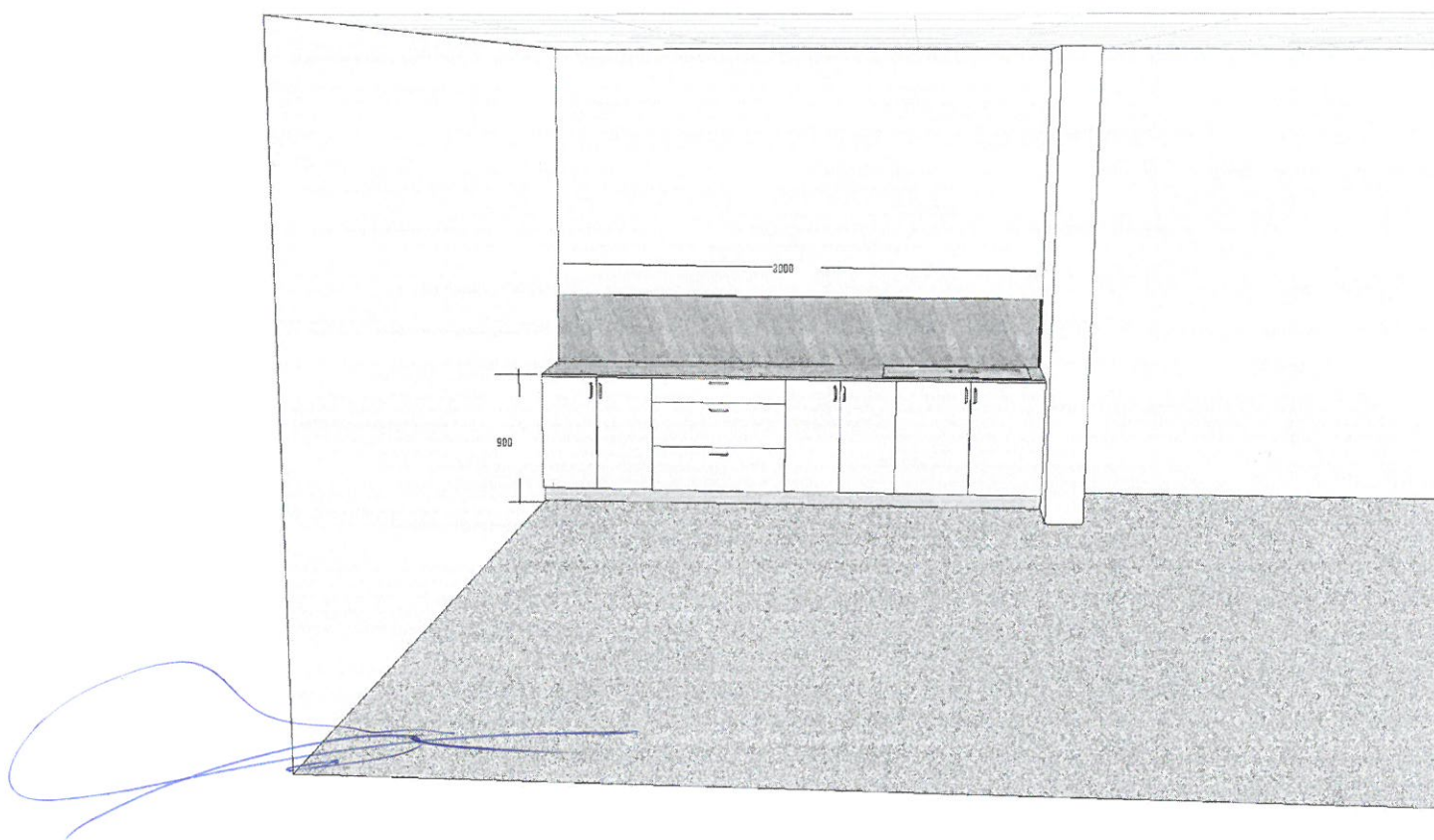
Eil. Nr.	Charakteristikos pavadinimas	Reikalavimas Reikalaujama parametro reikšmė ne blogiau kaip arba lygiavertė	Pasiūlymo duomenys Privaloma išsamiai aprašyti siūlomą parametą. Pasiūlymai, kuriuose bus įrašyta „Taip/Ne“ arba „Atitinka“ bus atmesti kaip neatitinkantys reikalavimų
1.	Informacijos pateikimas	Tiekėjas privalo siūlomai kompiuterinei įrangai nurodyti: firmos gamintojos ir produkto pavadinimą, pateikti nuorodas į gamintojo svetainę su pateiktomis išsamiomis siūlomų produktų specifikacijomis.	LENOVO ThinkCentre M80q Tiny https://www.lenovo.com/us/en/p/desktops/thinkcentre/m-series-tiny/thinkcentre-m80q/wmd00000413?orgRef=https%253A%252F%252Fwww.google.lt%252F
2.	Procesorius	<u>Ne mažiau kaip 6 branduolių. Spartinančioji atmintis ne mažiau kaip 9 MB, našumo indeksas ne mažesnis už: PassMark - CPU Mark >= 10000. Rezultatai (siūlomi našumo indeksai) turi būti publikuojami www.puslapyje www.cpubenchmark.net.</u>	Intel Core i5 (10th Gen) 10500T 6 branduolių. Spartinančioji atmintis 12 MB, našumo indeksas: PassMark - CPU Mark 10729. Rezultatai (siūlomi našumo indeksai) publikuojami www.puslapyje www.cpubenchmark.net .
3.	Operatyvioji atmintis (RAM)	Ne mažiau 8GB DDR4-2666.	8GB DDR4-2666
4.	Operatyviosios atminties (RAM) plėtimas	Ne mažiau, kaip iki 32 GB.	64 GB
5.	Vaizdo plokštė	<u>Vaizdo plokštės našumas pagal Passmark G3D Mark ne blogiau kaip 1100. Rezultatai turi būti viešai prieinami internetiniame puslapyje https://www.videocardbenchmark.net/</u> Ne mažiau kaip 1 vnt. HDMI ir 1 vnt. DisplayPort, arba 2 vnt. DisplayPort	Intel UHD Graphics 630 Dynamic Vaizdo plokštės našumas pagal Passmark G3D Mark 1348. Rezultatai viešai prieinami internetiniame puslapyje https://www.videocardbenchmark.net/ 2 vnt. DisplayPort
6.	Kietasis diskas (SSD)	ne mažiau kaip 256 GB, SSD.	256 GB, SSD
7.	Tinklo plokštė	Integruota 10/100/1000 Mbps.	Integruota 10/100/1000 Mbps.

8.	Belaidis ryšys (Wi-Fi)	WLAN 802.11 a/b/g/n/ac	WLAN 802.11 a/b/g/n/ac
9.	Sisteminio bloko korpusas	Metalinis mažagabaritis - „Micro form factor“ tipo, tvirtinamas to paties gamintojo laikikliu prie monitoriaus stovo.	Metalinis mažagabaritis - „Micro form factor“ tipo, tvirtinamas to paties gamintojo laikikliu prie monitoriaus stovo.
10.	Būtinai integruoti prievadai	Ne mažiau kaip 6 USB lizdai (iš jų bent du turi būti korpuso priekiniame skydelyje ir ne mažiau kaip trys iš jų turi būti USB 3.1 arba USB 3.2); ausinių ir mikrofono prievadai priekiniame skydelyje. Šio reikalavimo įvykdymui negalima naudoti tarpinių įrenginių ar adapterių.	6 USB lizdai (iš jų trys korpuso priekiniame skydelyje ir šeši iš jų USB 3.2); ausinių ir mikrofono prievadai priekiniame skydelyje.
11.	Klaviatūra ir pelė	Klaviatūra to paties gamintojo kaip ir kompiuteris su lietuviškos abėcėlės ženklais arba prie klavišų lipdomais lipdukais. Nurodyti jungties tipą. Pelė turi būti optinė, dviejų mygtukų su slinkties ratuku, to paties gamintojo kaip ir kompiuteris. Nurodyti jungties tipą.	Klaviatūra to paties gamintojo kaip ir kompiuteris su lietuviškos abėcėlės ženklais arba prie klavišų lipdomais lipdukais. USB jungtis Pelė optinė, dviejų mygtukų su slinkties ratuku, to paties gamintojo kaip ir kompiuteris. USB jungtis
12.	Monitorius	Monitorius turi būti to paties gamintojo kaip ir kompiuteris. Ne mažiau 23,5" arba didesnis; Ekranų technologija IPS; Raiška ne mažesnė kaip 1920 x 1080; Ryškumas ne mažesnis kaip 250 cd/m2 Kontrasto santykis 1000:1 Stebėjimo kampas ne mažesnis kaip 178° vertikalčiai, 178° horizontalčiai; VGA, HDMI, DisplayPort ir USB jungtys; Taško vėlavimas - ne daugiau kaip 5 ms. Ekranų pasvirimo reguliavimas ne blogiau kaip -5° iki +20°; Reguliuojamo stovo aukštis ne mažesnis 130 mm. Turi būti VESA tvirtinimas;	LENOVO ThinkCentre Tiny-In-One 24 G4 23,8"; Ekranų technologija IPS; Raiška ne mažesnė kaip 1920 x 1080; Ryškumas ne mažesnis kaip 250 cd/m2 Kontrasto santykis 1000:1 Stebėjimo kampas 178° vertikalčiai, 178° horizontalčiai; VGA, HDMI, DisplayPort ir USB jungtys; Taško vėlavimas - 5 ms. Ekranų pasvirimo reguliavimas -50 iki +200; Reguliuojamo stovo aukštis 150 mm. Turi būti VESA tvirtinimas; Pridėtas maitinimo laidas, DisplayPort laidas, USB B-tipo - A-tipo laidas.

		Turi būti pridėtas maitinimo laidas, DisplayPort arba HDMI laidas, USB B-tipo - A-tipo laidas.	
13.	Operacinė sistema	Operacinė sistema Microsoft Windows 10 Professional 64 bit su galimybe pasirinkti vartotojo sąsajos kalbą (anglų arba lietuvių) arba ekvivalentiška operacinė sistema. Windows 11 palaikymas. Siūlant kitą, nei Windows operacinę sistemą, turi būti užtikrintas įstaigoje taikomųjų programų darbas siūlomoje operacinėje sistemoje.	Operacinė sistema Microsoft Windows 10 Professional 64 bit su galimybe pasirinkti vartotojo sąsajos kalbą (anglų arba lietuvių). Windows 11 palaikymas.
14.	Suteikiama garantija	Kompiuteriui ir monitoriui turi būti suteikiama garantija kurios laikotarpis ne mažesnis kaip 3 metai nuo prekių sąskaitos pasirašymo dienos. Garantinės priežiūros laikotarpiu tiekėjas turi užtikrinti nemokamą dalių tiekimą ir nemokamus remonto darbus.	Kompiuteriui ir monitoriui suteikiama garantija kurios laikotarpis 3 metai nuo prekių sąskaitos pasirašymo dienos. Garantinės priežiūros laikotarpiu tiekėjas užtikrina nemokamą dalių tiekimą ir nemokamus remonto darbus.
15.	Papildomi reikalavimai	Prekės turi būti naujos (pagamintos ne vėliau kaip prieš 6 (šešis) mėnesius iki jų perdavimo Pirkėjui dienos), nenaudotos.	Prekės yra naujos (pagamintos ne vėliau kaip prieš 6 (šešis) mėnesius iki jų perdavimo Pirkėjui dienos), nenaudotos.

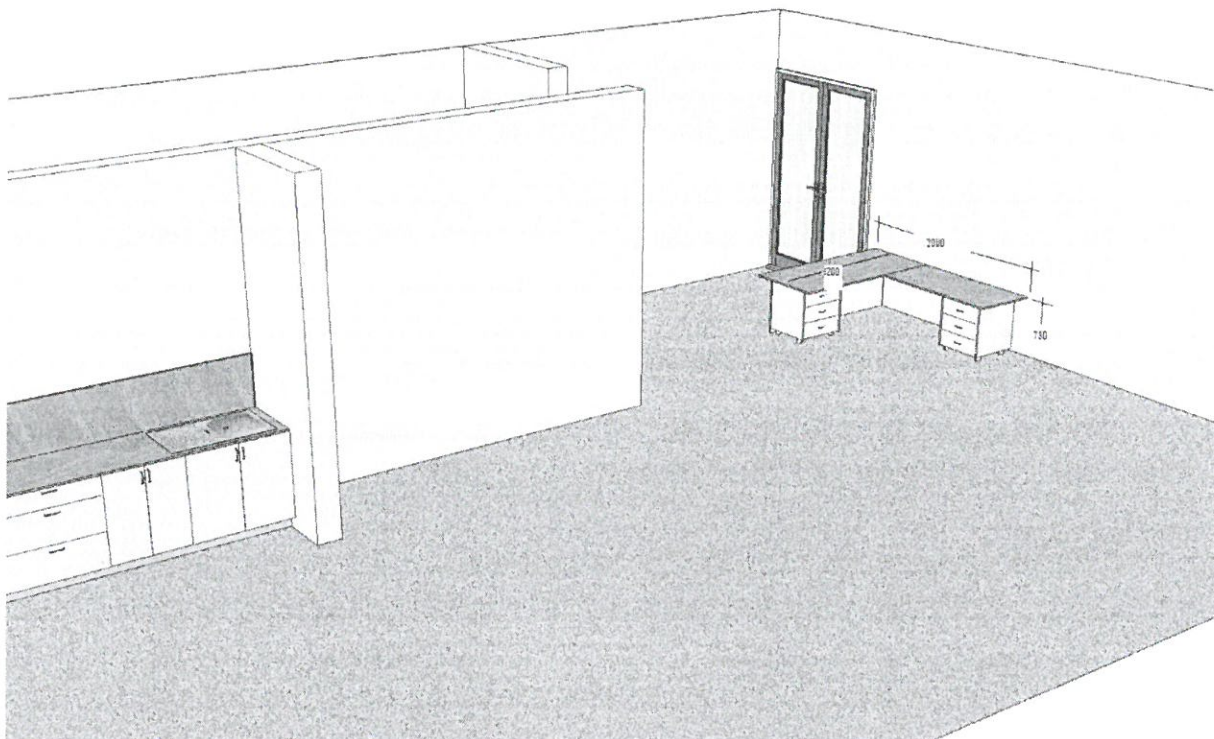
Laboratorijų baldai 1.

Pagaminta iš valymui ir dezinfekcijai atsparios MDP, stalviršis ir visas laikantis konstruktyvas - metalo konstrukcij. Akmens masės plautuvė. MDP sienelė 60 cm aukščio, stalčių ir spintelių gylis - 60 cm. Stalčiai su pritraukimo funkcija. Spalvos baldams- šviesiai pilka, spalva stalviršiui ir sieniei - tamsiai pilka.



Laboratorių baldai 2

Pagaminta iš valymui ir dezinfekcijai atsparios MDP, stalų konstrukcija bendra, atskirai įstumiamos spintelės, kurių plotis 55 cm. Spalvos baldams- šviesiai pilka, spalva stalviršiui - tamsiai pilka. Matmenys paveikslėliuose.



Pirkėjo vardu:

[pareigos, vardas, pavardė, parašas]



Pardavėjo vardu:

Generalinis direktorius Stasys Križanauskas



prie 20 ____ m. [] mėn. [] d. pirkimo–pardavimo sutarties Nr. _____

(Prekės perdavimo–priėmimo ir instaliavimo akto forma)

Prekės perdavimo–priėmimo ir instaliavimo aktas

20 ____ m. ____ mėn. ____ d.
Vilnius

Viešoji įstaiga Tauragės ligoninė, juridinio asmens kodas 179761936, kurio registruota buveinė yra V. Kudirkos g. 2, Tauragė, duomenys apie įstaigą kaupiami ir saugomi Lietuvos Respublikos juridinių asmenų registre, atstovaujama [], veikiančio pagal [], (toliau – **Pirkėjas**)

ir

UAB „DIAMEDICA“, juridinio asmens kodas 111768155, registruota buveinė Gėlių g. 2, LT-14184 Vilniaus Avižienių km., atstovaujama generalinio direktoriaus Stasio Križanausko, veikiančio pagal įmonės įstatus, (toliau – **Pardavėjas**),

vadovaujantis 20 ____ m. ____ mėn. ____ d. sudaryta Pirkimo–pardavimo sutartimi Nr. _____ (toliau – Sutartis), sudarė šį Prekės perdavimo–priėmimo ir instaliavimo aktą:

1. Pardavėjas perduoda Pirkėjui Prekę – **Virusologinės laboratorijos įrangos komplektą -1 kompl.**, kurios kaina – 79376,00 Eur su PVM, o Pirkėjas šią Prekę priima.

2. Už Prekę Pirkėjas įsipareigoja sumokėti Pardavėjui 79376,00 Eur su PVM Šalių sudarytoje Sutartyje nustatyta tvarka.

3. Prekę pristatyta, atitinka sudarytos Sutarties sąlygas ir techninės specifikacijos reikalavimus, suinstaliuota / įdiegta, apmokytas personalas, pateikti visi reikalingi dokumentai, naudojimo ir priežiūros instrukcijos.

4. Šis aktas sudarytas 2 (dviem) egzemplioriais, po vieną Pardavėjui ir Pirkėjui, kurie turi vienodą juridinę galią.

Pirkėjo vardu Prekę priėmė:

Pardavėjo vardu Prekę perdavė:

[pareigos, vardas, pavardė, parašas]

[pareigos, vardas, pavardė, parašas]

A.V.

A.V.

