

PANAUDOS SUTARTIS

2023 - 02 - 15 d. Nr. S-27-23
Šiauliai

Viešojo įstaiga Šiaulių centro poliklinika, juridinio asmens kodas 145370959, kurios registruota buveinė yra Vytauto g. 101, LT- 77156, Šiauliai, Lietuvos Respublika, duomenys apie įstaigą kaupiami ir saugomi Lietuvos Respublikos juridinių asmenų registre, atstovaujama direktoriaus Mindaugo Maželio (toliau - **Panaudos gavėjas**) ir

UAB „DIAMEDICA“, juridinio asmens kodas 111768155, kurios registruota buveinė yra Vanaginės g. 37A, Didžioji Riešė, LT-14261 Vilniaus r., Lietuvos Respublika, duomenys apie įstaigą kaupiami ir saugomi Lietuvos Respublikos juridinių asmenų registre, atstovaujama generalinio direktoriaus Stasio Križanausko (toliau - **Panaudos davėjas**) vadinami „Šalimis“, o kiekvienas atskirai - „Šalimi“, sudarė šią panaudos sutartį (toliau - **Sutartis**)/ Panaudos davėjas ir Panaudos gavėjas kiekvienas atskirai toliau Sutartyje gali būti vadinami „Šalimi“, o abu kartu - „Šalimis“.

1. SUTARTIES OBJEKTAS

1.1. Šia Sutartimi Panaudos davėjas perduoda Panaudos gavėjui šios Sutarties galiojimo laikotarpiu neatlygintinai valdyti ir naudotis Panaudos davėjui nuosavybės teise priklausančiu turtu – Analizatorius CHM-4100K su priedais (2 kompl.), (toliau – Įranga), o Panaudos gavėjas įsipareigoja naudoti Įrangą pagal paskirtį ir grąžinti ją tokios būklės, kokios ji jam buvo perduota atsižvelgiant į normalų susidėvėjimą.

1.2. Įrangą perduodami su tikslu ją naudoti – laboratoriniams tyrimams atlikti.

1.3. Panaudos davėjas patvirtina, kad Įranga jam priklauso nuosavybės teise, ji nėra niekam parduota, išnuomota ar kitaip perleista, neįkeista, jai areštas ar draudimas neuždėtas, teisme dėl jos ginčų nėra.

1.4. Panaudos davėjas patvirtina, kad Įranga yra tinkama naudoti Sutarties 1.2 punkte nurodytam tikslui.

1.5. Šalys susitarė, kad ši Sutartis kartu laikoma Įrangos perdavimo – priėmimo aktu. Įrangos laikymo vieta Vytauto g. 101, Šiauliai; įrangos rinkos vertė – 2 kompl. - 7.356,80 (Eur) su PVM.

2. ŠALIŲ ĮSIPAREIGOJIMAI

2.1. Panaudos davėjas įsipareigoja:

2.1.1. užtikrinti, kad Įranga bus pristatyta, surinkta, sumontuota/instaliuota/įdiegta Pirkėjo adresu Vytauto g. 101, Šiauliai, paruošta darbui ir suderinta/išbandyta ne vėliau kaip per 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų nuo panaudos sutarties įsigaliojimo dienos;

2.1.2. užtikrinti, kad perduodami analizatoriai yra sertifikuoti naudojimui Europos Sąjungoje, pažymėtas CE-IVD ženklų arba lygiavėrių;

2.1.3. užtikrinti, kad Įrangos programinė įranga yra suderinama ir integruojama į laboratorijos informacinę sistemą (toliau - LIS) ir turi atitikti Įrangai nustatytus reikalavimus;

2.1.3. supažindinti Panaudos davėją su perduodamos įrangos naudojimo ypatumais, perduoti Įrangos naudojimosi instrukciją (lietuvių kalba). Privalės būti pateikta Įrangos instrukcija (vadovas), kurioje detalai ir aiškiai būtų aprašytas duomenų perdavimo į išorinę informacinę sistemą būdas, duomenų persiuntimo protokolų pavyzdžiai;

2.1.4. užtikrinti perduotos Įrangos techninę priežiūrą, galimų defektų ir/ar gedimų šalinimą/remontą visą panaudos sutarties galiojimo terminą. Panaudos davėjas privalo savo sąskaita užtikrinti, kad Įrangos techninė priežiūra ir galimų defektų ir/ar gedimų šalinimas/remontas bus vykdomi pagal įrangos gamintojo parengtas technines instrukcijas/rekomendacijas;

2.1.5. galimų defektų ir/ar gedimų atveju privalo savo sąskaita šalinti/remontuoti visus defektus ir/ar gedimus arba sugedusią analizatoriaus (-ių) detalę (-es) (komponentą (-us) pakeisti ekvivalentiška (-ais) Panaudos gavėjo patalpose (Vytauto g. 101, Šiauliai) ne vėliau kaip per 2 (dvi) kalendorines dienas nuo pranešimo apie defektą ir /ar gedimą gavimo momento. Jei defekto ir/ar gedimo neįmanoma pašalinti/suremontuoti Panaudos gavėjo patalpose, Panaudos davėjas privalo Įrangą savo sąskaita išvežti defektui ir/ar gedimui šalinti/remontuoti Panaudos davėjo transportu. Sutaistytą ir veikiančią Įrangą pristatoma Panaudos gavėjui Panaudos davėjo sąskaita ir Panaudos davėjo transportu. Jei defekto ir/ar gedimo šalinimo/remonto atlikti Panaudos gavėjo patalpose (vietoje) negalima, Panaudos davėjas defekto ir/ar gedimo šalinimo/remonto laikotarpiui privalo pristatyti Panaudos gavėjui ir perduoti naudoti ekvivalentišką veikiančią Įrangą arba sudaryti galimybę tyrimus atlikti papildomų tyrimų laboratorijoje, turinčioje Valstybinės akreditavimo sveikatos priežiūros veiklai tarnybos prie Sveikatos apsaugos ministerijos

išduotą įstaigos asmens sveikatos priežiūros išduotą įstaigos asmens sveikatos priežiūros licenciją, suteikiančią teisę verstis laboratorinių tyrimų atlikimu, teikti laboratorinės diagnostikos paslaugas (PTL), išlaidas tokiu atveju apmoka Paslaugos davėjas;

2.1.6. jei pagal panaudą teikiama Įranga genda 2 (du) mėnesius iš eilės dažniau nei 3 (tris) kartus per mėnesį, Panaudos davėjas privalės keisti įrangą į naują;

2.1.7. įsipareigoja teikti nemokamą kvalifikuotų specialistų konsultaciją ir pagalbą visais klausimais, susijusiais su teikiamų prekių ir Įrangos kokybišku darbu;

2.1.8. pasibaigus Sutarties galiojimo terminui priimti įrangą iš Panaudos gavėjo pagal Šalių pasirašytą perdavimo – priėmimo aktą (surašomas laisva forma);

2.1.9. nedelsiant informuoti Panaudos gavėją apie savo rekvizitų pasikeitimus.

2.2. Panaudos gavėjas įsipareigoja:

2.2.1. naudoti Įrangą tik pagal jo tiesioginę paskirtį;

2.2.2. neperduoti Įrangos atlygintinai ir/ar neatlygintinai naudotis trečiajam asmeniui;

2.2.3. nedelsiant informuoti Panaudos davėją apie bet kokius Įrangos apgadinimus, taip pat apie bet kokius įvykius, turinčius įtakos Įrangos būklei;

2.2.4. be Panaudos davėjo raštiško sutikimo nedaryti jokių Įrangos pakeitimų ar pagerinimų, nekeisti Įrangos išvaizdos, išskyrus, kai tai yra būtina Įrangos išsaugojimui nuo sugadinimo ar sunaikinimo;

2.2.5. pasibaigus Sutartčiai grąžinti Panaudos davėjui Įrangą tokios būklės, kokios ji Panaudos gavėjui buvo perduota atsižvelgiant į normalų tokios įrangos susidėvėjimą pagal Šalių pasirašytą perdavimo – priėmimo aktą (surašomas laisva forma);

2.2.6. nedelsiant informuoti panaudos davėją apie savo rekvizitų pasikeitimus.

3. ATSAKOMYBĖ

3.1. Už šios Sutarties pažeidimą, nevykdymą ar netinkamą vykdymą Šalys atsako Lietuvos Respublikos teisės aktų nustatyta tvarka.

4. NENUGALIMA JĖGA

4.1. Esant nenugalimai jėgai (force majeure) arba kitoms aplinkybėms (pagal Lietuvos Respublikos civilinį kodeksą ir Atleidimo nuo atsakomybės esant nenugalimos jėgos aplinkybėms taisyklės, patvirtintas Lietuvos Respublikos Vyriausybės 1996 m. liepos 15 d. nutarimu Nr. 840), kurios nepriklauso nuo sutarties Šalių valios, Šalys privalo nedelsdamos, bet ne vėliau kaip per 3 (tris) kalendorines dienas apie tai viena kitą informuoti raštu. Jei Šalys viena kitos neinformuos, bus laikoma, kad tokių aplinkybių nebuvo ir Šalis laiku nepranešusi apie neįveikiamos jėgos aplinkybes, tampa atsakinga už nuostolių, kurių galima buvo išvengti, atlyginimą kitai Šaliai.

5. SUTARTIES GALIOJIMAS

5.1. Sutartis įsigalioja nuo pasirašymo momento ir galioja **60 (šešiasdešimt) mėnesių** arba kol galioja **Prekių pirkimo – pardavimo sutartis Nr. _____**.

5.2. Kiekviena iš Šalių turi teisę bet kada nutraukti šią Sutartį, įspėjusi apie tai raštu kitą Šalį prieš 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų.

5.3. Sutartį galima keisti arba papildyti tik Šalių raštišku susitarimu. Sutarties pakeitimai ir papildymai yra neatskiriama šios Sutarties dalis.

6. KITOS SĄLYGOS

6.1. Už Sutarties vykdymą iš Panaudos gavėjo pusės atsakingas Laboratorijos vedėjas Gintaras Makštutis, tel. +370 41 374012, faks. +370 41 523113, el. paštas:

6.2. Už Sutarties vykdymą iš Panaudos davėjo pusės atsakingas vadybininkas Remigijus Gegelevičius, tel. (8 650) 13237, el. p. remigijus@diamedica.lt.

6.3. Ginčai tarp Šalių dėl Sutarties (jos aiškinimo, vykdymo ir kt.) sprendžiami Šalių tarpusavio susitarimu. Visi nesutarimai dėl šios Sutarties galiausiai sprendžiami Lietuvos Respublikos teisės aktų nustatyta tvarka.

6.4. Visus klausimus, susijusius su informacijos apie Panaudos gavėją pateikimu, Panaudos davėjas privalo iš anksto suderinti su Panaudos gavėjo atstovu.

6.5. Jeigu keičiasi Šalių buveinės ar Sutartyje nurodytų Šalių banko sąskaitų rekvizitai, tai ši Šalis privalo ne vėliau kaip per 5 darbo dienas nuo atitinkamo duomens pasikeitimo informuoti apie tai kitą Šalį.

6.6. Sutartis su priedais sudaryta lietuvių kalba 2 (dviem) egzemplioriais, turinčiais vienodą juridinę galią, po 1 (vieną) egzempliorių kiekvienai Sutarties Šaliai.

- 6.7. Sutarties priedai yra neatskiriama šios Sutarties dalis.
6.7. Sutarties priedai:
6.7.1. 1 priedas Įrangos specifikacija“, 2 lapai.
6.7.2. 2 priedas – Perdavimo – priėmimo naudoti aktas, 1 lapas.

PANAUDOS GAVĖJAS

Direktorius
Mindaugas Maželis

A. V.

PANAUDOS DAVĖJAS

Generalinis direktorius
Stasys Križanauskas

A.V.

1 priedas
prie 2023 02-13 Panaudos sutarties Nr. S-24-23

Techninė specifikacija

Pirkimo dalis Nr. 1

TECHNINIAI REIKALAVIMAI C REAKTYVAUS BALTYMO IR GLIKOZILINTO HEMOGLOBINO ANALIZATORIAMS, SIŪLOMIEMS PAGAL PANAUDĄ – 2 vnt.

Siūloma įranga gali būti naudota, geros būklės. Techninis prietaisų aptarnavimas ir gedimų šalinimas atliekamas panaudos davėjo sąskaita.

Eil. Nr.	Parametrai (specifikacija)	Parametro reikšmė	Siūlomos įrangos parametrai su nuoroda į gaminio dokumentaciją.
I	Analizatorius – 2 vnt.	<i>Pavadinimas, tipas/modelis, gamintojas</i>	Klinikinės chemijos analizatorius CHM-4100K -2 kompl., gamintojas Nihon Kohden (Japonija). Siūloma įranga naudota, geros būklės.
1	Atliekami tyrimai	Glikozilintas hemoglobinas (Hb1Ac) ir C reaktyvus baltymas	Glikozilintas hemoglobinas (Hb1Ac) ir C reaktyvus baltymas 1 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 25
2	Analizatoriaus tipas	Pastatomas ant stalo laboratorinis, skirtas atlikti tyrimus nedidelėms ir vidutinio dydžio laboratorijoms. CRB ir HbA1c tyrimai atliekami vienu analizatoriumi	Pastatomas ant stalo laboratorinis, skirtas atlikti nedidelėms ir vidutinio dydžio laboratorijoms. CRB ir HbA1c tyrimai atliekami vienu analizatoriumi 1 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 25, 26, 30
3	Mėginys	Veninis kraujas (su EDTA), kapiliarinis kraujas (su EDTA) CRB ir HbA1c tyrimams, papildomai serumas ar plazma CRB tyrimui	Bendras kraujas tiek veninis kraujas (su EDTA), tiek kapiliarinis kraujas (su EDTA) CRB ir HbA1c tyrimams, papildomai serumas ar plazma CRB tyrimui 1 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 26, 30
4	Automatizuotas tyrimas.	1. Tyrimo atlikimui nereikalingas išorinis mėginio bei reagento paruošimas 2. Tyrimo atlikimui mėginys paimamas (įsiurbiamas) prietaiso adatos iš pirminio kraujo surinkimo mėgintuvėlio (kapiliarinio arba veninio) ir/arba veninio)	1. Tyrimo atlikimui nereikalingas išorinis mėginio bei reagento paruošimas 2. Tyrimo atlikimui mėginys paimamas (įsiurbiamas) prietaiso adatos iš pirminio kraujo surinkimo mėgintuvėlio (kapiliarinio arba veninio) 1 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 8, 27, 28
5	Mėginio adatos praplovimas.	Turi būti automatinis mėginio adatos praplovimas po kiekvieno mėginio paėmimo	Yra automatinis mėginio adatos praplovimas po kiekvieno mėginio paėmimo 1 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 30
6	Mėginio tūris	Ne > 10 µl CRB ir ne > 10 µl HbA1c	mėginio tūris 5 µl CRB ir 5 µl HbA1c 1 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 30
7	Matavimo ribos	CRB kraujyje ne mažiau 5-300 mg/l, HbA1c ne mažiau 4-13%	CRB kraujyje 2-330 mg/l, HbA1c 4-13% 1 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 30
8	Matavimo metodas	Latekso agliutinacijos turbidimetrinis arba lygiavertis metodas	Latekso agliutinacijos turbidimetrinis metodas 1 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 30
9	HbA1c rezultatų sietis	Turi būti sertifikuotas pagal NGSP ir koreliuoti su HPLC metodu (pateikti duomenis)	Sertifikuota pagal NGSP ir koreliuoja su HPLC metodu 1 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 17, 26, 29
10	CRB rezultatų koreliacija	CRB rezultatai turi koreliuoti su automatinį biocheminių analizatorių rezultatais (pateikti duomenis)	CRB rezultatai koreliuoja su automatinį biocheminių analizatorių rezultatais 1 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 35, 41

11	CRB rezultatų korekcija pagal hematokrito vertę	CRB rezultatai turi būti automatiškai koreguojami pagal kintamą hematokrito vertę	CRB rezultatai yra automatiškai koreguojami pagal kintamą hematokrito vertę 1 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 6
12	CRB ir HbA1c matavimo interferencijos dydžiai	Nejautrus reumatoidiniam faktoriui iki 500,00 IU/ml, bilirubinui konjuguotam iki 20,0 mg/dl, askorbininei rūgščiai iki 200,0 mg/dl	CRB nejautrus reumatoidiniam faktoriui iki 918,00 IU/ml, bilirubinui konjuguotam iki 32,5 mg/dl, askorbininei rūgščiai iki 322,0 mg/dl Hb1Ac nejautrus reumatoidiniam faktoriui iki 1062,00 IU/ml, bilirubinui konjuguotam iki 34,9 mg/dl. 1 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 14
13	Kasdienė kokybės kontrolė	Kontrolinė medžiaga turi būti dviejų lygių, normos ir patologijos	Kontrolinė medžiaga siūloma dviejų lygių, normos ir patologijos (Thermo, CRP kontrolė normali (5x1ml), 981251; Thermo, CRP kontrolė patologinė (5x1ml), 981679; MAS Diabetes, Multi Pack, 6x1ml, DBCL-MP) 1 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 43, 44, 50
14	Rezultatų pateikimas	Turi būti rodomi ekrane arba/ir spausdinami	Atsakymai pateikiami ekrane bei spausdinami 1 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 7, 28
15	HbA1c rezultatų pateikimas	IFCC ir DCCT reikšmėmis	IFCC ir DCCT reikšmėmis 1 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 1
16	Kalibracija	Automatinė, koduota reagentų kasetėje	Automatinė, koduota reagentų kasetėje 1 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 28
17	Pavienio tyrimo atlikimo laikas	CRB ne daugiau 4 min., HbA1c ne daugiau 6 min.	CRP apie 4 min., HbA1c ne daugiau 6 min. 1 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 30
18	Tyrimui naudojami reagentai	Vienoje kasetėje	Vienoje kasetėje 1 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 28
19	Komplektacijoje brūkšinių kodų skaitytuvas	Kalibracijos duomenims, paciento ir operatoriaus ID įvedimui	Komplektacijoje brūkšninio kodo skaitytuvas, kalibracijos duomenims, paciento ir operatoriaus ID įvedimui 1 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 3
20	Atmintis	Ne mažiau 500 rezultatų	500 rezultatų 1 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 30
21	Jungtys	USB, RS232	USB, RS232 1 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 2
22	CE ženklavimas	Būtina	Yra 1 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 4
23	Integracija į poliklinikos informacinę sistemą (LIS)	Būtina, kad analizatorius jungtųsi į informacinę laboratorijos tinklą, duomenų siuntimas į centrinę duomenų bazę	Analizatorius jungiasi į informacinę laboratorijos tinklą (LIS), duomenų siuntimas į centrinę duomenų bazę. 1 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 2, 5 Siūlomi analizatoriai yra prijungti prie Perkančiosios organizacijos LIS.
24	Analizatoriaus naudojimo instrukcija lietuvių ir anglų kalba	Būtina.	Įsipareigojame pateikti analizatoriaus instrukciją lietuvių ir anglų kalba prietaiso instaliavimo metu

PIRKĖJAS

Direktorius
Mindaugas Maželis

A. V.

TIEKĖJAS

Generalinis direktorius
Stasys Križanauskas

A. V.



Turinys

Metaduomenys

Parašai

Tikrinimas



Pašalinti

Pasirašymas

Mindaugas Maželis, Direktorius (2023-02-14 10:2...

Parašo duomenys

Šis parašas yra galiojantis.

Parašas

Pasirašymo laikas: 2023-02-14 10:27:44**Paskirtis:** pasirašymas**Formatas:** Einamojo galiojimo (XAdES-EPES)

Uždėti laiko žymą

Pasirašantis asmuo

Vardas, pavardė: Mindaugas Maželis**Pareigos:** Direktorius**Struktūrinis padalinys:** Šiaulių centro poliklinika

Sertifikatas

Turėtojas: MINDAUGAS MAŽELIS**Leidėjas:** EID-SK 2016**Galioja nuo 2019-09-19 iki 2024-09-17**

Elementai pasirašyti parašu „Mindaugas Maželis“



TURINYS

Suderinta. Diamedica Panaudos sutartis _Siauliu...



METADUOMENYS

Dokumento pavadinimas: Suderinta Diamedica Pan...

Sudarytojai

VŠĮ Šiaulių centro poliklinika. Kodas: 14537095...

UAB "DIAMEDICA". Kodas: 111768155. Adresas: Van...

Sudarymo data: 2023-02-13

Adresatai

UAB "DIAMEDICA". Kodas: 111768155. Adresas: Van...

Dokumento registracijos

Registravimo data: 2023-02-14. Registracijos Nr...

Parašai

Pasirašymo data: 2023-02-14, Parašo paskirtis: ...