

PANAUDOS SUTARTIS NR. S-6.19E-118/2023

PAGAL VIEŠOJO PIRKIMO 2023 M. VASARIO 22 D. SUTARTYJE NR. S-6.19E-117/2023 NUMATYTUS ĮSIPAREIGOJIMUS

2023 m. vasario 22 d.

Vilnius

UAB „DIAMEDICA“ (toliau - Panaudos davėjas), atstovaujama generalinio direktoriaus Stasio Križanausko, veikiančio pagal įmonės įstatus,

ir

VŠĮ Respublikinė Vilniaus universitetinė ligoninė (toliau – Panaudos gavėjas), atstovaujama direktorės dr. Jelenos Kutkauskienės, veikiančios pagal įstaigos įstatus,

toliau Panaudos davėjas ir Panaudos gavėjas kiekvienas atskirai gali būti vadinami „Šalimi“, o abu kartu – „Šalimis“, sudarė šią panaudos sutartį (toliau – Sutartis), vadovaujantis atviro (tarptautinio) konkurso būdu atlikto viešojo pirkimo „**Reagentai ir eksploatacinės priemonės imunohematologiniams tyrimams atlikti (Nr.7043-5)**“ (toliau - Pirkimo) sąlygomis ir susitarė dėl toliau išvardytų sąlygų.

1. SUTARTIES OBJEKTAS

1.1. Panaudos davėjas perduoda neatlygintinai valdyti ir naudotis nuosavybės teise jam priklausančią medicininę įrangą nurodytą Sutarties priede Nr. 1 „Perduodamos medicininės įrangos sąrašas“, o Panaudos gavėjas įsipareigoja priimti ir naudoti medicininę įrangą pagal jos paskirtį ir grąžinti ją tokios būklės, kokios jie jam buvo perduoti, atsižvelgiant į natūralų nusidėvėjimą. Perduodamos medicininės įrangos vertė nurodyta Sutarties priede Nr. 1 „Perduodamos medicininės įrangos sąrašas“.

2. PANAUDOS DAVĖJO ĮSIPAREIGOJIMAI

2.1. Panaudos davėjas per 30 kalendorinių dienų nuo Sutarties įsigaliojimo dienos, savo sąskaita pristato medicininę įrangą, nurodytą Sutarties priede Nr. 1 „Perduodamos medicininės įrangos sąrašas“ ir pateikia Panaudos gavėjui **kartu su įranga** integracijos aprašymą, medicinos prietaiso pasą su atitinkamais įrašais pagal Medicinos priemonių naudojimo tvarkos aprašo, patvirtinto LR sveikatos apsaugos ministro 2010 m. gegužės 3 d. įsakymu Nr. V-383 (vadovaujamasi aktualia teisės akto redakcija), 42 punktą. Pritačius medicininę įrangą, Sutarties 2.2 punkte nurodytus priedus prie jos ir reikalaujamą integracijos aprašymą, pasirašomas medicininės įrangos priėmimo-perdavimo aktas, Panaudos gavėjui adresu Šiltnamių g. 29, Vilnius, į Panaudos gavėjo nurodytą patalpą. Medicininės įrangos priėmimo-perdavimo akto forma pateikta Sutarties 2 priede.

2.2. Siūloma medicininė įranga pristatoma kartu su nepertraukiamo maitinimo šaltiniu, vandens gryninimo sistema/ (-os) (jeigu yra būtinas vandens tiekimas), spausdintuvu ir reikalinga programine įranga. Siūlomas kortelių automatinio įvertinimo prietaisas privalo būti pateikiamas su išoriniu arba integruotu kompiuteriu.

2.3. Panaudos davėjas instaliuoja ir kvalifikuoja (angl. IQ/OQ/PQ) įrangą per 60 (šešiasdešimt) kalendorinių dienų nuo sutarties įsigaliojimo dienos. Panaudos davėjas, prieš atliekant įrangos kvalifikavimo darbus, turi pateikti kvalifikavimo atlikimo protokolus. Įrangos kvalifikavimo apimtis turi būti derinama su perkančiąja organizacija.

2.4. Panaudos davėjas įsipareigoja supažindinti/apmokyti Panaudos gavėją (skyriaus, kuriam perduodama medicininė įranga, personalą) ne vėliau kaip per 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų nuo Sutarties įsigaliojimo dienos su medicininės įrangos naudojimo specifiška. Mokymai rengiami Panaudos gavėjo patalpose adresu Šiltnamių g. 29, Vilnius. Mokymai turi vykti ne didesnėse kaip 3 asmenų grupėse. Mokymai turi apimti visus medicininės įrangos naudojimo etapus (tame tarpe ir periodinę priežiūrą). Panaudos davėjas įsipareigoja konsultuoti Panaudos gavėją medicininės įrangos naudojimo klausimais visą Sutarties galiojimo laikotarpį.

2.5. Panaudos davėjas įsipareigoja savo sąskaita atlikti medicininės įrangos techninę priežiūrą, techninės būklės tikrinimą bei remontą (darbai ir reikalingos detalės, medžiagos ir kt.) visą Sutarties galiojimo terminą; užtikrinti, kad medicininės įrangos techninė priežiūra, techninės būklės tikrinimas ir remontas būtų vykdomi pagal medicininės įrangos gamintojo parengtas technines instrukcijas/rekomendacijas. Gedimo šalinimas turi būti atliktas per 12 val. nuo raštiško / žodinio pateikimo dienos. Tuo atveju, jeigu neįmanoma pašalinti gedimo šiame Sutarties punkte nustatytu terminu, gedimas turi būti pašalintas abiejų Šalių suderintu technologiškai protingu terminu.

2.6. Panaudos davėjas įsipareigoja bendradarbiauti su Panaudos gavėju ar jo įgaliotais asmenimis, laiku teikti jiems visą prašomą informaciją, susijusią su perduotos medicininės įrangos eksploatavimu ir šios Sutarties nuostatų įgyvendinimu;

2.7. Panaudos davėjas įsipareigoja atlyginti Panaudos gavėjui nuostolius, jeigu medicininė įranga sugedo dėl laiku neatliktos priežiūros ar remonto darbų.

2.8. Panaudos davėjas įsipareigoja atsiimti medicininę įrangą iš Panaudos gavėjo ne vėliau kaip per 10 darbo dienų nuo Panaudos gavėjo rašytinio prašymo atsiimti medicininę įrangą pateikimo Panaudos davėjui dienos. Panaudos davėjui neatsiėmus medicininės įrangos šiame Sutarties punkte numatytą terminą, Panaudos gavėjui pareikalavus raštu, Panaudos davėjas moka Panaudos gavėjui 0,03 % delspinigių nuo medicininės įrangos vertės, nurodytos Sutarties priede Nr. 1 „Perduodamos medicininės įrangos sąrašas“, už kiekvieną uždelstą dieną.

3. PANAUDOS GAVĖJO ĮSIPAREIGOJIMAI

3.1. Panaudos gavėjas įsipareigoja perduotą medicininę įrangą naudoti pagal tiesioginę jos paskirtį, remiantis naudojimo instrukcijomis bei visais Panaudos davėjo nurodymais ir apmokymais.

3.2. Pasibaigus Sutarties terminui grąžinti medicininę įrangą Panaudos davėjui tokios būklės, kurios ji buvo perduodant, atsižvelgiant į natūralų nusidėvėjimą. Panaudos gavėjas priima ir grąžina medicininę įrangą Panaudos davėjui pagal abiejų šalių pasirašytą priėmimo-perdavimo aktą.

3.3. Panaudos gavėjas įsipareigoja neperduoti medicininės įrangos tretiesiems asmenims be išankstinio rašytinio Panaudos davėjo sutikimo.

4. SUTARTIES GALIOJIMAS

4.1. Sutartis įsigalioja nuo jos abiejų šalių pasirašymo dienos ir galioja tol, kol Panaudos gavėjas turi pagal viešojo pirkimo-pardavimo sutartį Nr. NR. S-6.19E-117/2023, sudarytą tarp Panaudos gavėjo ir Panaudos davėjo, įsigytas prekes. Pasibaigus viešojo pirkimo-pardavimo sutarčiai Nr. NR. S-6.19E-117/2023 ir pagal pastarąją sutartį įsigytoms prekėms, ši Sutartis nutrūksta. Nutrūkus šiai Sutarčiai, ne vėliau kaip per 10 darbo dienų Panaudos gavėjas turi pateikti raštišką prašymą Panaudos davėjui atsiimti medicininę įrangą.

4.2. Sutartis gali būti keičiama tik abiejų Šalių bendru sutarimu. Visi sutarties pakeitimai ir priedai galios, jeigu jie bus sudaryti raštu ir tinkamai pasirašyti abiejų Sutarties Šalių ar jų įgaliotų atstovų.

4.3. Sutartis gali būti nutraukta rašytiniu šalių susitarimu, taip pat kitais LR Civilinio kodekso numatytais atvejais.

5. NENUGALIMA JĖGA (FORCE MAJEURE)

5.1. Esant nenugalimai jėgai (force majeure) arba kitoms aplinkybėms (pagal Lietuvos Respublikos Vyriausybės 1996-07-15 nutarimą Nr. 840 (1996, Žin. 68-1652), kurios nepriklauso nuo Sutarties šalių valios, šalys privalo nedelsdamos, bet ne vėliau kaip per 5 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.

6. GINČŲ SPRENDIMO TVARKA

6.1. Visi iš šios Sutarties kylantys arba su ja susiję ginčai sprendžiami derybomis tarp Šalių. Nepavykus ginčo išspręsti derybomis, jis perduodamas spręsti kompetentingam Lietuvos Respublikos teismui pagal Panaudos gavėjo buveinės adresą.

7. KITOS SĄLYGOS

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

7.2. Panaudos gavėjo paskirtas asmuo, atsakingas už Sutarties vykdymą, yra VšĮ Respublikinės Vilniaus universitetinės ligoninės laboratorinės diagnostikos skyriaus vedėja , tel.

el. p. a .lt . Pirkėjo paskirtas asmuo, atsakingas už prekių pagal Sutartį priėmimą, yra VšĮ Respublikinės Vilniaus universitetinės ligoninės, Medicinos technikos priežiūros skyriaus vedėja tel

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

7.4. Sutartis sudaryta 2 (dviem) egzemplioriais lietuvių kalba, turinčiais vienodą juridinę galią. Kiekviena Šalis gauna po vieną Sutarties egzempliorių.

8. PRIEDAI

8.1. Priedas Nr. 1 „Perduodamos medicininės įrangos sąrašas“.

8.2. Priedas Nr. 2 „Turto, perduodamo pagal panaudą, perdavimo-priėmimo aktas“.

9. ŠALIŲ JURIDINIAI ADRESAI, REKVIZITAI IR PARAŠAI

PANAUDOS DAVĖJAS

UAB „DIAMEDICA“

Vanaginės g. 37A, Didžioji Riešė LT-14261
Vilniaus raj. sav.

Įmonės kodas:111768155

PVM kodas:LT117681515

Sąskaita:LT492140030002131892

AB Luminor bankas

Banko kodas 21400

Faks.:8-5 2107286

El. p. info@diamedica.lt

Generalinis direktorius

Stasys Križanauskas

(parašas)

(data)

PANAUDOS GAVĖJAS

VšĮ Respublikinė Vilniaus universitetinė ligoninė

Šiltnamių g. 29, 04130 Vilnius

Juridinio asmens kodas 124243848

PVM mokėtojo kodas LT242438412

Tel.: (8 5) 216 9069

Faks.: (8 5) 216 8984

E. p. rvul@rvul.lt

Bankas AB „SEB bankas“

A. s. LT21 7044 0600 0664 2377

Direktorė

dr. Jelena Kutkauskienė

(parašas)

(data)

PANAUDOS SUTARTIES NR. NR. S-6.19E-118/2023 PRIEDAS NR. 1

PERDUODAMOS MEDICININĖS ĮRANGOS SĄRAŠAS

*Medicininės įrangos duomenų lentelės perkeliama iš tiekėjo pateikto pasiūlymo.

Panaudos būdu teikiamos įrangos / sistemos (kortelių automatinio įvertinimo prietaisas (1 vnt.), kortelių centrifuga (2 vnt.), kortelių inkubatorius (2 vnt.) arba sistema, atliekanti centrifugavimo ir inkubavimo funkcijas (2 vnt.)) privalomieji techniniai reikalavimai			
1. TECHNINIAI REIKALAVIMAI KORTELIŲ AUTOMATINIAM ĮVERTINIMO PRIETAISUI			
Eil. Nr.	Techniniai reikalavimai:	Siūlomos įrangos techniniai parametrai	Tiksli nuoroda į siūlomos įrangos dokumentaciją, kurioje tiksliai pažymimas atitikimas keliamam techniniam parametrai
1	Tiekėjas panaudos būdu turi pasiūlyti vieną (1) prietaisą, skirtą automatiniam kortelių įvertinimui. Siūloma įranga turi būti nauja (įrangos pagaminimo metai ne senesni kaip 36 mėn. nuo pirkimo sutarties pasirašymo datos), negalima siūlyti demonstracinės, naudotos arba naudotos ir atnaujintos (remarketing) įrangos.	-	-
2	Siūlomas kortelių automatinio įvertinimo prietaisas turi būti skirtas raudonųjų kraujo ląstelių gelio arba lygiavertės medžiagos stulpelyje hemagliutinacijos metodu gautų rezultatų nuskaitymui, įvertinimui bei interpretavimui.	Siūlomas kortelių automatinio įvertinimo prietaisas skirtas raudonųjų kraujo ląstelių gelio stulpelyje hemagliutinacijos metodu gautų rezultatų nuskaitymui, įvertinimui bei interpretavimui.	Atitikties dokumentai (reader), psl. Nr. 1
3	Kortelių įvertinimo prietaisas turi turėti kamerą, kuri atvaizduotų rezultatus.	Kortelių nuskaitymo įrenginys turi vidinę kamerą. Jos padaryta kortelės nuotrauka pateikiama ekrane bei rezultatų ataskaitose	Atitikties dokumentai (reader), psl. Nr. 2
4	Kortelių automatinio įvertinimo prietaiso rezultatų įvertinimo trukmė pagal gamintojo rekomendacijas (tačiau visas tyrimo atlikimas, t.y. kortelių inkubavimas, centrifugavimas ir įvertinimas turi būti ne ilgesnis nei 30 min.).	Kortelių automatinio įvertinimo prietaiso įvertinimo trukmė yra apie 10 sekundžių, tačiau galutinis tyrimo rezultato pateikimas priklauso nuo laboratorijos personalo darbo spartos (kadangi reikia nuskaityti reagentų ir mėginių brūkšnius kodus rankiniu būdu). Bendras tyrimo atlikimo laikas būtų apie 26-27 min (centrifugavimo laikas 9 min, inkubavimo laikas 15 min ir vidutiniškai apie 1-2 min nuskaitymo laikas (nuo kortelės nuskaitymo iki ataskaitos spausdinimo))	Atitikties dokumentai (reader), psl. Nr. 3-6

5	Kortelių ir mėginių brūkšninio kodo nuskaitymo funkcija (išorinio arba integruoto skaitytuvo pagalba), kuri užtikrintų rezultatų atsekamumą	Kortelių įvertinimo prietaisas turi kortelių brūkšninio kodo nuskaitymo funkciją, kuri užtikrina rezultatų atsekamumą. Tyrimų ataskaitoje matomi naudoti kortelių bei reagentų	Atitikties dokumentai (reader), psl. Nr. 7
6	Prietaisas turi turėti CE ženklavinimą remiantis 98/79/EC direktyva.	Skaitytuvas ženklintas CE ir turi sertifikatą	Atitikties dokumentai (reader), psl. Nr. 13
7	Galimybė atspausdinti gautų rezultatų protokolus.	Galima atspausdinti tyrimų ir kontrolinių tyrimų protokolus	Atitikties dokumentai (reader), psl. Nr. 8-9
8	Būtina kortelių duomenų archyvavimo funkcija ir dienos ataskaitos atspausdinimo funkcija.	Nuskaitymo įrenginys atmintyje saugo nuskaitytų tyrimų bei kontrolinių tyrimų duomenis. Galima atsispausdinti dienos ataskaitą	Atitikties dokumentai (reader), psl. Nr. 10-11
9	Kortelių automatinio įvertinimo prietaisas turi būti pritaikytas darbui su siūlomomis kortelėmis. Pateikti tai įrodančius dokumentus.	Skaitytuvas yra to paties gamintojo kaip ir siūlomos kortelės ir yra skirta darbui su DG Gel kortelėmis	Atitikties dokumentai (reader), psl. Nr. 12

SIŪLomos PANAUDAI ĮRANGOS DUOMENYS:

Įrangos gamintojo pavadinimas, modelis	Grifols Diagnostics, DG Reader NET
Įrangos gamybos metai	2022 m.
Įrangų skaičius	Vienas (1) įrangos komplektas
Įrangos vertė, EUR be PVM.	6000 EUR

2. TECHNINIAI REIKALAVIMAI KORTELIŲ INKUBATORIUI

Eil. Nr.	Techniniai reikalavimai:	Siūlomos įrangos techniniai parametrai	Tiksli nuoroda į siūlomos įrangos dokumentaciją, kurioje tiksliai pažymimas atitikimas keliamam techniniam parametrui
1	Tiekėjas panaudos būdu turi pasiūlyti du (2) prietaisus, skirtus kortelėms inkubuoti. Siūloma įranga turi būti nauja (įrangos pagaminimo metai ne senesni kaip 36 mėn. nuo pirkimo sutarties pasirašymo datos), negalima siūlyti demonstracinės, naudotos arba naudotos ir atnaujintos (remarketing) įrangos.	-	-

2	Siūlomo kortelių inkubatoriaus talpa turi siekti ne mažiau nei 10 kortelių.	Inkubatoriaus talpa 2x12 kortelių	Atitikties dokumentai (inkubatorius), psl. Nr. 1
3	Inkubatorius turi būti pritaikytas darbui su siūlomomis kortelėmis. Pateikti tai įrodančius dokumentus.	Inkubatorius yra to paties gamintojo kaip ir siūlomos kortelės ir yra skirtas darbui su DG Gel kortelėmis	Atitikties dokumentai (inkubatorius), psl. Nr. 2
4	Siūlomas kortelių inkubatorius turi palaikyti tinkamą inkubacijos temperatūrą pagal kortelių gamintojo rekomendacijas.	Inkubatoriaus darbo sąlygos pritaikytos to paties gamintojo reagentams	Atitikties dokumentai (inkubatorius), psl. Nr. 3
5	Kortelių inkubatorius turi būti ženklintas CE pagal 98/79 EC direktyvą.	Inkubatorius ženklintas CE ir turi sertifikatą	Atitikties dokumentai (inkubatorius), psl. Nr. 7
6	Įranga turi turėti ekraną, kuriame matomas inkubavimo laikas, o tinkamą inkubavimo temperatūrą indikuoja atskiras indikatorius (ekrane arba kitoje įrangos vietoje).	Inkubatorius turi du ekranus (individualus kiekvienai inkubavimo sekcijai), kuriuose matomas laikas ir temperatūra.	Atitikties dokumentai (inkubatorius), psl. Nr. 4
7	Įranga turi turėti garsinį signalą pasibaigus procedūrai ar įvykus klaidai.	Inkubatorius kiekviena inkubavimo sekcija turi permatomą dangtį. Įvykus klaidai ar pasibaigus procedūrai pranešama garsiniu signalu	Atitikties dokumentai (inkubatorius), psl. Nr. 5-6

SIŪLomos PANAUDAI ĮRANGOS DUOMENYS:

Įrangos gamintojo pavadinimas, modelis	Grifols Diagnostics, DG Therm
Įrangos gamybos metai	1 vnt - 2022 m., 1 vnt - 2021 m.
Įrangų skaičius	Du (2) įrangos komplektai
Įrangos vertė, EUR be PVM.	2000,00

3. TECHNINIAI REIKALAVIMAI KORTELIŲ CENTRIFUGAI

Eil. Nr.	Techniniai reikalavimai:	Siūlomos įrangos techniniai parametrai	Tiksli nuoroda į siūlomos įrangos dokumentaciją, kurioje tiksliai pažymimas atitikimas keliamam techniniam parametru
1	Tiekėjas panaudos būdu turi pasiūlyti du (2) prietaisus, skirtus kortelėms centrifuguoti. Siūloma įranga turi būti nauja (įrangos pagaminimo metai ne senesni kaip 36 mėn. nuo pirkimo sutarties pasirašymo datos), negalima siūlyti demonstracinės, naudotos arba naudotos ir atnaujintos (remarketing) įrangos.	-	-

2	Kortelių centrifugos talpa ne mažesnė nei 10 kortelių.	Centrifugos talpa - 24 kortelės	Atitikties dokumentai (centrifuga), psl. Nr. 1
3	Centrifugos greitis ir laikas turi atitikti siūlomų kortelių gamintojo rekomendacijas.	Centrifugavimo greitis - 990 rpm Centrifugavimo laikas - 9 min	Atitikties dokumentai (centrifuga), psl. Nr. 2
4	Centrifuga turi turėti garsinį signalą, kuris įspėtų apie centrifugavimo pabaigą ar apie galimas klaidas.	Centrifuga turi garsinį signalą	Atitikties dokumentai (centrifuga), psl. Nr. 3
5	Kortelių centrifuga turi būti ženklinta CE pagal 98/79 EC direktyvą.	Centrifuga ženklinta CE ir turi sertifikatą	Atitikties dokumentai (centrifuga), psl. Nr. 5
6	Centrifuga turi būti pritaikyta darbui su siūlomomis kortelėmis. Pateikti tai įrodančius dokumentus.	Centrifuga yra to paties gamintojo kaip ir siūlomos kortelės ir yra skirta darbui su DG Gel kortelėmis	Atitikties dokumentai (centrifuga), psl. Nr. 4

SIŪLomos PANAUDAI ĮRANGOS DUOMENYS:

Įrangos gamintojo pavadinimas, modelis	Grifols Diagnostics, DG Spin
Įrangos gamybos metai	1 vnt - 2021 m., 1 vnt - 2022 m.
Įrangų skaičius	Du (2) įrangos komplektai
Įrangos vertė, EUR be PVM.	4000,00

PANAUDOS SUTARTIES NR. NR. S-6.19E-118/2023 PRIEDAS NR. 2

**TURTO, PERDUODAMO PAGAL PANAUDOS SUTARTĮ,
PERDAVIMO–PRIĖMIMO AKTAS Nr. _____**

(data)

(sudarymo vieta)

Vadovaudamasis 20 ____ m. _____ d. panaudos sutartimi Nr. ____, Panaudos davėjas **UAB „DIAMEDICA“**, atstovaujama _____, veikiančio pagal _____ perduoda, o Panaudos gavėjas - **VšĮ Respublikinė Vilniaus universitetinė ligoninė**, atstovaujama _____, veikiančio pagal _____, priima Panaudos davėjui nuosavybės teise priklausančią turtą:

Perduodamo turto būklė perdavimo metu _____

Perduodamo turto likutinė vertė perdavimo metu _____

Instrukcijos ir kiti dokumentai gauti _____

Instruktažas atliktas _____

Priėmiau: _____

(skyriaus pavadinimas)

Skyriaus atsakingas asmuo _____

Šis aktas surašytas 2 egzemplioriais, po vieną egzempliorių Panaudos davėjui ir Panaudos gavėjui.

<u>PANAUDOS GAVĖJAS</u>	<u>PANAUDOS DAVĖJAS</u>
VšĮ Respublikinė Vilniaus universitetinė ligoninė	UAB “DIAMEDICA”
Šiltnamių g. 29, 04130 Vilnius	Vanaginės g. 37A, Didžioji Riešė LT-14261 Vilniaus raj. sav.
Įmonės kodas 124243848	Įmonės kodas 111768155
PVM kodas LT242438412	PVM kodas LT117681515
Tel. (8 5) 216 9069, faks. (8 5) 216 8984	Tel. 8-614 46622
El. p. rvul@rvul.lt	El. p. info@diamedica.lt
A.V.	A.V.

2023 m.vasario 22 d. panaudos sutarties Nr.NR. S-6.19E-118/2023 , Priėmimo-perdavimo akto
tęsinys

**VŠĮ RESPUBLIKINEI VILNIAUS UNIVERSITETINEI LIGONINEI PERDUODAMO TURTO SĄRAŠAS
(TĘSINYS)**

<u>Eil. Nr.</u>	<u>Turto pavadinimas</u>	<u>Identifikacinis numeris</u>	<u>Turto rinkos vertė Eur be PVM.</u>	<u>Turto likutinė vertė perdavimo metu, Eur.</u>
<u>1.</u>	DG Therm		<u>1000,00</u>	
<u>2.</u>	DG Therm		<u>1000,00</u>	
<u>3.</u>	DG Spin		<u>2000,00</u>	
<u>4.</u>	DG Spin		<u>2000,00</u>	
<u>5.</u>	DG Reader NET		<u>6000,00</u>	
<u>Iš viso</u>			<u>12000,00</u>	

PANAUDOS GAVĖJAS

PANAUDOS DAVĖJAS

VŠĮ Respublikinė Vilniaus universitetinė ligoninė

UAB "DIAMEDICA"

A.V.