

**VIENKARTINIŲ MEDICININIŲ NECHEMINIŲ MEDŽIAGŲ
PIRKIMO – PARDAVIMO SUTARTIS Nr. S23-33/SR-114**

KETURIOLIKTA PIRKIMO DALIS

Kėdainiai

2023 m. balandžio mėn. 28 d.

Viešoji įstaiga Kėdainių ligoninė (toliau – **Pirkėjas**), atstovaujama direktorės Editos Vaškevičienės, veikiančios pagal įstaigos įstatus, ir **UAB „Intersurgical“** (toliau – **Pardavėjas**), atstovaujama generalinio direktoriaus Sigito Žvirblio, veikiančio pagal įmonės įstatus (toliau kartu vadinami „Šalimis“, o kiekvienas atskirai – „Šalimi“), laimėjusį vykusį viešąjį pirkimą **Vienkartinės medicininės necheminės medžiagos (Nr. ..)**, CVP IS Nr. 649914 (toliau - Pirkimas), sudarė šią sutartį.

**I SKYRIUS
SUTARTIES OBJEKTAS**

1.1. Pardavėjas įsipareigoja parduoti Pirkėjui vienkartinės medicininės necheminės medžiagas (toliau – Prekės), o Pirkėjas įsipareigoja priimti jas ir už jas sumokėti šioje sutartyje nurodytą kainą sutarties 6 p. numatyta tvarka.

1.2. Pirkėjas, esant poreikiui, gali pagal šią Sutartį įsigyti iš Pardavėjo Sutarties priede nenurodytų, tačiau su pirkimo objektu susijusių prekių, neviršijant 10% pradinės Sutarties vertės nurodytos Sutartyje. Pirkėjas už tokias prekes apmoka ne didesnėmis nei užsakymo dieną Pardavėjo prekybos vietoje, kataloge ar interneto svetainėje nurodytomis galiojančiomis šių prekių kainomis arba, jei tokios kainos neskelbiamos, Pardavėjo pasiūlytomis, konkurencingomis ir rinką atitinkančiomis kainomis.

**II SKYRIUS
ĮKAINIAI IR PRADINĖ SUTARTIES VERTĖ**

2.1. Sutarčiai taikomas **fiksuoto įkainio kainodaros metodas**. Sutartyje nustatyti **fiksuoti prekių įkainiai bei perkamų prekių kiekiai** yra nurodyti šios sutarties 1 priede (Pardavėjo pasiūlymas).

2.2. Pradinė sutarties vertė (*laimėjusio tiekėjo pasiūlymo kaina*) be PVM 22 169,52 Eur (Dvidešimt du tūkstančiai vienas šimtas šešiasdešimt devyni eurai 52 ct).

PVM suma 1 108,48 Eur (Vienas tūkstantis vienas šimtas aštuoni eurai 48 ct).

Pradinė sutarties vertė su PVM 23 278,00 Eur (Dvidešimt trys tūkstančiai du šimtai septyniasdešimt aštuoni eurai 00 ct).

2.3. Įkainiai sutarties vykdymo laikotarpiu negalės būti keičiami per visą sutarties vykdymo laikotarpį, išskyrus kai pasikeičia pridėtinės vertės mokestis (PVM) arba taikoma Sutarties 2.4 punkte numatyta tvarka. Perskaičiavimas vykdomas po Lietuvos Respublikos pridėtinės vertės mokesčio įstatymo, kuriuo keičiasi mokesčio tarifas, įsigaliojimo dienos. Pasikeitus PVM tarifo dydžiui, nepateiktų prekių įkainiai keičiami (mažinama ar didinama) proporcingai PVM pasikeitusio tarifo dydžiui. Įkainių pakeitimas įforminamas papildomu rašytiniu Šalių susitarimu.

2.4. Sutartyje numatytų įkainių perskaičiavimo (keitimo) tvarka:

2.4.1. Bet kuri sutarties Šalis Sutarties galiojimo metu turi teisę inicijuoti Sutartyje numatytų įkainių perskaičiavimą (keitimą) ne anksčiau kaip po 6 (šešių) mėnesių nuo Sutarties sudarymo dienos (jeigu perskaičiavimas jau buvo atliktas – nuo paskutinio perskaičiavimo pagal šį punktą dienos), jeigu Vartojimo prekių ir paslaugų kainų pokytis (k), apskaičiuotas kaip nustatyta 2.4.4 punkte, viršija 5%. Atlikdamos perskaičiavimą Šalys vadovaujasi Lietuvos Statistikos Departamento (toliau – LSD) viešai Oficialiosios statistikos portale paskelbtais Rodiklių duomenų bazės duomenimis, iš kitos Šalies nereikalaujamos pateikti oficialaus LSD ar kitos institucijos išduoto dokumento ar patvirtinimo.

2.4.2. Šalys privalo Susitarime nurodyti indekso reikšmę laikotarpio pradžioje ir jos nustatymo datą, indekso reikšmę laikotarpio pabaigoje ir jos nustatymo datą, kainų pokytį (k), perskaičiuotus įkainius, perskaičiuotą pradinės sutarties vertę.

2.4.3. Perskaičiuotieji įkainiai taikomi užsakymams, pateiktiems po to, kai Šalys sudaro susitarimą dėl įkainių perskaičiavimo.

2.4.4. Nauji įkainiai apskaičiuojami pagal formulę:

$$a_1 = a + \left(\frac{k}{100} \times a \right), \text{ kur}$$

a – įkainis (Eur be PVM)) (jei jis jau buvo perskaičiuotas, tai po paskutinio perskaičiavimo).

a₁ – perskaičiuotas (pakeistas) įkainis (Eur be PVM)

k – Pagal vartotojų kainų indeksą (**06 SVEIKATA**) apskaičiuotas Vartojimo prekių ir paslaugų kainų pokytis (padidėjimas arba sumažėjimas) (%). „k“ reikšmė skaičiuojama pagal formulę:

$$k = \frac{Ind_{naujausias}}{Ind_{pradžia}} \times 100 - 100, (\text{proc.}), \text{ kur}$$

$Ind_{naujausias}$ – kreipimosi dėl kainos perskaičiavimo išsiuntimo kitai Šaliai datą naujausias paskelbtas vartojimo prekių ir paslaugų indeksas (06 SVEIKATA).

$Ind_{pradžia}$ – laikotarpio pradžios datos (mėnesio) vartojimo prekių ir paslaugų indeksas (06 SVEIKATA). Pirmojo perskaičiavimo atveju laikotarpio pradžia (mėnuo) yra Sutarties sudarymo dienos mėnuo. Antrojo ir vėlesnių perskaičiavimų atveju laikotarpio pradžia (mėnuo) yra paskutinio perskaičiavimo metu naudotos paskelbto atitinkamo indekso reikšmės mėnuo.

2.4.5. Skaičiavimams indeksų reikšmės imamos **keturių** skaitmenų po kablelio tikslumu. Apskaičiuotas pokytis (k) tolimesniems skaičiavimams naudojamas suapvalinus iki **vieno** skaitmens po kablelio, o apskaičiuotas įkainis „a“ suapvalinamas iki **dvių** skaitmenų po kablelio.

2.4.6. Vėlesnis kainų arba įkainių perskaičiavimas negali apimti laikotarpio, už kurį jau buvo atliktas perskaičiavimas.

2.5. Į Prekių įkainius įskaityti visi Pardavėjo mokami mokesčiai, Prekės pristatymo ir kitos išlaidos.

2.6. **Sutarties kaina** – už Prekes pagal Sutartį Pardavėjo gaunama ekonominė nauda.

2.7. Pirkimo sutarties sąlygos sutarties galiojimo laikotarpiu negali būti keičiamos, išskyrus tokias pirkimo sutarties sąlygas, kurias pakeitus nebūtų pažeisti Viešųjų pirkimų įstatymo (toliau – VPI) 17 straipsnyje nustatyti principai ir tikslai, bei esant VPI 89 straipsnyje nustatytoms sąlygoms.

Sutarties sąlygų keitimu nebus laikoma techninio pobūdžio sutarties pakeitimai (pavyzdžiui, Šalių rekvizitai, klaidos ir pan.) ir sutarties sąlygų koregavimas joje numatytomis aplinkybėmis, jeigu šios aplinkybės nustatytos aiškiai ir nedviprasmiškai bei buvo pateiktos pirkimo sąlygose.

III SKYRIUS PERKAMOS PREKĖS

3.1. Šia sutartimi Pardavėjas įsipareigoja perleisti Prekes, kurių detali specifikacija, kaina ir kiekis nustatyti šios sutarties 1 priede. Sutarties vykdymo metu išigyjami Prekių kiekiai priklauso nuo faktinių Pirkėjo užsakymų, išigyjamų Prekių apimtis paslaugų sutarties galiojimo laikotarpiu gali būti didinama arba mažinama iki 20 procentų.

3.2. Jei dėl nuo Pardavėjo nepriklausančių aplinkybių, kurių nebuvo įmanoma numatyti rengiant pirkimo dokumentus ir/ar sutarties sudarymo metu, Pardavėjas negali pristatyti pasiūlyme nurodytų Prekių, sutarties Šalims išreiškus sutikimą, nekeičiant sutarties kainos, Pardavėjas gali pristatyti kitas prekes su sąlyga, kad naujos prekės visiškai atitiks pirkimo dokumentuose ir sutarties 2 priede „Techninė specifikacija“ keliamus reikalavimus ar bus geresnių savybių ir bus pristatomos už tą pačią kainą.

3.3. Jeigu prekė dėl techninių, korporatyvių ar kitų objektyvių priežasčių išimta iš apyvartos ir (arba) Pardavėjas nustoja ją prekiauti, Pardavėjas įsipareigoja kaip galėdamas anksčiau apie tai informuoti Pirkėją. Tokiu atveju 7.1 punkte numatyta bauda nėra taikoma.

IV SKYRIUS PREKIŲ PRISTATYMO TVARKA

4.1. Pardavėjas įsipareigoja pristatyti Prekes savo transportu ne vėliau kaip per 10 kalendorinių dienų nuo Pirkėjo užsakyme nurodytos datos, o esant ypatingiems atvejams - per 5 kalendorines dienas.

4.2. Prekių pristatymo vieta – VšĮ Kėdainių ligoninė, Budrio g. 5, Kėdainiai.

4.3. Pirkėjo paskirtas atsakingas asmuo – ligoninės vyr. slaugos administratorė,

V SKYRIUS PREKIŲ KOKYBĖ IR GARANTIJA

5.1. Pardavėjas garantuoja, kad parduodamos Prekės yra be defektų ir jų kokybė, žymėjimas, informacija vartotojui atitinka Pirkimo dokumentų nuostatas, galiojančius standartus, technines sąlygas ar kitus norminius aktus.

5.2. Pardavėjas pristato Prekes tvarkingose, kai būtina – steriliose pakuotėse (reikalavimai sterilumui nurodyti šios sutarties 2 priede). Pristatant Prekes Pardavėjas pateikia Prekių vartotojo instrukcijas lietuvių kalba. Prekių žymėjimas ant pakuotės turi būti lietuvių kalba (jei prekės gamintojo nėra žymimos valstybine kalba – pasitelkiant lipdukus ar kt. priemones).

5.3. Pateiktos Prekės galiojimo laikas pristatymo metu turi būti ne trumpesnis kaip 75 % nuo Prekės galiojimo termino.

5.4. Jei Pardavėjas Pirkėjui patiekia nekokybiškas, neatitinkančias šios sutarties sąlygų Prekes, Pardavėjas privalo per 5 (penkias) darbo dienas nuo Pirkėjo pranešimo jas pakeisti kokybiškomis, atitinkančiomis šios sutarties sąlygas prekėmis.

5.5. Prekių realizacijos termino galiojimo metu pastebėjus, kad Prekių kokybė neatitinka šios sutarties reikalavimų, po Pirkėjo pranešimo, ne ilgiau kaip per 5 (penkias) darbo dienas, Pardavėjas privalo pakeisti Prekes.

VI SKYRIUS

ATSISKAITYMAS TARP ŠALIŲ

6.1. Pirkėjas apmoka Pardavėjui už Prekes pagal gautas sąskaitas faktūras per 30 dienų nuo Prekių gavimo ir sąskaitos faktūros pateikimo dienos.

6.2. Pridėtinės vertės mokesčio sąskaitos faktūros, sąskaitos faktūros, kreditiniai ir debetiniai dokumentai bei avansinės sąskaitos turi būti teikiami naudojantis informacinės sistemos „E. sąskaita“ priemonėmis. Elektroninės sąskaitos faktūros, atitinkančios Europos elektroninių sąskaitų faktūrų standartą, kurio nuoroda paskelbta 2017 m. spalio 16 d. Komisijos įgyvendinimo sprendime (ES) 2017/1870 dėl nuorodos į Europos elektroninių sąskaitų faktūrų standartą ir sintaksių sąrašo paskelbimo pagal Europos Parlamento ir Tarybos direktyvą 2014/55/ES (OL 2017 L 266, p. 19), teikiamos Tiekėjo pasirinktomis priemonėmis. Europos elektroninių sąskaitų faktūrų standarto neatitinkančios elektroninės sąskaitos faktūros gali būti teikiamos tik naudojantis informacinės sistemos „E. sąskaita“ priemonėmis.

6.3. Pirkėjas ne vėliau kaip per 3 darbo dienas nuo šios sutarties 6.4 punkte nurodytos informacijos gavimo raštu informuoja subtiekęs apie tiesioginio atsiskaitymo galimybę, o subtiekęs, norėdamas pasinaudoti tokia galimybe, raštu pateikia prašymą Pirkėjui. Tais atvejais, kai subtiekęs išreiškia norą pasinaudoti tiesioginio atsiskaitymo galimybe, turi būti sudaroma trišalė sutartis tarp Pirkėjo, Pardavėjo ir jo subtiekęjo, kurioje aprašoma tiesioginio atsiskaitymo su subtieķju tvarka, kurioje numatoma teisė Pardavėjui prieštarauti nepagrįstiems mokėjimams subtieķjui.

6.4. Sudarius pirkimo sutartį, tačiau ne vėliau negu pirkimo sutartis pradedama vykdyti, Pardavėjas įsipareigoja Pirkėjui pranešti tuo metu žinomų subtieķjų pavadinimus, kontaktinius duomenis ir jų atstovus. Pirkėjas taip pat reikalauja, kad Pardavėjas informuotų apie minėtos informacijos pasikeitimus visu pirkimo sutarties vykdymo metu, taip pat apie naujus subtieķjus, kuriuos jis ketina pasitelkti vėliau. Jeigu taikomos 6.5 p. nuostatos, kartu su informacija apie naujus subtieķjus pateikiami ir subtieķėjo pašalinimo pagrindų nebuvimą patvirtinantys dokumentai.

6.5. Tais atvejais, kai Pardavėjas nesiremia subtieķėjo pajėgumais, Pirkėjas gali patikrinti, ar nėra Pardavėjo subtieķėjo pašalinimo pagrindų. Tokiu atveju, jeigu subtieķėjo padėtis atitinka bent vieną nustatytą pašalinimo pagrindą, Pirkėjas reikalauja, kad Pardavėjas per Pirkėjo nustatytą terminą pakeistų minėtą subtieķėją reikalavimus atitinkančiu subtieķju.

VII SKYRIUS

SUTARTIES ĮVYKDYMO UŽTIKRINIMAS, ATSAKOMYBĖ

7.1. Sutarties įvykdymo užtikrinimo priemonė yra netesybos. Jei Pardavėjas dėl savo kaltės vėluoja pristatyti Prekes, Pirkėjas turi teisę be rašytinio įspėjimo ir, nesumažindamas kitų savo teisių gynimo priemonių, numatytų sutartyje, pradėti skaičiuoti delspinigius už kiekvieną vėluojamą Prekių pristatymo dieną. Pardavėjo vėluojamų pristatyti Prekių kaina mažinama 0,02% nuo vėluojamų pristatyti Prekių vertės už kiekvieną termino praleidimo dieną. Delspinigių suma gali būti išskaičiuojama iš Pardavėjui mokėtinų sumų.

7.2. Jei Pardavėjas iš esmės pažeidžia sutartį 9.2.p. nurodytais atvejais, Pirkėjas taikys 5% pradinės sutarties vertės baudą, įskaitant delspinigius.

7.3. Jei Pirkėjas dėl savo kaltės vėluoja atsiskaityti su Pardavėju per sutarties 6.1.p. numatytą terminą, jis įsipareigoja sumokėti 0,02% dydžio delspinigių nuo nesumokėtos sumos.

VIII SKYRIUS

FORCE MAJEURE

8.1. Force Majeure sąlygos taikomos vadovaujantis LR Vyriausybės 1996 m. liepos 15d. nutarimu Nr. 840 patvirtintomis „Atleidimo nuo atsakomybės dėl nenugalimos jėgos (Force majeure) aplinkybėmis“, taisyklėmis.

IX SKYRIUS

SUTARTIES ĮSIGALIOJIMO IR NUTRAUKIMO SĄLYGOS

9.1. Sutartis įsigalioja Šalims ją pasirašius ir galioja iki visiško Šalių įsipareigojimų pagal šią sutartį įvykdymo. Sutarties vykdymo (Prekių tiekimo) terminas 24 mėnesiai nuo sutarties įsigaliojimo.

9.2. Pirkėjas turi teisę vienašališkai nutraukti sutartį įspėjęs Pardavėją prieš 15 darbo dienų, jeigu Pardavėjas ją iš esmės pažeidė:

9.2.1. parduota Prekė yra netinkamos kokybės ir jos trūkumų neįmanoma pašalinti per protingą ir Pirkėjui priimtina terminą;

- 9.2.2. Pardavėjas Prekių nepristatė per sutartyje nustatytą bei Pirkėjo nurodytą papildomą protingą terminą.
- 9.3. Pardavėjas turi teisę vienašališkai nutraukti sutartį įspėjęs Pirkėją prieš 15 darbo dienų, jeigu Pirkėjas ją iš esmės pažeidė:
- 9.3.1. Pirkėjas daugiau kaip du kartus laiku nesumokėjo už Prekes, kai jos buvo perduotos nustatytais terminais;
- 9.3.2. Pirkėjas daugiau kaip du kartus nepriėmė tinkamoms kokybės Prekių, kai jos buvo perduotos nustatytais terminais.
- 9.4. Sutartis taip pat gali būti nutraukta Šalių raštišku susitarimu.

X SKYRIUS KITOS SĄLYGOS

- 10.1. Pardavėjas įsipareigoja išrašomoje sąskaitoje faktūroje vartoti tuos pačius Prekių pavadinimus ir mato vnt., kokie yra sutarties 1 priede. Taip pat ant sąskaitos faktūros privalo užrašyti sutarties numerį ir datą, pagal kurią parduodamos Prekės.
- 10.2. Vykdam sutartį nepasitelkiami/pasitelkiami [*nereikalinga išbraukti*] šie subtiekejai [*įvardyti arba nereikalinga išbraukti*] šioms sutarties objekto dalims [*nurodyti arba nereikalinga išbraukti*].
- 10.3. Pirkimo sutarties vykdymo metu, kai subtiekejai netinkamai vykdo įsipareigojimus Pardavėjui, taip pat tuo atveju, kai subtiekejai nepajėgūs vykdyti įsipareigojimų Pardavėjui dėl iškeltos bankroto bylos, pradėtos likvidavimo procedūros ir panašios padėties, Pardavėjas gali pakeisti subtiekejus. Apie tai Pardavėjas turi informuoti Pirkėją, nurodymas subtiekejų pakeitimo priežastis. Gavęs tokį pranešimą, Pirkėjas su Pardavėju įformina susitarimą dėl subtiekejų pakeitimo protokolu, pasirašomu sutarties Šalių. Šie dokumentai yra neatskiriama pirkimo sutarties dalis. Naujai pasitelktas subtiekėjas privalo atitikti pirkimo dokumentuose nustatytus minimalius kvalifikacijos reikalavimus (jei tokie reikalavimai yra keliami).
- 10.4. Šalys, vykdydamos sutartį, užtikrina, kad asmens duomenys būtų tvarkomi laikantis 2016 m. balandžio 27 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2016/679 dėl fizinių asmenų apsaugos tvarkant asmens duomenis ir dėl laisvo tokių duomenų judėjimo ir kuriuo panaikinama Direktyva 95/46/EB (Bendrasis duomenų apsaugos reglamentas) ir Lietuvos Respublikos asmens duomenų teisinės apsaugos įstatymo reikalavimų.
- 10.5. Ginčai, kylantys tarp Šalių, sprendžiami Šalių derybomis, o nepavykus jų išspręsti – teismine tvarka Lietuvos Respublikos teismuose.
- 10.6. Sutartis sudaryta dviem egzemplioriais, po vieną Šalims, lietuvių kalba. Abu egzemplioriai turi vienodą juridinę galią.
- 10.7. Pardavėjas patvirtina, kad į parduodamas Prekes tretieji asmenys neturi jokių teisių.
- 10.8. Už sutarties ir pakeitimų paskelbimą atsakingas asmuo –
- 10.9. Pirkėjo atstovas, atsakingas už sutarties vykdymą – , ligoninės vyr. slaugos administratorė, t el. p. vyr.slaugytoja@kedligonine.lt.
- 10.10. Pardavėjo atstovas, atsakingas už sutarties vykdymą – Lietuvos klientų aptarnavimo specialistė PRIDEDAMA:

1. Pardavėjo pasiūlymas, 4 lapai.
2. Techninė specifikacija, 3 lapai.

XI SKYRIUS ŠALIŲ ADRESAI IR REKVIZITAI

Pardavėjas

UAB “Intersurgical”

Arnionių g. 60, LT-18170 Pabradė
Įmonės kodas 111502432
PVM mok. kodas LT 115024314
A. s. LT58 7044 0600 0101 8621
AB SEB bankas, b. k. 70440
Tel. (8-387) 66611, faks. (8-387) 66622
El. p. sales@intersurgical.lt

Generalinis direktorius
Sigitas Žvirblis
A.V.

Pirkėjas

VšĮ Kėdainių ligoninė

Budrio g. 5, LT-57164 Kėdainiai
Įmonės kodas 191045561
A. s. LT664010041900070017
AB „Luminor“ b. k. 40100
Tel. (8 347) 67101

Edita Vaškevičienė
A.V.

**UAB Intersurgical**

Amioniu g. 60, Pabradė, LT-18170, Lithuania

T: +370 387 66611 F: +370 387 66622

info@intersurgical.lt www.intersurgical.lt

Kėdainių rajono savivaldybės administracijos
Prekių ir paslaugų viešųjų pirkimų komisijai

PASIŪLYMAS
DĖL VIENKARTINIŲ MEDICININIŲ NECHEMINIŲ MEDŽIAGŲ
Pirkimo XIV dalis „Priemonės reanimacijai“
 2023 m. kovo mėn. 27 d. Nr. S23-064
 Pabradė

Tiekėjo pavadinimas / Jeigu dalyvauja tiekėjų grupė, veikianti pagal jungtinės veiklos (partnerystės) sutartį, surašomi visi dalyvių pavadinimai/	UAB "Intersurgical"
Kiekvieno tiekėjų grupės nario (veikiančio pagal jungtinės veiklos (partnerystės) sutartį) įsipareigojimai:	Nėra
1) įsipareigojimų pavadinimas	-
2) įsipareigojimų vertė Eur arba procentais	-
Tiekėjo adresas /Jeigu dalyvauja tiekėjų grupė, surašomi visi dalyvių adresai /	Amioniu g. 60, LT-18170, Pabradė
Už pasiūlymą atsakingo asmens vardas, pavardė	Viešųjų pirkimų specialistė Kristina Šimanel
Telefono numeris	(8-387) 66611
El. pašto adresas	sales@intersurgical.lt

Šiuo pasiūlymu pažymime, kad sutinkame su visomis pirkimo sąlygomis, nustatytomis:

- 1) paskelbus Europos Sąjungos oficialiojo leidinio priede <http://ted.europa.eu>, Centrinėje viešųjų pirkimų informacinėje sistemoje (CVP-IS) adresu <https://pirkimai.eviesiejipirkimai.lt/>;
- 2) kituose pirkimo dokumentuose (jų paaiškinimuose, papildymuose).



Mes siūlome:

Eil. Nr.	Prekės pavadinimas	Mato vnt.	Planuojamas kiekis	Mato vnt. įkainis (kaina) be PVM Eur	Mato vnt. įkainio (kainos) PVM Eur	Mato vnt. įkainis (kaina) su PVM Eur	Bendra kaina s PVM (4 ir 7 stulpelių sandauga) Eur
1	2	3	4	5	6	7	8
1.	Pravedėjai intubaciniams vamzdeliams – stiletai	vnt.	200	2,3810	0,1190	2,50	500,00
2.	Rezervinis maišas	vnt.	30	1,9048	0,0952	2,00	60,00
3.	Pravedėjas lenktu galu – Bougie	vnt.	20	4,2857	0,2143	4,50	90,00
4.	Absorbentas (Spherasorb Soda Lime)	vnt.	200	34,0762	1,7038	35,78	7156,00
5.	I-gel TM vienkartinis viršgerklinis vamzdelis (2-os kartos laringinė kaukė)	vnt.	40	10,4762	0,5238	11,00	440,00
6.	Mažos deguonies kaukės (M dydžio)	vnt.	20	0,9048	0,0452	0,95	19,00
7.	Orofaringiniai vamzdeliai, ilgis 65 mm	vnt.	100	0,3619	0,0181	0,38	38,00
8.	Orofaringiniai vamzdeliai, ilgis 70 mm	vnt.	100	0,3619	0,0181	0,38	38,00
9.	Orofaringiniai vamzdeliai, ilgis 80 mm	vnt.	100	0,3619	0,0181	0,38	38,00
10.	Orofaringiniai vamzdeliai, ilgis 90 mm	vnt.	1 400	0,3619	0,0181	0,38	532,00
11.	Orofaringiniai vamzdeliai, ilgis 100 mm	vnt.	1 000	0,3619	0,0181	0,38	380,00
12.	Nosies kaniulės, ilgis – 1,8 mm.	vnt.	10 000	0,6667	0,0333	0,70	7000,00
13.	Nosies kaniulės, ilgis – 5,0 mm +/- 10 mm	vnt.	200	0,9048	0,0452	0,95	190,00
14.	Deguonies vamzdelis	vnt.	400	0,9048	0,0452	0,95	380,00
15.	Nosies kaniulės vaikams ir naujagimiams	vnt.	10	1,0476	0,0524	1,10	11,00
16.	Paciento jungtelė – alkūnė	vnt.	200	0,7143	0,0357	0,75	150,00
17.	Air-Guard Clean filtras	vnt.	600	3,0476	0,1524	3,20	1920,00
18.	Tiesi jungtis 22F- 6mm	vnt.	100	0,3810	0,0190	0,40	40,00
19.	Kombinuoti kvėpavimo filtrai vaikams (su šilumos ir drėgmės palaikymu)	vnt.	200	1,1429	0,0571	1,20	240,00
20.	Kombinuoti kvėpavimo filtrai naujagimiams (su šilumos ir drėgmės palaikymu)	vnt.	10	1,0476	0,0524	1,10	11,00
21.	Bužas	vnt.	60	4,2857	0,2143	4,50	270,00

AB
 INTENSIVUS
 VENTILACIJOS K. PABRADA
 VILNIAUS R.
 Kristina Sima
 Viešųjų ryšių specialistė

22.	Paciento jungtelės 22 F/ 70-150mm./22M/15F, TÜRIS 23-44 Mml.	vnt.	200	0,9048	0,0452	0,95	190,00
23.	Kaukės 4 Taškų silikoninis galvos laikiklis suaugusiems	vnt.	10	7,1429	0,3571	7,50	75,00
24.	Tracheostominė kaukė suaugusiems (be PVC)	vnt.	1 800	1,8571	0,0929	1,95	3510,00
Dvidešimt trys tūkstančiai du šimtai septyniasdešimt aštuoni eurai 00 ct <i>(Bendrą pasiūlymo kainą su PVM (lentelės 8 stulpelio visų eilučių suma) Eur nurodyti skaičiais ir žodžiais)</i>							23278,00

Į bendrą pasiūlymo kainą įeina visos išlaidos ir visi mokesčiai, taip pat ir PVM, kuris sudaro 1108,48 Eur (Vienas tūkstantis vienas šimtas aštuoni eurai 48 ct).

Bendra pasiūlymo kaina be PVM 22169,52 Eur (Dvidešimt du tūkstančiai vienas šimtas šešiasdešimt devyni eurai 52 ct).

Siūlomos prekės visiškai atitinka pirkimo dokumentuose (Techninėje specifikacijoje) nurodytus reikalavimus.

Kartu su pasiūlymu pateikiami šie dokumentai:

Eil. Nr.	Pavadinimas	Dokumento puslapių skaičius
1	Pasiūlymas	4
2	EBVPD	14
3	CE kokybės sertifikatai	18
4	Filtrų testavimo protokolai	8
5	Tiekėjo deklaracija (del NS juridiniam a)	1
6	Tiekėjo deklaracija (del NS fiziniam a)	1
7	Tiekėjo deklaracija dėl pakuočių perdirbimo	1
8	Igaliojimas	1
9	Siūlomų gaminių aprašymas	21



Kristina Šimanel
 Viešųjų pirkimų specialistė

Ši pasiūlyme nurodyta informacija yra konfidenciali:

Eil. Nr.	Pateikto dokumento pavadinimas (rekomenduojama pavadinime vartoti žodį „Konfidencialu“)	Dokumentas yra įkeltas šioje CVP IS pasiūlymo lango eilutėje („Prisegti dokumentai“)	Konfidencialumą pagrindžiantis įrodymas
1	Pasiūlymas	Pasiūlymas	Konfidenciali dokumento vieta yra ta, kur yra pateikti fizinių asmenų duomenys, kuriuos atskleidus būtų pažeisti Asmens duomenų teisinės apsaugos įstatymo reikalavimai.
2	EBVPD	EBVPD	
3	Tiekėjo deklaracija (del NS juridiniam a)	Tiekėjo deklaracija (del NS juridiniam a)	
4	Tiekėjo deklaracija (del NS fiziniam a)	Tiekėjo deklaracija (del NS fiziniam a)	
5	Tiekėjo deklaracija dėl pakuočių perdirbimo	Tiekėjo deklaracija dėl pakuočių perdirbimo	
6	Igaliojimas	Igaliojimas	

2023-04-28 Sutarties S23-33/SR-114 priedas Nr. 2

PIRKIMO „VIENKARTINĖS MEDICININĖS NECHEMINĖS MEDŽIAGOS“ TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

1. Numatoma įsigyti vienkartinės medicininės necheminės medžiagos (toliau – prekės).
2. Pirkimo objektas yra skaidomas į 35 pirkimo dalis.
3. Prekės turi būti pažymėtos CE ženklu su identifikavimo numeriu.
4. Prekės yra išvardintos techninės specifikacijos priede ir privalo atitikti jame nurodytus reikalavimus.
5. Pareikalavus, turi būti sudaryta galimybė gauti prekių pavyzdžius.
6. Perkamų prekių pakuotės, vadovaujantis Lietuvos Respublikos aplinkos ministro 2011 m. birželio 28 d. įsakymu Nr. D1-508 (Lietuvos Respublikos aplinkos ministro 2022 m. gruodžio 13 d. įsakymo Nr. D1-401 redakcija) patvirtinto Aplinkos apsaugos kriterijų taikymo, vykdant žaliuosius pirkimus, tvarkos aprašo 2 priedo „Minimalūs aplinkos apsaugos kriterijai“ 2 punktu, turi būti laikytinos perdirbamosiomis pakuotėmis pagal Lietuvos Respublikos mokesčio už aplinkos teršimą įstatymo nuostatas. Perdirbamoji pakuotė – pakuotė, kuri:
 - 6.1. pagaminta taip, kad ją sudarančias medžiagas būtų galima perdirbti į produktus, atitinkančius tiems produktams Europos Sąjungoje ir (ar) tik Lietuvos Respublikoje taikomus standartus, arba ją sudarančias medžiagas būtų galima biologiškai suskaidyti taip, kad didžioji pagaminto komposto dalis galėtų skaidytis į anglies dioksidą, biomasę ir vandenį, ir (ar)

6.2. tapusi atlieka, Lietuvos Respublikos atliekų tvarkymo įstatyme nurodytame Gaminių ir (ar) pakuočių atliekų sutvarkymą įrodančius dokumentus turinčių teisę išrašyti atliekų tvarkytojų sąrašą nurodytų atliekų naudotojų (perdirbėjų) perdirbama ar tokiam sąrašą nurodytų atliekų eksportuotojų išvežama (eksportuojama) į Europos Sąjungos valstybes nares perdirbti į produktus, atitinkančius tiems produktams Europos Sąjungoje ir (ar) tik Lietuvos Respublikoje taikomus standartus.

PIRKIMO „VIENKARTINĖS MEDICININĖS NECHEMINĖS MEDŽIAGOS“ TECHNINĖS SPECIFIKACIJOS PRIEDAS					
REIKALAVIMAI PREKĖMS					
14. Priemonės reanimacijai					
Pirkimo dalies Nr.	Eil. Nr.	Prekės pavadinimas	Mato vnt.	Planuojamas kiekis per sutarties vykdymo laikotarpį	Reikalavimai
1	2	3	4	5	6
14	14.1	Pravedėjai intubaciniams vamzdeliams – stiletai	vnt.	200	Sterilus, vienkartiniai, pagaminti iš PVC, be latekso, tvirti, galas fiksuotai lenktas, lenkimas formuojamas ranka, viduje plastiko – metalas, tinka standartiniams intubaciniams vamzdeliams, supakuoti po 1 vnt.
	14.2	Rezervinis maišas	vnt.	30	Vienkartinis, kliniškai švarus, be latekso, įpakotas atskiroje pakuotėje, 1 l talpos, pajungimas – 22F
	14.3	Pravedėjas lenktu galu – Bougie	vnt.	20	Sterilus (yra simbolis ant pakuotės), vienkartinis (pažymėtas simboliu), be latekso, skirtas sudėtingai intubacijai atlikti, tinka standartiniams endotrachejiniams vamzdeliams, pravedėjas lenktu galu, turi atraumatinį galą, ant pakuotės pažymėta produkto galiojimo laikas, instrukcija lietuvių kalba, supakuoti po 1 vnt.
	14.4	Absorbentas (Spherasorb Soda Lime)	vnt.	200	Spherasorb yra pagaminta iš 3-4 mm sferinės formos granulių tam, kad iki minimumo sumažinti dulketumą. Spfherasorb yra pakuojamas vieno kilogramo vakuuminiuose paketuose, taip pat 5 l kanistruose. Spherasorb sudėtyje yra mažiau nei 2% natrio hidroksido, todėl produktas nėra priskiriamas kaustinių medžiagų grupei.
	14.5	I-gel TM vienkartinis viršgerklinis vamzdelis (2-os kartos laringinė kaukė)	vnt.	40	sterilus, vienkartinis, supakuotas po 1 vnt., 7 dydžiai: 1 (paciento svoris 2-5 kg), 1.5 (paciento svoris 5-12 kg), 2 (paciento svoris 2.5), 2.5 (paciento svoris 25-35 kg), 3 (paciento svoris (30-60 kg), 4 (paciento svoris 60-90 kg), 5 (paciento svoris 90 ir + kg). Pagamintas iš medicininio termoplastinio elastomero- medžiagos, panašios į gelį. Integruotas burnos ertmės stabilizatorius, integruotas sukandimo blokatorius.
	14.6	Mažos deguonies kaukės (M dydžio)	vnt.	20	vienkartinės, gaminio sudėtyje nėra latekso. Hermetiškai priglunda prie veido, kaukės kraštai, kontaktuojantys su paciento veidu, yra minkšti ir neaštrūs, kaukė yra su sutvirtinimo juostele (gumele), kuri leidžia hermetiškai fiksuoti kaukę pacientui ant veido. Kaukė pagaminta iš plono plastiko ir nederformuota, supakuotos į maišelius po 1 vnt., gaminio pakuotė lengvai praplėšiama rankomis, nenaudojant pašalinių daiktų.

	14.7	Orofaringiniai vamzdeliai	vnt.	100	Vienkartiniai, kliniškai švarūs, gaminio sudėtyje nėra latekso, skaidrūs, vientisi. Su elastingomis apsaugančiomis pacientų nuo galimų traumų – distalinėje pusėje ir dantų sukandimo vietoje. Su praplatinta anga (atsiurbimams ir pan.) t. y. angoje nėra jokių papildomų detalių. Spalvinis kodavimas pagal dydžius, supakuota po 1 vnt. Dydis 1.5 (7.0), Ilgis 65 mm, žymėjimas – baltas
	14.8	Orofaringiniai vamzdeliai	vnt.	100	Vienkartiniai, kliniškai švarūs, gaminio sudėtyje nėra latekso, skaidrūs, vientisi. Su elastingomis apsaugančiomis pacientų nuo galimų traumų – distalinėje pusėje ir dantų sukandimo vietoje. Su praplatinta anga (atsiurbimams ir pan.) t. y. Angoje nėra jokių papildomų detalių. Spalvinis kodavimas pagal dydžius, supakuota po 1 vnt. Dydis 1.5 (7.0), ilgis 70 mm, žymėjimas – geltonas
	14.9	Orofaringiniai vamzdeliai	vnt.	100	Vienkartiniai, kliniškai švarūs, gaminio sudėtyje nėra latekso, skaidrūs, vientisi. Su elastingomis apsaugančiomis pacientų nuo galimų traumų – distalinėje pusėje ir dantų sukandimo vietoje. Su praplatinta anga (atsiurbimams ir pan.) t. y. Angoje nėra jokių papildomų detalių. Spalvinis kodavimas pagal dydžius, supakuota po 1 vnt. Dydis 2 (8.0), ilgis 80 mm, žymėjimas – žalias
	14.10	Orofaringiniai vamzdeliai	vnt.	1400	Vienkartiniai, kliniškai švarūs, gaminio sudėtyje nėra latekso, skaidrūs, vientisi. Su elastingomis apsaugančiomis pacientų nuo galimų traumų – distalinėje pusėje ir dantų sukandimo vietoje. Su praplatinta anga (atsiurbimams ir pan.) t. y. Angoje nėra jokių papildomų detalių. Spalvinis kodavimas pagal dydžius, supakuota po 1 vnt. Dydis 3 (9.0), Ilgis 90 mm, žymėjimas – oranžinis
	14.11	Orofaringiniai vamzdeliai	vnt.	1000	Vienkartiniai, kliniškai švarūs, gaminio sudėtyje nėra latekso, skaidrūs, vientisi. Su elastingomis apsaugančiomis pacientų nuo galimų traumų – distalinėje pusėje ir dantų sukandimo vietoje. Su praplatinta anga (atsiurbimams ir pan.) t. y. Angoje nėra jokių papildomų detalių. Spalvinis kodavimas pagal dydžius, supakuota po 1 vnt. Dydis 4 (10.0), Ilgis 100 mm, žymėjimas – raudonas
	14.12	Nosies kaniulės	vnt.	10000	Vienkartinės, nesterilios, kliniškai švarios, gaminio sudėtyje nėra latekso. Atšakos lenktos, netraumuojančios gleivinės, su atšakėles fiksuojančia atramėle. Deguonies vamzdelis (ne lygiasienis, su specialiu vidiniu profiliu) su elastiniu konektoriumi gale. Nosies kaniulės ilgis – 1,8 mm. Esant 4-6 l/minsrautui tiekiamas 28-36% koncentracijos deguonis.
	14.13	Nosies kaniulės	vnt.	200	Vienkartinės, nesterilios, kliniškai švarios, gaminio sudėtyje nėra latekso. Atšakos lenktos, netraumuojančios gleivinės, su atšakėles fiksuojančia atramėle. Deguonies vamzdelis (ne lygiasienis, su specialiu vidiniu profiliu) su elastiniu konektoriumi gale. Nosies kaniulės ilgis – 5,0 mm+- 10 mm. Esant 4-6 l/minsrautui tiekiamas 28-36% koncentracijos deguonis.
	14.14	Deguonies vamzdelis	vnt.	400	Vienkartinės, nesterilios, kliniškai švarios, gaminio sudėtyje nėra latekso, ne lygiasienis, o su specialiu vidiniu profiliu (žvaigždutės formos viduje). Vienas galas su standartine kūginės formos skaidria jungtimi, o kitas – su plėtančia elastine žalios spalvos jungtimi. Deguonies vamzdelio ilgis – 1,80 m.
	14.15	Nosies kaniulės vaikams ir naujagimiams	vnt.	10	Vienkartinės, nesterilios, kliniškai švarios, gaminio sudėtyje nėra latekso. Atšakos lenktos, netraumuojančios gleivinės, su atšakėles fiksuojančia atramėle. Deguonies vamzdelis (ne lygiasienis, su specialiu vidiniu profiliu) su elastiniu konektoriumi gale. Nosies kaniulės ilgis – 1,8 mm. Esant 4-6 l/minsrautui tiekiamas 28-36% koncentracijos deguonis.
	14.16	Paciento jungtelė – alkūnė	vnt.	200	vienkartinė, kliniškai švari, gaminio sudėtyje nėra latekso. Jungti 15M-22M/15F. Supakuota į maišelius po 1 vnt.

14.17	Air-Guard Clean filtras	vnt.	600	vienkartinė, kliniškai švari, gaminio sudėtyje nėra latekso. Efektyvumas 99,9999%. jungtis 22F-22M/15F.
14.18	Tiesi jungtis 22F- 6mm	vnt.	100	Vienkartinis, kliniškai švarus, be latekso. Kūginėje jungtis: 22F-6mm. Pagaminta iš inertinio, skaidraus plastikų lydinio (ABS ir polipropilenas). Supakuota po 1vnt.
14.19	Kombinuoti kvėpavimo filtrai vaikams (su šilumos ir drėgmės palaikymu)	vnt.	200	Vienkartinis, kliniškai švarus, be latekso. Elektrostatinis veikimo principas. Yra Luer Lock tipo jungtis CO2 monitorizavimui. Monitoringo linijos anga turi nenuimamą fiksuotą dangtelį, kurį atidengus jis lieka kabėti šalia angos. Efektyvumas 99,9999%
14.20	Kombinuoti kvėpavimo filtrai naujagimiams (su šilumos ir drėgmės palaikymu)	vnt.	10	Vienkartinis, kliniškai švarus, be latekso. Elektrostatinis veikimo principas. Korpusas skaidrus, su šilumos ir drėgmės reguliatoriumi. Yra Leur Lock tipo jungtis CO2 monitorizavimui. Monitoringo linijos anga turi saugų fiksuotą dangtelį, t. y. Atidengus dangtelį, jis lieka pritvirtintas prie filtro korpuso. Efektyvumas 99,99%. Jungtis 15M-15F.
14.21	Bužas	vnt.	60	Lankstus vamzdelis įvedimui į trachėja- bužas. 10 FR, išorinis diametras 3,3 mm. , ilgis 700 ml.. Sterilus, supakuotas po vieną.
14.22	Paciento jungtelės 22 F/ 70-150mm./22M/15F, TŪRIS 23-44 Mml.	vnt.	200	Sterili, supakuota po viena.
14.23	Kaukės 4 Taškų silikoninis galvos laikiklis suaugusiems	vnt.	10	
14.24	Tracheostominė kaukė suaugusiems (be PVC)	vnt.	1800	vienkartinė, kliniškai švari, kaukės sudėtyje nėra latekso ir PVC (polivinilchorido). Tinka inhaliacijoms, su alkūne. Kaukės jungtis – 22M.

Pardavėjas

UAB “Intersurgical”

Arnionių g. 60, LT-18170 Pabradė
Įmonės kodas 111502432
PVM mok. kodas LT 115024314
A. s. LT58 7044 0600 0101 8621
AB SEB bankas, b. k. 70440
Tel. (8-387) 66611, faks. (8-387) 66622
El. p. sales@intersurgical.lt

Generalinis direktorius
Sigitas Žvirblis
A.V.

Pirkėjas

VšĮ Kėdainių ligoninė

Budrio g. 5, LT-57164 Kėdainiai
Įmonės kodas 191045561
A. s. LT664010041900070017
AB „Luminor“ b. k. 40100
Tel. (8 347) 67101

Edita Vaškevičienė
A.V.

UAB Intersurgical
Arnionių g. 60, Pabradė, LT-18170, Lietuva
Tel. 8 387 66611 faks. 8 387 66622
info@intersurgical.lt www.intersurgical.lt

UAB Intersurgical Visagino padalinys
Dūkšto kelias 84A, Visaginas, LT-31146, Lietuva
Tel. +37038735102
visaginas@intersurgical.lt

Sveikatos priežiūros įstaigoms

2023 m. sausio mėn. 17 d.

ĮGALIOJIMAS Nr. IG23-11 Pabradė

UAB "Intersurgical", įmonės kodas 111502432, registruota adresu: Arnionių g. 60, LT-17180, Pabradė, atstovaujama generalinio direktoriaus Sigito Žvirblio, veikiančio pagal UAB „Intersurgical“ įstatus, įgalioja šiuos asmenis atstovauti įmonės interesus sveikatos priežiūros įstaigose, kai yra skelbiami konkursai ar organizuojamos neskelbiamos derybos dėl prekių ir/ar paslaugų įsigijimo, įskaitant pasiūlymų konkursams ir prie jų pridedamų dokumentų pasirašymą, pateikimą bei kitų veiksmų, susijusių su dalyvavimu sveikatos priežiūros įstaigų skelbiamuose konkursuose ar organizuojamose neskelbiamose derybose, atlikimą:

Europos pardavimų vadovę Meilutę Lianą Milišauskienę

Pardavimų ir logistikos vadovę Daivą Šimkutę

Lietuvos pardavimų vadybininkę Ingą Kirkilienę

Viešųjų pirkimų specialistę Kristiną Šimanel

Lietuvos klientų aptarnavimo specialistę Ingridą Zarembienę

Klientų aptarnavimo jaunesniąją vadybininkę Renatą Pacar

Įgaliojimas galioja iki 2025 m. gruodžio mėn. 31 d.

Generalinis direktorius**Sigitas Žvirblis****KOPĖJINIAI****Kristina Šimanel**

Viešųjų pirkimų specialistė

2023-03-27

EC Certificate Full Quality Assurance System: Certificate GB19/964232



The management system of

Intersurgical Ltd.

Crane House, Molly Millars Lane, Wokingham, Berkshire, RG41 2RZ, UK

has been assessed and certified as meeting the requirements of

Directive 93/42/EEC
on medical devices, Annex II (excluding Section 4)

For the following products

The scope of registration appears on page 2 of this certificate.

This certificate is valid from 24 May 2021 until 26 November 2023

and remains valid subject to satisfactory surveillance audits.

Issue 8. Certified since 11 January 1995

Certification is based on reports numbered GBPC 04903

This is a multi-site certification.

Additional site details are listed on the subsequent page.

Authorised by

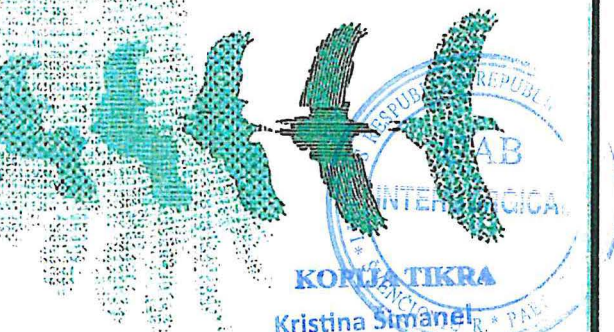
Global Medical Devices Head of Notified Body

SGS Belgium NV, Notified Body 1639

SGS House Noorderlaan 87 2030 Antwerp Belgium
+32 (0)3 545-48-48 +32 (0)3 545-46-49 www.sgs.com

LPMD5007 - Certificate CE1639 Annex I-1 EN rev 02

Page 1 of 3



This document is a Web version of SGS certificate for electronic use exclusively. It shall only be available by clicking on SGS Certification Mark which has been posted on Your website. It shall not be printed in anyway. This document is copyright protected. No content or appearance may be reproduced without the express written permission of SGS. Any misuse, alteration, forgery or falsification is unlawful.



Certificate GB19/964232 continued

Intersurgical Ltd.

Directive 93/42/EEC

on medical devices, Annex II (excluding Section 4)

Issue 8

Detailed scope

Sterile and Non-Sterile medical devices for respiratory care, in the areas of airway management, anaesthesia, critical care, oxygen and aerosol therapy:

Sterile and Non-Sterile Anaesthetic Breathing Systems

Aerosol and Oxygen Face Masks

Anaesthetic Face Masks

Sterile Endotracheal Tube Introducer and Sterile Airway Stylets

Sterile and Non-Sterile Breathing Systems

Non-Heated Respiratory Bubble Humidifier

Sterile and Non-Sterile Catheter Mounts

Sterile and Non-Sterile Breathing System Connectors

Sterile and Non-Sterile Respiratory Filters

Breathing System Flexible Tubing

High Concentration Oxygen Face Masks

Sterile and Non-Sterile Heat and Moisture Exchangers

Sterile and Non-Sterile HME Filters

Sterile and Non-Sterile Inspiratory Line Humidification Chambers

Sterile I-gel Supraglottic Airways

Sterile Laryngeal Airways

Gas Sampling/Monitoring Respiratory Tubing

Sterile and Non-Sterile Heated Wire Breathing Systems,

Heated Wires and attachments (electrical adaptor leads)

Electrically Powered Moisture Condenser, Nasal Cannulae

Nebulising System Delivery Sets

Suction and Irrigation Oral Care Toothbrush

Oxygen Administration Tubing

Repeated Use Breathing Systems

Breathing Systems Reservoir Bags

Manual Pulmonary Resuscitation Systems

Carbon Dioxide Absorbents

Sterile and Non-Sterile Tracheal Suction Systems

Sterile Endotracheal Tubes

Venturi Valves and Venturi Valve Face Mask Kits

Wall Humidifier Nebuliser

Breathing System Water Traps

CPAP Bi-level Nasal Masks and NIV Face Masks

Pressure Limiting Valves

Peep Valves One Way Directional Valves

Infant Nasal CPAP Breathing System

Oxygen Recovery Kits

Endoscopy Molar Bite Block

Carbon Dioxide Cuvette

Class I sterile: Sterility aspects only - Restricted to the aspects of manufacture concerned with securing and maintaining sterile conditions:

Sterile Guedel Airways

This document is a Web version of SGS certificate for electronic use exclusively. It shall only be available by clicking on SGS Certification Mark which has been posted on Your website. It shall not be printed in anyway. This document is copyright protected. No content or appearance may be reproduced without the express written permission of SGS. Any misuse, alteration, forgery or falsification is unlawful.

Page 2 of 3



Certificate GB19/964232 continued



Intersurgical Ltd. Directive 93/42/EEC

on medical devices, Annex II (excluding Section 4)

Issue 8

Detailed scope

Additional facilities

Crane House, Molly Millars Lane, Wokingham, Berkshire, RG41 2RZ, UK

Unit 3, Molly Millars Bridge, RG41 2WY, UK

Dray House, Molly Millars Lane, RG41 2PX, UK

Brook House, Molly Millars Bridge,, RG41 2WY, UK

Unit 1, Molly Millars Lane, RG41 2QZ, UK

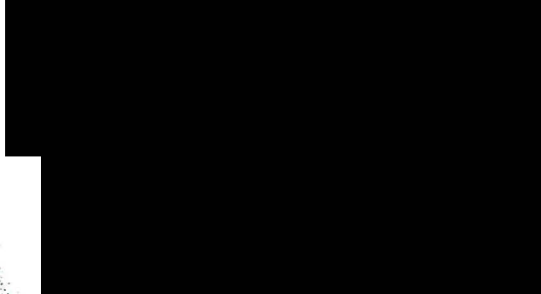
Circuit House, Pitronnerie Road, Industrial Estate, St Peter Port,
Guernsey, GY1 2RL, UK

UAB Intersurgical Armoniu g.60, LT-18170 Pabradė, Lithuania

Armoniu g. 60A, Pabradė, LT-18170, Lithuania

Armoniu g. 45, Pabradė, LT-18170, Lithuania

Duksto kelias 84A, Visaginas, LT-31146, Lithuania



This document is a Web version of SGS certificate for electronic use exclusively. It shall only be available by clicking on SGS Certification Mark which has been posted on Your website. It shall not be printed in anyway. This document is copyright protected. No content or appearance may be reproduced without the express written permission of SGS. Any misuse, alteration, forgery or falsification is unlawful.

Page 3 of 3



Kristina Šimane
Viešųjų pirkimų specialistė

2023-03-27

EB visiško kokybės užtikrinimo sistemos sertifikatas: Sertifikatas GB19/964232

Valdymo sistema įmontuota



„Intersurgical Ltd.“

Crane House, Molly Millars Lane, Wokingham, Berkshire, RG41 2RZ, UK (JK)
buvo įvertinta ir patvirtinta kaip atitinkanti

Direktyvos 93/42/EEB

dėl medicinos prietaisų, II priedo (išskyrus 4 skirsnį) reikalavimus

Šiems gaminiams

Registracijos talkymo sritys nurodyta šio sertifikato 2 puslapyje.

Šis sertifikatas galioja nuo 2021 m. gegužės 24 d. iki 2023 m. lapkričio 26 d. ir nepraranda galios, jei atliktos priežiūros audinių rezultatai patvirtinami nustatyti reikalavimai. 8 leidimas. Sertifikuojama nuo 1995 m. sausio 11 d.

Sertifikavimas paremtas ataskaitomis numeriu GB/PC 04303

Tai yra ketoms įmonėms galiojantis sertifikatas.
Informacija apie kitas įmones pateikiama kitame puslapyje.

Patvirtino

/ Parašas /

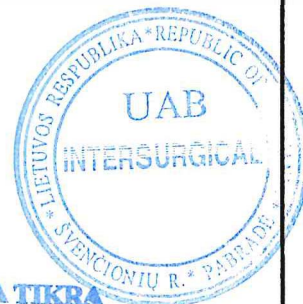
Globalaus medicinos prietaisų padalinio vadovas notifikuoja įstaigoje

„SGS Belgium NV“, notifikuotoji įstaiga 1639

SGS House Noorderlaan 87 2030 Antwerp Belgium / Belgija
tel. +32 (0)3 545-48-48 faks. +32 (0)3 545-48-49 www.sgs.com

LFMDS007 – Sertifikatas CE 1639 Priedas II-4..LT vers. 02

1 iš 3 puslapis



Šis dokumentas yra internetinė SGS sertifikato versija, skirta išskirtinai elektroniniam naudojimui. Jis bus priimamas tik spustelėjus SGS sertifikato ženklą, paskelbiant jį interneto svetainėje. Bet kuriuo atveju jis nebus atspausdintas. Šio dokumento autoriaus teisės saugomos. Draudžiama kopijuoti jo turinį arba išvaizdą be išleidimo raštiško SGS leidimo. Bet koks netinkamas naudojimas, pakeitimas, klastojimas arba padirbinėjimas yra neteisėtas.

KOPIJA TIKRA
Kristina Šimane

Viešųjų pirkimų specialistė

2023-



Sertifikatas GB19/964232, Ięsinys

„Intersurgical Ltd.“

Direktyvos 93/42/EEB

dėl medicinos prietaisų, II priedas (išskyrus 4 skirsnį) reikalavimus

8 leidimas

Konkreči taikymo sritys

Sterilūs ir nesterilūs medicininiai kvėpavimo takų priežiūros prietaisai, kvėpavimo takų tvarkymui, anestezijai, intensyviajai priežiūrai, deguonies ir aerozolių terapijai:
Sterilūs ir nesterilūs anestezinės kvėpavimo sistemos
Aerozolio ir deguonies veldo kaukės
Anestezinės veldo kaukės sterilūs endotrachėjiniai vamzdelių įvesties įtaisai ir sterilūs kvėpavimo takų zondai
Sterilūs ir nesterilūs kvėpavimo sistemos
Nešildomi kvėpavimo burbuliniai drėkintuvai
Sterilūs ir nesterilūs kateterio laikikliai
Sterilių ir nesterilių kvėpavimo sistemų jungtys
Sterilūs ir nesterilūs kvėpavimo filtrai. Lankstūs kvėpavimo sistemų vamzdeliai
Didelės koncentracijos deguonies veldo kaukės
Sterilūs ir nesterilūs šilumos ir drėgmės keitikliai
Sterilūs ir nesterilūs HME filtrai
Sterilių ir nesterilių įkvėpimo linijų drėkinimo indai
Sterilūs ir nesterilūs viršgerkliniai ortakiai
Sterilūs gerklų ortakiai
Dujų mėginių ėmimo / stebėjimo kvėpavimo vamzdeliai
Sterilūs ir nesterilūs šildomos kvėpavimo sistemos
Šildomi laidai ir priedai (elektriniai adapterio laidai)
Elektrinis drėgmės kondensatorius, nosies kanulės
Aerozolio sistemų tiekimo rinkiniai
Sturblantės ir drėknančios burmos priežiūros dantų šepetėlis
Deguonies tiekimo vamzdeliai
Pakartotinio naudojimo kvėpavimo sistemos
Kvėpavimo sistemų rezerviniai maišai
Rankinio pulsinio galvinimo sistemos
Anglies dioksido absorbentai
Sterilūs ir nesterilūs trachėjos sturavimo sistemos
Sterilūs endotrachėjiniai vamzdeliai
Venturi vožtuvai veldo kaukių su Venturi vožtuvo rinkiniai
Slenčiai drėkintuvai aerozolio purkštuvams
Kvėpavimo sistemų vandens gaudyklės
CPAP Bilevel nosies kaukės ir NIV veldo kaukės
Silegio ribojimo vožtuvai
PEEP vožtuvai, vienpusiai vožtuvai
Kūdiklių nosies CPAP kvėpavimo sistema
Galvinimo deguonimi rinkiniai
Endoskopijos krūminių dantų kandiklis
Anglies dioksido klavetė
I klasės sterilūs: tik steriliumo aspektai – apsiribojama gamybos aspektais, susijusiais su sterilių sąlygų užtikrinimu ir palaikymu:
Sterilūs Guedello ortakiai

Šis dokumentas yra internetinė SGS sertifikato versija, skirta išskirtinai elektroniniam naudojimui. Jis bus priimamas tik spausdintą SGS sertifikato ženklą, paskelbtą įsų interneto svetainėje. Bet kurio atveju jis nebus akspausdintas. Šio dokumento autoriaus teisės saugomos. Draudžiama kopijuoti jo turinį arba išvaizdą be išreikšto raštiško SGS leidimo. Bet koks netinkamas naudojimas, pakelimas, klasifikavimas arba padirbinėjimas yra neteisėtas.

2 iš 3 puslapis



KOPINĖTIKRA
KOPINIS

Kristina Šimanel

Viešųjų pirkimų specialistė

2023-03-27

Sertifikatas GB19/964232, tęsinys



„Intersurgical Ltd.“

Direktyvos 93/42/EEB

dėl medicinos prietaisų, II priedas (išskyrus 4 skirsnį)

8 leidimas

Konkretizavimo šifris

Klasifikacija

Crane House, Molly Millars Lane, Wokingham, Berkshire, RG41 2RZ, UK (JK)

Unit 3, Molly Millars Bridge, RG41 2WY, UK (JK)

Dray House, Molly Millars Lane, RG41 2PX, UK (JK)

Brook House, Molly Millars Bridge, RG41 2WY, UK (JK)

Unit 1, Molly Millars Lane, RG41 2QZ, UK (JK)

Circuit House, Pkronnerle Road, Industrial Estate, St Peter Port,
Guernsey, GY1 2RL, UK (JK)

UAB „Intersurgical“ Armonų g.60, LT-18170 Pabradė, Lietuva

Armonų g. 60A, Pabradė, LT-18170, Lietuva

Armonų g. 45, Pabradė, LT-18170, Lietuva

Dūkšto kelias 84A, Visaginas, LT-11146, Lietuva

Šis dokumentas yra internetinė SGS sertifikato versija, skirta išskirtinai elektroniniam naudojimui. Jis bus priimamas tik spausdintus SGS sertifikato ženklą, paskelbtą jos interneto svetainėje. Bet kuriuo atveju jis nebus atspausdintas. Šio dokumento autoriaus teisės saugomos. Draudžiama kopijuoti jo turinį arba švaizdą be išrašyto raštinio SGS leidimo. Bet koks netinkamas naudojimas, pakeitimas, klasifikavimas arba padirbinėjimas yra neteisėtas.

3 iš 3 puslapis



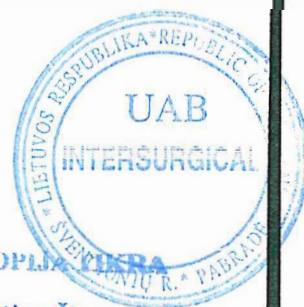
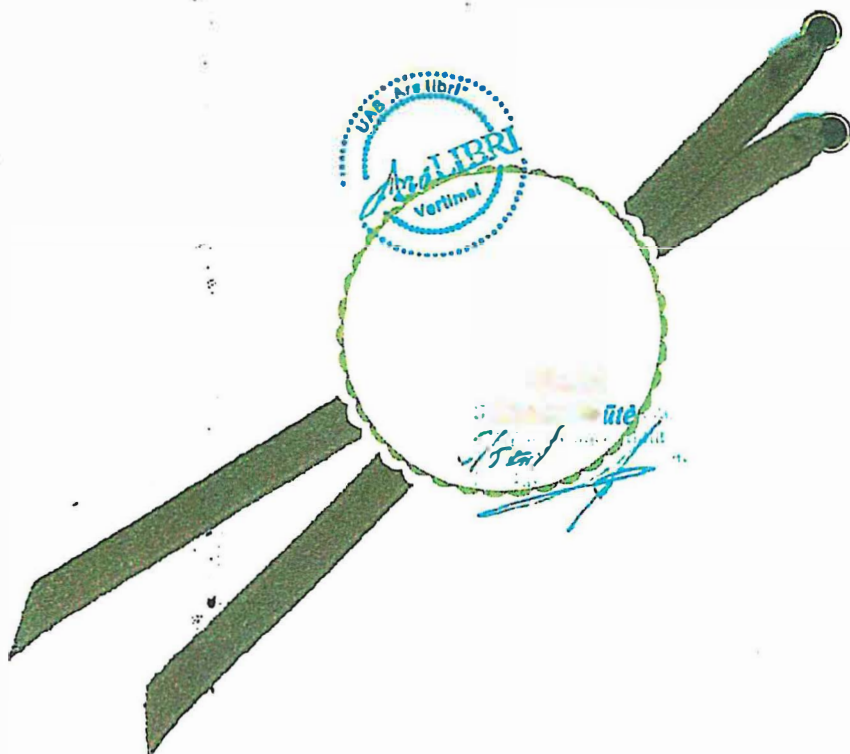
KOPIJA TIKRA

Kristina Šimanel

vešųjų pirkimų specialistė

2023-03-27

Aš, vertėjas _____
tvirtinu, kad šis vertimas yra
tikslus ir teisingas.
Parasas: _____



Kristina Šimanel
Viešųjų pirkimų specialistė
2023-03-27

Certificate GB95/6635



The management system of

Intersurgical Ltd.

Crane House, Molly Millars Lane, Wokingham, Berkshire, RG41 2RZ, UK

has been assessed and certified as meeting the requirements of



ISO 13485:2016 EN ISO 13485:2016

For the following activities

The scope of registration appears on page 2 of this certificate.

This certificate is valid from 11 January 2022 until 26 November 2023
and remains valid subject to satisfactory surveillance audits.
Recertification audit due a minimum of 60 days before the expiration date.
Issue 33. Certified since 11 January 1995

This is a multi-site certification.
Additional site details are listed on subsequent pages.

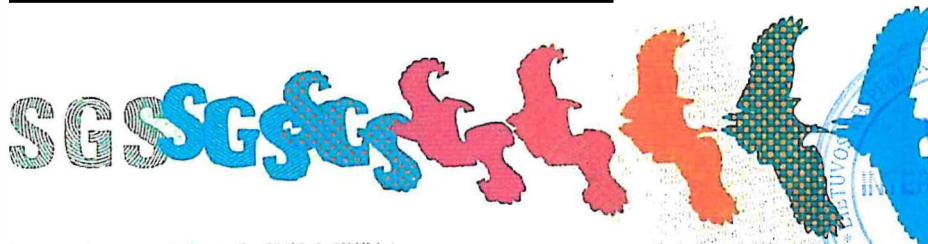
Authorised by



SGS United Kingdom Ltd
Rossmore Business Park, Ellesmere Port, Cheshire, CH65 3EN, UK
t +44 (0)151 350-6666 f +44 (0)151 350-6600 www.sgs.com

21HC 13485 2016 0421 M2

Page 1 of 2



This document is issued by the Company subject to its General Conditions of Certification Services accessible at www.sgs.com/terms_and_conditions.htm. Attention is drawn to the limitations of liability, indemnification and jurisdiction established therein. The authenticity of this document may be verified at <http://www.sgs.com/en/certified-clients-and-products.html#cert-clients-directory>. Any unauthorized alteration, forgery or falsification of the content or appearance of this document is unlawful and offenders may be prosecuted to the fullest extent of the law.

Kristina Šima
Viešųjų pirkimų spe

2023-0

Certificate GB95/6635, continued



Intersurgical Ltd.

ISO 13485:2016
EN ISO 13485:2016



Issue 33

Detailed scope

Design and manufacture of sterile and non-sterile medical devices for respiratory care, in the areas of airway management, anaesthesia, critical care and oxygen and aerosol therapy.

Additional facilities

Dray House, Molly Millars Lane, RG41 2PX, UK

Brook House, Molly Millars Bridge,, RG41 2WY, UK

Unit 1, Molly Millars Lane, RG41 2QZ, UK

**Circuit House, Pitronnerie Road, Industrial Estate, St Peter Port,
Guernsey, GY1 2RL, UK**

UAB Intersurgical Arnionių g.60, LT-18170 Pabradė, Lithuania

Arnionių g. 60A, Pabradė, LT-18170, Lithuania

Arnionių g. 45, Pabradė, LT-18170, Lithuania

Duksto kėllas 84A, Visaginas,, LT-31146, Lithuania



0005



KOPIJA TIKRA
Kristina Šimanel

Viešųjų pirkimų specialistė

2023-03-27

This document is issued by the Company subject to its General Conditions of Certification Services accessible at www.sgs.com/terms_and_conditions.htm. Attention is drawn to the limitations of liability, indemnification and jurisdictional issues established therein. The authenticity of this document may be verified at <http://www.sgs.com/en/certified-clients-and-products/certified-client-directory>. Any unauthorized alteration, forgery or falsification of the content or appearance of this document is unlawful and offenders may be prosecuted to the fullest extent of the law.

Sertifikatas GB95/6635

Valdymo sistema Įmonėje

„Intersurgical Ltd.“

Crane House, Molly Millars Lane, Wokingham, Berkshire, RG41 2RZ, UK (JK)

buvo įvertinta ir patvirtinta kaip atitinkanti

ISO 13485:2016
EN ISO 13485:2016

reikalavimus toliau nurodytai veiklai

Registracijos taikymo sritis nurodyta šio sertifikato 2 puslapyje.

Šis sertifikatas galioja nuo 2022 m. sausio 11 d. iki 2023 m. lapkričio 26 d. ir nepraranda galios, jei atitiktis priežiūros auditų rezultatais patvirtinami nustatyti reikalavimai. Pakartotinio sertifikavimo auditas privalomas likus mažiausiai 60 dienų iki galiojimo termino pabaigos datos. 33 leidimas Sertifikuojama nuo 1995 m. sausio 11 d.

Tai yra kelioms įmonėms galiojantis sertifikatas. Informacija apie kitas įmones pateikiama kituose puslapiuose..

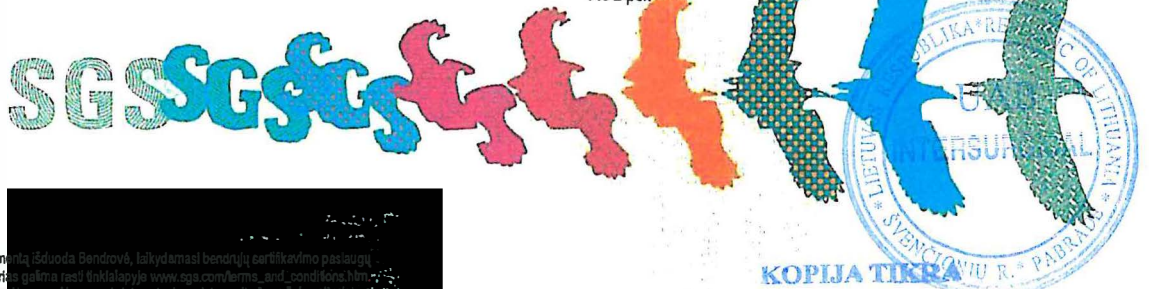
Patvirtino



SGS United Kingdom Ltd
Rossmore Business Park Ellesmere Port Cheshire CH65 3EN UK (JK)
t +44 (0)151 350-6666 f +44 (0)151 350-6600 www.sgs.com

21HC 13485 2016 0421 M2

1 iš 2 psl.



Šis dokumentas išduoda Bendrovė, laikydama bendrąjį sertifikavimo paslaugų sąlygų, kuris galima rasti tinklalapyje www.sgs.com/terms_and_conditions.htm. Atkreiptinas dėmesys į jame nustatytus atsakomybės apribojimus, žalingas išvengti ir įsivadinę klausimus. Šio dokumento autentiškumą galima patikrinti <http://www.sgs.com/certified-clients-and-products/certified-client-directory> kataloge. Bet koks nesankcionuotas šio dokumento turinio išorės pakeitimas, klastojimas ar panaudojimas yra neleistinas, o pažeidimai gali būti patraukti baudžiamojon atsakomybėn, kiek leidžia įstatymai.

KOPIJA TIKRA
Kristina Šimanel
Viešųjų pirkimų specialistė

Sertifikatas GB95/6635, tęsinys

SGS

„Intersurgical Ltd.“

ISO 13485:2016
EN ISO 13485:2016



33 leidimas

Konkreči taikymo sritis

Sterilių ir nesterilių medicininių kvėpavimo takų priežiūros prietaisų
kvėpavimo takų tvarkymui, anestezijai, intensyviajai priežiūrai,
deguonies ir aerozolių terapijai projektavimas ir gamyba.

Kitos įmonės

Dray House, Molly Millars Lane, RG41 2PX, UK (JK)

Brook House, Molly Millars Bridge,, RG41 2WY, UK (JK)

Unit 1, Molly Millars Lane, RG41 2QZ, UK (JK)

Circuit House, Pitronnerie Road, Industrial Estate, St Peter Port,
Guernsey, GY1 2RL, UK (JK)

UAB „Intersurgical“, Arnionių g.60, LT-18170 Pabradė, Lietuva

Arnionių g. 60A, Pabradė, LT-18170, Lietuva

Arnionių g. 45, Pabradė, LT-18170, Lietuva

Dūkšto kelias 84A, Visaginas,, LT-31146, Lietuva



0005



Kristina Šimanel

Viešųjų pirkimų specialistė

2023-03-27

Šis dokumentas išduodamas Bendrovė, laikydamasi bendrųjų sertifikavimo paslaugų sąlygų,
kurias galima rasti tinklalapyje www.sgs.com/terms_and_conditions.htm. Atkreiptinas
dėmesys į jame nustatytas atsakomybės apribojimo, žalos atlyginimo ir jurisdikcijos
klausimus. Šio dokumento autentiškumą galima patikrinti
<http://www.sgs.com/for-certified-clients-and-products/certified-client-document-verification>.
Bet koks neteisėtas šio dokumento turinio ar išvaizdos pakartojimas, klastojimas ar
padirbinėjimas yra neteisėtas, o pažeidėjai gali būti patraukti baudžiamojon
ar administracinėn,
kiek leidžia įstatymai.

2 iš 2 psl.

Vertimas iš anglų kalbos į lietuvių kalbą yra tikras.
Vertė UAB „Ars libri“ vertėja Giedrė Liutkevičiūtė.
Aš, Giedrė Liutkevičiūtė, esu susipažinusi su Lietuvos Respublikos baudžiamojo kodekso 235 straipsniu, numatančiu atsakomybę už sąmoningai melagingą vertimą.

(Vardas pavardė, parašas)

Dokumentą elektroniniu parašu pasirašė vertėja Giedrė Liutkevičiūtė.

Parašo tikrumą patikrinkite:
<https://www.gosign.lt/lt/dokumentoikelimas/tikrinimas>



UAB „Ars libri“

Įmonės kodas: 302721151

PVM kodas: LT100006670812

Atsiskaitomoji sąsk. LT10 7044 0600 0780 3374

Banko pavadinimas: AB SEB bankas, 7044, swift: CBVILT2X

El. p. vertimai@arslibri.lt



KOPIJA TIKRA

Kristina Šimanel

Viešųjų pirkimų specialistė

2023-03-27

as

Certificate GB95/4313

The management system of

Intersurgical Ltd

Crane House, Molly Millars Lane, Wokingham, RG41 2RZ, UK

Brook House, Molly Millars Bridge, Wokingham, Berkshire, RG41 2WY, UK

has been assessed and certified as meeting the requirements of

ISO 9001:2015

For the following activities

The design, manufacture, and supply of medical respiratory products.

This certificate is valid from 08 August 2021 until 08 August 2024 and remains valid subject to satisfactory surveillance audits. Recertification audit due a minimum of 60 days before the expiration date. Issue 27. Certified since 11 January 1995

Authorised by

SGS United Kingdom Ltd
Rossmore Business Park, Ellesmere Port, Cheshire, CH65 3EN, UK
t +44 (0)151 350 6666 f +44 (0)151 350 6600 www.sgs.com

21HC 9001 2015 0421

Page 1 of 1

SGS



0005



SGS

This document is a Web version of SGS certificate for electronic use exclusively. It shall only be available by clicking on SGS Certification Mark which has been posted on Your website. It shall not be printed in anyway. This document is copyright protected. No content or appearance may be reproduced without the express written permission of SGS. Any misuse, alteration, forgery or falsification is unlawful.

KOPIJA TIRA
Kristina Šim

Viešųjų pirkimų skyriaus
2023-03-27

Sertifikatas GB95/4313

Valdymo sistema įmonėje

„Intersurgical Ltd“

Crane House, Molly Millars Lane, Wokingham, RG41 2RZ, UK (JK)
Brook House, Molly Millars Bridge, Wokingham, Berkshire, RG41 2WY,
UK (JK)

buvo įvertinta ir patvirtinta kaip atitinkanti

ISO 9001:2015

reikalavimus toliau nurodytai veiklai

Medicininų kvėpavimui skirtų gaminių projektavimas, gamyba ir tiekimas.

Šis sertifikatas galioja nuo 2021 m. rugpjūčio 8 d. iki 2024 m.
rugpjūčio 8 d. ir nepraranda galios, jei atitiktis
priežiūros auditų rezultatais patvirtinami nustatyti
reikalavimai.

Pakartotinio sertifikavimo auditas privalomas likus mažiausiai 60 dienų
iki galiojimo termino pabaigos datos.
27 leidimas. Sertifikuojama nuo 1995 m. sausio 11 d.

Patvirtino



„SGS United Kingdom Ltd“
Rossmore Business Park Ellesmere Port Cheshire CH66 6fj
3EN US t +44 (0)151 350-6666 f +44 (0)151 350-6600
www.sgs.com

21HC 9001 2015 0421

1 iš 1 puslapis

Šis dokumentas yra internetinė SGS sertifikato versija, skirta išskirtinai elektroniniam naudojimui. Jis bus prieinamas tik spustelėjus SGS sertifikato ženklą, paskelbtą jūsų interneto svetainėje. Bet kuriuo atveju jis nebus atspausdintas. Šio dokumento autoriaus teisės saugomos. Draudžiama kopijuoti jo turinį arba išvaizdą be išreikšto rašiško SGS leidimo. Bet koks netinkamas naudojimas, pakeitimas, klastojimas arba padirbinėjimas yra neteisėtas.

SGS



KOPIJA TIKRA

Kristina Šimane

Viešųjų pirkimų specialistė

2023-03-27

Aš, vertėja
tvirtinu, kad šis vertimas
tikslus ir teisingas.
Parašas:



KOPIJA TIKRA

Kristina Šimane

Viešųjų pirkimų specialistė

2023-03-27

Certificate GB0670658

The management system of

Intersurgical Ltd

Crane House, Molly Millars Lane, Wokingham, RG41 2RZ, UK

Brook House, Molly Millars Bridge, Wokingham, Berkshire, RG41 2WY, UK

has been assessed and certified as meeting the requirements of

ISO 14001:2015

For the following activities

The design, manufacture, and supply of medical respiratory products.

This certificate is valid from 08 August 2021 until 08 August 2024 and remains valid subject to satisfactory surveillance audits. Recertification audit due a minimum of 60 days before the expiration date. Issue 9. Certified since 12 December 2006

Authorised by



SGS United Kingdom Ltd
Rossmore Business Park, Ellesmere Port, Cheshire, CH65 3EN, UK
t +44 (0)151 350-6666 f +44 (0)151 350-6600 www.sgs.com

21HC 14001 2015 0421

Page 1 of 1

SGS



0005



SGS



KOPIJA TIKRA

Kristina Šimanel

Viešųjų pirkimų specialistė

This document is a Web version of SGS certificate for electronic use exclusively. It shall only be available by clicking on SGS Certification Mark which has been posted on your website. It shall not be printed in anyway. This document is copyright protected. No content or appearance may be reproduced without the express written permission of SGS. Any misuse, alteration, forgery or falsification is unlawful.

Sertifikatas GB06/70658

Valdymo sistema įmonėje

„Intersurgical Ltd“

Crane House, Molly Millars Lane, Wokingham, RG41 2RZ, UK (JK)

Brook House, Molly Millars Bridge, Wokingham, Berkshire, RG41 2WY, UK
(JK)

buvo įvertinta ir patvirtinta kaip atitinkanti

ISO 14001:2015

reikalavimus toliau nurodytai veiklai

Medicininį kvėpavimui skirtų gaminių projektavimas, gamyba ir tiekimas.

Šis sertifikatas galioja nuo 2021 m. rugpjūčio 8 d. iki
2024 m. rugpjūčio 8 d. ir nepraranda galios, jei
atitikties priežiūros auditų rezultatais
patvirtinami nustatyti reikalavimai.

Pakartotinio sertifikavimo auditas privalomas likus mažiausiai 60 dienų iki
galiojimo termino pabaigos datos.
9 leidimas. Sertifikuojama nuo 2006 m. gruodžio 12 d.

Patvirtino



„SGS United Kingdom Ltd“
Rossmore Business Park Ellesmere Port Cheshire
CH65 3EN UK (JK)

t. +44 (0)151 350-6666 f. +44 (0)151
350-6600 www.sgs.com

21HC 14001 2015 0421

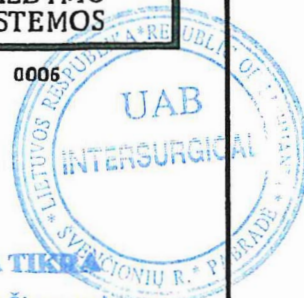
1 iš 1 puslapis

Šis dokumentas yra internetinė SGS sertifikato versija, skirta išskirtinai elektroniniam naudojimui. Jis bus prieinamas tik spustelėjus SGS sertifikato ženklą, paskelbtą jūsų interneto svetainėje. Bet kuriuo atveju jis nebus atspausdintas. Šio dokumento autoriaus teisės saugomos. Draudžiama kopijuoti jo turinį arba išvaizdą be išreikšto raštiško SGS leidimo. Bet koks netinkamas naudojimas, pakeičimas, klastojimas arba padirbinėjimas yra neteisėtas.

SGS



0006

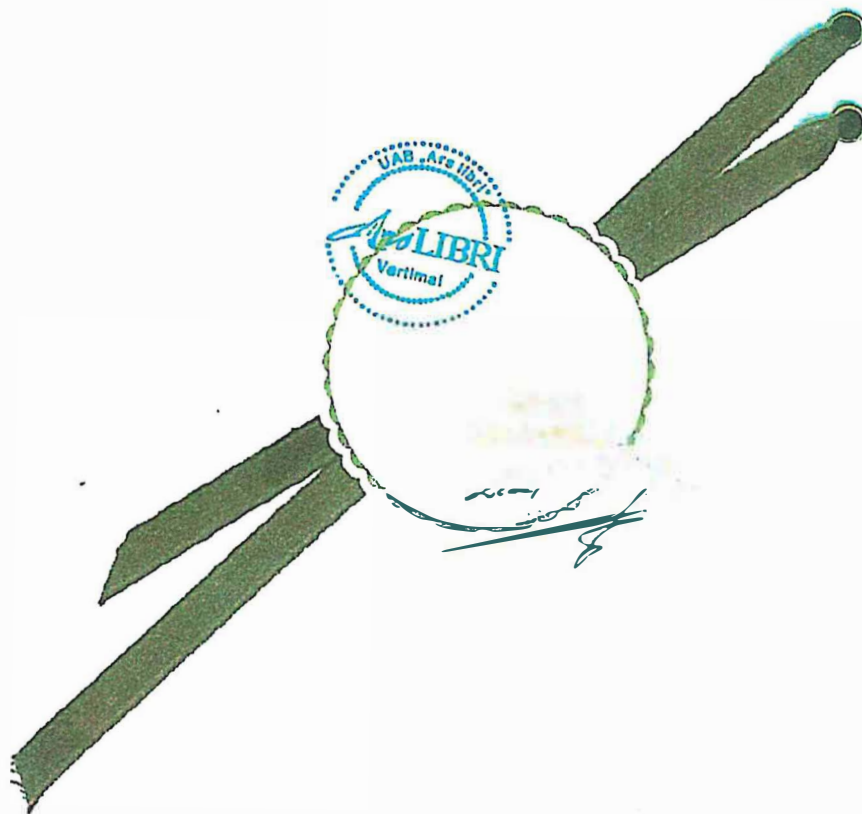


KOPIJA TIKRA

Kristina Šimanel

Viešųjų pirkimų specialistė

2023-03-27



Kristina Šimanel
viešųjų pirkimų specialistė
2023-03-27

„Intersurgical“ Clear-Therm Mini HMEF (kodas 1831000) virusų filtravimo efektyvumo tyrimas

„Nelson Laboratories Inc“, Salt Lake City, Utah, JAV. „Intersurgical“, Sean Simpson.

Išvadas

Toliau aprašyta procedūra buvo atlikta kvėpavimo filtrų virusų filtravimo efektyvumui nustatyti, procentiniam efektyvumui nustatyti naudojant bandomųjų dalelių ir filtrato santykį. „Nelson Laboratories Inc“ įprasta virusų filtravimo efektyvumo tyrimo procedūra buvo modifikuota, kad leistų kiekvieną kvėpavimo filtrą tirti su pakartojamu tiriamuoju aerozoliu ir sukuriant sunkesnį bandomųjų dalelių tyrimą, nei būtų tikėtasi naudojant įprastai.

Virusų filtravimo efektyvumo tyrimas turi daugybę pranašumų, palyginti su kitais filtravimo efektyvumo tyrimais. Naudojant gryno stiklo zondus (angl. *all glass impingers*, AGI) į kiekvieną kvėpavimo filtrą galima tiekti didelę bandomųjų dalelių koncentraciją. Stebint oro tėkmę ir bandomųjų dalelių tėkmę per nebulizatorių galima tiksliai valdyti aerozolio bandomųjų dalelių dydį, o aerozolio dalelių dydį galima nustatyti naudojant šešių stadijų gyvybingų dalelių Andersono mėginių imtuvą.

Modelio organizmo, ΦX174 bakteriofago, skersmuo yra 27 nm (0,027 μm) ir todėl tai yra didelis iššūkis tiriamajam filtrui.

Bandomųjų dalelių procedūra

Bakteriofagų ΦX174 skystis paruoštas suleidžiant ΦX174 į logaritminės fazės E.coli kultūrą. Kultūra buvo purtoma 37 ± 2 °C temperatūroje, kol bakterijų drumstumas išsisklaidė, o virusų skystis buvo centrifuguojamas stambiais ląstelių likučiams pašalinti ir tada filtruojamas per 0,2 μm membraninį filtrą recipientinių ląstelių likučiams pašalinti. Kultūros skystis buvo laikomas 2–8 °C temperatūroje.

Bandomųjų dalelių suspensija buvo pumpuojama per „Chicago“ nebulizatorių naudojant peristaltinį siurbį esant valdomam srauto greičiui ir fiksuotam oro slėgiui. Nuolat tiekiant bandomąsias daleles susiformavo apibrėžto dydžio aerozolio lašeliai. Bandomųjų dalelių lygis buvo reguliuojamas, kad jų kiekis nuolat būtų didesnis nei 106 plokštelės formuojantys vienetai (PFU) kiekviename tiriamajame mėginyje.

Aerozolio lašeliai buvo sugeneruojami stiklo aerozolio kameroje ir traukiami per mėginių laikiklį į lygiagrečius gryno stiklo zondus (AGI). Kiekviename AGI buvo 30 ml sterilus peptono vandens

aerozolio lašeliams surinkti. Buvo išlaikomas 11 l/min aerozolio bandomųjų dalelių srauto greitis.

Bandomosios dalelės buvo tiekiamos 1 minutės intervalu, o mėginių ėmimas per AGI buvo atliekamas 2 minutes aerozolio kamrai ištuštėti. Kas 5–7 tiriamuosius mėginius buvo atliekami kontroliniai bandymai (be terpės mėginio laikiklyje) siekiant nustatyti gyvybingų dalelių skaičių bandomųjų dalelių aerozolyje.

AGI skystis buvo tiriamas standartiniais plokštelių tyrimo metodais. Visos lėkštelės buvo inkubuojamos 37 ± 2 °C temperatūroje 12–24 valandas.

Virusų filtravimo efektyvumas apskaičiuotas pagal toliau pateiktą lygtį:

$$\%VFE = \frac{\text{Plokštelės be filtro} - \text{Plokštelės su filtru}}{\text{Plokštelės be filtro (kontrolė)}} \times 100$$

Rezultatai

Filtrai	Virusų filtravimo efektyvumas (%)
1831000	99,9952
1831000	99,9948
1831000	99,9909

1 lentelė: Vidutinis 1831000 Clear-Therm Mini HMEF virusų filtravimo efektyvumas.

Išvada

Šis protokolai rodo, kad Clear-Therm MINI HMEF (1831000) yra daugiau nei 99,99 % efektyvus prieš virusinio aerozolio bandomąsias daleles.

Šaltiniai

UK • Ireland • France • Germany • Spain • Portugal • Italy
Netherlands • Sweden • Lithuania • Russia • Czech Republic
South Africa • China • Japan • Taiwan • Philippines
USA • Colombia • Australia

Intersurgical Limited Registered in England No. 1488409
Directors: S. K. Williams • H. Duffin • K. Jacob • D. Williams • M. Hinton

KOPIJA TIKRA

Kristina Šimanel
viešųjų pirkimų specialistė

2023-03-27

Viral Filtration Efficiency Test of the Intersurgical Clear-Therm Mini HMEF, code 1831000

Nelson Laboratories Inc, Salt Lake City, Utah, USA. Intersurgical, Sean Simpson.

Introduction

The procedure described below was performed to determine the viral filtration efficiency of the breathing filters using a ratio of the challenge to effluent to determine percent efficiency. This test procedure was modified from Nelson Laboratories Inc standard viral filtration efficiency test to allow a reproducible aerosol challenge to be delivered to each of the breathing filters, whilst employing a more severe challenge than would be expected in normal use.

The viral filtration efficiency test provides a number of advantages over other filtration efficiency tests. The use of all glass impingers (AGIs) in the collection process allowed a high concentration of challenge to be delivered to each breathing filter. Monitoring the airflow and challenge flow through the nebuliser can tightly control the aerosol challenge particle size, and the aerosol particles can be sized using a six-stage viable particle Anderson sampler.

The model organism, Φ X174 bacteriophage, has a diameter of 27nm (0.027 μ m) and therefore provides a severe challenge to the test filter.

Challenge Procedure

The stock bacteriophage Φ X174 was prepared by inoculation of Φ X174 into a log phase culture of E.coli. The culture was shaken at 37 $\pm$ 2°C until bacterial turbidity cleared, and the virus stock was centrifuged to remove large cellular debris and then filtered through a 0.2- μ m membrane filter to remove remaining host cell debris. The stock culture was stored at 2-8°C.

The challenge suspension was pumped through a 'Chicago' nebuliser using a peristaltic pump at a controlled flow rate and fixed air pressure. The constant challenge delivery formed aerosol droplets of defined size. The challenge level was adjusted to provide a consistent challenge of greater than 106 plaque-forming units (PFU) per test sample.

The aerosol droplets were generated in a glass aerosol chamber and drawn through the sample holder and into All Glass Impingers (AGI) in parallel. Each AGI contained 30mL aliquots of sterile peptone water to collect the

aerosol droplets. The aerosol challenge flow rate was maintained at 11L/min.

The challenge was delivered for a 1 minute interval and sampling through the AGIs was conducted for 2 minutes to clear the aerosol chamber. Control runs (no media in sample holder) were performed every 5-7 test samples to determine the number of viable particles being generated in the challenge aerosol.

The AGI fluid was assayed using standard plaque assay techniques. All plates were incubated at 37 $\pm$ 20°C for 12-24 hours.

The viral filtration efficiencies were calculated using the following equation:

$$\%VFE = \frac{\text{Plaques without filter} - \text{Plaques with filter}}{\text{Plaques without filter (control)}} \times 100$$

Results

Filter	Viral Filtration Efficiency (%)
1831000	99.9952
1831000	99.9948
1831000	99.9909

Table 1: Average viral filtration efficiency of the 1831000 Clear-Therm Mini HMEF.

Conclusion

This protocol shows the Clear-Therm mini HMEF (1831000) to be greater than 99.99% efficient against a Viral Aerosol Challenge.

References

1. SSIM_130352_HMEF_T+ Media in 1831000_Verification_1.doc

UK • Ireland • France • Germany • Spain • Portugal • Italy
Netherlands • Sweden • Lithuania • Russia • Czech Republic
South Africa • China • Japan • Taiwan • Philippines
USA • Colombia • Australia

Intersurgical Limited Registered in England No. 1498109
Directors: S.R. Williams • H. Bolin • K. Jacobs • D. Williams • M. Hinton



„Intersurgical“ Clear-Therm Mini HMEF (kodas 1831000) bakterijų filtravimo efektyvumo tyrimas

„Nelson Laboratories Inc“, Salt Lake City, Utah, JAV. „Intersurgical“, Sean Simpson.

Ivadas

Toliau aprašyta procedūra buvo atlikta kvėpavimo filtrų bakterijų filtravimo efektyvumui nustatyti, procentiniam efektyvumui nustatyti naudojant bandomųjų dalelių ir filtrato santykį. „Nelson Laboratories Inc“ įprasta bakterijų filtravimo efektyvumo tyrimo^[1] procedūra buvo modifikuota, kad leistų kiekvieną kvėpavimo filtrą tirti su pakartojamu tiriamuoju aerozoliu ir sukuriant sunkesnę bandomųjų dalelių tyrimą, nei būtų tikėtasi naudojant įprastai.

Bakterijų filtravimo efektyvumo tyrimas turi daugybę pranašumų, palyginti su kitais filtravimo efektyvumo tyrimais. Naudojant gryno stiklo zondus (angl. *all glass impingers*, AGI) į kiekvieną kvėpavimo filtrą galima tiekti didelę bandomųjų dalelių koncentraciją. Stebint oro tėkmę ir bandomųjų dalelių tėkmę per nebulizatorių galima tiksliai valdyti aerozolio bandomųjų dalelių dydį, o aerozolio dalelių dydį galima nustatyti naudojant šešių stadijų gyvybingų dalelių Andersono mėginių imtuvą. Buvo palaikomas $3,0 \pm 0,3 \mu\text{m}$ modelio organizmo *Staphylococcus aureus* vidutinis dalelių dydis.^[1]

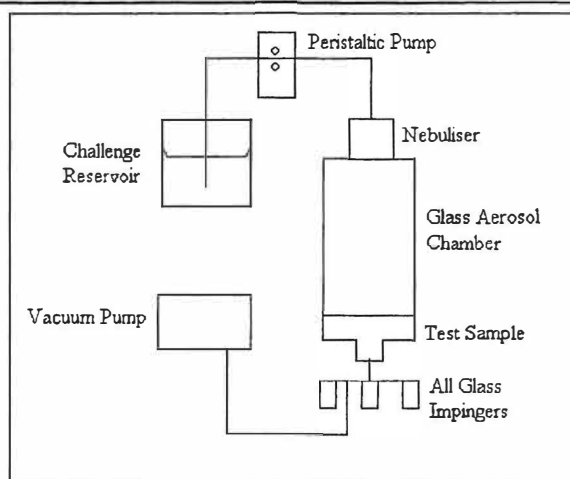
Bandomųjų dalelių procedūra

Bandomosios dalelės paruošiamos 100 ml SCDB inokuliuojant *Staphylococcus aureus*. Kultūra inkubuojama $37 \pm 2^\circ\text{C}$ temperatūroje 24 ± 4 valandas švelniai purtant. Tada bandomųjų dalelių tirpalas pagal poreikį skiedžiamas peptono tirpalu, kad būtų gauta $\geq 1 \times 10^6$ CFU tiriamajame mėginyje koncentracija.

Per tyrimo aparatą ir tiriamuosius mėginius palaikomas 11 l/min srauto greitis. Bandomosios dalelės tiekiamos į nebulizatorių 1 minutę ir tada sustabdoma. Srautas toliau teka dar vieną minutę, kad iš nebulizatoriaus ir aerozolio kameros pasišalintų perteklinės aerozolio dalelės. Tada atliekamas teigiamosios kontrolės bandymas gyvybingų aerozolio dalelių, tiekiamų į kiekvieną tiriamąjį mėginį, skaičiui nustatyti. AGI kontrolinio bandymo tyrimo skysčio titras nustatomas naudojant įprastą lėkštelės skaičiavimą. Bandomųjų dalelių aerozolio vidutinis dalelių dydis išmatuojamas šešių stadijų Andersono mėginių imtuvu.

Tyrimo procedūra

AGI skystis buvo tiriamas standartiniais plokštelių tyrimo metodais. Visos lėkštelės buvo inkubuojamos $37 \pm 2^\circ\text{C}$ temperatūroje 48 ± 4 valandas.



1 pav. Eksperimento schema.

Bakterijų filtravimo efektyvumas apskaičiuojamas pagal toliau pateiktą lygtį:

$$\%BFE = \frac{\text{Plokštelės be filtro} - \text{Plokštelės su filtru} \times 100}{\text{Plokštelės be filtro (kontrolė)}}$$

Rezultatai

Filtrai	Bakterijų filtravimo efektyvumas (%)
1831000	99,99978
1831000	99,99935
1831000	99,99979

1 lentelė: 1831000 Clear-Therm Mini HMEF bakterijų filtravimo efektyvumas.

Išvada

Šis protokolas rodo, kad Clear-Therm MINI HMEF (1831000) yra daugiau nei 99,999 % efektyvus prieš bakterinio aerozolio bandomąsias daleles.

Šaltiniai

1. SSIM_130352_HMEF_T+ Media in 1831000_Verification_1.doc

UK • Ireland • France • Germany • Spain • Portugal • Italy
Netherlands • Sweden • Lithuania • Russia • Czech Republic
South Africa • China • Japan • Taiwan • Philippines
USA • Colombia • Australia

Intersurgical Limited Registered in England No. 1488409
Directors: S. K. Williams • H. Bellin • K. Jacob • D. Williams • M. Hinton

KOPLIATIRA
Kristina Šimanė

Viešųjų pirkimų specialistė

2023-03-27

Bacterial Filtration Efficiency Test of the Intersurgical Clear-Therm Mini HMEF, code 1831000

Nelson Laboratories Inc, Salt Lake City, Utah, USA. Intersurgical, Sean Simpson.

Introduction

The procedure described below was performed to determine the Bacterial filtration efficiency of the breathing filters using a ratio of the challenge to effluent to determine percent efficiency. This test procedure was modified from Nelson Laboratories Inc standard Bacterial filtration efficiency test⁽¹⁾ to allow a reproducible aerosol challenge to be delivered to each of the breathing filters, whilst employing a more severe challenge than would be expected in normal use.

The Bacterial filtration efficiency test provides a number of advantages over other filtration efficiency tests. The use of all glass Impingers (AGIs) in the collection process allowed a high concentration of challenge to be delivered to each breathing filter. Monitoring the airflow and challenge flow through the nebuliser can tightly control the aerosol challenge particle size, and the aerosol particles can be sized using a six-stage viable particle Anderson sampler. The model organism, staphylococcus aureus, has a MPS maintained at $3.0 \pm 0.3 \mu\text{m}^{(1)}$.

Challenge Procedure

The challenge is prepared by inoculating 100ml of SCDB with staphylococcus aureus. The culture is incubated at $37 \pm 2^\circ\text{C}$ for 24 ± 4 hours with mild shaking. The challenge solution is then diluted as required in peptone solution to achieve a concentration of $\geq 1 \times 10^6$ CFU/test sample.

A flow rate of 11L/min is maintained through the test apparatus and test samples. The challenge is delivered to the nebulisers for 1 minute and then stopped. The flow is allowed to run for another minute to clear the nebuliser and aerosol chamber of excess aerosol particles. A positive control run is then performed to measure the number of viable aerosol particles being delivered to each test sample. The titre of the AGI control run assay fluid is determined using a standard plate count. The MPS of the challenge aerosol is measured using a six-stage Anderson sampler.

Assay Procedure

The AGI fluid was assayed using standard plaque assay techniques. All plates were incubated at $37 \pm 2^\circ\text{C}$ for 48 ± 4 hours.

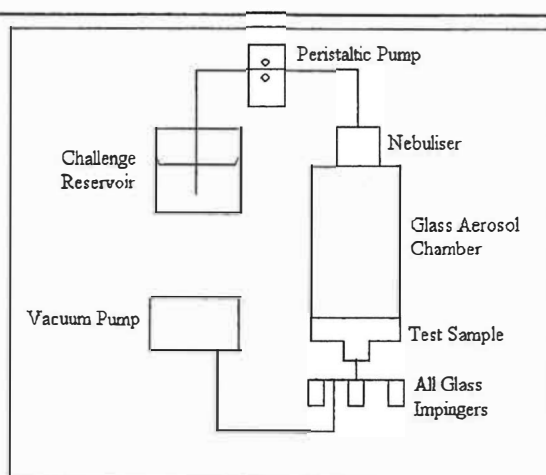


Figure 1: Experimental set up.

The Bacterial filtration efficiencies are calculated using the following equation:

$$\%BFE = \frac{\text{Plaques without filter} - \text{Plaques with filter}}{\text{Plaques without filter (control)}} \times 100$$

Results

Filter	Bacterial Filtration Efficiency (%)
1831000	99.99978
1831000	99.99935
1831000	99.99979

Table 1: Bacterial filtration efficiency of the 1831000 Clear-Therm Mini HMEF.

Conclusion

This protocol shows the Clear-Therm mini HMEF (1831000) to be greater than 99.999% efficient against a Bacterial Aerosol Challenge.

References

1. SSIM_130352_HMEF_T+ Media in 1831000_Verification_1.doc

LIETUVOS RESPUBLIKA * REPUBLIC OF LITHUANIA
UAB
INTERSURGICAL
KOPIJA TIKRA
Kristina Šimanel
Viešųjų pirkimų specialistė
2023-03-27

„Intersurgical“ Clear-Therm Micro HMEF (kodas 1441000) bakterijų filtravimo efektyvumo tyrimas

„Nelson Laboratories Inc“, Salt Lake City, Utah, JAV. „Intersurgical“, Sean Simpson.

Išvada

Kvėpavimo filtrų bakterijų filtravimo efektyvumui nustatyti buvo atlikta toliau aprašyta procedūra, kai procentiniam efektyvumui nustatyti naudojamas bandomųjų dalelių ir filtrato santykis. „Nelson Laboratories Inc“ įprasta bakterijų filtravimo efektyvumo tyrimo^[1] procedūra buvo modifikuota, kad leistų kiekvieną kvėpavimo filtrą tirti su pakartojamu tiriamuoju aerozoliu ir sukuriant sunkesnę bandomųjų dalelių tyrimą, nei būtų tikėtasi naudojant įprastai.

Bakterijų filtravimo efektyvumo tyrimas turi daugybę pranašumų, palyginti su kitais filtravimo efektyvumo tyrimais. Naudojant gryno stiklo zondus (angl. *all glass impingers*, AGI) į kiekvieną kvėpavimo filtrą galima tiekti didelę bandomųjų dalelių koncentraciją. Stebint oro tėkmę ir bandomųjų dalelių tėkmę per nebulizatorių galima tiksliai valdyti aerozolio bandomųjų dalelių dydį, o aerozolio dalelių dydį galima nustatyti naudojant šešių stadijų gyvybingų dalelių Andersono mėginių imtuvą. Buvo palaikomas $3,0 \pm 0,3 \mu\text{m}$ modelio organizmo *Staphylococcus aureus* vidutinis dalelių dydis.^[1]

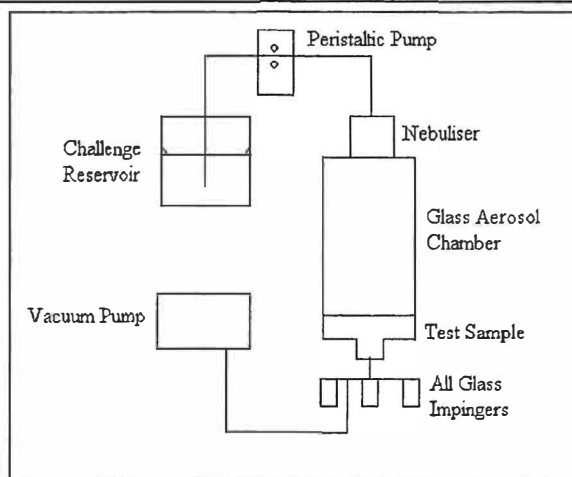
Bandomųjų dalelių procedūra

Bandomosios dalelės paruošiamos 100 ml SCDB inokuliuojant *Staphylococcus aureus*. Kultūra inkubuojama $37 \pm 2^\circ\text{C}$ temperatūroje 24 ± 4 valandas švelniai purtant. Tada bandomųjų dalelių tirpalas pagal poreikį skiedžiamas peptono tirpalu, kad būtų gauta $\geq 1 \times 10^6$ CFU tiriamajame mėginyje koncentracija.

Per tyrimo aparatą ir tiriamuosius mėginius palaikomas 11 l/min srauto greitis. Bandomosios dalelės tiekiamos į nebulizatorių 1 minutę ir tada sustabdoma. Srautas toliau teka dar vieną minutę, kad iš nebulizatoriaus ir aerozolio kameros pasišalintų perteklinės aerozolio dalelės. Tada atliekamas teigiamosios kontrolės bandymas gyvybingų aerozolio dalelių, tiekiamų į kiekvieną tiriamąjį mėginį, skaičiui nustatyti. AGI kontrolinio bandymo tyrimo skysčio titras nustatomas naudojant įprastą lėkštelės skaičiavimą. Bandomųjų dalelių aerozolio vidutinis dalelių dydis išmatuojamas šešių stadijų Andersono mėginių imtuvu.

Tyrimo procedūra

AGI skystis buvo tiriamas standartiniais plokštelių tyrimo metodais. Visos lėkštelės buvo inkubuojamos $37 \pm 2^\circ\text{C}$ temperatūroje 48 ± 4 valandas.



1 pav. Eksperimento schema.

Bakterijų filtravimo efektyvumas apskaičiuojamas pagal toliau pateiktą lygtį:

$$\%BFE = \frac{\text{Plokštelės be filtro} - \text{Plokštelės su filtru} \times 100}{\text{Plokštelės be filtro (kontrolė)}}$$

Rezultatai

Filtrai	Bakterijų filtravimo efektyvumas (%)
1441000	99,99952
1441000	99,99984
1441000	99,99912

1 lentelė: 1441000 Clear-Therm Micro bakterijų filtravimo efektyvumas.

Išvada

Šis protokolai rodo, kad Clear-Therm Micro (1441000) yra daugiau nei 99,999 % efektyvus prieš bakterinio aerozolio bandomąsias daleles.

Saltiniai

1. SSIM 135996 HMEF T+ Media in 1441000 Verification 1.doc

UK • Ireland • France • Germany • Spain • Portugal • Italy
 Netherlands • Sweden • Lithuania • Russia • Czech Republic
 South Africa • China • Japan • Taiwan • Philippines
 USA • Colombia • Australia

Intersurgical Limited Registered in England No. 1498409
 Directors: S. K. Williams • H. Bellin • K. Jacob • D. Wilkerson • M. Finton



KOPIJA TIESA

Kristina Šimanel

Viešųjų pirkimų specialistė

2023-03-

Viral Filtration Efficiency Test of the Intersurgical Clear-Therm Micro HMEF, code 1441000

Nelson Laboratories Inc, Salt Lake City, Utah, USA. Intersurgical, Sean Simpson.

Introduction

The procedure described below was performed to determine the viral filtration efficiency of the breathing filters using a ratio of the challenge to effluent to determine percent efficiency. This test procedure was modified from Nelson Laboratories Inc standard viral filtration efficiency test to allow a reproducible aerosol challenge to be delivered to each of the breathing filters, whilst employing a more severe challenge than would be expected in normal use.

The viral filtration efficiency test provides a number of advantages over other filtration efficiency tests. The use of all glass impingers (AGIs) in the collection process allowed a high concentration of challenge to be delivered to each breathing filter. Monitoring the airflow and challenge flow through the nebuliser can tightly control the aerosol challenge particle size, and the aerosol particles can be sized using a six-stage viable particle Anderson sampler.

The model organism, ΦX174 bacteriophage, has a diameter of 27nm (0.027µm) and therefore provides a severe challenge to the test filter.

Challenge Procedure

The stock bacteriophage ΦX174 was prepared by inoculation of ΦX174 into a log phase culture of E.coli. The culture was shaken at 37± 2°C until bacterial turbidity cleared, and the virus stock was centrifuged to remove large cellular debris and then filtered through a 0.2-µm membrane filter to remove remaining host cell debris. The stock culture was stored at 2-8°C.

The challenge suspension was pumped through a 'Chicago' nebuliser using a peristaltic pump at a controlled flow rate and fixed air pressure. The constant challenge delivery formed aerosol droplets of defined size. The challenge level was adjusted to provide a consistent challenge of greater than 106 plaque-forming units (PFU) per test sample.

The aerosol droplets were generated in a glass aerosol chamber and drawn through the sample holder and into All Glass Impingers (AGI) in parallel. Each AGI contained 30mL aliquots of sterile peptone water to collect the

aerosol droplets. The aerosol challenge flow rate was maintained at 11L/min.

The challenge was delivered for a 1 minute interval and sampling through the AGIs was conducted for 2 minutes to clear the aerosol chamber. Control runs (no media in sample holder) were performed every 5-7 test samples to determine the number of viable particles being generated in the challenge aerosol.

The AGI fluid was assayed using standard plaque assay techniques. All plates were incubated at 37± 20°C for 12-24 hours.

The viral filtration efficiencies were calculated using the following equation:

$$\%VFE = \frac{\text{Plaques without filter} - \text{Plaques with filter}}{\text{Plaques without filter (control)}} \times 100$$

Results

Filter	Viral Filtration Efficiency (%)
1441000	99.9917
1441000	99.9947
1441000	99.9917

Table 1: Average viral filtration efficiency of the 1441000 Clear-Therm Micro.

Conclusion

This protocol shows the Clear-Therm Micro (1441000) to be greater than 99.99% efficient against a Viral Aerosol Challenge.

References

1. SSIM_135996_HMEF_T+ Media in 1441000_Verification_1.doc

UK • Ireland • France • Germany • Spain • Portugal • Italy
Netherlands • Sweden • Lithuania • Russia • Czech Republic
South Africa • China • Japan • Taiwan • Philippines
USA • Colombia • Australia

Intersurgical Limited Registered in England No. 1498409
Directors: S. K. Williams • H. Bolin • K. Jacob • D. Williams • M. Hinton



KOPIJA TUC

Kristina Šimanel

Viešųjų pirkimų specialistė

2023-03-27



„Intersurgical“ *Clear-Therm Micro HMEF* (kodas 1441000) virusų filtravimo efektyvumo tyrimas

„Nelson Laboratories Inc“, Salt Lake City, Utah, JAV. „Intersurgical“, Sean Simpson.

Išvada

Kvėpavimo filtrų virusų filtravimo efektyvumui nustatyti buvo atlikta toliau aprašyta procedūra, kai procentiniam efektyvumui nustatyti naudojamas bandomųjų dalelių ir filtrato santykis. „Nelson Laboratories Inc“ įprasta virusų filtravimo efektyvumo tyrimo procedūra buvo modifikuota, kad leistų kiekvieną kvėpavimo filtrą tirti su pakartojamu tiriamuoju aerozoliu ir sukuriant sunkesnį bandomųjų dalelių tyrimą, nei būtų tikėtasi naudojant įprastai.

Virusų filtravimo efektyvumo tyrimas turi daugybę pranašumų, palyginti su kitais filtravimo efektyvumo tyrimais. Naudojant gryno stiklo zondus (angl. *all glass impingers*, AGI) į kiekvieną kvėpavimo filtrą galima tiekti didelę bandomųjų dalelių koncentraciją. Stebint oro tėkmę ir bandomųjų dalelių tėkmę per nebulizatorių galima tiksliai valdyti aerozolio bandomųjų dalelių dydį, o aerozolio dalelių dydį galima nustatyti naudojant šešių stadijų gyvybingų dalelių Andersono mėginių imtuvą.

Modelio organizmo, ΦX174 bakteriofago, skersmuo yra 27 nm (0,027 μm) ir todėl tai yra didelis iššūkis tiriamajam filtrui.

Bandomųjų dalelių procedūra

Bakteriofagų ΦX174 skystis paruoštas suleidžiant ΦX174 į logaritminės fazės *E.coli* kultūrą. Kultūra buvo purtoma 37 ± 2 °C temperatūroje, kol bakterijų drumstumas išsisklaidė, o virusų skystis buvo centrifuguojamas stambiems ląstelių likučiams pašalinti ir tada filtruojamas per 0,2 μm membraninį filtrą recipientinių ląstelių likučiams pašalinti. Kultūros skystis buvo laikomas 2–8 °C temperatūroje.

Bandomųjų dalelių suspensija buvo pumpuojama per „Chicago“ nebulizatorių naudojant peristaltinį siurbį esant valdomam srauto greičiui ir fiksuotam oro slėgiui. Nuolat tiekiant bandomąsias daleles susiformavo apibrėžto dydžio aerozolio lašeliai. Bandomųjų dalelių lygis buvo reguliuojamas, kad jų kiekis nuolat būtų didesnis nei 106 plokštelės formuojantys vienetai (PFU) kiekviename tiriamajame mėginyje.

Aerozolio lašeliai buvo sugeneruojami stiklo aerozolio kameroje ir traukiami per mėginių laikiklį į lygiagrečius gryno stiklo zondus (AGI). Kiekviename AGI buvo 30 ml sterilus peptono vandens aerozolio lašelams surinkti.

Buvo išlaikomas 11 l/min aerozolio bandomųjų dalelių srauto greitis.

Bandomosios dalelės buvo tiekiamos 1 minutės intervalu, o mėginių ėmimas per AGI buvo atliekamas 2 minutes aerozolio kamrai ištuštėti. Kas 5–7 tiriamuosius mėginius buvo atliekami kontroliniai bandymai (be terpės mėginio laikiklyje) siekiant nustatyti gyvybingų dalelių skaičių bandomųjų dalelių aerozolyje.

AGI skystis buvo tiriamas standartiniais plokštelių tyrimo metodais. Visos lėkštelės buvo inkubuojamos 37 ± 2 °C temperatūroje 12–24 valandas.

Virusų filtravimo efektyvumas apskaičiuotas pagal toliau pateiktą lygtį:

$$\%VFE = \frac{\text{Plokštelės be filtro} - \text{Plokštelės su filtru} \times 100}{\text{Plokštelės be filtro (kontrolė)}}$$

Rezultatai

Filtras	Virusų filtravimo efektyvumas (%)
1441000	99,9917
1441000	99,9947
1441000	99,9917

1 lentelė: Vidutinis 1441000 *Clear-Therm Micro* virusų filtravimo efektyvumas.

Išvada

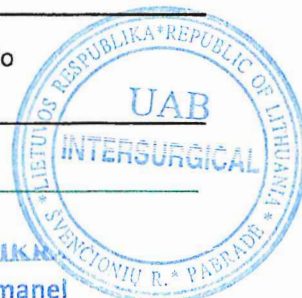
Šis protokolas rodo, kad *Clear-Therm Micro* (1441000) yra daugiau nei 99,99 % efektyvus prieš virusinio aerozolio bandomąsias daleles.

Šaltiniai

1. SSIM_135996_HMEF_T+ Media in 1441000_Verification_1.doc

UK • Ireland • France • Germany • Spain • Portugal • Italy
Netherlands • Sweden • Lithuania • Russia • Czech Republic
South Africa • China • Japan • Taiwan • Philippines
USA • Colombia • Australia

Intersurgical Limited Registered in England No. 1488409
Directors: S. K. Williams • H. Bellin • K. Jacob • D. Williams • M. Hinton



KOPIJA TIKRA
Kristina Šimanel
Viešųjų pirkimų specialistė
2023-03-27

Europos bendrasis viešųjų pirkimų dokumentas (EBVPD)

I dalis. Informacija apie pirkimo procedūrą ir perkančiąją organizaciją ar perkantįjį subjektą

Informacija apie paskelbimą

Skelbimo numeris OL S (tik tarptautiniams pirkimams):

-

Skelbimo numeris CVP IS (kur rasti?):

-

Perkančiosios organizacijos / Perkančiojo subjekto tapatybė

Oficialus pavadinimas:

Kėdainių rajono savivaldybės administracija

Šalis:

Lietuva

Informacija apie pirkimo procedūrą

Procedūros tipas

Atvira

Pavadinimas:

VIENKARTINĖS MEDICININĖS NECHEMINĖS MEDŽIAGOS

Trumpas aprašymas:

VšĮ Kėdainių ligoninė (toliau – perkančioji organizacija) numato įsigyti vienkartinę medicininių necheminių medžiagų. Vykdomas centralizuotas pirkimas. Pirkimo procedūras atlieka: Centrinės perkančiosios organizacijos funkcijas vykdomi Kėdainių rajono savivaldybės administracija.

Perkančiosios organizacijos ar perkančiojo subjekto (jei taikoma) priskirtas dokumento numeris:

-

II dalis. Informacija apie ekonominės veiklos vykdytoją

A. Informacija apie ekonominės veiklos vykdytoją

Tiekėjo pavadinimas arba vardas ir pavardė (jei fizinis asmuo):

UAB "Intersurgical"

Gatvė ir namo numeris:

Arnionių g. 60

Pašto kodas:

LT-18170

Miestas:

Pabradė

Šalis:

Lietuva

Interneto adresas (jei yra):

<https://lt.intersurgical.com/>

E. paštas:

sales@intersurgical.lt

Telefonas:

+37038766611

Asmuo ar asmenys ryšiams:

Viešųjų pirkimų specialistė Kristina Šimanel

PVM mokėtojo kodas, jei yra:

LT115024314

Jei PVM mokėtojo kodo nėra, nurodykite kitą nacionalinį identifikacinį numerį (Lietuvoje - įmonės kodą)

-

Ar ekonominės veiklos vykdytojas yra labai maža, mažoji ar vidutinė įmonė?

☐ Taip

☒ Ne

Tik tuo atveju, kai pirkimas rezervuotas: ar ekonominės veiklos vykdytojas yra globojama darbo grupė (neįgaliųjų socialinė įmonė), socialinė įmonė? Ar jis vykdytų sutartį pagal globojamų darbo grupių (neįgaliųjų socialinių įmonių) užimtumo programas?

☐ Taip

☒ Ne

Jei taikoma, ar ekonominės veiklos vykdytojas įtrauktas į oficialų patvirtintų ekonominės veiklos vykdytojų sąrašą arba ar jis turi lygiavertį sertifikatą (pvz., pagal nacionalinę (išankstinę) kvalifikacijos vertinimo sistemą)? Lietuvos tiekėjai renkasi „ne“

☐ Taip

☒ Ne

- Be to, užpildykite trūkstamą informaciją IV dalies A, B, C arba D skirsniuose, atsižvelgdami į konkretų atvejį TIK jei to reikalaujama atitinkamame skelbime arba pirkimo dokumentuose:

e) Ar ekonominės veiklos vykdytojas galės pateikti sertifikatą dėl socialinio draudimo įmokų ir mokesčių mokėjimo arba pateikti informaciją, kuri leistų perkančiajai organizacijai ar perkančiajam subjektui jį gauti tiesiogiai naudojantis prieiga prie bet kurios iš valstybių narių nemokamos nacionalinės duomenų bazės?

☒ Taip

☐ Ne

Jei atitinkami dokumentai prieinami elektroniniu būdu, nurodykite:

<https://www.sodra.lt/>

Ar ekonominės veiklos vykdytojas pirkimo procedūroje dalyvauja kartu su kitais? Žymima TAIP, jei pasiūlymą teikia ūkio subjektų grupė (konsorciumas) pagal jungtinės veiklos sutartį

☐ Taip

☒ Ne

Jei pirkimas padalintas į dalis, nuoroda į pirkimo dalį (-is), dėl kurios (-ių) ekonominės veiklos vykdytojas nori dalyvauti konkurse:

Dalyvaujame 14 pirkimo dalyje.

B. Informacija apie ekonominės veiklos vykdytojo teisinius atstovus #1

- Šis skirsnis pildomas, jeigu tiekėjo vadovas įgalioja kitą asmenį pasirašyti pasiūlymą, bendrauti su pirkimo vykdytoju, įgalioja atstovauti ir pasirašyti EBVPD, bendrauti su pirkimo vykdytoju dėl EBVPD pateiktos informacijos, teikiamų kvalifikaciją ir pašalinimo pagrindų nebuvimą pagrindžiančių dokumentų, dėl pasiūlymo ir pan.

Jei taikytina, nurodykite asmens (-ų), įgalinto (-ų) atstovauti ekonominės veiklos vykdytojui šios pirkimo procedūros tikslais, vardą ir pavardę ir adresą:

Vardas



Pavardė

Gimimo data

-

Gimimo vieta

-

Gatvė ir namo numeris:

Pašto kodas:

Miestas:

Šalis:

Lietuva

E. paštas:

sales@intersurgical.lt

Telefonas:

Pareigos arba statusas:

Viešųjų pirkimų specialistė

Prireikus pateikite išsamią informaciją apie atstovavimą (formą, aprėptį, paskirtį ir t. t.):

[galiojimas

C. Informacija apie rėmimąsi kitų subjektų pajėgumais

Ar siekdamas patenkinti IV dalyje nurodytus atrankos kriterijus ir V dalyje nurodytus kriterijus bei taisykles (jei tokių yra) ekonominės veiklos vykdytojas remiasi kitų subjektų pajėgumais?

☐ Taip

☒ Ne

D. Informacija apie subrangovus, kurių pajėgumais ekonominės veiklos vykdytojas nesiremia

- (Skirsnį reikia pildyti, tik jei šios informacijos aiškiai reikalauja perkantoji organizacija ar perkantysis subjektas.)

Ar ekonominės veiklos vykdytojas ketina kurias nors sutarties dalis subrangos sutartimi pavesti atlikti trečiosioms šalims?

☐ Taip

☒ Ne

- Jei perkančioji organizacija ar perkantysis subjektas aiškiai prašo šios informacijos, šalia informacijos pagal šį skirsnį, pateikite pagal šios dalies A ir B skirsnius ir III dalį reikalaujamą informaciją apie kiekvieną susijusį subrangovą (subrangovų kategorijas).

III dalis. Pašalinimo pagrindai

A. Su baudžiamaisiais nuosprendžiais susiję pagrindai

Direktyvos 2014/24/ES 57 straipsnio 1 dalyje nustatyti šie pašalinimo pagrindai

A1. Dalyvavimas nusikalstamos organizacijos veikloje (VPĮ 46 str. 1 d. 1 p.)

Ar pats ekonominės veiklos vykdytojas ar bet kuris asmuo, kuris yra jo administracijos, valdymo ar priežiūros organo narys arba turi atstovavimo, sprendimo ar kontrolės įgaliojimus to ekonominės veiklos vykdytojo atžvilgiu, buvo nuteistas galutiniu teismo sprendimu už dalyvavimą nusikalstamos organizacijos veikloje, o nuosprendis priimtas prieš ne daugiau kaip penkerius metus arba kai nuosprendyje aiškiai nustatytas pašalinimo laikotarpis tebesitęsia? Kaip apibrėžta 2008 m. spalio 24 d. Tarybos pamatinio sprendimo 2008/841/TVR dėl kovos su organizuotu nusikalstamumu 2 straipsnyje (OL L 300, 2008 11 11, p. 42).

Jūsų atsakymas

☐ Taip

☒ Ne

Ar ši informacija ES valstybės narės duomenų bazėje nemokamai prieinama valdžios institucijoms?

☐ Taip

☒ Ne

A2. Korupcija (VPĮ 46 str. 1 d. 2 p.)

Ar pats ekonominės veiklos vykdytojas ar bet kuris asmuo, kuris yra jo administracijos, valdymo ar priežiūros organo narys arba turi atstovavimo, sprendimo ar kontrolės įgaliojimus to ekonominės veiklos vykdytojo atžvilgiu, buvo

nuteistas galutiniu teismo sprendimu už korupciją, o nuosprendis priimtas prieš ne daugiau kaip penkerius metus arba kai nuosprendyje aiškiai nustatytas pašalinimo laikotarpis tebesitęsia? Kaip apibrėžta Konvencijos dėl kovos su korupcija, susijusia su Europos Bendrijų pareigūnais ar Europos Sąjungos valstybių narių pareigūnais, 3 straipsnyje (OL C 195, 1997 6 25, p. 1) ir 2003 m. liepos 22 d. Tarybos pamatinio sprendimo 2003/568/TVR dėl kovos su korupcija privačiame sektoriuje 2 straipsnio 1 dalyje (OL L 192, 2003 7 31, p. 54). Į pašalinimo pagrindus taip pat įtraukta korupcija, kaip apibrėžta perkančiosios organizacijos (perkančiojo subjekto) arba ekonominės veiklos vykdytojo nacionalinėje teisėje.

Jūsų atsakymas

☐ Taip

☒ Ne

Ar ši informacija ES valstybės narės duomenų bazėje nemokamai prieinama valdžios institucijoms?

☐ Taip

☒ Ne

A3. Sukčiavimas (VPĮ 46 str. 1 d. 3 p.)

Ar pats ekonominės veiklos vykdytojas ar bet kuris asmuo, kuris yra jo administracijos, valdymo ar priežiūros organo narys arba turi atstovavimo, sprendimo ar kontrolės įgaliojimus to ekonominės veiklos vykdytojo atžvilgiu, buvo nuteistas galutiniu teismo sprendimu už sukčiavimą, o nuosprendis priimtas prieš ne daugiau kaip penkerius metus arba kai nuosprendyje aiškiai nustatytas pašalinimo laikotarpis tebesitęsia? Pagal Europos Bendrijų finansinių interesų apsaugos konvencijos 1 straipsnį (OL C 316, 1995 11 27, p. 48).

Jūsų atsakymas

☐ Taip

☒ Ne

Ar ši informacija ES valstybės narės duomenų bazėje nemokamai prieinama valdžios institucijoms?

☐ Taip

☒ Ne

A4. Teroristiniai nusikaltimai arba su teroristine veikla susiję nusikaltimai (VPĮ 46 str. 1 d. 5 p.)

Ar pats ekonominės veiklos vykdytojas ar bet kuris asmuo, kuris yra jo administracijos, valdymo ar priežiūros organo narys arba turi atstovavimo,

sprendimo ar kontrolės įgaliojimus to ekonominės veiklos vykdytojo atžvilgiu, buvo nuteistas galutiniu teismo sprendimu už teroristinius nusikaltimus arba su teroristine veikla susijusius nusikaltimus, o nuosprendis priimtas prieš ne daugiau kaip penkerius metus arba kai nuosprendyje aiškiai nustatytas pašalinimo laikotarpis tebesitęsia? Kaip apibrėžta 2002 m. birželio 13 d. Tarybos pamatinio sprendimo dėl kovos su terorizmu 1 ir 3 straipsniuose (OL L 164, 2002 6 22, p. 3). Į pašalinimo pagrindus taip pat įtrauktas nusikalstamos veikos kurstymas, pagalba ar bendrininkavimas ją vykdant arba kėsintis ją įvykdyti, kaip nurodyta to pamatinio sprendimo 4 straipsnyje.

Jūsų atsakymas

☐ Taip

☒ Ne

Ar ši informacija ES valstybės narės duomenų bazėje nemokamai prieinama valdžios institucijoms?

☐ Taip

☒ Ne

A5. Pinigų plovimas arba teroristų finansavimas (VPĮ 46 str. 1 d. 6 p.)

Ar pats ekonominės veiklos vykdytojas ar bet kuris asmuo, kuris yra jo administracijos, valdymo ar priežiūros organo narys arba turi atstovavimo, sprendimo ar kontrolės įgaliojimus to ekonominės veiklos vykdytojo atžvilgiu, buvo nuteistas galutiniu teismo sprendimu už pinigų plovimą arba teroristų finansavimą, o nuosprendis priimtas prieš ne daugiau kaip penkerius metus arba kai nuosprendyje aiškiai nustatytas pašalinimo laikotarpis tebesitęsia? Kaip apibrėžta 2005 m. spalio 26 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2005/60/EB dėl finansų sistemos apsaugos nuo jos panaudojimo pinigų plovimui ir teroristų finansavimui 1 straipsnyje (OL L 309, 2005 11 25, p. 15).

Jūsų atsakymas

☐ Taip

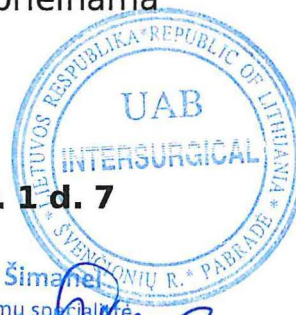
☒ Ne

Ar ši informacija ES valstybės narės duomenų bazėje nemokamai prieinama valdžios institucijoms?

☐ Taip

☒ Ne

A6. Vaikų darbas ir kitos prekybos žmonėmis formos (VPĮ 46 str. 1 d. 7 p.)



Kristina Šimanel
Viešųjų pirkimų specialistė

Ar pats ekonominės veiklos vykdytojas ar bet kuris asmuo, kuris yra jo administracijos, valdymo ar priežiūros organo narys arba turi atstovavimo, sprendimo ar kontrolės įgaliojimus to ekonominės veiklos vykdytojo atžvilgiu, buvo nuteistas galutiniu teismo sprendimu už vaikų darbą arba kitas prekybos žmonėmis formas, o nuosprendis priimtas prieš ne daugiau kaip penkerius metus arba kai nuosprendyje aiškiai nustatytas pašalinimo laikotarpis tebesitęsia? Kaip apibrėžta 2011 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2011/36/ES dėl prekybos žmonėmis prevencijos, kovos su ja ir aukų apsaugos, pakeičiančios Tarybos pamatinį sprendimą 2002/629/TVR, 2 straipsnyje (OL L 101, 2011 4 15, p. 1).

Jūsų atsakymas

☐ Taip

☒ Ne

Ar ši informacija ES valstybės narės duomenų bazėje nemokamai prieinama valdžios institucijoms?

☐ Taip

☒ Ne

B. Su mokesčių ar socialinio draudimo įmokų mokėjimu susiję pagrindai Direktyvos 2014/24/ES 57 straipsnio 2 dalyje nustatytos šios pašalinimo priežastys

B1. Mokesčių mokėjimas VPĮ 46 str. 3 d.

Ar ekonominės veiklos vykdytojas pažeidė savo pareigas, susijusias su mokesčių mokėjimu, tiek šalyje, kurioje yra įsisteigęs, tiek perkančiosios organizacijos ar perkančiojo subjekto valstybėje narėje, jei tai nėra jo įsisteigimo šalis?

Jūsų atsakymas

☐ Taip

☒ Ne

Ar ši informacija ES valstybės narės duomenų bazėje nemokamai prieinama valdžios institucijoms?

☒ Taip

☐ Ne

URL

https://draudejai.sodra.lt/draudeju_viesi_duomenys/

Kodas



191630223

Emitentas

Valstybinio socialinio draudimo fondo valdyba prie SADM

B2. Socialinio draudimo įmokų mokėjimas VPĮ 46 str. 3 d.

Ar ekonominės veiklos vykdytojas pažeidė savo pareigas, susijusias su socialinio draudimo įmokų mokėjimu, tiek šalyje, kurioje yra įsisteigęs, tiek perkančiosios organizacijos ar perkančiojo subjekto valstybėje narėje, jei tai nėra jo įsisteigimo šalis?

Jūsų atsakymas

☐ Taip

☒ Ne

Ar ši informacija ES valstybės narės duomenų bazėje nemokamai prieinama valdžios institucijoms?

☐ Taip

☒ Ne

C. Su nemokumu, interesų konfliktu ar profesiniais nusižengimais susiję pagrindai

Direktyvos 2014/24/ES 57 straipsnio 4 dalyje nustatyti šie pašalinimo pagrindai

C10. Su kitais ekonominės veiklos vykdytojais sudaryti susitarimai, kuriais siekta iškreipti konkurenciją (VPĮ 46 str. 4 d. 1 p.)

Ar ekonominės veiklos vykdytojas su kitais ekonominės veiklos vykdytojais yra sudaręs susitarimų, kuriais siekta iškreipti konkurenciją atliekamame pirkime?

Jūsų atsakymas

☐ Taip

☒ Ne

C11. Rimti profesiniai pažeidimai VPĮ 46 str. 4 d. 7 p., VPĮ 46 str. 6 d. 3 p.

Pirkimams pradėtiems nuo 2022-01-01: Ar ekonominės veiklos vykdytojas yra padaręs rimtą profesinį pažeidimą, kaip nurodyta žemiau?:

a) yra padaręs finansinės atskaitomybės ir audito teisės aktų pažeidimą ir nuo jo padarymo dienos praėjo mažiau kaip vieni metai; **Nuo 2022-08-12**

pildydamas EBVPD tiekėjas yra informuotas ir supranta, kad finansinės atskaitomybės ir audito teisės aktų pažeidimu taip pat gali būti laikomi atvejai, kai tiekėjas nepateikia privalomų finansinės atskaitomybės dokumentų Registrų centrui. Išsamiau: <https://vpt.lrv.lt/lt/naujienos/>



finansiniu-ataskaitu-nepateikimas-gali-tapti-kliutimi-dalyvauti-viesuosiuose-pirkimuose

b) neatitinka minimalių patikimo mokesčių mokėtojo kriterijų, nustatytų Lietuvos Respublikos mokesčių administravimo įstatymo 40¹ straipsnio 1 dalyje. Taikant šį tiekėjo pašalinimo iš pirkimo procedūros pagrindą, vadovaujamas Lietuvos Respublikos mokesčių administravimo įstatymo 40¹ straipsnio 1 dalyje nustatytais terminais, juos skaičiuojant nuo Mokesčių administravimo įstatymo 40¹ straipsnio 1 dalyje nurodytų pažeidimų padarymo dienos, tačiau visais atvejais šie terminai negali būti ilgesni negu 3 metai;

c) yra padaręs draudimo sudaryti draudžiamus susitarimus, įtvirtinto Lietuvos Respublikos konkurencijos įstatyme ar panašaus pobūdžio kitos valstybės teisės akte, pažeidimą ir nuo jo padarymo dienos praėjo mažiau kaip 3 metai;

d) yra padaręs bet kokią kitą rimtą profesinį pažeidimą, nenurodytą aukščiau, nuo kurio padarymo dienos praėjo mažiau kaip vieni metai?

Pirkimams pradėti iki 2022-01-01: Ar ekonominės veiklos vykdytojas yra pripažintas kaltu dėl sunkaus profesinio nusižengimo kaip nurodyta žemiau?

I. ar ekonominės veiklos vykdytojas yra padaręs profesinį pažeidimą, kai už finansinės atskaitomybės ir audito teisės aktų pažeidimus ekonominės veiklos vykdytojui ar jo vadovui paskirta administracinė nuobauda ar ekonominė sankcija, nustatytos Lietuvos Respublikos įstatymuose ar kitų valstybių teisės aktuose, ir nuo sprendimo, kuriuo buvo paskirta ši sankcija, įsiteisėjimo dienos arba nuo dienos, kai asmuo įvykdė administracinį nurodymą, praėjo mažiau kaip vieni metai?

II. Ar ekonominės veiklos vykdytojas yra padaręs kurį nors vieną iš žemiau nurodytų rimtų profesinių pažeidimų(taikoma tik tada kai, ir tik tiek, kiek apibrėžta kituose pirkimo dokumentuose):

a) profesinės etikos pažeidimas, kai nuo ekonominės veiklos vykdytojo pripažinimo nesilaikančiu profesinės etikos normų momento praėjo mažiau kaip vieni metai;

b) konkurencijos, darbuotojų saugos ir sveikatos, informacijos apsaugos, intelektinės nuosavybės apsaugos pažeidimas, už kurį ekonominės veiklos vykdytojui ar jo vadovui yra paskirta administracinė nuobauda ar ekonominė sankcija, nustatytos Lietuvos Respublikos ar kitų valstybių įstatymuose, kai nuo sprendimo, kuriuo buvo paskirta ši sankcija, arba nuo dienos, kai asmuo įvykdė administracinį nurodymą, įsiteisėjimo dienos praėjo mažiau kaip vieni metai;

c) draudimo sudaryti draudžiamus susitarimus, įtvirtinto Lietuvos Respublikos konkurencijos įstatyme ar panašaus pobūdžio kitos valstybės teisės akte, pažeidimas, kai nuo sprendimo, paskirti Konkurencijos įstatyme ar kitos valstybės teisės akte nustatytą ekonominę sankciją įsiteisėjimo dienos praėjo mažiau kaip 3 metai;

d) ekonominės veiklos vykdytojas, kuris yra fizinis asmuo, arba ekonominės veiklos vykdytojo, kuris yra juridinis asmuo, kita organizacija ar jos padalinys, vadovas, kitas valdymo ar priežiūros organo narys ar kitas asmuo, turintis (turintys) teisę atstovauti ekonominės veiklos vykdytojui ar jį kontroliuoti, jo vardu priimti sprendimą, sudaryti sandorį, arba dalyvis, turintis balsų daugumą juridinio asmens dalyvių susirinkime, yra pripažintas kaltu dėl tyčinio bankroto, kaip jis apibrėžtas Lietuvos Respublikos įmonių bankroto įstatyme ar panašaus pobūdžio kitų valstybių teisės aktuose, kai nuo teismo sprendimo įsiteisėjimo dienos praėjo mažiau kaip 3 metai?

Jūsų atsakymas

☐ Taip

☒ Ne

C12. Interesų konfliktas dėl dalyvavimo pirkimo procedūroje (VPĮ 46 str. 4 d. 2 p.)

Ar ekonominės veiklos vykdytojas žino apie kokius nors [interesų konfliktus](#), kaip nurodyta nacionalinėje teisėje, atitinkamame skelbime ar pirkimo dokumentuose, kylančius dėl jo dalyvavimo pirkimo procedūroje?

Jūsų atsakymas

☐ Taip

☒ Ne

C13. Tiesioginis arba netiesioginis dalyvavimas rengiant šią pirkimo procedūrą (46 str. 4 d. 3 p.)

Ar ekonominės veiklos vykdytojas arba su juo susijusi įmonė konsultavo perkančiąją organizaciją ar perkantįjį subjektą arba kitaip dalyvavo rengiant pirkimo procedūrą?

Jūsų atsakymas

☐ Taip

☒ Ne

C14. Sutarties nutraukimas anksčiau laiko, žala ar kitos panašios sankcijos (VPĮ 46 str. 4 d. 6 p.)

Ar ekonominės veiklos vykdytojas turėjo tokios patirties: ankstesnė viešoji sutartis, ankstesnė sutartis su perkančiuoju subjektu arba ankstesnė koncesijos sutartis buvo nutraukta anksčiau laiko; arba buvo pareikalauta atlyginti su ankstesne sutartimi susijusią žalą ar skirtos kitos panašios sankcijos?

Lietuvoje (be kita ko) - ar ekonominės veiklos vykdytojas yra įtrauktas į nepatikimų tiekėjų sąrašą ?

Jūsų atsakymas

☐ Taip

●Ne

C15. Pripažinimas kaltu dėl faktų iškraipymo, informacijos nuslėpimo, negalėjimas pateikti reikalaujamų dokumentų ir su šia procedūra susijusios konfidencialios informacijos gavimas (46 str. 4 d. 4 p. ir 46 str. 4 d. 5 p.)

Ar ekonominės veiklos vykdytojas yra susijęs su vienu iš šių atvejų, kai jis :

- a) buvo labai iškreipęs faktus pateikdamas informaciją (**pateikęs melagingą informaciją**), reikalingą patikrinti, ar nėra pagrindų pašalinti, arba patikrinti atitiktį atrankos kriterijams;
- b) slėpė tokią informaciją;
- c) delsė pateikti patvirtinamuosius dokumentus, kurių reikalavo perkančioji organizacija ar perkantysis subjektas,
- d) siekė daryti neteisėtą įtaką perkančiosios organizacijos ar perkančiojo subjekto sprendimų priėmimo procesui, kad gautų konfidencialios informacijos, dėl kurios per pirkimo procedūrą įgytų nepagrįstą pranašumą, arba tyčia teikti klaidinančios informacijos, kuri gali turėti esminės įtakos sprendimams dėl pašalinimo, atrankos ar sutarties skyrimo?

Jūsų atsakymas

☐Taip

●Ne

D. Išimtinai nacionaliniai pašalinimo pagrindai

Išimtinai nacionaliniai pašalinimo pagrindai, nurodyti atitinkamame skelbime ar pirkimo dokumentuose.

D1. Išimtinai nacionaliniai pašalinimo pagrindai (VPĮ 46 str. 1 d. 4 p.)

Pirkimams pradėtiems nuo 2022-01-01:

pats ekonominės veiklos vykdytojas ar bet kuris asmuo, kuris yra jo administracijos, valdymo ar priežiūros organo narys arba turi atstovavimo, sprendimo ar kontrolės įgaliojimus to ekonominės veiklos vykdytojo atžvilgiu, buvo **nuteistas galutiniu teismo sprendimu už nusikalstamą bankrotą**, o nuosprendis priimtas prieš ne daugiau kaip penkerius metus arba kai nuosprendyje aiškiai nustatytas pašalinimo laikotarpis tebesitęsia?

Pirkimams pradėtiems iki 2022-01-01:

Ar ekonominės veiklos vykdytojas yra susijęs su vienu iš šių atvejų, kai:

- a) jis **neatitinka minimalių patikimo mokesčių mokėtojo kriterijų**, nustatytų Lietuvos Respublikos mokesčių administravimo įstatymo 40¹ straipsnio 1 dalyje ir dėl to laikomas padariusiu šiurkštų profesinį pažeidimą.



b) pats ekonominės veiklos vykdytojas ar bet kuris asmuo, kuris yra jo administracijos, valdymo ar priežiūros organo narys arba turi atstovavimo, sprendimo ar kontrolės įgaliojimus to ekonominės veiklos vykdytojo atžvilgiu, buvo **nuteistas galutiniu teismo sprendimu už nusikalstamą bankrotą**, o nuosprendis priimtas prieš ne daugiau kaip penkerius metus arba kai nuosprendyje aiškiai nustatytas pašalinimo laikotarpis tebesitęsia?

Jūsų atsakymas

☐ Taip

☒ Ne

Ar ši informacija ES valstybės narės duomenų bazėje nemokamai prieinama valdžios institucijoms?

☐ Taip

☒ Ne

IV dalis. Atrankos kriterijai

a. Visų atrankos kriterijų bendra nuoroda

Dėl atrankos kriterijų ekonominės veiklos vykdytojas pareiškia, kad jis atitinka visus reikalaujamus atrankos kriterijus

Jūsų atsakymas

☒ Taip

☐ Ne

Baigti

IV dalis. Baigiamieji pareiškimai

Ekonominės veiklos vykdytojai oficialiai pareiškia, kad II–V dalyse pateikta informacija yra tiksli ir teisinga ir kad ji pateikta visiškai suvokiant didelio faktų iškreipimo padarinius.

Ekonominės veiklos vykdytojai oficialiai pareiškia, kad pareikalavus gali nedelsdami pateikti nurodytus sertifikatus ir kitų formų įrodomuosius dokumentus, išskyrus tuos atvejus, kai:

a) perkančioji organizacija ar perkantysis subjektas turi galimybę atitinkamus patvirtinamuosius dokumentus tiesiogiai gauti naudodamiesi prieiga prie ~~bet~~ kurios iš valstybių narių nemokamos nacionalinės duomenų bazės (su sąlyga, kad ekonominės veiklos vykdytojas pateikė reikalingą informaciją (interneto adresą, išduodančiąją instituciją ar įstaigą, tikslias dokumentų nuorodas)



kuri perkančiajai organizacijai ar perkančiajam subjektui leidžia tai padaryti (pareikalavus dėl tokios prieigos turi būti pridėtas atitinkamas sutikimas), arba b) perkančioji organizacija ar perkantysis subjektas yra gavusi ir turi aktualius susijusius dokumentus iš ankstesnių (kitų) pirkimo procedūrų.

Ekonominės veiklos vykdytojai oficialiai sutinka perkančiajai organizacijai ar perkančiajam subjektui, nurodytam I dalyje, leisti susipažinti su dokumentais, kuriais patvirtinama informacija, pateikta šio Europos bendrojo viešųjų pirkimų dokumento III ir IV dalyse, kiek tai susiję su pirkimu, nurodytu I dalyje.

Data, vieta ir, jei reikia ar būtina, parašas (-ai):

Data

27-03-2023

Vieta

Pabradė, Arnionių g. 60

Parašas

Kristina Stanišienė
Viešųjų pirkimų specialistė



UAB Intersurgical

Amioniu g. 60, Pabradė, LT-18170, Lithuania

T: +370 387 66611 F: +370 387 66622

info@intersurgical.lt www.intersurgical.lt

Kėdainių rajono savivaldybės administracijos

Prekių ir paslaugų viešųjų pirkimų komisijai

TIEKĖJO DEKLARACIJA DĖL PAKUOČIŲ PERDIRBIMO

2023 m. kovo mėn. 27 d. Nr. S23-072

Pabradė

UAB „Intersurgical“ gaminami ir tiekiami rinkai gaminiai pakuojami į perdirbamąją pakuotę. Visos gaminiams pakuoti naudojamos pakuotės pagamintos taip, kad ją sudarančias medžiagas būtų galima perdirbti į produktus, atitinkančius ES ar tik Lietuvoje jiems taikomus standartus, arba ją sudarančias medžiagas būtų galima biologiškai suskaidyti taip, kad didžioji jų dalis virstų kompostu, anglies dioksidu ir vandeniu.

Taip pat pakuočių atliekas perdirba atliekų perdirbėjai Lietuvoje arba ES, kuriems tokias mūsų šalyje surinktas pakuočių atliekas perdirbti atveža Lietuvos atliekų eksportuotojai (t. y. pakuočių atliekų perdirbėjai ir eksportuotojai iš sutvarkymą įrodančius dokumentus turinčių teisę išrašyti Tvarkytojų sąrašo).

Taip pat gaminiams pakuoti naudojamos iš vienos rūšies medžiagos pagamintos pakuotės, kurios paženklintos pagal Pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo taisyklių priede nurodytą ženklavimo sistemą, medžiagos, iš kurios jos pagamintos žymėjimu (pvz., paženklinta PAP arba PAP 22 – popierius) arba nepaženklinta medžiagos, iš kurios jos yra pagamintos, žymėjimu, tačiau kurias vizualiai galima identifikuoti kaip pagamintas tik iš vienos rūšies medžiagos, pvz., kartono.

UAB „Intersurgical“ turi pasirašiusi sutartį su VšĮ „Žaliasis taškas“, sutarties NR. IT S221109-52266.

Viešųjų pirkimų specialistė
(tiekėjo arba jo įgalioto asmens pareigų pavadinimas)



Kristina Šimanel
(vardas ir pavardė)

Nuorašas

Nuorašas



LIETUVOS RESPUBLIKA

JURIDINIŲ ASMENŲ REGISTRAS

REGISTRAVIMO PAŽYMĖJIMAS

Pavadinimas: Uždaroji akcinė bendrovė "INTERSURGICAL"
Kodas: 1115 02432
Buvęs kodas: 1150243
Teisinė forma: Uždaroji akcinė bendrovė
Įregistravimo data: 1994 m. rugsėjo 13 d.
Registro tvarkytojas: Valstybės įmonė Registrų centras
Pažymėjimą išdavė: Valstybės įmonės Registrų centro Vilniaus filialas

Juridinių asmenų registravimo
skyriaus II privačių juridinių
asmenų registravimo grupės
vedėja



Mit

Gražina Mackevičienė



Pažymėjimas išduotas: 2005 m. sausio 13 d.

Nr. 057084

KOPIJA TIKRA

Kristina Simanė

Viešųjų pirkimų specialistė

VALSTYBĖS ĮMONĖ REGISTRŲ CENTRAS

Lviso g. 25-101, 09320 Vilnius, tel. (8 5) 268 8262, faks. (8 5) 268 8311, el. p. info@registrucentras.lt

KOMPETENTINGŲ INSTITUCIJŲ TVARKOMŲ JUNGTINIŲ DUOMENŲ APIE VIEŠŲJŲ
PIRKIMŲ PROCEDŪROJE DALYVAUJANTĮ TIEKĖJĄ (JURIDINĮ ASMENĮ)
PAŽYMA

2023-03-14 Nr. 638194

Tiekėjo pavadinimas	Uždaroji akcinė bendrovė "INTERSURGICAL"
Tiekėjo kontaktinė informacija:	
telefono numeris	838766611
faksas	838766622
elektroninio pašto adresas	info@intersurgical.lt
interneto svetainės adresas	www.intersurgical.lt
Buhalterio (buhalterių) ar kito (kitų) asmens (asmenų), turinčio (turinčių) teisę surašyti ir pasirašyti tiekėjo apskaitos dokumentus, vardas, pavardė	
<u>Juridinių asmenų registras:</u>	
kodas	111502432
teisinė forma	Uždaroji akcinė bendrovė
teisinis statusas	Teisinis statusas neįregistruotas
buveinė (adresas)	Švenčionių r. sav., Pabradė, Arnionių g. 60
Vadovo, kito valdymo ar priežiūros organo nario ar kito asmens, turinčio (turinčių) teisę atstovauti tiekėjui ar jį kontroliuoti, jo vardu priimti sprendimą, sudaryti sandorį, vardas, pavardė	SIGITAS ŽVIRBLIS
įregistravimo data	1994-09-13
<u>Valstybinė mokesčių inspekcija prie Lietuvos Respublikos finansų ministerijos:</u>	
duomenys apie tiekėjo atsiskaitymą su valstybės, savivaldybių biudžetais ir valstybės pinigų fondais	Atsiskaitęs
Duomenų suformavimo data	2023-03-13
<u>Valstybinio socialinio draudimo fondo valdyba prie Socialinės apsaugos ir darbo ministerijos:</u>	
duomenys apie tiekėjo atsiskaitymą su Valstybinio socialinio draudimo fondu	Neįsiskolinęs
Duomenų suformavimo data	2023-03-13
<u>Įtariamųjų, kaltinamųjų ir nuteistųjų registras:</u>	
duomenys apie tiekėją	Dėl uždarnosios akcinės bendrovės "INTERSURGICAL", kodas 111502432, per pastaruosius 5 metus nėra priimtas ir įsiteisėjęs apkaltinamasis teismo nuosprendis už nusikalstamas veikas, nurodytas Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo 46 straipsnio 1 dalyje ir 3 dalyje.
duomenys apie tiekėjo vadovą, kitą valdymo ar priežiūros organo narį ar kitą (kitus) asmenį (asmenis), turintį (turinčius) teisę atstovauti tiekėjui ar jį kontroliuoti, jo vardu priimti sprendimą, sudaryti sandorį	per pastaruosius 5 metus nėra priimtas ir įsiteisėjęs apkaltinamasis teismo nuosprendis ir jis neturi neišnykusio ar nepanaikinto teistumo už nusikalstamas veikas, nurodytas Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo 46 straipsnio 1 dalyje.



duomenys apie tiekėjo buhalterį (buhalterius) ar
kitą (kitus) asmenį (asmenis), turintį (turinčius)
teisę surašyti ir pasirašyti tiekėjo apskaitos
dokumentus

, per pastaruosius 5 metus nėra priimtas ir įsiteisėjęs
apkaltinamasis teismo nuosprendis ir ji neturi
neišnykusio ar nepanaikinto teistumo už nusikalstamas
veikas, nurodytas Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų
įstatymo 46 straipsnio 1 dalyje.

2023-03-14

Duomenų suformavimo data

Pažymą išspausdino:

Juridinių asmenų registro departamento JAR Kauno
skyriaus Kauno 1 Juridinių asmenų registro grupės
Registratore

A. V.



Kristina Šimanel
Viešųjų pirkimų specialistė



VALSTYBĖS ĮMONĖ REGISTRŲ CENTRAS
Lvovo g. 25-101, 09320 Vilnius, tel. (8 5) 2688 262, el. p. info@registrucentras.lt
Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 124110246

LIETUVOS RESPUBLIKOS JURIDINIŲ ASMENŲ REGISTRO IŠPLĖSTINIS IŠRAŠAS

2021-09-14 13:51:24

1. Juridinių asmenų registre įregistruota:

Pavadinimas: Uždaroji akcinė bendrovė "INTERSURGICAL"
Kodas: 111502432
Buvęs kodas: 1150243
Teisinė forma: Uždaroji akcinė bendrovė
Dokumentas (-ai) aprašytas (-ti) p. 14.54
Teisinis statusas: Teisinis statusas neįregistruotas
Buveinės adresas: Švenčionių r. sav., Pabradė, Arnionių g. 60
NTR objekto kodas: 4400-0298-1215
Įregistravimo data: 1994-09-13
Versija: 33 (2021-05-24)
Duomenų būklė: Pilnai sutvarkyti duomenys

2. Filialai, atstovybės registruoti Lietuvoje: įrašų nėra

3. Kapitalas ir akcijos:

Įstatinio kapitalo dydis: Eur
Akcijų skaičius: vnt.
Vardinių paprastųjų akcijų skaičius: vnt.
Vardinės paprastosios akcijos
nominali vertė: Eur

4. Veiklos tikslai ir rūšys:

Tikslai: medicininės paskirties prekių gamyba ir kita Lietuvos Respublikos įstatymams neprieštaraujanti veikla

5. Organai:

5.1. Visuotinis akcininkų susirinkimas
Registruota: Nuo 1996-01-26
Dokumentas (-ai): Aprašytas (-ti) p. 14.54

5.2. Vadovas
Registruota: Nuo 1994-09-13
Dokumentas (-ai): Aprašytas (-ti) p. 14.53, 14.54, 14.56

5.2.1. Asmuo: SIGITAS ŽVIRBLIS, generalinis direktorius Registruota: Nuo 1996-01-26
Dokumentas (-ai) aprašytas (-ti) p. 14.53

6. Dalyviai:

6.1. Akcininkas
Registruota: Nuo 1997-02-05
Dokumentas (-ai): Aprašytas (-ti) p. 14.42, 14.52

6.1.1. Asmuo: Intersurgical Aktiengesellschaft, JA k. FL-0002.103.936-6
Registruota: Nuo 1997-02-05
Registras: Amt für Justiz - Handelsregister
Šalis: Lichtenšteino Kunigaikštystė
Adresas: c/o Administratival Anstalt, Landstrasse 11, 9495 Triesen
Teisinė forma: Aktiengesellschaft
Įregistravimo data: 2004-07-09
Buvęs pavadinimas: Etablissement Cosmeplast
Dokumentas (-ai) aprašytas (-ti) p. 14.52



KOPJA TIKRA
Kristina Šimanel
Viešųjų pirkimų specialistė

7. Taisyklė, pagal kurią asmenys veikia juridinio asmens vardu:

7.1. Vienasmenis atstovavimas
Registruota: Nuo 2008-12-16
Aprašymas: Juridinio asmens vardu veikia vadovas
Dokumentas (-ai): Aprašytas (-ti) p. 14.34

8. Licencijuojama veikla: įrašų nėra

9. Kitl duomenys:

Finansinių metų pradžia: 01-01

Finansinių metų pabaiga: 12-31

10. Žymos: įrašų nėra

11. Bankrotas: įrašų nėra

12. Veiklos apribojimai: įrašų nėra

13. Finansinės atskaitomybės pateikimas:

13.1. Ataskaitinis laikotarpis: Nuo 2020-01-01 iki 2020-12-31

Pateikimo data: 2021-05-24

Dokumentas: Aprašytas p. 14.1

14. Dokumentai:

- 14.1. Finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2021-04-29, Nr. 000343802028
Gautas 2021-05-24, įregistruotas 2021-05-24
Aprašymas: 2020 m. finansinė atskaitomybė, aiškinamasis raštas, auditoriaus išvada
- 14.2. Finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2020-04-30, Nr. 000343802027
Gautas 2020-05-29, įregistruotas 2020-05-29
Aprašymas: 2019 m. finansinė atskaitomybė, aiškinamasis raštas, auditoriaus išvada
- 14.3. Prašymas registruoti Juridinių asmenų registre JAR-1-E
Dokumento data: 2020-05-26
Gautas 2020-05-26, įregistruotas 2020-05-27
- 14.4. Įgaliojimas
Dokumento data: 2020-05-14, Nr. 756905
Gautas 2020-05-14, įregistruotas 2020-05-14
- 14.5. Įgaliojimas
Dokumento data: 2020-05-14, Nr. 756896
Gautas 2020-05-14, įregistruotas 2020-05-14
- 14.6. Įgaliojimo panaikinimas
Dokumento data: 2010-05-25, Nr. 124217
Gautas 2010-05-25, įregistruotas 2020-05-14
- 14.7. Įgaliojimo panaikinimas
Dokumento data: 2010-05-25, Nr. 124218
Gautas 2010-05-25, įregistruotas 2020-05-14
- 14.8. Finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2019-04-29, Nr. 000343802026
Gautas 2019-05-30, įregistruotas 2019-05-30
Aprašymas: 2018 m. finansinė atskaitomybė, aiškinamasis raštas, auditoriaus išvada
- 14.9. Finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2018-04-27, Nr. 000343802025
Gautas 2018-06-05, įregistruotas 2018-06-05
Aprašymas: 2017 m. finansinė atskaitomybė, aiškinamasis raštas, auditoriaus išvada
- 14.10. Finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2017-04-28, Nr. 000343802024
Gautas 2017-05-30, įregistruotas 2017-05-30
Aprašymas: 2016 m. finansinė atskaitomybė, aiškinamasis raštas, auditoriaus išvada
- 14.11. Finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2016-04-29, Nr. 000343802022
Gautas 2016-05-31, įregistruotas 2016-05-31
Aprašymas: 2015 m. finansinė atskaitomybė, aiškinamasis raštas, auditoriaus išvada



Kristina Šimaneitė

Viešųjų pirkimų specialistė

2023-04-14

Išvada

- 14.12. Konsoliduotos finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2016-04-29, Nr. 000343802023
Gautas 2016-05-31, įregistruotas 2016-05-31
Aprašymas: 2015 m. konsoliduota finansinė atskaitomybė, aiškinamasis raštas, auditoriaus išvada
- 14.13. Įstatai
Dokumento data: 2015-05-05
Gautas 2015-06-02, įregistruotas 2015-06-04
- 14.14. Prašymas registruoti Juridinių asmenų registre
Dokumento data: 2015-06-01
Gautas 2015-06-02, įregistruotas 2015-06-04
Notaro žyma: Vilniaus m. 16-as notaro biuras, not. .
6158, notarinio veiksmo atlikimo data 2015-06-01
Aprašymas: Dėl įstatų įregistravimo
- 14.15. Užsienio valstybės registro išrašas
Dokumento data: 2015-04-27
Gautas 2015-05-25, įregistruotas 2015-05-27
- 14.16. Įgaliojimas
Dokumento data: 2015-03-04
Gautas 2015-05-25, įregistruotas 2015-05-27
- 14.17. Vienintelio akcininko sprendimas
Dokumento data: 2015-05-05
Gautas 2015-05-25, įregistruotas 2015-05-27
Aprašymas: Dėl įstatinio kapitalo didinimo ir įstatų patvirtinimo
- 14.18. Pranešimas
Dokumento data: 2015-05-25
Gautas 2015-05-25, įregistruotas 2015-05-27
Aprašymas: Dėl priimto sprendimo padidinti įstatinį kapitalą
- 14.19. Konsoliduotos finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2015-04-27, Nr. 000343802021
Gautas 2015-05-20, įregistruotas 2015-05-20
Aprašymas: 2014 m. konsoliduota finansinė atskaitomybė, aiškinamasis raštas, auditoriaus išvada
- 14.20. Finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2015-04-27, Nr. 000343802020
Gautas 2015-05-20, įregistruotas 2015-05-20
Aprašymas: 2014 m. finansinė atskaitomybė, aiškinamasis raštas, auditoriaus išvada
- 14.21. Konsoliduotos finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2014-04-29, Nr. 000343802019
Gautas 2014-05-21, įregistruotas 2014-05-21
Aprašymas: 2013 m. konsoliduota finansinė atskaitomybė, aiškinamasis raštas, auditoriaus išvada
- 14.22. Finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2014-04-29, Nr. 000343802018
Gautas 2014-05-21, įregistruotas 2014-05-21
Aprašymas: 2013 m. finansinė atskaitomybė, aiškinamasis raštas, auditoriaus išvada
- 14.23. Konsoliduotos finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2013-04-24, Nr. 000343802017
Gautas 2013-05-17, įregistruotas 2013-05-17
Aprašymas: 2012 m. konsoliduota finansinė atskaitomybė, aiškinamasis raštas, auditoriaus išvada
- 14.24. Finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2013-04-24, Nr. 000343802016



Kristina Šimanel

Viešųjų pirkimų specialistė

2023-04-14

- Aprašymas: Gautas 2013-05-17, įregistruotas 2013-05-17
2012 m. finansinė atskaitomybė, aiškinamasis raštas, auditoriaus išvada
- 14.25. Konsoliduotos finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2012-04-27, Nr. 000343802015
Gautas 2012-06-05, įregistruotas 2012-06-05
Aprašymas: 2011 m. konsoliduota finansinė atskaitomybė, aiškinamasis raštas, auditoriaus išvada
- 14.26. Finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2012-04-27, Nr. 000343802014
Gautas 2012-06-05, įregistruotas 2012-06-05
Aprašymas: 2011 m. finansinė atskaitomybė, aiškinamasis raštas, auditoriaus išvada
- 14.27. Konsoliduotos finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2011-04-27, Nr. 000343802013
Gautas 2011-05-24, įregistruotas 2011-05-24
Aprašymas: 2010 m. konsoliduota finansinė atskaitomybė, aiškinamasis raštas, auditoriaus išvada, metinis pranešimas (veiklos ataskaita), patvirtintos finansinės ataskaitos
- 14.28. Finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2011-04-27, Nr. 000343802012
Gautas 2011-05-24, įregistruotas 2011-05-24
Aprašymas: 2010 m. finansinė atskaitomybė, aiškinamasis raštas, auditoriaus išvada, metinis pranešimas (veiklos ataskaita), patvirtintos finansinės ataskaitos
- 14.29. Akcininkų sąrašas
Dokumento data: 2010-10-26
Gautas 2010-11-02, įregistruotas 2010-11-04
- 14.30. Konsoliduotos finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2010-04-30, Nr. 000343802011
Gautas 2010-05-26, įregistruotas 2010-05-26
Aprašymas: 2009 m. konsoliduota finansinė atskaitomybė, aiškinamasis raštas, auditoriaus išvada, metinis pranešimas (veiklos ataskaita), patvirtintos finansinės ataskaitos
- 14.31. Finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2010-04-30, Nr. 000343802010
Gautas 2010-05-26, įregistruotas 2010-05-26
Aprašymas: 2009 m. finansinė atskaitomybė, aiškinamasis raštas, auditoriaus išvada, metinis pranešimas (veiklos ataskaita), patvirtintos finansinės ataskaitos
- 14.32. Konsoliduotos finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2009-04-30, Nr. 000343802008
Gautas 2009-06-09, įregistruotas 2009-09-22
Aprašymas: 2008 m. konsoliduota finansinė atskaitomybė, aiškinamasis raštas, auditoriaus išvada, metinis pranešimas (veiklos ataskaita)
- 14.33. Finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2009-04-30, Nr. 000343802009
Gautas 2009-06-09, įregistruotas 2009-09-22
Aprašymas: 2008 m. finansinė atskaitomybė, aiškinamasis raštas, auditoriaus išvada, metinis pranešimas (veiklos ataskaita)
- 14.34. Prašymas registruoti Juridinių asmenų registre
Dokumento data: 2008-12-10
Gautas 2008-12-10, įregistruotas 2008-12-16
Notaro žyma: Vilniaus m. 5-as notaro biuras, not. VALENT
Nr. 173, notarinio ve
Aprašymas: Dėl įstatų registravimo
- 14.35. Įstatai
Dokumento data: 2008-11-12



ČIENĖ; Reg.

KOPIJATIKRA

Viešųjų pirkimų speci

2023-04-

- Gautas 2008-12-11, įregistruotas 2008-12-16
- 14.36. Vienintelio akcininko sprendimas
Dokumento data: 2008-11-12
Gautas 2008-12-05, įregistruotas 2008-12-09
Aprašymas: Dėl įstatinio kapitalo didinimo ir įstatų patvirtinimo
- 14.37. Pranešimas
Dokumento data: 2008-12-05
Gautas 2008-12-05, įregistruotas 2008-12-09
- 14.38. Įgaliojimas
Dokumento data: 2008-11-19, Nr. IG08-138
Gautas 2008-12-05, įregistruotas 2008-12-09
- 14.39. Finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2008-04-30, Nr. 000343802007
Gautas 2008-06-04, įregistruotas 2008-09-09
Aprašymas: 2007 m. finansinė atskaitomybė, aiškinamasis raštas, auditoriaus išvada, metinis pranešimas (veiklos ataskaita)
- 14.40. Konsoliduotos finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2007-04-25, Nr. 000343802006
Gautas 2007-09-04, įregistruotas 2007-10-05
Aprašymas: 2006 m. konsoliduota finansinė atskaitomybė, aiškinamasis raštas, auditoriaus išvada, metinis pranešimas (veiklos ataskaita)
- 14.41. Finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2007-04-25, Nr. 000343802005
Gautas 2007-09-04, įregistruotas 2007-10-05
Aprašymas: 2006 m. finansinė atskaitomybė, aiškinamasis raštas, auditoriaus išvada, metinis pranešimas (veiklos ataskaita)
- 14.42. Prašymas registruoti Juridinių asmenų registre
Dokumento data: 2007-03-20
Gautas 2007-03-23, įregistruotas 2007-03-30
Aprašymas: Dėl akcininko duomenų įregistravimo
- 14.43. Konsoliduotos finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2006-04-25, Nr. 000343802003
Gautas 2006-09-08, įregistruotas 2006-12-01
Aprašymas: 2005 m. konsoliduota finansinė atskaitomybė, aiškinamasis raštas, auditoriaus išvada, veiklos ataskaita
- 14.44. Finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2006-04-25, Nr. 000343802004
Gautas 2006-09-08, įregistruotas 2006-12-01
Aprašymas: 2005 m. finansinė atskaitomybė, aiškinamasis raštas, auditoriaus išvada, veiklos ataskaita
- 14.45. Finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2005-04-01
Gautas 2005-11-07, įregistruotas 2005-11-07
Aprašymas: 2004 m. metinė finansinė atskaitomybė: balansas, pelno (nuostolių) ataskaita, pinigų srautų ataskaita, nuosavo kapitalo pokyčių ataskaita, aiškinamasis raštas, veiklos ataskaita
- 14.46. Auditoriaus išvada
Dokumento data: 2005-03-29
Gautas 2005-11-04, įregistruotas 2005-11-04
Aprašymas: Dėl 2004 m. metinės finansinės atskaitomybės
- 14.47. Finansinės atskaitomybės dokumentai
Dokumento data: 2004-04-01
Gautas 2005-10-20, įregistruotas 2005-10-20
Aprašymas: 2003 m. metinė finansinė atskaitomybė: balansas, pelno (nuostolio) ataskaita, pelno (nuostolio) paskirstymo ataskaita, finansinės būklės pakeitimų (pinigų srautų) ataskaita, aiškinamasis raštas



- 14.48. Auditoriaus išvada
Dokumento data: 2005-04-08
Gautas 2005-10-20, įregistruotas 2005-10-20
Aprašymas: Dėl 2003 m. metinės finansinės atskaitomybės
- 14.49. Prašymas išduoti naują registravimo pažymėjimą
Dokumento data: 2005-01-05
Gautas 2005-01-06, įregistruotas 2005-01-13
- 14.50. Registravimo pažymėjimo originalas
Dokumento data: 1996-01-26
Gautas 2005-01-06, įregistruotas 2005-01-13
-
- 14.51. Įstatų pakeitimai
Dokumento data: 2002-12-15
Įregistruotas 2003-03-25
- 14.52. Prašymas
Dokumento data: 1997-01-28
Įregistruotas 1997-02-05
Aprašymas: Dėl akcininko duomenų įregistravimo
- 14.53. Prašymas
Dokumento data: 1996-01-17
Įregistruotas 1996-01-26
Aprašymas: Dėl uždarnosios akcinės bendrovės įstatų ir duomenų įregistravimo
- 14.54. Įstatai
Dokumento data: 1996-01-17
Įregistruotas 1996-01-26
- 14.55. Prašymas
Dokumento data: 1994-09-01
Įregistruotas 1994-09-13
Aprašymas: Dėl juridinio asmens įregistravimo
- 14.56. Įstatai
Dokumento data: 1994-08-04
Įregistruotas 1994-09-13

15. Kita informacija: įrašų nėra

16. Kontaktinė informacija:

Telefono numeris: 838766611
Faksas: 838766622
Elektroninio pašto adresas: Info@intersurgical.lt
Internetinės svetainės adresas: www.intersurgical.lt

Išrašas tikras, turi *prima facie* galią

Dokumentą atspausdino:

Rytų Lietuvos klientų aptarnavimo centro Vilniaus 1 klientų aptarnavimo grupės Vyriausioji specialistė


Kristina Šimānel
Viešųjų pirkimų specialistė

2023-04-

DETALŲ METADUOMENYS	
Dokumento sudarytojas (-ai)	Valstybės įmonė Registrų Centras
Dokumento pavadinimas (antraštė)	Jungtinė pažyma
Dokumento registracijos data ir numeris	2023-03-14 Nr. SP-35073 (4.55 Mr)
Dokumento gavimo data ir dokumento gavimo registracijos numeris	-
Dokumento adresatas (-ai)	UAB „Intersurgical“
Dokumento specifikacijos identifikavimo žymuo	ADOC-V1.0
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Akvilė Mažintienė Registratorė
Parašo sukūrimo data ir laikas	2023-03-14 13:41
Parašo formatas	Trumpalaikio galiojimo (XAdES-T)
Laiko žymoje nurodytas laikas	2023-03-14 13:41
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	RCSC IssuingCA
Sertifikato galiojimo laikas	2022-09-23 08:48 - 2024-09-22 08:48
Parašo paskirtis	Registravimas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Dokumentų valdymo sistema RC E.SD (2) Sisteminis
Parašo sukūrimo data ir laikas	2023-03-14 13:49
Parašo formatas	Trumpalaikio galiojimo (XAdES-T)
Laiko žymoje nurodytas laikas	2023-03-14 13:49
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	RCSC IssuingCA
Sertifikato galiojimo laikas	2021-06-28 09:54 - 2024-06-27 09:54
Informacija apie būdus, naudotus metaduomenų vientisumui užtikrinti	-
Pagrindinio dokumento priedų skaičius	0
Pagrindinio dokumento pridedamų dokumentų skaičius	0
Programinės įrangos, kuria naudojantis sudarytas elektroninis dokumentas, pavadinimas	Elpako v.20230313.1
Informacija apie elektroninio dokumento ir elektroninio (-ių) parašo (-ų) tikrinimą (tikrinimo data)	Tikrinant dokumentą nenustatyta jokių klaidų (2023-03-14)
Elektroninio dokumento nuorašo atspausdinimo data ir ją atspausdinęs darbuotojas	2023-03-14 nuorašą suformavo Dokumentų valdymo sistema RC E.SD (2)
Paieškos nuoroda	-
Papildomi metaduomenys	-



Kristina Šimanel
Viešųjų pirkimų specialistė

2023-04-14