

IMPLANTUOJAMŲ ELEKTROKARDIOSTIMULIATORIŲ IR IMPLANTUOJAMŲ KARDIOVERTERIŲ DEFIBRILIATORIŲ VIEŠOJO PIRKIMO-PARDAVIMO SUTARTIS NR.

PIRKIMO NR. 664983

Du tūkstančiai dvidešimt trečių metų mėnesio diena
Kaunas

SPECIALIOSIOS SĄLYGOS

Lietuvos sveikatos mokslų universiteto ligoninė Kauno klinikos, juridinio asmens kodas 135163499, kurių registruota buveinė yra Eivenių g. 2, LT-50161 Kaunas, duomenys apie įstaigą kaupiami ir saugomi Lietuvos Respublikos juridinių asmenų registre, atstovaujama Teisės tarnybos vadovės Aušrinės Amšiejūtės, veikiančios pagal Lietuvos Respublikos Sveikatos apsaugos ministro 2018 m. lapkričio 29 d. įsakymą Nr. V-1364, (toliau - Pirkėjas) iš vienos pusės, ir

Uždaroji akcinė bendrovė „Abbott Medical Lithuania“, juridinio asmens kodas 300121108, kurios registruota buveinė yra Akmenų g. 4-4, LT-03106 Vilnius, veiklos adresas - Šeimyniškių g. 3, LT-09312 Vilnius, duomenys apie įmonę kaupiami ir saugomi Lietuvos Respublikos juridinių asmenų registre, atstovaujama generalinio direktoriaus Mika Tapio Mustonen, veikiančio pagal bendrovės įstatus, (toliau - Tiekėjas) iš kitos pusės,

toliau kartu šioje prekių viešojo pirkimo-pardavimo sutartyje vadinami Šalimis, o kiekvienas atskirai – Šalimi, sudarė šią prekių viešojo pirkimo-pardavimo sutartį (toliau – Sutartis) ir susitarė dėl toliau išvardytų sąlygų.

1. SUTARTIES DALYKAS

1.1. Sutarties dalykas yra naujų prekių, t. y. implantuojamų elektrokardiostimuliatorių ir implantuojamų kardioverterių defibriliatorių (toliau – Prekės), įskaitant pristatymą, pirkimas atviro konkurso būdu. Prekės turi atitikti technines charakteristikas nurodytas, Sutarties 1 priede, Techninėje specifikacijoje.

1.2. Prekės turi būti pristatytos:

Prekių pristatymo vietos adresas	Sutartinių įsipareigojimų įvykdymo terminas
Lietuvos sveikatos mokslų universiteto ligoninė Kauno klinikos, Eivenių g. 2, Kaunas	Prekės turi būti pristatytos ne vėliau kaip per 10 darbo dienų nuo Prekių užsakymo pateikimo Tiekėjui dienos, atsižvelgiant į techninėje specifikacijoje aptartas sąlygas. Tiekėjas prekes pristato darbo dienomis nuo 8 val. iki 14 val. arba išimtiniais atvejais kitu laiku, suderintu su Pirkėjo atstovu ir savo jėgomis iškrauna iš transporto.

1.3. Tiekėjas įsipareigoja pristatyti ir perduoti Pirkėjui Sutarties specialiuųjų sąlygų 1.1 punkte nurodytas Prekes, o Pirkėjas įsipareigoja priimti tvarkingas ir kokybiškas Prekes ir sumokėti Tiekėjui pagal nurodytus įkainius Sutartyje numatytomis sąlygomis ir terminais.

2. SUTARTIES KAINOS APSKAIČIAVIMO BŪDAS, PRADINĖS SUTARTIES VERTĖ IR MOKĖJIMO SĄLYGOS

2.1. Vadovaujantis Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų tarnybos direktoriaus 2017 m. birželio 28 d. įsakymu Nr. 1S-95 „Dėl kainodaros taisyklių nustatymo metodikos patvirtinimo“ patvirtinta Kainodaros taisyklių nustatymo metodika (toliau – Metodika), taikomas kainos apskaičiavimo būdas – fiksuotas įkainis (toliau – įkainis). Peržiūros atvejis numatytas Sutarties bendrųjų sąlygų 7.2 punkte.

2.2. Pradinės Sutarties vertė:

Pradinės Sutarties vertė be PVM	1.493.600,00 Eur (vienas milijonas keturi šimtai devyniasdešimt trys tūkstančiai šeši šimtai eurų 00 ct)
PVM	74.680,00 Eur (septyniasdešimt keturi tūkstančiai šeši šimtai aštuoniasdešimt eurų 00 ct)
Pradinės Sutarties vertė su PVM	1.568.280,00 Eur (vienas milijonas penki šimtai šešiasdešimt aštuoni tūkstančiai du šimtai aštuoniasdešimt eurų 00 ct)

Detali sutarties kaina ir prekių sąrašas detalizuotas sutarties 2 priede „Prekių žiniaraštis“.

2.3. Pirkėjas negali daugiau pirkti pagal Sutartį, kai pasiekiamas bent vienas iš numatytų kriterijų – maksimalūs Prekių kiekiai, nurodyti Sutarties 2 priede, arba maksimali lėšų suma, nurodyta Sutarties specialiųjų sąlygų 2.2 punkte, priklausomai nuo to, kas įvyksta anksčiau.

2.4. Sutarties vykdymo metu įsigijami Prekių kiekiai, taip pat Sutarties kaina, kurią Pirkėjas turės sumokėti Tiekėjui, priklauso nuo faktinių užsakymų, t. y. įsigijami Prekių kiekiai negali viršyti Sutartyje pagal Metodikos taisyklės nustatytos Prekių kiekio viršutinės ribos (nurodytos vienetais arba suma) (žr. Sutarties 2 priedą), o išpirkti mažesnę kiekį (tačiau ne mažiau nei nustatyta apatinė riba (jei nustatyta)) Pirkėjas gali.

2.5. Prekių užsakymų teikimas Tiekėjui priklauso nuo Pirkėjo poreikio ir valios, todėl Sutartimi Pirkėjas neįsipareigoja teikti Tiekėjui užsakymų, kad būtų pasiekta Pradinės Sutarties vertė, nurodyta Sutarties specialiųjų sąlygų 2.2 punkte. Sutarties kaina priklauso nuo Prekių kiekių pokyčių, nurodytų Sutarties 2 priede, tačiau neviršys Pradinės Sutarties vertės, nurodytos Sutarties specialiųjų sąlygų 2.2 punkte.

2.6. Mokėjimo sąlygos:

2.6.1. Vykdamas Sutartį, vadovaujantis Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo 22 straipsnio 3 dalimi, sąskaitos faktūros teikiamos tik elektroniniu būdu. Elektroninės sąskaitos faktūros, atitinkančios Europos elektroninių sąskaitų faktūrų standartą, teikiamos Tiekėjo pasirinktomis priemonėmis. Europos elektroninių sąskaitų faktūrų standarto neatitinkančios elektroninės sąskaitos faktūros gali būti teikiamos tik naudojantis informacinės sistemos „E. sąskaita“ priemonėmis (informacinės sistemos „E. sąskaita“ svetainė pasiekama adresu <https://www.esaskaita.eu>). Šiame punkte elektroninė sąskaita faktūra suprantama kaip sąskaita faktūra, išrašyta, perduota ir gauta tokiu elektroniniu formatu, kuris sudaro galimybę ją apdoroti automatiškai ir elektroniniu būdu. Jeigu yra informacinės sistemos „E. sąskaita“ pažeidimų, dėl kurių negalimas Pirkėjo ir Tiekėjo bendravimas ir keitimasis informacija naudojantis šia sistema, vykdamas Sutartį sąskaitos faktūros gali būti teikiamos ne elektroninėmis priemonėmis.

2.6.2. Avansinis mokėjimas: nenumatomas.

2.6.3. Pirkėjas mokėjimus už Prekes atlieka po Prekės panaudojimo (t.y. prietaisų implantavimo pacientui) ne vėliau kaip:

2.6.3.1. per 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų nuo dienos, kai Pirkėjas gauna sąskaitą faktūrą arba lygiavertį dokumentą;

2.6.3.2. jeigu sąskaitos faktūros arba lygiavertio dokumento gavimo diena neaiški, – per 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų nuo Prekių panaudojimo (implantavimo) dienos. Sąskaitos faktūros arba lygiavertio dokumento gavimo diena yra laikoma neaiškia, jeigu sąskaita faktūra arba lygiavertis dokumentas Pirkėjui išrašytas ir išsiųstas nesinaudojant elektroninėmis priemonėmis;

2.6.4. Pirkėjas Tiekėjui atsiskaito mokėjimo pavedimu į Tiekėjo šioje Sutartyje nurodytą banko sąskaitą.

2.6.5. Mokėjimai atliekami Lietuvos Respublikos nacionaline valiuta.

2.6.6. Apmokėjimas pagal šią Sutartį laikomas įvykdytu, kai pinigai patenka į Tiekėjo šios Sutarties specialiųjų sąlygų 10 straipsnyje nurodytą sąskaitą.

2.6.7. Tiesioginio atsiskaitymo su subtiekiejais galimybė: yra.

3. SUTARTIES ĮVYKDYMO UŽTIKRINIMAS

3.1. Sutarties įvykdymo užtikrinamas, t. y. banko ar kredito unijos garantija arba draudimo bendrovės laidavimo draudimo liudijimas, šiai Sutarčiai netaikomas.

4. PREKIŲ KOKYBĖ

4.1. Prekės, jų kokybė, kiekis, kiti kriterijai privalo atitikti Pirkimo dokumentuose, Sutartyje, Techninėje specifikacijoje nustatytus reikalavimus ir teisės aktų, reglamentuojančių Prekių kokybę, tiekimo ir saugos reikalavimus.

4.2. Prekių perdavimo–priėmimo metu pastebėtiems trūkumams šalinti nustatomas 5 darbo dienų terminas. Esant perduotos ir priimtos Prekės gedimui (prekės gedimu laikoma (įskaitant bet neapsiribojant) netinkamos kokybės prekė, prekė netinkama naudoti pagal jos paskirtį, pasibaigęs galiojimo (vartojimo) terminas, prekė ar jos pakuotė turinti defektų), Tiekėjas privalo jį pašalinti per 5 darbo dienų terminą.

4.3. Jei Tiekėjas nepašalina Prekės trūkumo per Sutarties specialiųjų sąlygų 4.2 punkte nurodytą terminą, Tiekėjas, Pirkėjui raštu pareikalavus, moka Pirkėjui 0,05 % nuo trūkumų turinčių Prekių bendros kainos dydžio delspinigius už kiekvieną uždelstą dieną.

5. NETESYBŲ DYDIS

5.1. Jei Tiekėjas nepristato pilnai sukomplektuotų Prekių Sutartyje nustatytu terminu ir (ar) pristato mažesnę Prekių siuntą negu nurodyta Sutartyje ir (ar) užsakyme, laikoma, kad Prekės nebuvo pristatytos ir Pirkėjas taiko 30 % baudą nuo laiku nepristatytų Prekių bendros kainos.

5.2. Neatlikus apmokėjimo nustatytais terminais už priimtas kokybiškas Prekes, Tiekėjo pareikalavimu Pirkėjas privalo sumokėti Tiekėjui 0,05 % delpinigių nuo laiku neapmokėtos sumos už kiekvieną uždelstą mokėti dieną. Jei viešasis pirkimas yra finansuojamas iš biudžeto, finansavimo vėlavimas yra sąlyga, visiškai atleidžianti Pirkėją nuo civilinės atsakomybės ir netesybų mokėjimo Tiekėjui už pavėluotą atsiskaitymą.

6. SUBTIEKIMAS

6.1. Kai Sutarties vykdymui Tiekėjas pasitelks subtiekėją (-us), tokiu atveju bus taikomi Sutarties bendrųjų sąlygų 15.1-15.8 punktai.

6.2. Sutarties vykdymui bet kuriuo Sutarties vykdymo metu Tiekėjo pasitelkiami subtiekėjai nurodomi Sutarties priede.

7. SUTARTIES GALIOJIMAS

7.1. Sutartis įsigalioja, kai Sutartį pasirašo abi Sutarties Šalys.

7.2. Sutarties trukmė – 24 (dvidešimt keturi) mėnesiai nuo Sutarties įsigaliojimo dienos. Sutarties galiojimo terminas rašytiniu Šalių susitarimu gali būti pratęstas 1 (vieną) kartą ne ilgesniam kaip 12 (dvylikos) mėnesių laikotarpiui. Pradinės Sutarties vertės ribose.

8. ATSAKINGI ASMENYS IR SUSIRAŠINĖJIMAS

8.1. Asmenys, atsakingi už Sutarties vykdymą:

	Tiekėjas	Pirkėjas
Vardas, pavardė	Eglė Burkovskienė	Odeta Jankauskienė
Adresas	Šeimyniškių g. 3, LT-09312 Vilnius	Eivenių g. 2, LT-50161 Kaunas
Telefonas	+370 68601962	+370 37326702
Faksas	-	+370 37326966
El. paštas	egle.burkovskiene@abbott.com	odeta.jankauskiene@kaunoklinikos.lt

Pirkėjo asmuo atsakingas už Sutarties ir pakeitimų paskelbimą pagal Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo 86 straipsnio 9 dalies nuostatas Lina Glebė, viešųjų pirkimų specialistė.

8.2. Sutarties Šalys susirašinėja lietuvių kalba. Visi pranešimai, sutikimai ir kitas susižinojimas, kuriuos Šalis gali pateikti pagal šią Sutartį, bus laikomi galiojančiais ir įteiktais tinkamai, jeigu yra asmeniškai pateikti kitai Šaliai ir gautas patvirtinimas apie gavimą arba išsiųsti paštu, faksu, elektroniniu paštu (patvirtinant gavimą) toliau nurodytais kontaktais, arba kitais kontaktais, kuriuos nurodė viena Šalis, pateikdama pranešimą:

	Tiekėjas	Pirkėjas
Vardas, pavardė	Eglė Burkovskienė	Odeta Jankauskienė
Adresas	Šeimyniškių g. 3, LT-09312 Vilnius	Eivenių g. 2, LT-50161 Kaunas
Telefonas	+370 68601962	+370 37326702
Faksas	-	+370 37326966
El. paštas	egle.burkovskiene@abbott.com	odeta.jankauskiene@kaunoklinikos.lt

9. KITOS NUOSTATOS

9.1. Taikomos tos Sutarties bendrosios sąlygos, kurios yra patvirtintos Lietuvos sveikatos mokslų universiteto ligoninės Kauno klinikų generalinio direktoriaus 2019 m. liepos 15 d. įsakymu Nr. 653 „Dėl Lietuvos sveikatos mokslų universiteto ligoninės Kauno klinikų viešojo pirkimo - pardavimo sutarčių rengimo, vykdymo ir kontrolės tvarkos aprašo patvirtinimo“ (svetainė pasiekama adresu <https://www.kaunoklinikos.lt/apie-mus/viesieji-pirkimai/>).

9.2. Ši Sutartis sudaryta lietuvių kalba 2 (dviem) vienodą juridinę galią turinčiais egzemplioriais, po vieną egzempliorių kiekvienai Sutarties Šaliai.

9.3. Siekiant prisidėti prie „žaliųjų pirkimų“, susijusių su aplinkosaugos problemų sprendimu – darančių kuo mažesnę neigiamą poveikį aplinkai, t. y. tvaraus išteklių naudojimo, mažesnio poveikio klimatui, skatinant ekologines inovacijas, pan., įgyvendinimo, Šalys susitaria ir Tiekėjas sutinka, kad šalia kitų Sutartyje nustatytų įsipareigojimų Tiekėjas įsipareigoja bendrauti su Pirkėju elektroninėmis priemonėmis (telefonu, elektroniniu paštu ar kt.), mažinti popieriaus sunaudojimą, atsisakyti nebūtino dokumentų kopijavimo ir spausdinimo. Su Sutarties vykdymu susiję dokumentai Pirkėjui turi būti pateikti tik elektroniniu formatu (jeigu Sutartyje ir (ar) jos prieduose nenumatyta kitaip). Išimtiniais atvejais su Sutarties vykdymu susiję dokumentai, turi (gali) būti pateikiami popieriniu formatu, jeigu toks formatas privalomas pagal teisės aktus arba Pirkėjas nurodo tokį būtinumą – tokiu

atveju turi būti naudojamas perdirbtas popierius, kuris atitinka minimaliuosius aplinkos apsaugos kriterijus, patvirtintus Lietuvos Respublikos aplinkos ministro 2011 m. birželio 28 d. įsakymu Nr. D1-508 „Dėl produktų, kurių viešiesiems pirkimams taikytini aplinkos apsaugos kriterijai, sąrašų, aplinkos apsaugos kriterijų ir aplinkos apsaugos kriterijų, kuriuos perkančiosios organizacijos turi taikyti pirkdamos prekes, paslaugas ar darbus, taikymo tvarkos aprašo patvirtinimo“.

9.4. Pirkėjas pasilieka teisę Sutarties vykdymo metu patikrinti Tiekėjo atitiktį Sutarties specialiųjų sąlygų 9.3 punktui. Pirkėjui pareikalavus, Tiekėjas privalo pateikti minėto punkto įgyvendinimą pagrindžiančius įrodymus.

9.5. Šalia kitų Sutarties bendrųjų sąlygų 22 straipsnyje nustatytų pagrindų Pirkėjas turi teisę vienašališkai, prieš 14 (keturiolika) kalendorinių dienų raštu įspėjęs apie tai Tiekėją, nutraukti Sutartį, jeigu paaiškėjo Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo 45 straipsnio 2¹ dalyje nurodytos aplinkybės ir (ar) kitais Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatyme nustatytais pagrindais. Siekiant aiškumo, Šalys patvirtina bendrą supratimą, kad šiame punkte nurodytas Sutarties pažeidimas laikomas esminiu.

9.6. Šią Sutartį sudarantys dokumentai traktuojami kaip paaiškinantys vienas kitą, kurie ginčo atveju taikomi tokia prioriteto tvarka:

9.6.1. Sutarties specialiosios sąlygos;

9.6.2. Sutarties bendrosios sąlygos;

9.6.3. Sutarties priedai:

9.6.3.1. priedas Nr. 1 – Techninė specifikacija;

9.6.3.2. priedas Nr. 2 – Prekių žiniaraštis;

9.6.3.3. priedas Nr. 3 – Pirkimo sąlygos (įskaitant Pirkimo sąlygų paaiškinimus, patikslinimus, pan., jei tokių bus Pirkimo procedūrų metu) (atskirai nepridedamos);

9.6.3.4. priedas Nr. 4 – Prekių tiekėjo pasiūlymas (atskirai nepridedamas);

9.6.3.5. priedas Nr. 5 – kiti dokumentai (jei tokių yra).

9.7. Laikoma, kad Sutartį sudarantys dokumentai vienas kitą paaiškina. Kiekvienas paskesnis eilės dokumentas turi žemesnę juridinę galią nei prieš jį nurodytas dokumentas. Neaiškumo ar prieštaravimo atveju vadovaujasi Sutarties specialiųjų sąlygų 9.6 punkte nurodyta eilės tvarka.

9.8. Šiuo Šalys patvirtina, kad Sutartį perskaitė, suprato jos turinį ir pasekmes, priėmė ją kaip atitinkančią jų tikslus ir pasirašė Sutartyje nurodyta data.

10. ŠALIŲ REKVIZITAI IR PARAŠAI:

Tiekėjas

Uždaroji akcinė bendrovė „Abbott Medical Lithuania“

Šeimyniškių g. 3, LT-09312 Vilnius

Juridinio asmens kodas 300121108

PVM mokėtojo kodas LT100001896710

A.s. BE70001787295425

SWIFT kodas GEBABEBBXXX

Bankas „BNP Paribas Fortis SA/NV“

Generalinis direktorius

Mika Tapio Mustonen

Parašas

Data:

A.V.

Pirkėjas

Lietuvos sveikatos mokslų universiteto ligoninė
Kauno klinikos

Eivenių g. 2, LT-50161 Kaunas

Juridinio asmens kodas 135163499

PVM mokėtojo kodas LT351634917

A.s. LT21 7300 0100 0222 6410

AB „Swedbank“

Banko kodas 73000

Teisės tarnybos vadovė

Aušrinė Amšiejūtė

Parašas

Data:

A.V.

Rengė: Viešųjų pirkimų vyriausioji specialistė Asta Naujokaitienė,
tel. (8 37) 32 61 24, el. paštas asta.naujokaitiene@kaunoklinikos.lt

Techninė specifikacija

Pirkimo dalies Nr.	Pavadinimas	Reikalaujamos techninės charakteristikos	Orientacinis kiekis, vnt.
2	Implantuojamas vaikiškas kardioverteris defibriliatorius su vienkamerinės stimuliacijos funkcija (IKD - VR)	Korpuso tūris - ne daugiau 35 cm³; Svoris - ne daugiau 80 gramų; Korpuso storis – ne daugiau 12 mm; Antibradikardinė stimuliacija - VVIR režimas(arba sudėtingesnis); Skilvelių stimuliacijos dažnio adaptacija fiziniam krūviui - būtina; Maks. impulso amplitudė - ne mažiau 6 V; Maks. impulso trukmė - ne mažiau 1,5 ms; Jautrumas vidiniam signalui skilveliuose (bipolinė detekcija) – ≤ 0,5 mV Intrakardinės elektrogramos registracijos galimybė realiam laike – būtina Stimuliatoriaus veiklos kanalo (“marker channel”) registracija programavimo metu realiam laike – būtina Suminė širdies susitraukimų dažnio histograma - būtina Stimuliacijos ir nuosavos širdies veiklos suminis registravimas (įvykių registratorius) - būtinas Skilvelinių tachiaritmijų detekcijos kriterijai: dažnio, dažnio stabilumo, staigios pradžios - būtini; Sugebėjimas skirti QRS kompleksų morfologiją - būtinas; Antitachikardinės stimuliacijos funkcija – būtina; Maksimali defibriliuojančio impulso energija - ne mažiau 35J; Defibriliuojančio impulso forma: bifazė ir monofazinė; Skilvelinių tachiaritmijų elektrogramų registracija į prietaiso atmintį, jei epizodas baigėsi terapine intervencija - būtina; Skilvelinių tachiaritmijų elektrogramų registracija į prietaiso atmintį, jei epizodas nesibaigė terapine intervencija - būtina; Neinvazinė programuota stimuliacija - būtina; Darbo trukmė (nestimuliuojant) - ne mažiau 6 metų. Komplekte su kardioverteriu - defibriliatoriumi pateikiamas vienas defibriliacinis elektrodas. Defibriliacinis elektrodas - tripolinis, aktyvios fiksacijos, išskiriantis gliukokortikoidus, 60±5 cm ilgio, du kontaktai skirti skilvelių veiklos detekcijai ir stimuliacijai (IS-1 standarto arba lygiavertė jungtis), o vienas skilvelyje – defibriliacijai (DF-1 standarto arba lygiavertė jungtis). Elektrodas turi būti pakankamai mažo skersmens, kad jį būtų galima įvesti, naudojant ne didesnę kaip 8 F vidinio skersmens įvediklį, fiksuojamas aktyvios fiksacijos spirale. Elektrodo modelis parenkamas pagal PIRKĖJO poreikius. Defibriliatorius ir elektrodas turi būti pritaikyti atlikti viso kūno magnetinio rezonanso tyrimą iki 1,5 Teslos stiprumo magnetiniu lauku.	5

3	Implantuojamas vaikiškas kardioverteris defibriliatorius su dvikamerinės stimuliacijos funkcija (IKD - DR)	Korpuso tūris - ne daugiau 35 cm³; Svoris - ne daugiau 80 gramų; Korpuso storis – ne daugiau 12 mm; Antibradikardinė stimuliacija - DDDR režimas; Stimuliacijos dažnio adaptacija fiziniam krūviui - būtina; Maks. impulso amplitudė - ne mažiau 6 V; Maks. impulso trukmė - ne mažiau 1,5 ms; Jautrumas vidiniam signalui skilveliuose (bipolinė detekcija) – ≤ 0,5 mV Intrakardinės elektrogramos registracijos galimybė realiaame laike – būtina Stimuliatoriaus veiklos kanalo (“marker channel”) registracija programavimo metu realiaame laike – būtina Suminė širdies susitraukimų dažnio histograma - būtina Stimuliacijos ir nuosavos širdies veiklos suminis registravimas (įvykių registratorius) - būtinas Skilvelinių tachiaritmijų detekcijos kriterijai: dažnio, dažnio stabilumo, staigios pradžios - būtini; Sugebėjimas skirti QRS kompleksų morfologiją - būtinas; Antitachikardinės stimuliacijos funkcija – būtina; Maksimali defibriliuojančio impulso energija-ne mažiau 35 J; Defibriliuojančio impulso forma: bifazė ir monofazinė; Skilvelinių tachiaritmijų elektrogramų registracija į prietaiso atmintį, jei epizodas baigėsi terapine intervencija - būtina; Skilvelinių tachiaritmijų elektrogramų registracija į prietaiso atmintį, jei epizodas nesibaigė terapine intervencija - būtina; Neinvazinė programuota stimuliacija - būtina; Darbo trukmė (nestimuliuojant) - ne mažiau 6 metų. Komplekte su kardioverteriu - defibriliatoriumi pateikiamas vienas defibriliacinis ir vienas stimuliacinis elektrodas. Defibriliacinis elektrodas - tripolinis, aktyvios fiksacijos, išskiriantis gliukokortikoidus, 60±5 cm ilgio, du kontaktai skirti skilvelių veiklos detekcijai ir stimuliacijai (IS-1 standarto arba lygiavertė jungtis), o vienas skilvelyje – defibriliacijai (DF-1 standarto arba lygiavertė jungtis). Elektrodas turi būti pakankamai mažo skersmens, kad jį būtų galima įvesti, naudojant ne didesnę kaip 8 F vidinio skersmens įvediklį, fiksuojamas aktyvios fiksacijos spirale. Elektrodo modelis parenkamas pagal PIRKĖJO poreikius. Stimuliacinis elektrodas - bipolinis, aktyvios fiksacijos, išskiriantis gliukokortikoidus, 50±3 cm ilgio, pakankamai mažo skersmens, kad būtų galima įvesti, naudojant 7 F vidinio skersmens įvediklį. Defibriliatorius ir elektrodai turi būti pritaikyti atlikti viso kūno magnetinio rezonanso tyrimą iki 1,5 Teslos stiprumo SAR ≤2W/kg magnetiniu lauku.	5
5	Implantuojamas kardioverteris defibriliatorius su vienkamerinės stimuliacijos funkcija (IKD - VR) ir širdies nepakankamumo būsenos sekimo sistema	Korpuso tūris - ne daugiau 40 cm³; Svoris - ne daugiau 80 gramų; Antibradikardinė stimuliacija - VVIR režimas (arba sudėtingesnis); Skilvelių stimuliacijos dažnio adaptacija fiziniam krūviui - būtina; Maks. impulso amplitudė - ne mažiau 6 V; Maks. impulso trukmė - ne mažiau 1,5 ms;	50

		Jautrumas vidiniam signalui skilveliuose – $\leq 0,5$ mV Automatinė jautrumo adaptacija skilveliuose – būtina. Automatinis skilvelių stimuliavimo amplitudės parinkimas su gelbsinčiu ≥ 5.0 V impulsu kiekvienam širdies susitraukimui - būtinas. Intrakardinės elektrogramos registracijos galimybė realiaame laike – būtina Saugomų intrakardinių elektrogramų trukmė ≥ 45 min; Stimulatoriaus veiklos kanalo (“marker channel”) registracija programavimo metu realiaame laike – būtina Suminė širdies susitraukimų dažnio histograma - būtina Stimuliacijos ir nuosavos širdies veiklos suminis registravimas (įvykių registratorius) - būtinas Skilvelinių tachiaritmijų detekcijos kriterijai: dažnio, dažnio stabilumo, staigios pradžios - būtinai; Sugebėjimas skirti QRS kompleksų morfologiją - būtinas; Antitachikardinės stimuliacijos funkcija – būtina; Antitachikardinės stimuliacijos funkcija defibriliuojančio impulso įkrovimo metu - būtina; Defibriliuojančio impulso forma – bifazinė, su galimybe programuoti fazių trukmes - būtina. Maksimali defibriliuojančio impulso energija - ne mažiau 40 J; Skilvelinių tachiaritmijų elektrogramų registracija į prietaiso atmintį, jei epizodas baigėsi terapine intervencija - būtina; Skilvelinių tachiaritmijų elektrogramų registracija į prietaiso atmintį, jei epizodas nesibaigė terapine intervencija - būtina; Saugomų elektrogramų trukmė ≥ 45 min. Neinvazinė programuota stimuliacija - būtina; Darbo trukmė stimuliuojant VVI režimu ≥ 50 proc. 60 k./min. dažniu automatiškai parinktais optimaliais parametrais; ne daugiau 2 iškvos per metus - ne mažiau 9 metų. Galimybė vertinti širdies nepakankamumo būklę pagal plaučių ir krūtinės ląstos impedansą – būtina Defibriliatorius ir elektrodas turi būti pritaikyti atlikti viso kūno magnetinio rezonanso tyrimą (tame tarpe ir širdies bei krūtinės zonų) iki 1,5 Teslos stiprumo SAR ≤ 2 W/kg magnetiniu lauku. Komplekte su kardioverteriu - defibriliatoriumi pateikiamas vienas defibriliacinis elektrodas. Defibriliacinis elektrodas - tripolinis, aktyvios fiksacijos, išskiriantis gliukokortikoidus, 60 ± 5 cm ilgio, du kontaktai skirti skilvelių veiklos detekcijai ir stimuliacijai, o vienas skilvelyje - defibriliacijai. Elektrodas turi būti pakankamai mažo skersmens, kad jį būtų galima įvesti, naudojant ne didesnę kaip 7 F vidinio skersmens įvediklį. Elektrodo jungtis su defibriliatoriumi DF-1 arba DF-4 tipo arba lygiavertės, modelis parenkamas pagal PIRKĖJO poreikius.	
6	Implantuojamas kardioverteris defibriliatorius su dvikamerinės stimuliacijos funkcija (IKD - DR) ir širdies nepakankamumo būsenos sekimo sistema	Korpuso tūris - ne daugiau 40 cm³; Svoris - ne daugiau 80 gramų; Antibradikardinė stimuliacija - DDDR režimas; Stimuliacijos dažnio adaptacija fiziniam krūviui - būtina; Maks. impulso amplitudė - ne mažiau 6 V; Maks. impulso trukmė - ne mažiau 1,5 ms;	100

		Jautrumas vidiniam signalui skilveliuose – $\leq 0,5$ mV Automatinė adaptacinė jautrumo kontrolė prieširdžiuose ir skilveliuose - būtina Automatinis skilvelių stimuliavimo amplitudės parinkimas su gelbsinčiu ≥ 5.0 V impulsu kiekvienam širdies susitraukimui - būtinas. Intrakardinės elektrogramos registracijos galimybė realiaame laike – būtina Saugomų intrakardinių elektrogramų trukmė ≥ 45 min; Stimuliatoriaus veiklos kanalo (“marker channel”) registracija programavimo metu realiaame laike – būtina Suminė širdies susitraukimų dažnio histograma - būtina Stimuliacijos ir nuosavos širdies veiklos suminis registravimas (įvykių registratorius) - būtinas Skilvelinių tachiaritmijų detekcijos kriterijai: dažnio, dažnio stabilumo, staigios pradžios, pradinio tachikardijos susitraukimo lokalizacijos nustatymo - būtini; Sugebėjimas skirti QRS kompleksų morfologiją - būtinas; Antitachikardinės stimuliacijos funkcija – būtina; Antitachikardinės stimuliacijos funkcija defibriliuojančio impulso įkrovimo metu - būtina; Defibriliuojančio impulso forma – bifazinė, su galimybe programuoti fazių trukmes - būtina. Maksimali defibriliuojančio impulso energija - ne mažiau 40 J; Skilvelinių tachiaritmijų elektrogramų registracija į prietaiso atmintį, jei epizodas baigėsi terapine intervencija - būtina; Skilvelinių tachiaritmijų elektrogramų registracija į prietaiso atmintį, jei epizodas nesibaigė terapine intervencija - būtina; Saugomų elektrogramų trukmė ≥ 45 min. Neinvazinė programuota stimuliacija - būtina; Darbo trukmė stimuliuojant DDD režimu ≥ 50 proc. 60 k./min. dažniu automatiškai parinktais optimaliais parametrais; ne daugiau 2 iškvos per metus - ne mažiau 9 metų. Galimybė vertinti širdies nepakankamumo būklę pagal plaučių ir krūtinės ląstos impedansą – būtina Defibriliatorius ir elektrodai turi būti pritaikyti atlikti viso kūno magnetinio rezonanso tyrimą (tame tarpe ir širdies bei krūtinės zonų) iki 1,5 Teslos stiprumo SAR ≤ 2 W/kg magnetiniu lauku. Komplekte su kardioverteriu - defibriliatoriumi pateikiamas vienas defibriliacinis ir vienas stimuliacinis elektrodas. Defibriliacinis elektrodas - tripolinis, aktyvios fiksacijos, išskiriantis gliukokortikoidus, 60 ± 5 cm ilgio, du kontaktai skirti skilvelių veiklos detekcijai ir stimuliacijai, o vienas skilvelyje - defibriliacijai. Elektrodas turi būti pakankamai mažo skersmens, kad jį būtų galima įvesti, naudojant ne didesnę kaip 7 F vidinio skersmens įvediklį. Elektrodo jungtis su defibriliatoriumi DF-1 arba DF-4 tipo arba lygiavertė, modelis parenkamas pagal PIRKĖJO poreikius. Stimuliacinis elektrodas - bipolinis, aktyvios fiksacijos, išskiriantis gliukokortikoidus, 50 ± 3 cm ilgio, pakankamai mažo skersmens, kad būtų galima įvesti, naudojant 7 F vidinio skersmens įvediklį.	
--	--	---	--

7	Resinchronizuojantis trikamerinis EKS, turintis dažnio adaptacijos funkciją, kombinuotas su kardioverteriu – defibriliatoriumi (CRT-D)	Korpuso tūris - ne daugiau 40 cm³; Svoris - ne daugiau 85 gramų; CRT-P ir paprastesni stimuliavimo režimai; Visuose trijuose stimuliacijos kanaluose (dešinysis prieširdis, dešinysis skilvelis ir kairysis skilvelis) atskirai programuojami parametrai: stimuliacijos poliškumas, amplitudė, impulso trukmė, jautrumas. Automatinis stimuliavimo amplitudės parinkimas prieširdžiuose ir skilveliuose – būtinas; Programuojamas keičiamas intervalas tarp kairio ir dešinio skilvelio stimulų (pasirinktinai stimuliuojant pirma kairįjį, pirma dešinįjį ar abu skilvelius vienmomentiškai) - būtinas. Stimuliacijos dažnio adaptacija fiziniam krūviui - būtina; Jautrumas vidiniam signalui prieširdžiuose – $\leq 0,25$ mV Jautrumas vidiniam signalui skilveliuose – $\leq 0,5$ mV Intrakardinės elektrogramos registracijos galimybė realiaame laike – būtina Stimuliatoriaus veiklos kanalo (“marker channel”) registracija programavimo metu realiaame laike – būtina Suminė širdies susitraukimų dažnio histograma - būtina Stimuliacijos ir nuosavos širdies veiklos suminis registravimas (įvykių registratorius) - būtinas Automatinis stimuliacijos režimo perjungimas („auto mode switching“) į DDIR režimą - būtinas, aktyvuojamas nuo pirmojo trumpo P-P intervalo; Atskirai programuojamas automatiškai perjungto stimuliacijos DDIR režimo („auto mode switching“) bazinis dažnis - būtinas Maks. stimuliacinio impulso amplitudė - ne mažiau 6 V; Maks. impulso trukmė - ne mažiau 1,5 ms; Automatinis skilvelių stimuliavimo amplitudės parinkimas su gelbsinčiu ≥ 5.0 V impulsu kiekvienam širdies susitraukimui - būtinas. Skilvelinių tachiaritmijų detekcijos kriterijai: dažnio, dažnio stabilumo, staigios pradžios, pradinio tachikardijos susitraukimo lokalizacijos nustatymo - būtini; Sugebėjimas skirti QRS kompleksų morfologiją - būtinas; Antitachikardinės stimuliacijos funkcija – būtina; Antitachikardinės stimuliacijos funkcija defibriliuojančio impulso įkrovimo metu - būtina; Defibriliuojančio impulso forma – bifazinė, su galimybe programuoti fazių trukmes; Maksimali defibriliuojančio impulso energija - ne mažiau 40 J; Skilvelinių tachiaritmijų elektrogramų registracija į prietaiso atmintį, jei epizodas baigėsi terapine intervencija - būtina; Skilvelinių tachiaritmijų elektrogramų registracija į prietaiso atmintį, jei epizodas nesibaigė terapine intervencija - būtina; Saugomų elektrogramų trukmė ≥ 40 min.; Neinvazinė programuota stimuliacija - būtina; Darbo trukmė, stimuliuojant skilvelius ≥ 50 proc. 60 k./min. dažniu automatiškai parinktais optimaliais parametrais; ne daugiau 2 iškrovo per metus - ne mažiau 6 metų;	30
---	--	---	----

		Komplekte su prietaisu pateikiamas vienas defibriliacinis ir vienas stimuliacinis elektrodas. Defibriliacinis elektrodas - tripolinis, aktyvios fiksacijos, išskiriantis gliukokortikoidus, 60 ± 5 cm ilgio, du kontaktai skirti skilvelių veiklos detekcijai ir stimuliacijai, o vienas skilvelyje - defibriliacijai. Elektrodas turi būti pakankamai mažo skersmens, kad jį būtų galima įvesti, naudojant ne didesnę kaip 7 F vidinio skersmens įvediklį. Elektrodo jungtis su defibriliatoriumi DF-1 arba DF-4 tipo arba lygiavertė, modelis parenkamas pagal PIRKĖJO poreikius. Stimuliacinis elektrodas - bipolinis, aktyvios fiksacijos, išskiriantis gliukokortikoidus, 50 ± 3 cm ilgio, pakankamai mažo skersmens, kad būtų galima įvesti, naudojant 7 F vidinio skersmens įvediklį. Defibriliatorius ir elektrodai turi būti pritaikyti atlikti viso kūno magnetinio rezonanso tyrimą iki 1,5 Teslos stiprumo $SAR \leq 2W/kg$ magnetiniu lauku.	
8	Resinchronizuojantis trikamerinis EKS, turintis dažnio adaptacijos funkciją, kombinuotas su kardioverteriu – defibriliatoriumi (CRT-D) ir keturpoliu kairiojo skilvelio elektrodu	Korpuso tūris - ne daugiau 50 cm^3; Svoris - ne daugiau 85 gramų; CRT-P ir paprastesni stimuliavimo režimai; Kairiojo skilvelio stimuliacija vyksta per 4 kontaktų laidą, kuriame yra atskirai programuojami stimuliacijos vektoriai, ne mažiau 10 vektorių; Visuose trijuose stimuliacijos kanaluose (dešinysis prieširdis, dešinysis skilvelis ir kairysis skilvelis, kuriame yra atskirai programuojami 4 elektrodiniai kontaktai) atskirai programuojami parametrai: stimuliacijos poliškumas, amplitudė, impulso trukmė, jautrumas. Programuojamas keičiamas intervalas tarp kairio ir dešinio skilvelio stimulų (pasirinktinai stimuliuojant pirma kairįjį, pirma dešinįjį ar abu skilvelius vienmomentiškai) nepriklausomai nuo AV intervalo - būtinas. Stimuliacijos dažnio adaptacija fiziniam krūviui - būtina; Keičiamas stimuliuojančio impulso poliškumas visuose trijuose kanaluose (monopolinis ar bipolinis) – būtina; Jautrumas vidiniam signalui prieširdžiuose – $\leq 0,25 \text{ mV}$ Jautrumas vidiniam signalui skilveliuose – $\leq 0,5 \text{ mV}$ Intrakardinės elektrogramos registracijos galimybė realia laike – būtina Stimuliatoriaus veiklos kanalo (“marker channel”) registracija programavimo metu realia laike – būtina Suminė širdies susitraukimų dažnio histograma - būtina Stimuliacijos ir nuosavos širdies veiklos suminis registravimas (įvykių registratorius) - būtinas Automatinis stimuliacijos režimo perjungimas („auto mode switching“) į DDIR režimą - būtinas, aktyvuojamas nuo pirmojo trumpo P-P intervalo; Atskirai programuojamas automatiškai perjungto stimuliacijos DDIR režimo („auto mode switching“) bazinis dažnis - būtinas Maks. stimuliacinio impulso amplitudė - ne mažiau 6 V; Maks. impulso trukmė - ne mažiau 1,5 ms; Skilvelinių tachiaritmijų detekcijos kriterijai: dažnio, dažnio stabilumo, staigios pradžios - būtini; Sugebėjimas skirti QRS kompleksų morfologiją - būtinas; Antitachikardinės stimuliacijos funkcija – būtina;	150

		Antitachikardinė stimuliacija defibriliuojančio impulso įkrovimo metu - būtina; Defibriliuojančio impulso forma – bifazinė, su galimybe programuoti fazių trukmes - būtina. Maksimali defibriliuojančio impulso energija - ne mažiau 40 J; Skilvelinių tachiaritmijų elektrogramų registracija į prietaiso atmintį, jei epizodas baigėsi terapine intervencija - būtina; Skilvelinių tachiaritmijų elektrogramų registracija į prietaiso atmintį, jei epizodas nesibaigė terapine intervencija - būtina; Saugomų intrakardinių elektrogramų trukmė ≥ 40 min; Neinvazinė programuota stimuliacija - būtina; Galimybė vertinti širdies nepakankamumo būklę pagal plaučių ir krūtinės ląstos impedansą - būtina; Darbo trukmė, stimuliuojant skilvelius ≥ 50 proc. 60 k./min. dažniu automatiškai parinktais optimaliais parametrais; ne daugiau 2 iškrovos per metus - ne mažiau 6 metų; Komplekte su prietaisu pateikiamas vienas defibriliacinis ir du stimuliaciniai elektrodai. Defibriliacinis elektrodas - tripolinis, aktyvios fiksacijos, išskiriantis gliukokortikoidus, 60 ± 5 cm ilgio, du kontaktai skirti skilvelių veiklos detekcijai ir stimuliacijai, o vienas skilvelyje - defibriliacijai. Elektrodas turi būti pakankamai mažo skersmens, kad jį būtų galima įvesti, naudojant ne didesnę kaip 7 F vidinio skersmens įvediklį. Elektrodo jungtis su defibriliatoriumi DF-1 arba DF-4 tipo arba lygiavertė, modelis parenkamas pagal pirkėjo poreikius. Vienas stimuliacinis elektrodas - bipolinis, aktyvios fiksacijos, išskiriantis gliukokortikoidus, 50 ± 3 cm ilgio, pakankamai mažo skersmens, kad būtų galima įvesti, naudojant 7 F vidinio skersmens įvediklį. Antras stimuliacinis elektrodas - keturpolinis, atstumas tarp visų stimuliuojančių polių ≥ 10 mm, skirtas kairiojo skilvelio stimuliacijai, įstumiamas pro vainikinę antį į širdies venas, valdomas komplekte pateikiamais įvedimo priedais - stiletu ir nukreipiančiąja vielyte; elektrodas 65 - 80 cm ilgio, pakankamai mažo skersmens, kad būtų galima įvesti, naudojant 7 F vidinio skersmens įvediklį; elektrodo distalinė dalis turi linkius, padedančius fiksuoti elektrodą vainikinio ančio šakelėse, šie linkiai yra "S" formos, nukreipiantys elektrodą į vieną pusę elektrodo modelis (ilgis nurodytame diapazone) parenkamas pagal pirkėjo poreikius. Defibriliatorius ir elektrodai turi būti pritaikyti atlikti viso kūno magnetinio rezonanso tyrimą iki 1,5 Teslos stiprumo SAR ≤ 2 W/kg magnetiniu lauku.	
9	Dvikamerinis EKS, turintis dažnio adaptacijos funkciją (DDDR) su išplėstinėmis aritmijų diagnostikos galimybėmis	Dvikamerinis, programuojamas; DDDR ir paprastesni stimuliavimo režimai; Svoris - ne didesnis kaip 25 g; Stimuliacijos dažnio adaptacija fiziniam krūviui - būtina; Maks. impulso amplitudė - ne mažiau 7,5 V; Maks. impulso trukmė - ne mažiau 1,5 ms; Keičiamas stimuliuojančio impulso poliškumas (monopolinis ar bipolinis) - būtina Darbo trukmė, stimuliuojant skilvelius ≥ 50 proc.	600

		60 k./min. dažniu automatiškai parinktais optimaliais parametrais; ne daugiau 2 iškrovos per metus - ne mažiau 10 metų; Jautrumas vidiniam signalui prieširdžiuose – $\leq 0,25$ mV Jautrumas vidiniam signalui skilveliuose – $\leq 0,5$ mV Automatinė adaptacinė jautrumo kontrolė prieširdžiuose ir skilveliuose - būtina Automatinis skilvelių stimuliavimo amplitudės parinkimas su gelbsinčiu ≥ 5.0 V impulsu kiekvienam širdies susitraukimui - būtinas. Intrakardinės elektrogramos registracijos galimybė realiame laike – būtina Stimuliatoriaus veiklos kanalo (“marker channel”) registracija programavimo metu realiame laike – būtina Suminė širdies susitraukimų dažnio histograma - būtina Stimuliacijos ir nuosavos širdies veiklos suminis registravimas (įvykių registratorius) - būtinas Prieširdžių ir skilvelių didelio dažnio veiklos epizodų registracija - būtina Ritmo sutrikimų elektrogramų įrašo trukmė, sukaupiama stimuliatoriaus atmintyje ≥ 10 min. Automatinis stimuliacijos režimo perjungimas („auto mode switching“) į DDIR režimą nuo pirmo trumpo RR intervalo – būtinas Prieširdžių ir skilvelių didelio dažnio veiklos epizodų registracija – būtina Atskirai programuojamas automatiškai perjungto stimuliacijos DDIR režimo („auto mode switching“) bazinis dažnis - būtinas Stimuliatorius ir elektrodai turi būti pritaikytas atlikti viso kūno magnetinio rezonanso tyrimą iki 3,0 Teslos stiprumo $SAR \leq 2W/kg$ magnetiniu lauku, apimant ir širdies bei krūtinės srities zonas. Komplekte su elektrokardiostimuliatoriumi pateikiami du endokardiniai elektrodai. Elektrodai turi būti bipoliniai, išskiriantys gliukokortikoidus, pakankamai mažo skersmens, kad būtų galima įvesti, naudojant 7 F vidinio skersmens įvediklį. Pateikiamas pasirinktinai (priklausomai nuo PIRKĖJO poreikių sutarties vykdymo metu) aktyvios arba pasyvios fiksacijos, 45 ± 3 cm, 50 ± 3 cm arba 60 ± 3 cm ilgio elektrodai.	
--	--	--	--

Pastabos, papildomi reikalavimai:

1. Prekės pristatomos pagal PIRKĖJO užsakymą, nurodant užsakomų prietaisų kiekį ir tipus, ne vėliau kaip per 10 darbo dienų nuo užsakymo pateikimo ir laikomos ligoninėje kaip PARDAVĖJO nuosavybė.
2. Implantavus pacientams reikalingus prietaisus, PIRKĖJAS už juos apmoka pirkimo – pardavimo sutartyje numatytomis sąlygomis, pagal realų prietaisų suvartojimą.
3. Pasiūlymo priede turi būti pateikti katalogai, prospektai ar kita spausdinta informacija su visų siūlomų implantuojamų prietaisų eskizais – iliustracijomis.
4. Būtinas prietaisų žymėjimas CE ženklu (kartu su pasiūlymu turi būti pateikta CE sertifikato kopija).

Sutarties Nr.
2 priedas

Prekių žiniaraštis

Pirkimo dalies Nr.	Pavadinimas	Orientacinis kiekis, vnt.	Kaina vnt. be PVM, Eur	PVM tarifas	Kaina viso be PVM, Eur	Kaina viso su PVM, Eur	Gamintojas/ produkto pavadinimas/ katalogo Nr.	Tiekėjas
2	Implantuojamas vaikiškas kardioverteris defibriliatorius su vienkamerinės stimuliacijos funkcija (IKD - VR)	5	2 900,00	5%	14 500,00	15 225,00	St.Jude Medical (JAV)/Ellipse CD1377-36Q/CD1377-36, Durata 7122Q	Abbott Medical Lithuania
3	Implantuojamas vaikiškas kardioverteris defibriliatorius su dvikamerinės stimuliacijos funkcija (IKD - DR)	5	3 300,00	5%	16 500,00	17 325,00	St.Jude Medical (JAV)/Ellipse CD2377-36Q/CD2377-36, Optisense 1999/Tendril STS 2088TC, Durata 7122Q	Abbott Medical Lithuania
5	Implantuojamas kardioverteris defibriliatorius su vienkamerinės stimuliacijos funkcija (IKD - VR) ir širdies nepakankamumo būsenos sekimo sistema	50	2 288,00	5%	114 400,00	120 120,00	St.Jude Medical (JAV)/Fortify Assura CD1359-40QC/CD1359-40, Durata 7122Q	Abbott Medical Lithuania
6	Implantuojamas kardioverteris defibriliatorius su dvikamerinės stimuliacijos funkcija (IKD - DR) ir širdies nepakankamumo būsenos sekimo sistema	100	2 340,00	5%	234 000,00	245 700,00	St.Jude Medical (JAV)/Fortify Assura CD2359-40QC/CD2359-40, Optisense Optim 1999/Tendril STS 2088TC, Durata 7122Q	Abbott Medical Lithuania
7	Resinchronizuojantis trikamerinis EKS, turintis dažnio adaptacijos funkciją, kombinuotas su kardioverteriu-defibriliatoriumi (CRT-D)	30	2 550,00	5%	76 500,00	80 325,00	St.Jude Medical (JAV)/Unify Assura CD3361-40QC/CD3361-40C, Optisens 1999/Tendril STS 2088TC, Durata 7122Q	Abbott Medical Lithuania
8	Resinchronizuojantis trikamerinis EKS, turintis dažnio adaptacijos funkciją, kombinuotas su kardioverteriu-defibriliatoriumi (CRT-D) ir keturpoliu kairiojo skilvelio elektrodu	150	3 550,00	5%	532 500,00	559 125,00	St.Jude Medical (JAV)/Quadra Assura MP CD3371-40QC/CD3371-40C, Optisens 1999/Tendril STS 2088TC, Durata 7122Q	Abbott Medical Lithuania
9	Dvikamerinis EKS, turintis dažnio adaptacijos funkciją (DDDR) su išplėstinėmis aritmijų diagnostikos galimybėmis	600	842,00	5%	505 200,00	530 460,00	St.Jude Medical (JAV)/Endurity MRI MP2172, Optisense 1999/Tendril STS 2088TC	Abbott Medical Lithuania
Pradinės sutarties vertė					1 493 600,00	1 568 280,00		Abbott Medical Lithuania

Generalinis direktorius
Mika Tapio Mustonen
2023 m.....d.



es tarnybos vadovė
rinė Amšiejūtė
3 m.....d.