



UAB „Roche Lietuva”

J.Jasinskio g. 16B, 03163 Vilnius, tel. (8 5) 254 6799, faks. (8 5) 2546797, Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 300089404,
PVM mokėtojo kodas LT100001773210

VŠĮ Šeškinės poliklinika
(Adresatas (perkančioji organizacija))

PASIŪLYMAS
DĖL TYRIMŲ, REAGENTŲ, MEDŽIAGŲ IR PAPILDOMŲ PRIEMONIŲ BIOCHEMINIAMS IR IMUNOLOGINIAMS TYRIMAMS
ATLIKTI SU MEDICININĖS ĮRANGOS PANAUDA PIRKIMO

2022-11-24 Nr. _____
(Data)
Vilnius
(Sudarymo vieta)

Tiekėjo pavadinimas / <i>Jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visi dalyvių pavadinimai</i> /	UAB “Roche Lietuva”
Tiekėjo adresas / <i>Jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visi dalyvių adresai</i> /	J.Jasinskio g. 16B, 03163 Vilnius
Tiekėjo įmonės kodas / <i>Jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visų įmonių kodai</i> /	300089404
Tiekėjo PVM kodas / <i>Jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visų dalyvių PVM kodai</i> /	LT100001773210
Tiekėjo atsiskaitomosios sąskaitos numeris, banko pavadinimas	Roche Finanz AG DEUTSCHE BANK AG BIC (SWIFT): DEUTDEFFVAC IBAN: DE06 1207 0070 0010 1000 00
Už pasiūlymą atsakingo asmens vardas, pavardė	
Telefono numeris	(8 5) 254 6777

Fakso numeris	(8 5) 2546797
El. pašto adresas	@roche.com

/Pastaba. Pildoma, jei tiekėjas ketina pasitelkti subtiekėją (-us)

Subtiekėjo (-ų), ūkio subjekto (-ų), kvazisubtiekėjo, trečiojo asmens, kurių pajėgumais remiamasi, pavadinimas (-ai)	-
Subtiekėjo (-ų), ūkio subjekto (-ų), kvazisubtiekėjo, trečiojo asmens, kurių pajėgumais remiamasi, adresas (-ai)	-
Įsipareigojimų dalis (procentais), kuriai ketinama pasitelkti subtiekėją (-us)	-

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

1.1. atviro konkurso skelbime ir sąlygose, kituose pirkimo dokumentuose (jų paaiškinimuose, papildymuose, patikslinimuose).

2. Pateikdami Centrinėje viešųjų pirkimų informacinėje sistemoje (toliau – CVP IS) pasiūlymą, patvirtiname, kad dokumentų skaitmeninės kopijos ir CVP IS pateikti duomenys yra tikri.

3. Atsižvelgiant į konkurso sąlygose išdėstytas sąlygas, teikiame savo pasiūlymą bei duomenis apie mūsų pasirengimą įvykdyti numatomą sudaryti pirkimo sutartį.

Mes siūlome:

Eil. Nr.	Pavadinimai	Maksimalus tyrimų skaičius per 36 mėn.	Vieno (1) tyrimo fiksuotas įkainis (kaina), Eur be PVM	Bendra suma, Eur be PVM
	BIOCHEMINIAI TYRIMAI:			
1.	Cholesterolis	96 000	0,13	12480,00
2.	Didelio tankio lipoproteinai	57 000	0,44	25080,00
3.	Trigliceridai	57 000	0,18	10260,00
4.	Mažo tankio lipoproteinai	69 000	0,82	56580,00
5.	Bendras bilirubinas (NBD)	15 000	0,33	4950,00
6.	Tiesioginis bilirubinas	8 400	0,19	1596,00
7.	AST/GOT (IFCC)	81 000	0,12	9720,00
8.	ALT/GPT (IFCC)	84 000	0,12	10080,00
9.	Antistreptolizinas	800	4,40	3520,00

10.	Šlapalas	12 000	0,18	2160,00
11.	Šlapimo rūgštis	33 000	0,12	3960,00
12.	Kreatininas (Fermentinis)	108 000	0,20	21600,00
13.	Bendras baltymas	4 500	0,20	900,00
14.	Gliukozė (GOD-PAP)	147 000	0,09	13230,00
15.	Pankreatinė amilazė	13 500	0,56	7560,00
16.	Šarminė fosfatazė (IFCC)	24 000	0,13	3120,00
17.	C- reaktyvinis baltymas	99 000	0,50	49500,00
18.	Feritinas	6 600	2,40	15840,00
19.	Reumatoidinis faktorius	3 000	3,60	10800,00
20.	Glikozilintas hemoglobinas	28 500	1,50	42750,00
21.	Gamma-GT (IFCC)	18 000	0,21	3780,00
22.	Geležis	4 800	0,45	2160,00
23.	Magnis	5 400	0,49	2646,00
24.	Fosforas	1 200	0,44	528,00
25.	Chloras	3 000	0,59	1770,00
26.	Kalis	81 000	0,10	8100,00
27.	Natris	11 000	0,19	2090,00
28.	Kalcis	24 000	0,21	5040,00
	IMUNOLOGINIAI TYRIMAI:			
1.	Anti SARS-COV-2 S	3 000	5,50	16500,00
2.	Toxo IgG	450	7,50	3375,00
3.	Toxo IgM	450	7,50	3375,00
4.	Tirotropinis hormonas	78 000	1,15	89700,00
5.	CEA	600	6,99	4194,00
6.	Prolaktinas	900	6,90	6210,00
7.	Laisvas T3	3 600	2,20	7920,00
8.	Laisvas T4	9 000	1,80	16200,00
9.	Bendras PSA	12 000	2,20	26400,00
10.	Anti-HCV	5 000	3,10	15500,00
11.	ŽIV Ag/Ak kombinuotas	4 500	3,50	15750,00
12.	HBsAg	3 900	3,00	11700,00
13.	CA 125	900	6,57	5913,00

14.	Vitaminas B12	1 800	6,50	11700,00
15.	25 OH Vitaminas D	18 000	4,50	81000,00
		Bendra suma, EUR be PVM:		647 237,00
		PVM (5 %), Eur:		32 361,85
		Bendra suma, EUR su PVM*:		679 598,85

Bendra pasiūlymo kaina (įskaitant PVM) yra šeši šimtai septyniasdešimt devyni tūkstančiai penki šimtai devyniasdešimt aštuoni eurai ir aštuoniasdešimt penki centai (679 598,85).

Į šią sumą įeina visos išlaidos ir visi mokesčiai, taip pat ir PVM, kuris sudaro trisdešimt du tūkstančius tris šimtus šešiasdešimt vieną eurą ir aštuoniasdešimt penkis centus (**32 361,85**).

**Pastabos:*

1. Tais atvejais, kai pagal galiojančius Lietuvos Respublikos teisės aktus tiekėjui nereikia mokėti PVM, tiekėjas turi nurodyti: 1) priežastis, dėl kurių PVM nemoka; 2) lentelėje prie kainos skaičiais žodžius „be PVM“.

Pasiūlymo kaina pateikiama nurodant du skaičius po kablelio. Apskaičiuojant kainą, turi būti atsižvelgta į šiose konkurso sąlygose bei jų prieduose nurodytą prekių/tyrimų kiekį, į techninės specifikacijos reikalavimus, numatomos sudaryti pirkimo sutarties trukmę ir pan. Į kainą turi būti įskaičiuoti visi mokesčiai ir visos tiekėjo patirtos / galimos patirti išlaidos / mokesčiai, susiję su pirkimo objektu ir tinkamu pirkimo sutarties vykdymu, tarp jų ir mokėjimo dokumentų pateikimo per informacinę sistemą „E. sąskaita“ kaštai;

SIŪLOMOS PANAUDAI MEDICININĖS ĮRANGOS DUOMENYS:

Įrangos gamintojo pavadinimas, modelis	Roche; cobas pure c303/c402
Įrangos gamybos metai	2022
Įrangos vertė	140 000,00 Eur

- Pridedamas užpildytas atviro konkurso sąlygų 2 priedas „Tyrimų, reagentų, medžiagų ir papildomų priemonių techninė specifikacija ir kiekiai“.

- Pridedamas užpildytas atviro konkurso sąlygų 3 priedas „Automatinio biocheminio ir imunologinio analizatoriaus (1 vnt.) techninė specifikacija“ ir patvirtiname, kad siūlomas analizatorius atitinka nustatytus ir nurodytus reikalavimus.

- Patvirtiname, kad pristatytos prekės (reagentai, medžiagos ir papildomos priemonės) bus originalios, kokybiškos ir naujos

4. Kartu su pasiūlymu pateikiami šie dokumentai:

Eil. Nr.	Pateiktų dokumentų pavadinimas	Dokumento puslapių skaičius
1.	2 priedas. Techninė specifikacija	17
2.	3 priedas. Techninė specifikacija	6

3.	6 priedas.	2
4.	7 Priedas. EBVPD dokumentacija	Zip failas
5.	8 Priedas. Tiekėjo deklaracija	1
6.	Tech_spec_dokumentacija	Zip failas
7.	Konfidencialu	Zip failas

5. Pasiūlymas galioja iki _____. Jeigu pasiūlyme nenurodytas jo galiojimo laikas, laikoma, kad pasiūlymas galioja 3 (tris) mėnesius nuo pasiūlymų pateikimo termino pabaigos.

6. Šiame pasiūlyme yra pateikta ir konfidenciali informacija (dokumentai su konfidencialia informacija pateikti („prisegti“) atskirai)*:

Eil. Nr.	Pateikto dokumento pavadinimas (rekomenduojama pavadinime vartoti žodį „Konfidencialu“)	Dokumento puslapių skaičius	Konfidencialios informacijos pagrindimas (paaiškinama, kuo remiantis nurodytas dokumentas ar jo dalis yra konfidencialūs)
1.	Konfidencialu	Zip failas	Įgaliojimai

**Pildyti tuomet, jei bus pateikta konfidenciali informacija. Pagal Viešųjų pirkimų įstatymo 86 str. 9 d., laimėjusio dalyvio pasiūlymas bei sudaryta pirkimo sutartis (išskyrus konfidencialią informaciją, kaip nurodyta pirkimo sąlygose) bus paskelbti CVP IS. Tiekėjas negali nurodyti, kad visas pasiūlymas yra konfidencialus arba, kad konfidencialu yra pasiūlymo kaina (bendra viso pasiūlymo kaina).*

Informacija, nurodyta VPĮ 20 straipsnio 2 dalies 1, 2, 3, 4 punktuose negali būti nurodoma ir nebus laikoma konfidencialia. Tiekėjas gali nurodyti, kuri informacijos dalis pasiūlyme yra konfidenciali. Jei tokia informacija pasiūlyme nebus nurodyta, Komisija laikys, kad bet kuri pasiūlyme pateikta informacija nėra konfidenciali, išskyrus informaciją, kurią atskleidus būtų pažeisti Asmens duomenų teisinės apsaugos įstatymo reikalavimai.

Pardavimų ir rinkodaros asistentė _____
 (Tiekėjo arba jo įgalioto asmens pareigų pavadinimas) (Parašas) (Vardas ir pavardė)

TYRIMŲ, REAGENTŲ, MEDŽIAGŲ IR PAPILDOMŲ PRIEMONIŲ TECHNINĖ SPECIFIKACIJA IR KIEKIAI

Eil. Nr.	Tyrimų, reagentų, medžiagų ir papildomų priemonių pavadinimai	Maksimalus tyrimų skaičius per 36 mėn.	Reagentų, medžiagų ir papildomų priemonių kiekis (ml./vnt., pakuočių kiekis ir dydis) nurodytam maksimaliam tyrimų skaičiui	Vieno (1) tyrimo įkainis (kaina), Eur be PVM	Bendra suma, Eur be PVM	Gamintojas, komercinis reagentų, medžiagų ir papildomų priemonių pavadinimas ir kodas
1	2	3	4	5	6 (3*5)	7
BIOCHEMINIAI TYRIMAI						
1.	Cholesterolis	96 000	—	0,13	12480,00	—
1.1.	<i>CHOL2, 2600T, cobas c pack green</i>	—	39 pakuotės; pakuotėje 2600 testų;	—	—	Roche; Šveicarija; CHOL2, 2600T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08057443190;
2.	Didelio tankio lipoproteinai	57 000	—	0,44	25080,00	—
2.1.	<i>HDLC4, 700T, cobas c pack green</i>	—	87 pakuotės; pakuotėje 700 testų;	—	—	Roche; Šveicarija; HDLC4, 700T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08057877190;
3.	Trigliceridai	57 000	—	0,18	10260,00	—
3.1.	<i>TRIGL, 1000T, cobas c pack green</i>	—	60 pakuočių; pakuotėje 1000 testų;	—	—	Roche; Šveicarija; TRIGL, 1000T, cobas c pack green;

						Kat. Nr. 08058687190;
4.	Mažo tankio lipoproteinai	69 000	—	0,82	56580,00	—
4.1.	<i>LDLC3, 600T, cobas c pack green</i>	—	<i>120 pakuočių; pakuotėje 600 testų;</i>	—	—	Roche; Šveicarija; LDLC3, 600T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08057966190;
5.	Bendras bilirubinas (NBD)	15 000	—	0,33	4950,00	—
5.1.	<i>BILT3, 1050T, cobas c pack green</i>	—	<i>27 pakuotės; pakuotėje 1050 testų;</i>	—	—	Roche; Šveicarija; BILT3, 1050T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08056960190;
6.	Tiesioginis bilirubinas	8 400	—	0,19	1596,00	—
6.1.	<i>BILD2, 1000T, cobas c pack green</i>	—	<i>12 pakuočių; pakuotėje 1000 testų;</i>	—	—	Roche; Šveicarija; BILD2, 1000T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08056951190;
7.	AST/GOT (IFCC)	81 000	—	0,12	9720,00	—
7.1.	<i>ASTP, 500T, cobas c pack green</i>	—	<i>168 pakuotės; pakuotėje 500 testų;</i>	—	—	Roche; Šveicarija; ASTP, 500T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08056838190;
8.	ALT/GPT (IFCC)	84 000	—	0,12	10080,00	—
8.1.	<i>ALTP, 450T, cobas c pack green</i>	—	<i>192 pakuotės; pakuotėje 450 testų;</i>	—	—	Roche; Šveicarija; ALTP, 450T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08056773190;
9.	Antistreptolizinas	800	—	4,40	3520,00	—

9.1.	<i>ASLOT, 200T, cobas c pack green</i>	_____	<i>18 pakuočių; pakuotėje 200 testų;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; ASLOT, 200T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08105472190;
10.	Šlapalas	12 000	_____	0,18	2160,00	_____
10.1.	<i>UREAL, 600T, cobas c pack green</i>	_____	<i>24 pakuotės; pakuotėje 600 testų;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; UREAL, 600T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08058806190;
11.	Šlapimo rūgštis	33 000	_____	0,12	3960,00	_____
11.1.	<i>UA2, 1300T, cobas c pack green</i>	_____	<i>27 pakuotės; pakuotėje 1300 testų;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; UA2, 1300T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08058750190;
12.	Kreatininas	108 000	_____	0,20	21600,00	_____
12.1.	<i>CREP2, 600T, cobas c pack green</i>	_____	<i>186 pakuotės; pakuotėje 600 testų;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; CREP2, 600T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08057524190;
13.	Bendras baltymas	4 500	_____	0,20	900,00	_____
13.1.	<i>TP2, 1050T, cobas c pack green</i>	_____	<i>9 pakuotės; pakuotėje 1050 testų;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; TP2, 1050T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08058652190;
14.	Gliukozė (GOD-PAP)	147 000	_____	0,09	13230,00	_____
14.1.	<i>GLUC3, 3300T, cobas c pack green</i>	_____	<i>45 pakuotės; pakuotėje 3300 testų;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; GLUC3, 3300T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08057800190;
15.	Pankreatinė amilazė	13 500	_____	0,56	7560,00	_____

15.1.	AMY-P, 450T, cobas c pack green	_____	36 pakuotės; pakuotėje 450 testų;	_____	_____	Roche; Šveicarija; AMY-P, 450T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08056820190;
16.	Šarminė fosfatazė (IFCC)	24 000	_____	0,13	3120,00	_____
16.1.	ALP2, 1100T, cobas c pack green	_____	24 pakuotės; pakuotėje 1100 testų;	_____	_____	Roche; Šveicarija; ALP2, 1100T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08056757190;
17.	C-reaktyvinis baltymas	99 000	_____	0,50	49500,00	_____
17.1.	CRP4, 500T, cobas c pack green	_____	204 pakuotės; pakuotėje 500 testų;	_____	_____	Roche; Šveicarija; CRP4, 500T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08057591190;
18.	Feritinas	6 600	_____	2,40	15840,00	_____
18.1.	FERR4, 400T, cobas c pack green	_____	24 pakuotės; pakuotėje 400 testų;	_____	_____	Roche; Šveicarija; FERR4, 400T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08057648190;
19.	Reumatoidinis faktorius	3 000	_____	3,60	10800,00	_____
19.1.	RF-II, 400T, cobas c pack green	_____	15 pakuočių; pakuotėje 400 testų;	_____	_____	Roche; Šveicarija; RF-II, 400T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08058628190;
19.2.	Controlset RF II	_____	39 pakuotės; 4 x 1 mL;	_____	_____	Roche; Šveicarija; Controlset RF II; Kat. Nr. 03005496122;
19.3.	PRECISET RF	_____	39 pakuotės; 5 x 1 mL;	_____	_____	Roche; Šveicarija; PRECISET RF;

						Kat. Nr. 12172828322;
20.	Glikozilintas hemoglobinas	28 500	—	1,50	42750,00	—
20.1.	<i>A1CX3, 500T, cobas c pack green</i>	—	<i>63 pakuotės; pakuotėje 500 testų;</i>	—	—	Roche; Šveicarija; A1CX3, 500T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08056668190;
20.2.	<i>PreciControl HbA1c Norm</i>	—	<i>12 pakuočių; 4 x 1 mL;</i>	—	—	Roche; Šveicarija; PreciControl HbA1c Norm; Kat. Nr. 05479207190;
20.3.	<i>PreciControl HbA1c Path</i>	—	<i>12 pakuočių; 4 x 1 mL;</i>	—	—	Roche; Šveicarija; PreciControl HbA1c Path; Kat. Nr. 05912504190;
20.4.	<i>Cfas HbA1c, 3x2ml</i>	—	<i>6 pakuotės; 3 x 2 mL;</i>	—	—	Roche; Šveicarija; Cfas HbA1c, 3x2ml; Kat. Nr. 04528417190;
21.	Gamma-GT (IFCC)	18 000	—	0,21	3780,00	—
21.1.	<i>GGT-2, 400T, cobas c pack green</i>	—	<i>51 pakuotė; pakuotėje 400 testų;</i>	—	—	Roche; Šveicarija; GGT-2, 400T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08057796190;
22.	Geležis	4 800	—	0,45	2160,00	—
22.1.	<i>IRON2, 700T, cobas c pack green</i>	—	<i>15 pakuočių; pakuotėje 700 testų;</i>	—	—	Roche; Šveicarija; IRON2, 700T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08057931190;
23.	Magnis	5 400	—	0,49	2646,00	—

23.1.	<i>MG2, 690T, cobas c pack green</i>	_____	<i>12 pakuočių; pakuotėje 690 testų;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; MG2, 690T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08058016190;
24.	Fosforas	1 200	_____	0,44	528,00	_____
24.1.	<i>PHOS2, 750T, cobas c pack green</i>	_____	<i>6 pakuotės; pakuotėje 750 testų;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; PHOS2, 750T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08058610190;
25.	Chloras	3 000	_____	0,59	1770,00	_____
25.1.	<i>Cartridge CL</i>	_____	<i>18 pakuočių; pakuotėje 9000 testų;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; Cartridge CL; Kat. Nr. 03246353001;
26.	Kalis	81 000	_____	0,10	8100,00	_____
26.1.	<i>Cartridge K</i>	_____	<i>18 pakuočių; pakuotėje 9000 testų;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; Cartridge K; Kat. Nr. 10825441001;
27.	Natris	11 000	_____	0,19	2090,00	_____
27.1.	<i>Cartridge NA</i>	_____	<i>18 pakuočių; pakuotėje 9000 testų;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; Cartridge NA; Kat. Nr. 10825468001;
28.	Kalcis	24 000	_____	0,21	5040,00	_____
28.1.	<i>CA2, 1500T, cobas c pack green</i>	_____	<i>18 pakuočių; pakuotėje 1500 testų;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; CA2, 1500T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08057427190;
IMUNOLOGINIAI TYRIMAI						
1.	Anti SARS-COV-2 S	3 000	_____	5,50	16500,00	_____

1.1.	<i>Anti-SARS-CoV-2 S Elecsys E2G 300</i>	_____	<i>15 pakuočių; pakuotėje 300 testų;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; Anti-SARS-CoV-2 S Elecsys E2G 300; Kat. Nr. 09289275190;
1.2.	<i>Anti-SARS-CoV-2 S PC Elecsys</i>	_____	<i>27 pakuotės; 4 x 1 mL;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; Anti-SARS-CoV-2 S PC Elecsys; Kat. Nr. 09289313190;
1.3.	<i>Anti-SARS-CoV-2 S CS Elecsys</i>	_____	<i>12 pakuočių; 4 x 1 mL;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; Anti-SARS-CoV-2 S CS Elecsys; Kat. Nr. 09289291190;
2.	Toxo IgG	450	_____	7,50	3375,00	_____
2.1.	<i>Toxo IgG Elecsys E2G 300</i>	_____	<i>12 pakuočių; pakuotėje 300 testų;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; Toxo IgG Elecsys E2G 300; Kat. Nr. 07028008190;
2.2.	<i>Toxo IgG PC Elecsys</i>	_____	<i>3 pakuotės; 16 x 1 mL;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; Toxo IgG PC Elecsys; Kat. Nr. 04618823190;
3.	Toxo IgM	450	_____	7,50	3375,00	_____
3.1.	<i>Toxo IgM Elecsys E2G 300</i>	_____	<i>12 pakuočių; pakuotėje 300 testų;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; Toxo IgM Elecsys E2G 300; Kat. Nr. 07028024190;
3.2.	<i>Toxo IgM PC Elecsys</i>	_____	<i>3 pakuotės; 16 x 1 mL;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; Toxo IgM PC Elecsys; Kat. Nr. 04618866190;
4.	Tirotropinis hormonas	78 000	_____	1,15	89700,00	_____
4.1.	<i>TSH Elecsys E2G 300 V2</i>	_____	<i>267 pakuotės; pakuotėje 300 testų;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; TSH Elecsys E2G 300 V2; Kat. Nr. 08443432190;

4.2.	<i>TSH CS Elecsys V3</i>	_____	<i>9 pakotės; 4 x 1,3 mL;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; TSH CS Elecsys V3; Kat. Nr. 08443459190;
5.	CEA	600	_____	6,99	4194,00	_____
5.1.	<i>CEA Elecsys E2G 300</i>	_____	<i>12 pakuočių; pakotėje 300 testų;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; CEA Elecsys E2G 300; Kat. Nr. 07027079190;
5.2.	<i>CEA CS Elecsys V2</i>	_____	<i>6 pakotės; 4 x 1 mL;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; CEA CS Elecsys V2; Kat. Nr. 11731645322;
6.	Prolaktinas	900	_____	6,90	6210,00	_____
6.1.	<i>Prolactin G2 Elecsys E2G 300</i>	_____	<i>12 pakuočių; pakotėje 300 testų;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; Prolactin G2 Elecsys E2G 300; Kat. Nr. 07027737190;
6.2.	<i>Prolactin G2 CS Elecsys</i>	_____	<i>6 pakotės; 4 x 1 mL;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; Prolactin G2 CS Elecsys; Kat. Nr. 03277356190;
7.	Laisvas T3	3 600	_____	2,20	7920,00	_____
7.1.	<i>FT3 G3 Elecsys E2G 300 V2</i>	_____	<i>21 pakotė; pakotėje 300 testų;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; FT3 G3 Elecsys E2G 300 V2; Kat. Nr. 09005811190;
7.2.	<i>FT3 G3 CS Elecsys V2</i>	_____	<i>12 pakuočių; 4 x 1 mL;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; FT3 G3 CS Elecsys V2; Kat. Nr. 09077871190;
8.	Laisvas T4	9 000	_____	1,80	16200,00	_____

8.1.	<i>FT4 G4 Elecsys E2G 300</i>	_____	<i>39 pakuotės; pakuotėje 300 testų;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; FT4 G4 Elecsys E2G 300; Kat. Nr. 09043284190;
8.2.	<i>FT4 G4 CS Elecsys</i>	_____	<i>9 pakuotės; 4 x 1 mL;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; FT4 G4 CS Elecsys; Kat. Nr. 09043292190;
9.	Bendras PSA	12 000	_____	2,20	26400,00	_____
9.1.	<i>Total PSA Elecsys E2G 300 V2</i>	_____	<i>48 pakuotės; pakuotėje 300 testų;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; Total PSA Elecsys E2G 300 V2; Kat. Nr. 08791732190;
9.2.	<i>Total PSA G2 CS Elecsys V3</i>	_____	<i>9 pakuotės; 4 x 1 mL;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; Total PSA G2 CS Elecsys V3; Kat. Nr. 08838534190;
10.	Anti-HCV	5 000	_____	3,10	15500,00	_____
10.1.	<i>Anti-HCV G2 Elecsys E2G 300 V2</i>	_____	<i>36 pakuotės; pakuotėje 300 testų;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; Anti-HCV G2 Elecsys E2G 300 V2; Kat. Nr. 08837058190;
10.2.	<i>Anti-HCV PC Elecsys</i>	_____	<i>6 pakuotės; 16 x 1,3 mL;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; Anti-HCV PC Elecsys; Kat. Nr. 03290379190;
11.	ŽIV Ag/Ak kombinuotas	4 500	_____	3,50	15750,00	_____
11.1.	<i>HIV duo Elecsys E2G 300 V2</i>	_____	<i>24 pakuotės; pakuotėje 300 testų;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; HIV duo Elecsys E2G 300 V2; Kat. Nr. 08836973190;
11.2.	<i>HIV PC G2 Elecsys</i>	_____	<i>18 pakuočių; 6 x 2 mL;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; HIV PC G2 Elecsys; Kat. Nr. 06924107190;
12.	HBsAg	3 900	_____	3,00	11700,00	_____

12.1.	<i>HBsAg G2 Elecsys E2G 300 V2</i>	_____	<i>21 pakuotė; pakuotėje 300 testų;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; HBsAg G2 Elecsys E2G 300 V2; Kat. Nr. 08814848190;
12.2.	<i>HBsAg G2 PC Elecsys</i>	_____	<i>6 pakuotės; 16 x 1,3 mL;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; HBsAg G2 PC Elecsys; Kat. Nr. 04687876190;
13.	CA 125	900	_____	6,57	5913,00	_____
13.1.	<i>CA 125 G2 Elecsys E2G 300</i>	_____	<i>12 pakuočių; pakuotėje 300 testų;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; CA 125 G2 Elecsys E2G 300; Kat. Nr. 07026986190;
13.2.	<i>CA 125 G2 CS G2 Elecsys</i>	_____	<i>6 pakuotės; 4 x 1 mL;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; CA 125 G2 CS G2 Elecsys; Kat. Nr. 07030207190;
14.	Vitaminas B12	1800	_____	6,50	11700,00	_____
14.1.	<i>Vitamin B12 G2 Elecsys E2G 300</i>	_____	<i>12 pakuočių; pakuotėje 300 testų;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; Vitamin B12 G2 Elecsys E2G 300; Kat. Nr. 07028121190;
14.2.	<i>Vitamin B12 G2 CS Elecsys V2</i>	_____	<i>6 pakuotės; 4 x 1 mL;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; Vitamin B12 G2 CS Elecsys V2; Kat. Nr. 07212780190;
15.	25 OH Vitaminas D	18 000	_____	4,50	81000,00	_____
15.1.	<i>Vitamin D total G3 Elecsys E2G 300</i>	_____	<i>69 pakuotės; pakuotėje 300 testų;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; Vitamin D total G3 Elecsys E2G 300; Kat. Nr. 09038086190;
15.2.	<i>Vitamin D total G3 PC Elecsys</i>	_____	<i>39 pakuotės; 6 x 1 mL;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; Vitamin D total G3

						PC Elecsys; Kat. Nr. 09038124190;
15.3.	<i>Vitamin D total G3 CS Elecsys</i>	_____	9 pakuotės; 4 x 1 mL;	_____	_____	Roche; Šveicarija; Vitamin D total G3 CS Elecsys; Kat. Nr. 09038116190;
16.	PAPILDOMOS PRIEMONĖS					
16.1.	<i>PreciControl ClinChem Multi 2, 20x5ml</i>	_____	6 pakuotės; 20 x 5 mL;	_____	_____	Roche; Šveicarija; PreciControl ClinChem Multi 1, 20x5ml; Kat. Nr. 05117003190;
16.2.	<i>PreciControl ClinChem Multi 2, 20x5ml</i>	_____	6 pakuotės; 20 x 5 mL;	_____	_____	Roche; Šveicarija; PreciControl ClinChem Multi 2, 20x5ml; Kat. Nr. 05117216190;
16.3.	<i>PreciControl TM Elecsys</i>	_____	21 pakuotė; 4 x 3 mL;	_____	_____	Roche; Šveicarija; PreciControl TM Elecsys; Kat. Nr. 11776452122;
16.4.	<i>PreciControl Universal Elecsys V2</i>	_____	39 pakuotės; 4 x 3 mL;	_____	_____	Roche; Šveicarija; PreciControl Universal Elecsys V2; Kat. Nr. 11731416190;
16.5.	<i>PreciControl Varia Elecsys</i>	_____	18 pakuočių; 4 x 3 mL;	_____	_____	Roche; Šveicarija; PreciControl Varia Elecsys; Kat. Nr. 05618860190;
16.6.	<i>Cfas 12x3ML</i>	_____	9 pakuotės; 12 x 3 mL;	_____	_____	Roche; Šveicarija; Cfas 12x3ML; Kat. Nr. 10759350190;
16.7.	<i>Cfas Lipids 3x1ML</i>	_____	15 pakuočių; 3 x 1 mL;	_____	_____	Roche; Šveicarija; Cfas Lipids 3x1ML; Kat. Nr. 12172623122;
16.8.	<i>Cfas PAC 3x1ML</i>	_____	21 pakuotė; 3 x 1 mL;	_____	_____	Roche; Šveicarija; Cfas PAC 3x1ML; Kat. Nr. 03555941190;

16.9.	<i>Cfas Proteins</i>	—	9 pakuotės; 5 x 1 mL;	—	—	Roche; Šveicarija; Cfas Proteins; Kat. Nr. 11355279216;
16.10.	<i>A1CD, cobas c pack green</i>	—	39 pakuotės; 1 x 50 mL;	—	—	Roche; Šveicarija; A1CD, cobas c pack green; Kat. Nr. 08463107190;
16.11.	<i>Acid Wash 2x2 L</i>	—	9 pakuotės; 2 x 2000 mL;	—	—	Roche; Šveicarija; Acid Wash 2x2 L; Kat. Nr. 08302723190;
16.12.	<i>Activator for cobas c, Integra, c111</i>	—	18 pakuočių; 9 x 12 mL;	—	—	Roche; Šveicarija; Activator for cobas c, Integra, c111; Kat. Nr. 04663632190;
16.13.	<i>AssayTip/AssayCup tray</i>	—	51 pakuotė; 6 x 630 vnt;	—	—	Roche; Šveicarija; AssayTip/AssayCup tray; Kat. Nr. 05694302001;
16.14.	<i>Basic Wash 2x2 L</i>	—	51 pakuotė; 2 x 2000 mL;	—	—	Roche; Šveicarija; Basic Wash 2x2 L; Kat. Nr. 08302545190;
16.15.	<i>CalSet Vials Elecsys, cobas e</i>	—	3 pakuotės; 1 x 112 vnt.;	—	—	Roche; Šveicarija; CalSet Vials Elecsys, cobas e; Kat. Nr. 11776576322;
16.16.	<i>CleanCell M 2x2 L Elecsys, cobas e</i>	—	96 pakuotės; 2 x 2000 mL;	—	—	Roche; Šveicarija; CleanCell M 2x2 L Elecsys, cobas e; Kat. Nr. 04880293190;
16.17.	<i>Cobas sample cup 5000pcs</i>	—	6 pakuotės; 1 x 5000 vnt.;	—	—	Roche; Šveicarija; Cobas sample cup 5000pcs; Kat. Nr. 10394246001;
16.18.	<i>ControlSet Vials Elecsys, cobas e</i>	—	3 pakuotės; 2 x 56 vnt.;	—	—	Roche; Šveicarija; ControlSet Vials Elecsys, cobas e;

						Kat. Nr. 03142949122;
16.19.	<i>Diluent MultiAssay E2G</i>	_____	12 pakuočių; 3 x 12 mL;	_____	_____	Roche; Šveicarija; Diluent MultiAssay E2G; Kat. Nr. 07299010190;
16.20.	<i>Diluent Universal E2G</i>	_____	12 pakuočių; 3 x 12 mL;	_____	_____	Roche; Šveicarija; Diluent Universal E2G; Kat. Nr. 07299001190;
16.21.	<i>ECO-D, 40T, cobas c pack green</i>	_____	36 pakuotės; 1 x 40 mL;	_____	_____	Roche; Šveicarija; ECO-D, 40T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08063354190;
16.22.	<i>ISE cleaning solution Sys Clean</i>	_____	6 pakuotės; 5 x 100 mL;	_____	_____	Roche; Šveicarija; ISE cleaning solution Sys Clean; Kat. Nr. 11298500316;
16.23.	<i>ISE DEPROTEINIZER cobas integra (6x21ML)</i>	_____	6 pakuotės; 6 x 21 mL;	_____	_____	Roche; Šveicarija; ISE DEPROTEINIZER cobas integra (6x21ML); Kat. Nr. 020763071122;
16.24.	<i>ISE Diluent Gen.2, 2x2 Liter</i>	_____	24 pakuotės; 2 x 2000 mL;	_____	_____	Roche; Šveicarija; ISE Diluent Gen.2, 2x2 Liter; Kat. Nr. 04880480190;
16.25.	<i>ISE Internal Stand Gen.2, 2x2 Liter</i>	_____	27 pakuotės; 2 x 2000 mL;	_____	_____	Roche; Šveicarija; ISE Internal Stand Gen.2, 2x2 Liter; Kat. Nr. 04880455190;
16.26.	<i>ISE Reference Electrolyte 500ML</i>	_____	63 pakuotės; 1 x 500 mL;	_____	_____	Roche; Šveicarija; ISE Reference Electrolyte 500ML; Kat. Nr. 10820652216;
16.27.	<i>ISE Standard high 10x3ML</i>	_____	111 pakuočių; 10 x 3 mL;	_____	_____	Roche; Šveicarija; ISE Standard high

						10x3ML; Kat. Nr. 11183982216;
16.28.	<i>ISE Standard low 10x3ML</i>	_____	<i>111 pakuočių; 10 x 3 mL;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; ISE Standard low 10x3ML; Kat. Nr. 11183974216;
16.29.	<i>LAMP HALOGEN ASSY 12V/50W</i>	_____	<i>12 pakuočių; 1 x 1 vnt;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; LAMP HALOGEN ASSY 12V/50W; Kat. Nr. 04813707001;
16.30.	<i>LFC CUP ASSY</i>	_____	<i>3 pakuotės; 1 x 2 vnt.;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; LFC CUP ASSY; Kat. Nr. 07485425001;
16.31.	<i>NACL, cobas c pack green</i>	_____	<i>6 pakuotės; 1 x 123 mL;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; NACL, cobas c pack green; Kat. Nr. 08063494190;
16.32.	<i>NaOH-D, cobas c pack green</i>	_____	<i>156 pakuotės; 1 x 120 mL;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; NaOH-D, cobas c pack green; Kat. Nr. 08063451190;
16.33.	<i>PreClean M G2 2x2L Elecsys E2G</i>	_____	<i>12 pakuočių; 2 x 2000 mL;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; PreClean M G2 2x2L Elecsys E2G; Kat. Nr. 06908853190;
16.34.	<i>ProCell M G2 2x2L Elecsys E2G</i>	_____	<i>54 pakuotės; 2 x 2000 mL;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; ProCell M G2 2x2L Elecsys E2G; Kat. Nr. 06908799190;
16.35.	<i>PW LFC Cup 2 ASSY</i>	_____	<i>3 pakuotės; 1 x 1 vnt.;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; PW LFC Cup 2 ASSY; Kat. Nr. 08255920001;
16.36.	<i>PW LFC Cup ASSY</i>	_____	<i>3 pakuotės; 1 x 1 vnt.;</i>	_____	_____	Roche; Šveicarija; PW LFC Cup ASSY; Kat. Nr. 07485433001;

16.37.	<i>PYP, 950T, cobas c pack green</i>	—	<i>180 pakuočių; 1 x 950 testų;</i>	—	—	Roche; Šveicarija; PYP, 950T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08062986190;
16.38.	<i>Reaction cell for cobas c 303</i>	—	<i>12 pakuočių; 3 x 8 vnt.;</i>	—	—	Roche; Šveicarija; Reaction cell for cobas c 303; Kat. Nr. 09033408001;
16.39.	<i>REFERENCE ELECTRODE</i>	—	<i>6 pakuotės; 1 x 1 vnt.;</i>	—	—	Roche; Šveicarija; REFERENCE ELECTRODE; Kat. Nr. 03149501001;
16.40.	<i>Reservoir cup Assy</i>	—	<i>3 pakuotės; 1 x 8 vnt.;</i>	—	—	Roche; Šveicarija; Reservoir cup Assy; Kat. Nr. 07485409001;
16.41.	<i>SCCS, 50mL, cobas c pack green</i>	—	<i>156 pakuotės; 1 x 50 mL;</i>	—	—	Roche; Šveicarija; SCCS, 50mL, cobas c pack green; Kat. Nr. 08463093190;
16.42.	<i>SI2, 14500T, cobas c pack green</i>	—	<i>6 pakuotės; 1 x 14500 testų;</i>	—	—	Roche; Šveicarija; SI2, 14500T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08063516190;
16.43.	<i>SMS, cobas c pack green</i>	—	<i>15 pakuočių; 1 x 123 mL;</i>	—	—	Roche; Šveicarija; SMS, cobas c pack green; Kat. Nr. 08063478190;
16.44.	<i>Sample Cup Micro</i>	—	<i>6 pakuotės; 2 x 450 vnt.;</i>	—	—	Roche; Šveicarija; Sample Cup Micro 13/16; Kat. Nr. 05085713001;
Bendra Sutarties kaina, Eur be PVM:					647 237,00	—
PVM:					32 361,85	—
Bendra Sutarties kaina, Eur su PVM:					679 598,85	—

PASTABOS.

1. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (įrašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis konkrečiam šioje specifikacijoje nurodytam tyrimui atlikti, bei tikslius jų komercinius pavadinimus, gamintoją, prekės kodą, net ir tuo atveju, jei prekę pateikiama nemokamai. Jeigu tiekėjas, atlikdamas šiame punkte nurodytus skaičiavimus, padarys klaidą, tai tiekėjas išsipareigoja savo sąskaita pateikti trūkstamus reagentus, medžiagas, papildomas priemones, kontrolines

medžiagas ir kitas papildomas priemones, priešingu atveju, tai bus laikoma esminiu pirkimo sutarties pažeidimu, ir perkančioji organizacija įgys teisę nutraukti pirkimo sutartį.

2. Tiekėjas privalo pateikti reikalingą reagentų, medžiagų, papildomų priemonių, kontrolinių medžiagų ir kitų papildomų priemonių kiekį, numatomą šioje specifikacijoje nurodytam tyrimų kiekiui atlikti.

Priemonės tyrimų protokolų spausdinimui (jeigu tai nėra nurodyta atskiroje pirkimo dalyje) ar kitos kanceliarinės prekės (pvz. kasetės ir spausdintuvus) nėra vertinamos, kaip priemonės būtinos kokybiškam tyrimų atlikimui, jas tiekėjai privalės tiekti nemokamai.

3. Reagentai, papildomos medžiagos, kontrolinės medžiagos ir kitos papildomos priemonės turi būti paženklintos CE.

4. Visos siūlomos prekės (reagentai, medžiagos ir papildomos priemonės, kontrolinės medžiagos ir kitos papildomos priemonės) turi būti originalios, kokybiškos, naujos ir tinkamos darbui su siūlomu analizatoriumi.

5. Reagentų, medžiagų ir papildomų priemonių, kontrolinių medžiagų galiojimo terminas turi būti ne trumpesnis kaip 3 (trys) mėn. nuo pristatymo dienos.

6. Tyrimų kiekis yra maksimalus. Perkančioji organizacija tyrimus pirkimo sutarties galiojimo metu planuoja pirkti atsižvelgdama į perkančiosios organizacijos poreikį, kuris priklauso nuo aplinkybių, neprognozuojamų pirkimo metu (perkamų tyrimų kiekis priklauso nuo pirkimo sutarties vykdymo metu išylančio poreikio, keičiantis gydymo įstaigos poreikiams, pacientų skaičiui). Perkančioji organizacija pirkimo sutarties galiojimo metu neįsipareigoja išpirkti viso numatyto maksimalaus tyrimo kiekio. Perkančioji organizacija, atsižvelgdama į jos poreikius, pasilieka teisę koreguoti perkamų tyrimų kiekį, nei nurodytas maksimalus tyrimų kiekis, ir įsigyti mažesnį tyrimų kiekį (kiekis gali kisti 20 proc.). Perkamų tyrimų kiekį sumažinus, šių tyrimų pirkimui lieka galioti pirkimo sutarties sąlygos ir vieno tyrimo fiksuotas įkainis.

7. Perkančioji organizacija pirkimo sutarties pagrindu sumoka tiekėjui tik už faktiškai atliktų tyrimų skaičių.

8. Prekių pristatymo vieta – Viešoji įstaiga Šeškinės poliklinika, Šeškinės g. 24, 07156 Vilnius, Laboratorinės diagnostikos skyrius.

9. Tiekėjas įsipareigoja nuosekliai vykdyti pirkimo sutartį, tiekti prekes, kurių kokybė ir kiti kriterijai atitinka keliamus prekėms galiojančius standartus, atlikti kitus įsipareigojimus, nustatytus pirkimo sutartyje ir šioje specifikacijoje.

10. Siūlomų prekių gamyboje gamintojas privalo taikyti aplinkos apsaugos vadybos sistemos reikalavimus pagal standartą LST EN ISO 14001 arba Europos Sąjungos aplinkosaugos vadybos ir audito sistemą (EMAS), ar kitus aplinkos apsaugos vadybos standartus, pagrįstus atitinkamais Europos arba tarptautiniais standartais (kuriuos yra patvirtinusios sertifikavimo įstaigos, atitinkančios Europos Sąjungos teisės aktus arba tarptautinius sertifikavimo standartus). Tiekėjas kartu su pasiūlymu privalo pateikti **LST EN ISO 14001 arba Europos Sąjungos aplinkosaugos vadybos ir audito sistemos (EMAS), ar kito aplinkos apsaugos vadybos standarto, pagrįsto atitinkamais Europos arba tarptautiniais standartais (kuriuos yra patvirtinusios sertifikavimo įstaigos, atitinkančios Europos Sąjungos teisės aktus arba tarptautinius sertifikavimo standartus), sertifikato kopiją. Sertifikatas privalo galioti pasiūlymo pateikimo metu bei per visą sutarties laikotarpį. Kaip lygiaverčių aplinkos apsaugos vadybos užtikrinimo priemonių įrodymą, tiekėjas gali pateikti lygiaverčių taikomų aplinkos apsaugos vadybos priemonių aprašymą, parengtą pagal 2011-06-28 Lietuvos Respublikos aplinkos apsaugos ministro įsakymu Nr. D1-508 „Dėl produktų kurių viešiesiems pirkimams ir pirkimams taikytini aplinkos apsaugos kriterijai, sąrašo, aplinkos apsaugos kriterijų ir aplinkos apsaugos kriterijų, kuriuos perkančiosios organizacijos ir perkantieji subjektai turi taikyti pirkdami prekes, paslaugas ar darbus, taikymo tvarkos aprašo patvirtinimo“ patvirtinto Aprašo reikalavimus, arba kitus lygiaverčius įrodymus.**

Reagentus, medžiagas ir papildomas priemones, kontrolines medžiagas ir kitas reikalingas priemones šioje specifikacijoje nurodytam tyrimui atlikti tiekėjai privalo nurodyti patys užpildydami šioje specifikacijoje pateiktą lentelę, nebūtinai vadovaujantis tuo kas dalinai nurodyta

šioje specifikacijoje, tačiau būtina nurodyti visą spektrą reagentų, papildomų medžiagų, kontrolinių medžiagų ir kitų priemonių, užtikrinančių kokybišką, konkretaus nurodyto tyrimo, atlikimą.

(Tiekėjo arba jo įgalioto asmens pareigų pavadinimas)

(Parašas)

(Vardas ir pavardė)

AUTOMATINIO BIOCHEMINIO IR IMUNOLOGINIO ANALIZATORIAUS (1 VNT.) TECHNINĖ SPECIFIKACIJA**1 lentelė**

Eil. Nr.	Techniniai parametrai arba reikalavimai	Techninio parametron reikšmė arba reikalavimų aprašymas	Atitikimas reikalavimui Siūloma techninio parametro reikšmė (tiekėjas <u>privalo</u> aprašyti siūlomos prekės atitikį reikalaujamiems parametrams, nurodant konkrečias reikšmes nepaliekant žodžių „turi būti“, „ne mažiau“, „ne daugiau“ ir pan., įrašyti „Taip“, „Atitinka“ draudžiama	Reikalavimų atitikimas (<u>tiksliai pažymimas techninis parametras gamintojo parengtoje dokumentacijoje ir vertimuose į lietuvių kalbą. Būtina pateikti nuorodą į konkretų psl., pažymėti siūlomą parametras ir nurodyti jo eil. nr. esantį techninėje specifikacijoje (t. y. spalvotai pažymėti ir/ar nurodyti rodyklėmis ir/ar pabraukti konkrečias teikiamų dokumentų vietas, kur nurodoma atitikti reikalaujamiems kokybiniais ir techniniais reikalavimams)</u>
1.1.	Analizatoriaus paskirtis	Automatinis biocheminių ir imunologinių tyrimų analizatorius.	Automatinis biocheminių ir imunologinių tyrimų analizatorius cobas pure c303/e402 . Gamintojas – Roche; Šveicarija. Pagaminimo data – 2022 metai.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 79 psl.; #1.1.
1.2.	Analizatoriaus pagaminimo data	Siūlomos įrangos pagaminimo metai ne senesni kaip 24 mėn. nuo sutarties pasirašymo datos.	Siūloma įranga nauja, pagaminimo metai 2022.	Žr. Tiekėjo laisvos formos deklaracija.
1.3.	Integruota sistema	Integruota biocheminių ir imunocheminių tyrimų sistema su galimybe iš vieno mėgintuvėlio tuo pačiu metu užsakyti visų analizių, išvardintų techninėje specifikacijoje, tyrimus, kurie gali būti atliekami iš tokio pačio tipo mėgintuvėlio pagal gamintojo naudojimo instrukcijose nurodytus reikalavimus.	Integruota biocheminių ir imunocheminių tyrimų sistema su galimybe iš vieno mėgintuvėlio tuo pačiu metu užsakyti visų analizių, išvardintų techninėje specifikacijoje, tyrimus, kurie gali būti atliekami iš tokio pačio tipo mėgintuvėlio pagal gamintojo naudojimo instrukcijose nurodytus reikalavimus.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 79; 151 psl.; #1.3.

1.4.	Integruotos sistemos valdymas	Integruota sistema turi būti autonominis analizinis vienetas, turintis vieną įrenginį/ zoną visiems pacientų mėginiams, kalibratoriams ir kontrolėms įdėti/išimti, bei valdomas iš vieno valdymo centro.	Siūloma cobas pure c303/e402 integruota sistema yra autonominis analizinis vienetas, turintis vieną įrenginį/ zoną visiems pacientų mėginiams, kalibratoriams ir kontrolėms įdėti/išimti, bei valdomas iš vieno valdymo centro.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 107; 109 psl.; #1.4.
1.5.	Įrangai numatytas plotas	Visa siūloma įranga turi tilpti į laboratorijos patalpas išlaikant ergonomiškas sąlygas personalui ir nesutrikdant srautų judėjimo. Numatytas plotas įrangai 3,00 m ilgis x 2,00 m plotis.	Visa siūloma įranga telpa į laboratorijos patalpas išlaikant ergonomiškas sąlygas personalui ir nesutrikdant srautų judėjimo Siūlomos įrangos išmatavimai: cobas pure c303/e402 sistemos matmenys: ilgis 2,585 m; plotis 1,022 m.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 231 psl.; #1.5.
1.6.	Brūkšinių kodų skaitytuvas	Analizatorius privalo turėti integruotą brūkšinių kodų skaitytuvą, skirtą mėginio, reagentų identifikacinio kodo nuskaitymui.	Analizatorius turi integruotą brūkšinių kodų skaitytuvą, skirtą mėginio, reagentų identifikacinio kodo nuskaitymui.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 131; 151; 201 psl.; #1.6.
1.7.	Atliekami tyrimai	Sistema turi būti techniškai pajėgi atlikti visus techninėje specifikacijoje išvardintus tyrimus vienu metu.	Sistema yra techniškai pajėgi atlikti visus techninėje specifikacijoje išvardintus tyrimus vienu metu.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 124; 138 psl.; #1.7.
1.8.	Našumas	Sistemos našumas ne mažiau 95 imunocheminių tyrimų ir ne mažiau 600 biocheminių tyrimų, įskaitant kalio, natrio, chloro tyrimus, per valandą.	Sistemos našumas 120 imunocheminių tyrimų ir 750 biocheminių tyrimų, įskaitant kalio, natrio, chloro tyrimus, per valandą.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 80 psl.; #1.8.
1.9.	Tyrimų režimai	Būtinas prioritetinis skubių mėginių ištyrimas.	Sistemoje yra prioritetinis skubių mėginių ištyrimas.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 111 psl.; #1.9.
1.10.	Mėginių talpa analizatoriuje	Ne mažiau nei 90 vietų mėginiams.	100 vietų mėginiams.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 239 psl.; #1.10.
1.11.	Mėginių, pagalbinių priemonių papildymas	Turi būti nuolatinio mėginių įdėjimo galimybė, nestabdant analizatoriaus darbo.	Sistemoje yra nuolatinio mėginių įdėjimo galimybė, nestabdant analizatoriaus darbo.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 324 psl.; #1.11.
1.12.	Reagentų ir atliekų kiekio stebėjimas	Turi būti nuolatinis reagentų kiekio, pagalbinių priemonių ir atliekų kiekio sistemoje sekimas. Operatorius turi gauti	Sistemoje yra nuolatinis reagentų kiekio, pagalbinių	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 167; 212 psl.; #1.12.

		atitinkamą informaciją/įspėjimą apie besibaigiančius reagentus ir priemones.	priemonių ir atliekų kiekio sistemoje sekimas. Operatorius gauna atitinkamą informaciją/įspėjimą apie besibaigiančius reagentus ir priemones.	
1.13.	Mėginio kokybės patikrinimas	Turi būti krešulio, burbulų, nepakankamo mėginio tūrio aptikimo sistema ir turi būti mėginio hemolizės, ikterijos ir lipemijos pusiau kiekybinio įvertinimo galimybė fotometriniams tyrimams.	Sistemoje yra krešulio, burbulų, nepakankamo mėginio tūrio aptikimo sistema ir mėginio hemolizės, ikterijos ir lipemijos pusiau kiekybinio įvertinimo galimybė fotometriniams tyrimams.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 243; 246; 420 psl.; #1.13. Žr. cobas pure serum index metodinis lapas; 1 psl.; #1.13.
1.14.	Kokybės kontrolės medžiagos	Kiekybiškai matuojamų analizių ne mažiau kaip 2 kokybės kontrolės lygiai.	Kiekybiškai matuojamų analizių ne mažiau kaip 2 kokybės kontrolės lygiai.	Žr. reagentų ir kokybės kontrolės metodiniuose lapuose; 1 psl.
1.16.	Mėginio tipas	Kraujo serumas, plazma, kraujas, šlapimas.	Kraujo serumas, plazma, kraujas, šlapimas.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 243; 246 psl.; #1.16.
1.17.	Mėginio tūris	Maksimalus mėginio tūris, reikalingas vieno tyrimo atlikimui, ne daugiau 200 µl.	Maksimalus mėginio tūris, reikalingas vieno tyrimo atlikimui 60 µl.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 243; 246 psl.; #1.17.
1.18.	Mėgintuvėlių tipai	Siūlomai įrangai tinkami įvairūs mėgintuvėliai (pirminiai, antriniai, skirti mažam mėginio tūriui). Tinkamų mėgintuvėlių pasirinkimas dydžių intervale ne mažesniame kaip nuo (13 x 75) mm iki (16 x 100) mm dydžio.	Siūlomai įrangai tinkami įvairūs mėgintuvėliai (pirminiai, antriniai, skirti mažam mėginio tūriui). Tinkamų mėgintuvėlių pasirinkimas dydžių intervale ne mažesniame kaip nuo (13 x 75) mm iki (16 x 100) mm dydžio.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 88; 89; 90 psl.; #1.18.
1.19.	Sutrikimų informavimo sistema	Analizatoriuje integruota automatinė mechaninių ir matavimo procesų sutrikimų informavimo sistema, informuojanti operatorių apie trikdžius, garsiniu ir vizualiniu signalu.	Analizatoriuje integruota automatinė mechaninių ir matavimo procesų sutrikimų informavimo sistema, informuojanti operatorių apie trikdžius, garsiniu ir vizualiniu signalu.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 259; 669; 790 psl.; #1.19.
1.20.	Tyrimų užsakymas	Analizatorius privalo užsakyti ir inicijuoti tyrimus, gautus iš laboratorijos informacinės sistemos (LIS), be operatoriaus įsikišimo.	Analizatorius užsako ir inicijuoja, gautų iš laboratorijos informacinės sistemos (LIS),	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 317 psl.; #1.20.

			tyrimų atlikimą be operatoriaus įsikišimo.	
1.21.	Saugomi duomenys	Turi būti saugomi pacientų tyrimų rezultatai, kalibracijos ir kokybės kontrolės duomenys ilgalaikėse sisteminėse duomenų bazėse ir laikmenose.	Pacientų tyrimų rezultatai, kalibracijos ir kokybės kontrolės duomenys saugomi ilgalaikėse sisteminėse duomenų bazėse ir laikmenose.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 513; 573 psl.; #1.21.
1.22.	Kalibracijos ir kokybės kontrolės atvaizdavimas	Kalibracijos ir kokybės kontrolės duomenys atvaizduojami grafiškai.	Kalibracijos ir kokybės kontrolės duomenys atvaizduojami grafiškai.	Žr. cobas pure kontrolės grafikas. Žr. cobas pure kalibracijos grafikas. Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 375 psl.; #1.22.
1.23.	Įranga turi jungtis į įstaigoje įdiegtą „OpenLims“ LIS sistemą dvikrypte jungtimi.	Tiekėjas privalo užtikrinti, kad siūloma įranga turėtų technines galimybes būti prijungta prie laboratorinės informacinės sistemos OpenLims, Stapro s. r. o., Čekija. Tiekėjas įsipareigoja pateikti visą reikiamą informaciją analizatorių tinkamam pajungimui į LIS dvikrypčių ryšiu (į analizatorių ateina užsakymas su paciento duomenimis (vardas, pavardė, gimimo data, lytis ir atsakymas grįžta į LIS) ir patvirtina, kad jo siūlomi analizatoriai visiškai suderinami su įstaigos naudojama LIS, bei užtikrina, jog, jungiant siūlomus analizatorius prie LIS, tarpininkaus siekiant, kad nekiltų techninių klaidų pajungimui.	Tiekėjas užtikrina, kad siūloma įranga turi technines galimybes būti prijungta prie laboratorinės informacinės sistemos OpenLims, Stapro s. r. o., Čekija. Tiekėjas įsipareigoja pateikti visą reikiamą informaciją analizatorių tinkamam pajungimui į LIS dvikrypčių ryšiu (į analizatorių ateina užsakymas su paciento duomenimis (vardas, pavardė, gimimo data, lytis ir atsakymas grįžta į LIS) ir patvirtina, kad siūlomas analizatorius visiškai suderinamas su įstaigos naudojama LIS, bei užtikrina, jog, jungiant siūlomą analizatorių prie LIS, tarpininkaus siekiant, kad nekiltų techninių klaidų pajungimui.	Žr. cobas pure host interface manual. Žr. Tiekėjo laisvos formos deklaracija.
1.24.	Analizatoriaus priežiūra ir valdymas	Turi būti nuotolinio prisijungimo galimybė techninio aptarnavimo specialistui, leidžianti nuotoliniu būdu perduoti informaciją, atlikti prevencinius ir diagnostinius veiksmus. Tiekėjas privalo užtikrinti, kad serviso paslaugas teiktų ne mažiau kaip 2 darbuotojai.	Sistemoje yra nuotolinio prisijungimo galimybė techninio aptarnavimo specialistui, leidžianti nuotoliniu būdu perduoti informaciją, atlikti prevencinius ir diagnostinius veiksmus.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 82 psl.; #1.24. Žr.1 Serviso inžinieriaus cobas pure sertifikatas LT; Žr. 2 Serviso inžinieriaus cobas pure sertifikatas LT; Žr. Tiekėjo laisvos formos deklaracija.

			Tiekėjas užtikrina, kad serviso paslaugas teiks ne mažiau kaip 2 darbuotojai.	
1.25.	Išorinis spausdintuvas ir jo aptarnavimas, aprūpinimas eksploatacinėmis medžiagomis sutarties vykdymo (kasetėmis ir kt.)	Būtina	Kartu su įranga bus suteikiamas išorinis spausdintuvas ir jo aptarnavimas, aprūpinimas eksploatacinėmis medžiagomis sutarties vykdymo (kasetėmis ir kt.)	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 108 psl.; #1.25. Žr. Tiekėjo laisvos formos deklaracija.
1.26.	Įranga turi būti paženklinta CE arba lygiaverčiu ženklu. Pateikti sertifikatus originalo ir lietuvių kalba.	Būtina	Įranga paženklinta CE ženklu.	Žr. cobas pure CE sertifikatas EN. Žr. cobas pure CE sertifikatas LT.

Bendrieji reikalavimai:

1. Automatinis biocheminis ir imunologinis analizatorius (1 vnt.) (toliau – prietaisas ir/ar analizatorius ir/ar sistema) turi būti pažymėtas CE ženklu.
2. Tiekėjas privalo pagal panaudą – neatlygintinai suteikti perkančiajai organizacijai naudotis prietaisu, atitinkančiu šioje specifikacijoje nustatytais reikalavimais tol, kol pagal pirkimo sutartį bus perkami iš tiekėjo reagentai, medžiagos, papildomos priemonės, kontrolinės medžiagos (toliau – prekės) reikalingos nurodytam konkurso sąlygų 2 priede maksimaliam tyrimų skaičiui atlikti.
3. Tiekėjas privalo supažindinti perkančiąją organizaciją su perduodamo prietaiso naudojimo ypatumais, perduoti analizatoriaus vartotojo instrukciją (lietuvių kalba), pateikti pilnai užpildytus įrangos techninius pasus. Ne vėliau kaip per 3 (tris) darbo dienas po analizatoriaus pristatymo dienos apmokyti perkančiosios organizacijos personalą naudotis perduodamu analizatoriumi ir išduoti apmokymo pažymėjimus.
4. Kartu su pasiūlymu turi būti pateikti dokumentai, įrodantys analizatoriaus atitikimą šioje specifikacijoje nurodytiems parametrams, kuriuose tiekėjas privalo tiksliai pažymėti atitikimo vietą (-as) gamintojo dokumentacijoje (nepateikus šios informacijos arba pateikus klaidinančią informaciją, pasiūlymas gali būti atmestas):
 - 4.1. siūlomo prietaiso vartotojo instrukcija (lietuvių ir anglų kalba);
 - 4.2. gamintojo katalogus, bukletus, techninius aprašus ar kitus dokumentus, originalo ir lietuvių kalbomis, juose pažymint siūlomą parametą ir nurodant jo eilės Nr., esantį šioje specifikacijoje. Jeigu gamintojo katalogai, bukletai, techniniai aprašai ar kiti dokumentai, įrodantys prietaiso atitikimą šioje specifikacijoje nurodytiems parametrams, bus pateikti anglų kalba, tai jų vertimas į lietuvių kalbą nebūtinas (išskyrus siūlomo analizatoriaus vartotojo instrukciją).
5. Tiekėjas privalo savo sąskaita užtikrinti, kad prietaisas bus pristatytas, surinktas, sumontuotas/instaliuotas/įdiegtas perkančiosios organizacijos adresu Šeškinės g. 24, 07156 Vilnius, paruoštas darbui ir suderintas/išbandytas ne vėliau kaip per 60 (šešiasdešimt) kalendorinių dienų nuo panaudos sutarties pasirašymo.

Kartu su analizatoriumi pristatoma: nepertraukiamo maitinimo šaltinis (-iai), vandens gryninimo sistema (-os) (jeigu yra būtinas vandens tiekimas), spausdintuvas ir reikalinga programinė įranga. Jeigu analizatorius valdomas išorinio kompiuterio pagalba, pristatomas (komplektuojamas) su kompiuteriu.

Priemonės tyrimų protokolų spausdinimui (jeigu tai nėra nurodyta atskiroje pirkimo dalyje) ar kitos kanceliarinės prekės (pvz. kasetės į spausdintuvus) nėra vertinamos, kaip priemonės būtinos kokybiškam tyrimų atlikimui, jas tiekėjai privalės tiekti nemokamai.

6. Visos siūlomos prekės turi būti originalios, tinkamos darbui su panaudai siūloma įranga. Jei siūlomi kito gamintojo (nei siūlomos įrangos) reagentai, turi būti pateiktas panaudai siūlomos įrangos gamintojo rašytinis patvirtinimas, kad siūlomi reagentai tinka ir gali būti naudojami siūlomai įrangai.

7. Tiekėjas privalo savo sąskaita užtikrinti perduoto analizatoriaus techninę priežiūrą gamintojo rekomenduojamu periodiškumu, galimų defektų ir/ar gedimų šalinimą/remontą, įskaitant reikalingas detales bei medžiagas, visą panaudos sutarties galiojimo terminą.

8. Tiekėjas privalo savo sąskaita užtikrinti, kad analizatorių techninę priežiūrą, techninę būklės tikrinimas ir galimų defektų ir/ar gedimų šalinimas/remontas bus vykdomi pagal analizatorių gamintojo (-jų) parengtas technines instrukcijas/rekomendacijas adresu Šeškinės g. 24, Vilnius

9. Tiekėjas galimų defektų ir/ar gedimų atveju privalo savo sąskaita šalinti/remontuoti visus defektus ir/ar gedimus arba sugedusią analizatoriaus (-ių) detalę (-es) (komponentą (-us) pakeisti ekvivalentiška (-ais) perkančiosios organizacijos patalpose (Šeškinės g. 24, Vilnius) **ne vėliau kaip per 24 (dvidešimt keturias) valandas** nuo pranešimo apie defektą ir /ar gedimą gavimo momento. Jei defekto ir/ar gedimo neįmanoma pašalinti/suremontuoti perkančiosios organizacijos patalpose, tiekėjas privalo analizatorių (-ius) savo sąskaita išvežti defektui ir/ar gedimui šalinti/remontuoti tiekėjo transportu. Sutaisytas (-i) ir veikiantis (-ys) analizatorius (-iai) pristatomas (-i) perkančiajai organizacijai tiekėjo sąskaita ir tiekėjo transportu. Jei defekto ir/ar gedimo šalinimo/remonto atlikti perkančiosios organizacijos patalpose (vietoje) negalima, tiekėjas defekto ir/ar gedimo šalinimo/remonto laikotarpiui privalo pristatyti perkančiajai organizacijai ir perduoti naudoti ekvivalentišką (-us) veikiantį (-čius) analizatorių (-ius) arba sudaryti galimybę tyrimus atlikti papildomų tyrimų laboratorijoje, turinčioje Valstybinės akreditavimo sveikatos priežiūros veiklai tarnybos prie Sveikatos apsaugos ministerijos išduotą įstaigos asmens sveikatos priežiūros išduotą įstaigos asmens sveikatos priežiūros licenciją, suteikiančią teisę verstis laboratorinių tyrimų atlikimu, teikti laboratorinės diagnostikos paslaugas, išlaidas tokiu atveju apmoka Tiekėjas.

(Tiekėjo arba jo įgalioto asmens pareigų pavadinimas)

(Parašas)

(Vardas ir pavardė)

EKONOMIŠKAI NAUDINGIAUSIO PASIŪLYMO (KAINOS IR KOKYBĖS SANTYKIO) VERTINIMO KRITERIJAI IR TVARKA

1. Ekonomiškai naudingiausias pasiūlymas pirkime bus išrenkamas pagal kainos ir kokybės santykį, kuris bus apskaičiuojamas pagal toliau nurodomus kriterijus bei tvarką.
2. Perkančiosios organizacijos neatmeti pasiūlymai vertinami pagal kainos ir kokybės santykį, kur kainos kriterijaus lyginamasis svoris sudaro 60 proc., kokybės kriterijaus lyginamasis svoris – 40 proc.
3. Tiekėjo ekonominio naudingumo kriterijai bus vertinami tik, jei tiekėjo pasiūlymas atitiks pirkimo dokumentų techninėje specifikacijoje nustatytus privalomus reikalavimus. Pasiūlymai, kurių charakteristikos neatitiks pirkimo dokumentų privalomų reikalavimų bus atmesti.
4. Ekonomiškai naudingiausio pasiūlymo (kainos ir kokybės santykio) vertinimo kriterijai:

(1 lentelė)		
Eil. Nr.	Ekonomiškai naudingiausio (kainos ir kokybės santykio) pasiūlymo vertinimo kriterijai ir jų parametrai	Lyginamasis svoris ekonominio naudingumo vertinime
1.	Pasiūlymo kaina (K)	X=60
2.	Automatinio biocheminio ir imunologinio analizatoriaus (toliau – Analizatorius) techninės charakteristikos (T).	Y=40

5. Pasiūlymo kainos kriterijus (K) bus vertinamas eurais (su PVM) pagal tiekėjų bendrą pasiūlymo kainą, nurodytą konkurso sąlygų 1 priede „Bendra pasiūlymo kaina Eur“.
 6. Kriterijaus (T) parametrai ($B_1 - B_{10}$) bus vertinami pagal tiekėjų su pasiūlymais pateiktą gamintojo techninę dokumentaciją. Pačių tiekėjų parengtos savideklaracijos dėl siūlomo Analizatoriaus (1 vnt.) atitikimo ekonomiškai naudingiems T_1 kokybės kriterijaus parametrams nustatytiems reikalavimams ($B_1 - B_{10}$) ir pačių tiekėjų deklaruotos charakteristikos nebus laikomos pakankamu ir objektyviu dokumentu (įrodymu) privalomų ir ekonomiškai naudingų (T_1) kokybės kriterijaus parametrams įvertinti.
- T_1 kriterijaus „Automatinio biocheminio ir imunologinio analizatoriaus (1 vnt.) techninės charakteristikos“ parametrai sąrašas ($B_1 - B_{10}$, 2 lentelė). Jei pasiūlymas atitinka parametrai, parametrai suteikiamas 2 lentelėje nustatytas balas, jei ne, suteikiama 0 balų.

(2 lentelė)		
Eil. Nr.	Automatinių hematologinių analizatorių arba Sistemos techninės charakteristikos (T).	Parametrams skiriami balai
1	2	3
1.	Siūloma įranga yra nauja, neeksploatuota, įrangos pagaminimo metai ne senesni kaip 12 mėn. nuo sutarties pasirašymo datos, (B_1)	2 
2.	Įrangos kasdieninės priežiūros, kurią atlieka operatorius, apimantis kalio, natrio, chloro tyrimams naudojamų jonams selektyvių elektrodų (ISE) priežiūrą, atlikimo laikas iki 10 minučių. Pateikiamas, gamintojo patvirtintas, oficialus kasdienės priežiūros planas, (B_2)	2 
3.	Įrangos savaitinės priežiūros, kurią atlieka operatorius, apimantis kalio, natrio, chloro tyrimams naudojamų jonams selektyvių elektrodų (ISE) priežiūrą, atlikimo laikas iki 15 minučių. Pateikiamas, gamintojo patvirtintas, oficialus savaitinės priežiūros planas, (B_3)	2 

4.	Automatinis sistemos paleidimas iš anksto nustatytu laiku. Sistema automatiškai atlieka visus priešūros veiksmus iš anksto nustatytu laiku ir yra paruošta veikti prasidėjus darbo pamainai, (B ₄)	10	
5.	Imunocheminių tyrimų atlikimui naudojamos vienkartinės reakcijos kiuvetės ir vienkartiniai antgaliai, (B ₅)	2	
6.	Nereikalingas papildomas glikozilinto hemoglobino mėginio paruošimas rankiniu būdu, (B ₆)	5	
7.	Visų imunocheminių tyrimų reakcijos laikas 30 minučių ir mažiau, (B ₇)	5	
8.	90 proc. imunocheminių tyrimų, kalibracijos stabilumas, naudojant tos pačios partijos reagentus, 56 dienos ir ilgiau, (B ₈)	2	
9.	Visų techninėje specifikacijoje įvardintų tyrimų mėginio tūris 60 mikrolitrų ir mažiau, (B ₉)	5	
10.	Visi reagentai, išskyrus kontrolines ir kalibracines medžiagas, yra paruošti naudojimui, t.y. operatoriui nereikia reagentų ruošti, skiesti, laukti kol pasieks tam tikrą temperatūrą, iš anksto atidaryti, (B ₁₀)	5	
Maksimali galima T kriterijaus (B ₁ –B ₁₀) parametų balų suma:		40	

7. Pasiūlymo ekonominio naudingumo (kainos ir kokybės santykio) apskaičiavimo tvarka (formulės) yra pateikiama žemiau:

7.1. **Pasiūlymo ekonominis naudingumas (kainos ir kokybės santykis) (S)** apskaičiuojamas sudedant tiekėjo pasiūlymo kainos (K) ir ekonomiškai naudingų kriterijų (T) balus:

$$S = K + T$$

7.2. **Tiekėjo pasiūlymo kainos (K) balas** yra apskaičiuojamas mažiausios pasiūlytos kainos (K_{min}) ir vertinamo pasiūlymo kainos (K_P) santykį padauginant iš kainos lyginamojo svorio (X):

$$K = \frac{K_{min}}{K_P} \times X$$

7.3. **Tiekėjo pasiūlymo kriterijaus (T) balas** yra apskaičiuojamas sudėjus atskirų kriterijų (B₁ – B₁₀) įvertinimų balus:

$$T = B_1 + B_2 + B_3 + B_4 + B_5 + B_6 + B_7 + B_8 + B_9 + B_{10}$$

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?)

633682

Perkančiosios organizacijos / Perkančiojo subjekto tapatybė

Oficialus pavadinimas:

Viešoji įstaiga Šeškinės poliklinika

Šalis:

Lietuva

Informacija apie pirkimo procedūrą

Procedūros tipas

Atvira

Pavadinimas:

Reagentų, medžiagų ir papildomų priemonių biocheminiams ir imunologiniams tyrimams atlikti su medicininės įrangos panauda pirkimas

Trumpas aprašymas:

Įsigijami reagentai, medžiagos ir papildomos priemonės biocheminiams ir imunologiniams tyrimams atlikti kartu su medicininės įrangos, reikalingos tyrimams atlikti, panauda. Bendras biocheminių tyrimų kiekis apie 1 095 700 tyrimų. Bendras imunologinių tyrimų kiekis apie 142 100 tyrimų.

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 "Roche Lietuva"

Gatvė ir namo numeris:

J. Jasinskio g. 16B

Pašto kodas:

LT-03163

Miestas:

Vilnius

Šalis:

Lietuva

Interneto adresas (jei yra):

<http://www.roche.com>

E. paštas:

...@roche.com

Telefonas:

852546777

Asmuo ar asmenys ryšiams:

PVM mokėtojo kodas, jei yra:

LT100001773210

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 pirkinys rezervuotas: ar ekonominės veiklos vykdytojas yra globojama darbo grupė (neįgaliųjų socialinė įmonė), socialinė įmonė? Ar jis vykdys sutartį pagal globojamų darbo grupių (neįgaliųjų socialinių įmonių) užimtumo programas?

☐ Taip

☒ Ne

Jei taikoma, ar ekonominės veiklos vykdytojas ištrauktas į oficialių 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:

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:

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), įgaloto (-ų) atstovauti ekonominės veiklos vykdytoju šios pirkimo procedūros tikslais, vardą ir pavardę ir adresą:

Vardas

Pavardė

Gimimo data

Gimimo vieta

Gatvė ir namo numeris:

Pašto kodas:

Miestas:

Vilnius

Šalis:

Lietuva

E. paštas:

lithuania.diagnostics@roche.com

Telefonas:

852546777

Pareigos arba statusas:

Prokuristė

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

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 perkančioji organizacija ar perkantysis subjektas.)

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

☐ Taip

☒ Ne

- Jei perkancioji 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 kėsinimasis 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 (VPI 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 (VPI 46 str. 1 d. 7 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 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 VPI 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

B2. Socialinio draudimo įmokų mokėjimas VPI 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

URL

http://draudejai.sodra.lt/draudeju_viesi_duomenys/

Kodas

Emitentas

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-klitimi-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, nustatyta 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, nustatyta 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 viešojo 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 (VPI 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

α. 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

24-11-2022

Vieta

Vilnius

Parašas

Digitally signed by
Date: 2022.11.24 15:00:26
+02'00'

Atviro konkurso sąlygų 8 priedas

**TIEKĖJO DEKLARACIJA DĖL TARYBOS REGLAMENTE (ES) 2022/576 NUSTATYTŲ
SĄLYGŲ NEBUVIMO**

2022-11-24
(data)

Aš, _____ prokuristė
(Tiekėjo vadovo ar jo įgalioto asmens pareigų pavadinimas, vardas ir pavardė)

deklaruoju, kad pasiūlymo pateikimo dieną mano atstovaujamos UAB "Roche Lietuva" duomenys* dėl Tarybos reglamente (ES) 2022/576 nustatytų sąlygų yra tokie:

	Sąlygos	Įrašyti „Taip“ arba „Ne“
1.	Tiekėjas yra Rusijos, Baltarusijos pilietis fizinis ar juridinis asmuo, subjektas ar organizacija, įsisteigusi Rusijoje	NE
2.	Tiekėjas yra juridinis asmuo, subjektas ar organizacija, kuriame daugiau kaip 50 % nuosavybės teisių tiesiogiai ar netiesiogiai priklauso šios lentelės 1 punkte nurodytam subjektui.	NE
3.	Tiekėjas fizinis ar juridinis asmuo, subjektas ar organizacija, veikiantis šios lentelės 1 arba 2 punkte nurodyto subjekto vardu ar jo nurodymu.	NE
4.	Asmenims, nurodytiems šios lentelės 1-3 punktuose, tenka 10 % sutarties vertės, su subrangovais, tiekėjais ar subjektais, kurių pajėgumais remiamasi, kaip nurodyta viešųjų pirkimų direktyvose.	NE

Patvirtintu, kad nurodyti duomenys yra tikslūs ir teisingi.

Prokuristē

(Tiekėjo vadovo arba jo igalioto asmens pareigos) **	(parašas)	(Vardas, pavardė)

* Tiekėjas turi pateikti pasiūlymo pateikimo dienai aktualius duomenis.

*** Jei dokumentas pasirašytas ne Tiekėjo vadovo, kartu pateikiamas įgaliojimas, suteikiantis teisę ši dokumentą pasirašiusiam darbuotojui, atstovauti Tiekėją.