

## PIRKIMO – PARDAVIMO SUTARTIS NR. 8-294

2023 m. gruodžio mėn. 12 d. Vilnius

**VšĮ Nacionalinis kraujo centras**, juridinio asmens kodas 126413338, atstovaujamas direktoriaus Daumanto Gutausko, veikiančio pagal įstaigos įstatus (toliau – **Pirkėjas**), iš vienos pusės, ir

**UAB Roche Lietuva**, juridinio asmens kodas 300089404, atstovaujama generalinio direktoriaus Stefano Volonte, veikiančio pagal įstaigos įstatus ir prokuristo Antoine Vimont, veikiančio pagal prokurą (toliau – **Pardavėjas**), iš kitos pusės,

kartu vadinamos Šalimis, o kiekviena atskirai vadinamos Šalimi, sudarė šią pirkimo-pardavimo sutartį (toliau – **Sutartis**):

### I. SUTARTIES DALYKAS

1. Sutartis sudaryta pasibaigus atviro konkurso būdu įvykdytam tarptautinės vertės „Medicinos priemonių bei priedų rinkinys, skirtas kraujo donoro atrankiniam serologiniam infekcinių žymenų ištyrimui su įrangos įsigijimu panaudos būdu“ pirkimui Nr. 689017, kuriame ekonomiškai naudingiausias pasiūlymas išrinktas pagal kokybės ir kainos santykį, vadovaujantis Pirkimo sąlygų priede Nr. 7 nustatyta vertinimo tvarka ir Pardavėjo pasiūlyme nurodytais rodikliais dėl atitikimo vertinimo kriterijams, dėl kurių jo pasiūlymas buvo paskelbtas laimėjusiu. Pardavėjas privalės visą Sutarties galiojimo laikotarpį užtikrinti tiekiamų prekių atitikimą Pirkimo sąlygų reikalavimams ir Pardavėjo pasiūlyme nurodytiems rodikliams, kurių pagrindu jo pasiūlymas buvo pripažintas ekonomiškai naudingiausiu.

2. Pardavėjas įsipareigoja Sutartyje nustatyta tvarka ir terminais perduoti Pirkėjui prekes: vieno mėginio ištyrimui reikalingas Medicinos priemonių bei priedų rinkinius, skirtus ŽIV-I ir ŽIV-II antikūnų ir ŽIV-I Ag atrankiniam tyrimui, hepatito C viruso antikūnų atrankiniam tyrimui, hepatito B paviršinio antigeno atrankiniam tyrimui, sifilio sukėlėjo antikūnų atrankiniam tyrimui, HBsAg kokybiniam patvirtinamajam tyrimui (toliau – **Prekės**), nurodytas Sutarties 1 priede ir panaudos pagrindu perduoti įrangą, kuriai reikalavimai nustatyti Sutarties 1 ir 2 priede (toliau – **Įranga**), o Pirkėjas įsipareigoja priimti Prekes ir Įrangą bei atsiskaityti su Pardavėju Sutartyje nustatytomis sąlygomis.

3. Pirkimas įvykdytas vadovaujantis Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymu (toliau – **VPI**) bei susijusiais teisės aktais, taip pat Lietuvos Respublikos civiliniu kodeksu, kitais pagal pirkimo pobūdį taikomais teisės aktais bei konkurso sąlygomis. Šalys, vykdydamos Sutartį, vadovaujasi Gerosios praktikos gairėmis, kurias parengė Europos Tarybos Europos vaistų ir sveikatos priežiūros direktoratas ir Europos Sąjungos Komisija.

4. Sutartis yra vientisas ir nedalomas dokumentas, kurį sudaro toliau išvardinti dokumentai: TS (su pirkimo procedūrų metu Pirkėjo atliktais paaiškinimais ir patikslinimais bei priedais, jei jie pridedami), Sutartis su visais jos priedais; kiti Pirkimo dokumentai (toliau Sutartyje šiame punkte nurodyti dokumentai kartu vadinami Sutartimi). Sutarties priedai pasirašyti Šalių, įskaitant 1, 2 ir 3 priedą, laikomi neatskiriama Sutarties dalimi, Sutartis kartu su priedais vadinama „Sutartis“.

### II. KAINODARA IR ATSISKAITYMAS

5. Pagal Sutartį tiekiamų Prekių pavadinimai, įkainiai ir Prekių charakteristikos nurodyti Sutarties 1 priede. Įrangos panaudos sąlygos ir reikalavimai Įrangai nurodyti Sutarties 1 ir 2 prieduose.

6. Bendra Sutarties kaina su PVM 1 152 434,25 EUR (*milijonas šimtas penkiasdešimt du tūkstančiai keturi šimtai trisdešimt keturi eurai, 25 euro ct.*).

7. Vadovaujantis Kainodaros taisyklių nustatymo metodika, Sutarčiai taikomas fiksuoto įkainio su peržiūra kainodaros būdas. Į kiekvieną įkainį Pardavėjas privalo įskaičiuoti visus mokesčius ir kaštus, susijusius su tinkamu, savalaikiu sutartinių įsipareigojimų vykdymu, įskaitant Prekes, jų tiekimo, panaudos, Įrangos aptarnavimo, remonto, tiekimo, diegimo, atnaujinimo, įskaitant jos programas ir visus priedus bei susijusias medžiagas / priemones / papildomą įrangą, taip pat išlaidas, susijusias su mokesčių mokėjimu bei kitų Tiekėjo kaip rinkos dalyvio, darbdavio atliekamų mokėjimų ir mokamus mokesčius, kainų rinkoje pasikeitimo rizikos ir kitus galimus kaštus, kurie nurodyti Sutartyje arba yra galimi, atsižvelgiant į Sutarties pobūdį ir trukmę.

8. Įkainio peržiūra: įkainiai Sutarties vykdymo laikotarpiu negalės būti keičiami per visą Sutarties vykdymo laikotarpį, išskyrus kai pasikeičia pridėtinės vertės mokestis (PVM) arba taikoma Sutarties 9 straipsnyje numatyta tvarka. Perskaičiavimas vykdomas po Lietuvos Respublikos pridėtinės vertės mokesčio

įstatymo, kuriuo keičiasi mokesčio tarifas, įsigaliojimo dienos. Pasikeitus PVM tarifo dydžiui, nesuteiktų Prekių įkainiai keičiami (mažinama ar didinama) proporcingai PVM pasikeitusio tarifo dydžiui. Įkainių pakeitimas įforminamas papildomu rašytiniu Šalių susitarimu.

9. Sutartyje numatytų įkainių perskaičiavimo (keitimo) tvarka:

9.1. Bet kuri Sutarties šalis Sutarties galiojimo metu turi teisę inicijuoti Sutartyje numatytų įkainių perskaičiavimą (keitimą) ne anksčiau kaip po 12 (dvylikos) mėnesių nuo Sutarties įsigaliojimo (jeigu perskaičiavimas jau buvo atliktas – nuo paskutinio perskaičiavimo pagal šį Sutarties punktą dienos), jeigu Vartojimo prekių ir paslaugų kainų pokytis (k), apskaičiuotas kaip nustatyta Sutarties 9.5. punkte, viršija 6 (šešis) procentus. Paslaugų įkainiai gali būti perskaičiuojami ne dažniau kaip vieną kartą per 12 (dvylika) mėnesių.

9.2. Sutartyje numatyti įkainiai gali būti perskaičiuojami, jeigu Lietuvos statistikos departamento (<https://osp.stat.gov.lt/statistiniu-rodikliu-analize?indicator=S7R260#/>) kas mėnesį skelbiamo vartotojų kainų indekso ( 061 MEDICINOS GAMINIAI, APARATAI IR ĮRANGA) pokytis (k), apskaičiuotas kaip nustatyta Sutarties 9.5. punkte, yra didesnis kaip 6 (šeši) procentai. Atlikdamos perskaičiavimą šalys vadovaujasi Lietuvos Statistikos Departamento viešai Oficialiosios statistikos portale paskelbtais Rodiklių duomenų bazės duomenimis, iš kitos šalies nereikalaujamos pateikti oficialaus Lietuvos Statistikos Departamento ar kitos institucijos išduoto dokumento ar patvirtinimo.

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

9.4. Perskaičiuotieji įkainiai taikomi užsakymams, pateiktiems po to, kai šalys sudaro susitarimą dėl įkainių perskaičiavimo.

9.5. Nauji įkainiai apskaičiuojami pagal formulę:

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

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

a<sub>1</sub> – perskaičiuotas (pakeistas) įkainis (Eur be PVM)

k – Pagal vartotojų kainų indeksą ( 061 MEDICINOS GAMINIAI, APARATAI IR ĮRANGA) apskaičiuotas Vartojimo prekių ir paslaugų kainų pokytis (padidėjimas arba sumažėjimas) (%). „k“ reikšmė skaičiuojama pagal formulę:

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

Ind<sub>naujausias</sub> – kreipimosi dėl kainos perskaičiavimo išsiuntimo kitai šaliai datą naujausias paskelbtas vartojimo prekių ir paslaugų indeksas ( 061 MEDICINOS GAMINIAI, APARATAI IR ĮRANGA).

Ind<sub>pradžia</sub> – laikotarpio pradžios datos (mėnesio) vartojimo prekių ir paslaugų indeksas ( 061 MEDICINOS GAMINIAI, APARATAI IR ĮRANGA). Pirmojo perskaičiavimo atveju laikotarpio pradžia (mėnuo) yra Sutarties sudarymo dienos mėnuo. Antrojo ir vėlesnių perskaičiavimų atveju laikotarpio pradžia (mėnuo) yra paskutinio perskaičiavimo metu naudotos paskelbto atitinkamo indekso reikšmės mėnuo.

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

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

9.8. Pirmoji peržiūra, vadovaujantis Sutarties 9.1. – 9.7. p., gali būti taikoma ne anksčiau kaip po 12 (dvylikos) mėnesių nuo Sutarties įsigaliojimo, sekanti peržiūra gali būti taikoma po 12 (dvylikos) mėnesių nuo paskutinio perskaičiavimo įsigaliojimo.

9.9. Sutartyje numatytas įkainių / kainos perskaičiavimas įforminamas Šalių rašytiniu susitarimu, kuris tampa neatskiriama Sutarties dalimi.

10. Įkainis yra vieno mėginio ištyrimas, kuris apima Sutarties 1 priedo (techninė specifikacija) 2.1. punkte nurodytus rinkinius, skirtus vieno mėginio<sup>1</sup> ištyrimui, įskaitant pakartotinius tyrimus, nustatčius infekcijos žymenis. Pardavėjas atsakingas už pasiūlytų įkainių vienam mėginio ištyrimui apskaičiavimą ir pateikimą pasiūlyme, neatsižvelgiant į tai koku būdu Pardavėjas apskaičiavo vieno mėginio ištyrimui sunaudojamų Medicinos priemonių bei priedų rinkinių kiekį. Visais atvejais Pirkėjas apmoka pagal atliktų tyrimų skaičių, neatsižvelgiant kiek Prekių yra faktiškai sunaudota ir (ar) jei jų faktiškai sunaudotas kiekis skiriasi nuo Pardavėjo apskaičiuoto, tokias papildomas išlaidas prisiima Pardavėjas.

11. Preliminarus Prekių kiekis nurodytas Sutarties 1 priede, kuris negali būti didinamas Sutarties galiojimo laikotarpiu, tačiau Pirkėjas turi teisę keisti atskirų Prekių pozicijų kiekius, neviršydamas preliminarus Prekių kiekio ir bendros (maksimalios) Sutarties kainos. Pirkėjas neįsipareigoja išpirkti maksimalų Prekių kiekį.

12. Pasibaigus mėnesiui, Pirkėjas per 3 (tris) darbo dienas pateikia Pardavėjui duomenis apie praeitą mėnesį atliktų tyrimų skaičių.

13. Pirkėjas su Pardavėju atsiskaito vieną kartą per mėnesį už praeitą mėnesį Pirkėjo sunaudotas Prekes pagal atliktų tyrimų skaičių. Pardavėjas iki kiekvieno mėnesio 10 (dešimtos) dienos<sup>2</sup> privalo pateikti (PVM) sąskaitą faktūrą (toliau – sąskaita) už Pirkėjo praeitą mėnesį sunaudotas Prekes, sąskaitoje nurodydamas tik tokius Prekių vienetus ir įkainius, kurie numatyti Sutarties 1 priede.

14. Pirkėjas per 5 (penkias) dienas patikrina sąskaitoje nurodytą tyrimų kiekį ir įkainius pagal duomenis kurie buvo pateikti Pardavėjui, patvirtina sąskaitą arba pateikia savo pastabas.

15. Pardavėjas sąskaitoje turi nurodyti tuos pačius pavadinimus, kurie yra nurodyti Sutartyje, taip pat užrašyti ant sąskaitos Sutarties numerį ir datą, pagal kurią tiekiamos Prekės.

16. Pardavėjas sąskaitą privalo pateikti VPĮ 22 str. 3 d. nustatyta tvarka ir el. paštu: [g.jug@kraujodonoryste.lt](mailto:g.jug@kraujodonoryste.lt). Paslaugų teikėjas dėl visų techninių klausimų, susijusių su naudojimosi informacine sistema „E.sąskaita“ ar jos neveikimu, turi kreiptis į sistemos tvarkytoją – VĮ Registrų centrą, prieš tai peržiūrėjęs naudojimosi sistema instrukciją ([https://www.esaskaita.eu/kaip\\_naudotis](https://www.esaskaita.eu/kaip_naudotis)).

17. Jei sąskaita pateikiama su trūkumais, Pirkėjas turi teisę sąskaitos nepriimti, o Pardavėjas įsipareigoja per 2 (dvi) dienas pašalinti trūkumus ir pateikti tinkamai užpildytą sąskaitą. Atsiskaitymo terminas skaičiuojamas nuo tinkamai užpildytos sąskaitos gavimo dienos.

18. Pirkėjas sumoka Pardavėjui per 30 (trisdešimt) dienų nuo tinkamai užpildytos ir pateiktos sąskaitos gavimo dienos, pervesdamas lėšas į Sutartyje Pardavėjo nurodytą sąskaitą.

### III. PREKIŲ KOKYBĖ

19. Pardavėjas garantuoja, kad parduodamos Prekės ir Įranga atitinka Sutarties sąlygas, Lietuvos Respublikoje bei tarptautinėje rinkoje galiojančius techninius ir kokybės standartus, kitus norminius aktus. Prekės yra naujos, nenaudotos.

20. Pardavėjas prisiima visą atsakomybę dėl Prekių ir Įrangos kokybės, saugos, teisingo ženklinimo, už pateiktos informacijos tikslumą ir tiesiogiai atsako už žalą, atsiradusią dėl netinkamos Prekių kokybės prieš Pirkėją ir trečiuosius asmenis.

21. Jei dėl Įrangos gedimų, klaidų ar kitų trūkumų, nepriklausančių nuo Pirkėjo ar jei dėl Prekių kokybės trūkumų mėginio ištyrimas nepavyko, jis atliekamas pakartotinai Pardavėjo sąskaita. Kiekvieną kartą Pirkėjas apie tokius atvejus informuoja Pardavėją raštu (el. paštu).

22. Jei Pardavėjas pateikia nekokybiškas ar nepilnai sukomplektuotas ar neatitinkančias Sutartyje nustatytų reikalavimų Prekes ar (ir) Įrangą ar trūkumai paaiškėja Sutarties vykdymo metu, Pardavėjas ne vėliau kaip per 5 (penkias) darbo dienas (pirminis trūkumų šalinimo terminas) nuo raštiškos pretenzijos pateikimo nekokybiškas ar pilnai nesukomplektuotas ar neatitinkančias Sutartyje nustatytų reikalavimų Prekes ir (ar) Įrangą privalo pakeisti savo sąskaita kokybiškomis ar pilnai sukomplektuoti, ar pakeisti atitinkančiomis Sutartyje nustatytus reikalavimus Prekėmis ir (ar) Įranga. Vėluojant pašalinti visus nurodytus trūkumus ilgiau nei 5 (penkias) darbo dienas, skaičiuojant nuo pirminio trūkumų pašalinimo nustatyto termino pabaigos, Pardavėjui taikoma 0,01 procento bauda nuo bendros Sutarties kainos. Jei, sumokėjus baudą, visi trūkumai nepašalinti per 10 (dešimt) darbo dienų nuo pirminio trūkumų šalinimo termino pabaigos, Pardavėjas moka

<sup>1</sup> Vieno mėginio tyrimas – t.y. Medicinos priemonių bei priedų rinkinys skirtas: ag / anti ŽIV atrankiniam tyrimui, ar anti HCV atrankiniam tyrimui, ar HBsAg atrankiniam tyrimui, ar anti TP atrankiniam tyrimui ar HBsAg kokybinis patvirtinamasis tyrimas, esant teigiamam HBsAg infekcijos žymeniui.

<sup>2</sup> Diena suprantama kaip kalendorinė diena, išskyrus jei aiškiai nurodyta „darbo diena“.

Pirkėjui 0,02 procentų baudą nuo bendros Sutarties kainos. Vėliau bauda didėja 0,01 procentu kas 5 (penkias) darbo dienas. Bauda mokama už kiekvieną pažeidimo faktą. Baudos sumuojamos, pvz. sumokėjus 0,01 procento baudą ir vėluojant ilgiau, mokama papildomai 0,02 procentų bauda, vėluojant 15 dienų – papildomai mokama 0,03 procentų bauda ir t.t. Pardavėjui vėluojant pašalinti visus trūkumus arba bent vieną ilgiau nei 60 (šešiasdešimt) dienų nuo pirminio trūkumų šalinimo termino pabaigos, taikomas Sutarties 40 punktas ir netesybos.

23. Galimų Įrangos gedimų, sutrikimų nustatymas pradedamas nedelsiant nuo pranešimo gavimo apie iškilusius nesklandumus (pirminis pranešimas), bet ne vėliau kaip per 4 (keturias) valandas. Gedimo pašalinimas įvykdomas per 12 (dvylika) valandų nuo perkančiosios organizacijos pirminio pranešimo gavimo. Nepašalinus gedimo ilgiau nei 60 (šešiasdešimt) dienų, Pardavėjui taikomas Sutarties 40 punktas.

24. Pirkėjas turi teisę reikšti pretenzijas dėl nekokybiškų ar nepilnai sukomplektuotų, ir/ar neatitinkančių Pirkimo dokumentuose ar Sutartyje nustatytų reikalavimų Prekių ir (ar) Įrangos visa Sutarties galiojimo laikotarpį.

#### IV. PRIEVOLIŲ VYKDYMO TVARKA

25. Sutarties vykdymo metu Prekes užsako Pirkėjas, pateikdamas rašytinius užsakymus Pardavėjui Sutartyje nurodytu el. paštu. Užsakyme turi būti nurodytas Sutarties numeris, užsakomų Prekių pavadinimas, Užsakymo pateikimo data, užsakymą pateikusių darbuotojų vardas, pavardė ir parašas, kontaktinis telefono numeris. Užsakyme vartojami Sutarties I priede nurodyti Prekių sudedamųjų dalių pavadinimai ir vienetai.

26. Prekės pristatomos Pardavėjo transportu ir lėšomis darbo dienomis ne piko valandomis, t.y. nuo 10:00 val. iki 15:00 val., adresu Žolyno g. 34, Vilnius. Prekės pristatomos pagal Pirkėjo poreikį, ne vėliau kaip per 14 (keturiolika) kalendorinių dienų nuo užsakymo gavimo. Užsakymo gavimo diena laikoma sekanti darbo diena po užsakymo išsiuntimo Pardavėjo Sutartyje nurodytu elektroniniu paštu.

27. Įranga pristatoma pagal Šalių suderintą grafiką, bet ne vėliau kaip per 60 (šešiasdešimt) kalendorinių dienų nuo Sutarties įsigaliojimo. Pardavėjas pristato tiek Įrangos vienetų, kiek reikalinga Sutarties I priedo Techninėje specifikacijoje nurodytam ištyrimų skaičiui per nurodytą valandų terminą užtikrinti, tačiau visais atvejais Pardavėjas privalo užtikrinti, kad pristatyta Įranga bus ergonomiška, visa apimtimi patalpinama į Sutartyje nurodytas patalpas bei kad Įranga užtikrins nurodyto kiekio mėginių ištyrimą (Sutarties I priedo Techninės specifikacijos 4.1. p.).

28. Įranga pristatoma ir kvalifikuojama pagal grafiką, Pardavėjas privalo iš anksto informuoti kiek Įrangos vienetų bus pristatyta ir koks Įrangos našumas (kiek ištyrimų gali būti atliekama vienu analizatoriumi per 7 valandas). Tuo atveju, jei atlikus pirmos pristatytos Įrangos (analizatoriaus) kvalifikavimą paaiškėja, kad nėra pasiektas Pardavėjo deklaruotas našumas arba vieno analizatoriaus našumas yra mažesnis nei galimas našumas<sup>3</sup>, atsižvelgiant į reikalaujamą našumą (400 don. / 7 val.) bei analizatorių kiekį, Pardavėjas privalo per 3 (tris) darbo dienas pasiaiškinti Pirkėjui raštu ir įrodyti, kad pristatytą visą Įrangą, jos našumas ir kokybė atitiks visus Sutarties, įskaitant priedus, reikalavimus. Nepateikus įrodymų, taikomas Sutarties 29 punktas.

29. Visais atvejais, jei visa pristatyta ir sukomplektuota Įranga nepasiekia Sutarties I priedo Techninės specifikacijos 4.1. punkte nurodyto našumo ir (ar) netelpa į nurodytas patalpas (atsižvelgiant į saugumo, priešgaisrinę ir kitus reikalavimus darbui patalpoms) per Sutartyje nurodytą terminą (60 kalendorinių dienų nuo Sutarties įsigaliojimo), tai laikoma esminiu pažeidimu, kurio nepašalinus Sutarties 22 punkte nustatytais terminais ir Pardavėjui mokant Pirkėjui Sutarties 22 punkte nustatyto dydžio netesybas, Sutartis nutraukiama dėl esminio Sutarties pažeidimo iš Pardavėjo pusės kaip nurodyta Sutarties 40 punkte. Reikalavimai Įrangai ir jos panaudos sąlygos nurodytos Sutarties I ir 2 prieduose.

30. Pardavėjas užtikrina, kad pristatomos Prekės atitinka visus Sutarties I priede nurodytus reikalavimus, taip pat Pardavėjas perduoda Pirkėjui visus Prekių priklausinius ir atlieka kitus būtinus Prekių naudojimui veiksmus (jei tokie yra numatyti Sutartyje ar teisės aktuose / standartuose / direktyvose ar Įrangos ir (ar) Prekių gamintojo instrukcijose).

31. Pardavėjas garantuoja saugų parduodamų Prekių ir Įrangos pristatymą.

<sup>3</sup> Galimas vieno analizatoriaus našumas nustatomas reikalaujamą donacijų kiekį padalinus iš siūlomo analizatorių kiekio (pvz. Paslaugų teikėjas nurodė, kad pristatys 4 analizatorius, reiškia vieno analizatoriaus našumas turėtų būti ne mažesnis kaip 100 donacijų per 7 valandas, apimant veiksmus nuo įrangos paruošimo iki galutinio rezultato gavimo).

32. Pardavėjui pristačius Prekes, Šalys nedelsiant pasirašo Prekių priėmimo – perdavimo aktą ar kitą lygiavertį dokumentą (toliau – aktas), kuris, Šalims jį pasirašius, tampa neatsiejama Sutarties dalimi. Aktas pasirašomas kiekvieną kartą, perduodant Prekes. Akte Pardavėjas turi nurodyti perduodamų Prekių sudedamųjų dalių pavadinimus ir vienetus. Aktas patvirtina perduotų Prekių kiekį, tačiau nesuteikia Pardavėjui teisės jo pagrindu teikti sąskaitos, kuri teikiama Sutarties II skyriuje nustatyta tvarka.

33. Prekių priėmimo-perdavimo metu Pirkėjas patikrina pristatytų Prekių kiekį ir akivaizdžiai matomą atitikimą Sutarties reikalavimams. Akto pasirašymas neatleidžia Pardavėjo nuo atsakomybės dėl Prekių paslėptų defektų ar komplektacijos, ar akivaizdžiai nematomų neatitikimų Sutarties reikalavimams. Pirkėjui nustačius trūkumus, Pirkėjas akte nurodo trūkumus, datą ir nepriima Prekių. Tokiu atveju trūkumai pašalinami Sutarties 22 punkte nustatyta tvarka, taikant Sutarties 22 punkte nustatytas netesybas už vėlavimus. Trūkumų šalinimas nepratęsia Prekių pristatymui nustatyto termino.

#### **34. Pardavėjas garantuoja:**

34.1. Kad parduodamos Prekės yra naujos, nenaudotos, Prekės atitinka Lietuvos Respublikoje bei tarptautinėje rinkoje galiojančius techninius standartus, pirkimo sąlygas ir kitus norminius aktus bei šios Sutarties I priede nurodytus reikalavimus ir yra tinkamos naudoti donorinio kraujo ištyrimui.

34.2. Kad Įranga atitinka visus Sutarties ir teisės aktų, taikomų tokio pobūdžio Įrangai, naudojamai donoro kraujo ištyrimui, reikalavimus, saugos ir kokybės standartus, Įrangos vienetų skaičius apskaičiuotas pagal Pirkėjo patalpų plotą ir nurodytą ištyrimų kiekį per numatytą valandų terminą.

34.3. Kad Pardavėjas atlygins visas Pirkėjo išlaidas dėl netinkamos Prekių ar Įrangos kokybės, jos gedimų ar neatitikimų Pirkimo dokumentams, taip pat išlaidas, susijusias su Pardavėjo vėlavimais ar kitais sutartinių įsipareigojimų netinkamais vykdymais (bent vieno).

34.4. Pardavėjas isa Sutarties galiojimo laikotarpį savo sąskaita užtikrins Įrangos techninę priežiūrą ir gedimų šalinimą (įskaitant medžiagas), pagal gamintojo ir teisės aktų reikalavimus.

34.5. Pardavėjas prisiima isa atsakomybę dėl Prekių ir Įrangos kokybės, saugos, teisingo ženklinimo, už pateiktos informacijos tikslumą ir tiesiogiai atsako už žalą, atsiradusią dėl netinkamos Prekių kokybės prieš Pirkėją ir trečiuosius asmenis.

34.6. Kad Pardavėjas turi teisę parduoti Sutartyje numatytas Prekes ir perduoti Įrangą Pirkėjui panaudos pagrindu, taip pat ją aptarnauti.

34.7. Kad Prekės ir Įranga priklauso Pardavėjui nuosavybės teise arba yra dokumentas, patvirtinantis Pardavėjo teisę parduoti Prekes ir perduoti panaudai Įrangą.

34.8. Kad Pardavėjo teisė disponuoti Prekėmis ir Įranga yra neapribota, Prekės ir Įranga nėra areštuotos ir nėra teisinio ginčo objektas.

34.9. Visą Sutarties galiojimo laikotarpį Pardavėjas ar jo pasitelkti ūkio subjektai dėl atitikimo kvalifikacijos reikalavimams (toliau – ūkio subjektai) atitiks Pirkimo dokumentuose nustatytus kvalifikacijos reikalavimus ir neturės pašalinimo pagrindų.

34.10. Sutartį vykdys tik teisę verstis atitinkama veikla turintys asmenys.

34.11. Kad Pardavėjas atlygins tiesioginius Pirkėjo patirtus nuostolius, susijusius su Pardavėjo netinkamu/nesavalaikiu sutartinių įsipareigojimų vykdymu (bent vieno įsipareigojimo).

## **V. ŠALIŲ TEISĖS IR PAREIGOS**

#### **35. Pardavėjo teisės ir pareigos:**

35.1. Pardavėjas įsipareigoja bendradarbiauti su Pirkėju, Sutartį vykdyti Pirkėjui ekonomiškai naudingiausiu būdu, vadovaujantis Sutartimi, LR viešųjų pirkimų įstatymu ir teisės aktų nuostatomis, taikomomis tokio pobūdžio Prekėms ir Įrangai;

35.2. iš anksto (ne vėliau kaip per 2 (dvi) darbo dienas nuo paaiškėjimo) informuoti Pirkėją apie aplinkybes, galinčias turėti įtakos tinkamam Sutarties vykdymui, įskaitant planuojamą Pardavėjo reorganizavimą, likvidavimą ir pan.;

35.3. pagal Pirkėjo rašytinį pareikalavimą ne vėliau kaip per 30 (trisdešimt) dienų pateikti Pirkėjo nurodytą dokumentaciją, iš kurios Pirkėjas galėtų nustatyti Prekių, patalpų, kuriose saugomos Prekės, jų transportavimo ir kitus aspektus, kurie galėtų įtakoti Prekių kokybę;

35.4. Pardavėjas turi teisę reikalauti priimti Prekes iš anksto Šalių suderintu laiku (derinama el. paštu), jei Prekės atitinka visus Sutarties reikalavimus ir užsakymą;

35.5. Pardavėjas turi teisę reikalauti užtikrinti jam priėjimą prie Įrangos Šalių iš anksto suderintu laiku (derinama el. paštu);

35.6. Pardavėjas turi visas kitas teises ir pareigas, numatytas šioje Sutartyje, LR civiliniame kodekse ir kituose teisės aktuose, kiek tai neprieštarauja Sutarčiai ir LR viešųjų pirkimų įstatymui.

### **36. Pirkėjo teisės ir pareigos:**

36.1. Pirkėjas privalo tinkamai vykdyti sutartinius įsipareigojimus Sutartyje jam nustatyta apimtimi;

36.2. Pirkėjas privalo priimti jam perduodamas kokybiškas ir Sutarties reikalavimus atitinkančias Prekes, sumokėti Prekių kainą per Sutartyje nustatytą terminą po tinkamai užpildytos ir pateiktos sąskaitos gavimo;

36.3. Pirkėjas privalo kontroliuoti Sutarties vykdymą;

36.4. Pirkėjas turi teisę reikšti pretenzijas dėl nekokybiškų ar nepilnai sukomplektuotų, ar neatitinkančių Sutarties reikalavimus Prekių ir Įrangos per visą Sutarties galiojimo terminą;

36.5. Pirkėjas Prekių naudojimo laikotarpiu pastebėjęs trūkumus privalo per protingą terminą apie tai raštu pranešti Pardavėjui;

36.6. Pirkėjas turi ir visas kitas teises ir pareigas, numatytas šioje Sutartyje, LR civiliniame kodekse ir kituose teisės aktuose, kiek tai neprieštarauja Sutarčiai ir LR viešųjų pirkimų įstatymui.

## **VI. ŠALIŲ ATSAKOMYBĖ**

37. Šalis, neįvykdžiusi ar netinkamai įvykdžiusi Sutartyje nustatytus įsipareigojimus, privalo atlyginti kitai Šaliai dėl to patirtus, dokumentais pagrįstus, tiesioginius nuostolius. Netesybų sumokėjimas ir nuostolių atlyginimas neatleidžia nuo tinkamo Sutarties įvykdymo.

38. Jei sumokėtos kitai Šaliai kompensacijos ir (ar) netesybos nepadengia visų tiesioginių nukentėjusiosios Šalies nuostolių, kaltoji Šalis privalo sumokėti netesybas bei atlyginti visus tiesioginius nuostolius, kiek jų nepadengia netesybos.

39. Jeigu Pirkėjas nutraukia Sutartį dėl esminio Sutarties pažeidimo iš Pardavėjo pusės, Pardavėjas per 10 (dešimt) kalendorinių dienų nuo Pirkėjo pareikalavimo privalo sumokėti Pirkėjui 1 (vieno) procento nuo bendros Sutarties kainos kompensaciją bei atlyginti kitus nuostolius, kiek jų nepadengia kompensacija. Už vėlavimą sumokėti kompensaciją, Pardavėjui skaičiuojami 0,02 dydžio delspinigiai nuo vėluojamos sumokėti sumos. Esminiu Sutarties pažeidimu iš Pardavėjo pusės laikoma: vienašalis įkainių padidinimas, Sutarties nutraukimas ne Sutartyje nustatyta tvarka, vėlavimas atlikti bet kurį Sutartyje, įskaitant priedus, nustatytą įsipareigojimą (pvz. vėlavimas pristatyti Prekes ar Įrangą ar paruošti ją darbui (įskaitant įrangos kvalifikavimą) ar pašalinti bet kokius ir visus trūkumus ar nepašalinti gedimo ar(ir) pan.) ilgiau nei 60 (šešiasdešimt) kalendorinių dienų nuo Sutartyje nurodyto termino pabaigos arba nuo pretenzijos gavimo dienos.

40. Jei Pardavėjas ilgiau nei 10 (dešimt) kalendorinių dienų, skaičiuojant nuo pristatymui nustatyto termino pabaigos, vėluoja pristatyti visą užsakytą Prekių kiekį, Pardavėjui taikoma 1 (vieno) procento bauda nuo vėluojamų pristatyti Prekių kainos. Jei, sumokėjus baudą, Pardavėjas vėluoja ilgiau nei 20 (dvidešimt) kalendorinių dienų, skaičiuojant nuo pristatymui nustatyto termino pabaigos, pristatyti visą užsakytą Prekių kiekį, Pardavėjas moka Pirkėjui 2 (dviejų) procentų baudą, skaičiuojamą nuo vėluojamų pristatyti Prekių kainos. Vėliau bauda didėja 1 (vienu) procentu kas 10 (dešimt) vėlavimo dienų. Bauda mokama už kiekvieną pažeidimo faktą. Baudos sumuojamos, pvz. sumokėjus 1 procento baudą ir vėluojant ilgiau, mokama papildomai dviejų procentų bauda, vėluojant 30 dienų – papildomai mokama 3 procentų bauda ir t.t. Vėluojant ilgiau nei 60 (šešiasdešimt) dienų, taikomas Sutarties 40 punktas.

41. Jei Pardavėjas ilgiau nei 10 (dešimt) kalendorinių dienų, skaičiuojant nuo Įrangos pristatymui nustatyto termino pabaigos, vėluoja pristatyti visą Įrangos, įskaitant visas reikalingas jos naudojimui medžiagas, įrenginius ir kt., Įrangos vienetų kiekį, Pardavėjui taikoma 1 (vieno) procento bauda nuo vėluojamos pristatyti Įrangos vertės (Pardavėjas informuoja Pirkėją raštu apie Įrangos vertę, ta pati vertė įrašoma į Įrangos perdavimo aktą). Jei, sumokėjus baudą, Pardavėjas vėluoja ilgiau nei 20 (dvidešimt) kalendorinių dienų, skaičiuojant nuo pristatymui nustatyto termino pabaigos, pristatyti visą Įrangą su priklausiniais ir įrenginiais, Pardavėjas moka 2 (dviejų) procentų baudą, skaičiuojamą nuo vėluojamos pristatyti Įrangos vertės. Baudos mokamos už kiekvieną pažeidimą ir sumuojamos (1 procentas + 2 procentai ir t.t.). Vėluojant pristatyti visą Įrangą ir paruošti ją darbui ilgiau nei 60 (šešiasdešimt) kalendorinių dienų, taikomas Sutarties 40 punktas.

42. Pardavėjui nevykdant kitų jam Sutartimi, įskaitant priedus, nustatytų kitų įsipareigojimų (bent vieno), Pirkėjas jam teikia pretenziją ir Pardavėjas įsipareigoja ištaisyti visus Pirkėjo nurodytus sutartinių įsipareigojimų vykdymo trūkumus per 15 (penkiolika) kalendorinių dienų nuo pretenzijos gavimo dienos, priešingu atveju Pardavėjui taikoma 0,001 procento dydžio bauda, skaičiuojama nuo bendros Sutarties kainos,

už kiekvieno pažeidimo kiekvieną vėlavimo dieną. Vėluojant ilgiau nei 60 (šešiasdešimt) kalendorinių dienų, taikomas Sutarties 40 punktas.

43. Pardavėjas atleidžiamas nuo netesybų mokėjimo aplinkybių egzistavimo laikotarpiui ir vėlavimas (bet kuris) nelaikomas esminiu pažeidimu, pasiekus Sutartyje nurodytą terminą (kada pažeidimas laikomas esminiu), jei vėlavimas nepriklausė nuo Pardavėjo valios ar veiksmų/neveikimo ir atsirado:

43.1. dėl Pirkėjo kaltės, Pirkėjui laiku nepriėmus Prekių ir (ar) Įrangos ar neatlikus kvalifikavimo dėl Pirkėjo kaltės;

43.2. dėl aplinkybių, susijusių su išorės institucijų, tarnybų, nepriklausomų tiekėjų (jūros, geležinkelio transporto) darbo sutrikimais arba vėlavimais. Aplinkybės negali priklausyti nuo Pardavėjo ar jo dėsimo laiku susitarti ar pasamdyti atitinkamus subtiekejus, ir turi būti objektyvios, tiesiogiai įtakančios Prekių ar Įrangos tiekimą / pristatymą / gamybą. Bet kokių atvejų vėlavimas negalės būti ilgesnis kaip 120 (vienas šimtas dvidešimt) dienų nuo Sutartyje nustatyto prievolės įvykdyti termino pabaigos.

44. Pardavėjas, siekdamas, kad Pirkėjas jį atleistų nuo netesybų, privalo prievolės įvykdymo termino galiojimo laikotarpiu pateikti Pirkėjui rašytinį prašymą su konkrečiais, tiksliais dokumentiniais įrodymais, pagrindžiančiais bet vieną iš Sutarties 44 punkte nurodytų aplinkybių. Pirkėjas įvertina pateiktą prašymą su argumentais bei įrodymais bei per 10 (dešimt) kalendorinių dienų patvirtina konkretų atleidimo nuo netesybų laikotarpį, atsižvelgdamas į Pardavėjo įrodytą aplinkybių egzistavimo laikotarpį. Pirkėjas turi galutinio sprendimo teisę ir neįsipareigoja atleisti Pardavėjo nuo netesybų, jei Pirkėjo manymu įrodymai nėra pakankami. Visais atvejais Pardavėjas negali būti atleistas nuo netesybų ilgesniam nei 120 dienų laikotarpiui, skaičiuojant nuo Sutartyje nustatyto prievolės įvykdyti termino pabaigos (pvz. jei prekių pristatymo terminas yra 14 dienų nuo užsakymo, tai 120 atleidimo laikotarpis skaičiuojamas nuo 15-tos termino dienos, tokia pat taisyklė galioja dėl kitų Sutartyje nustatytų terminų ir atleidimo nuo netesybų). Taip pat privaloma atleidimo nuo netesybų sąlyga – Pardavėjas apmoka visas Pirkėjo išlaidas, susijusias su donacijų ištyrimo paslaugų pirkimu išorėje visą Pardavėjo vėlavimo laikotarpį pagal Pirkėjo pateiktą apmokėjimo dokumentą, kuris apmokamas per 10 (dešimt) kalendorinių dienų.

45. Visos netesybos ir kompensacijos sumokamos per 10 (dešimt) kalendorinių dienų, vėluojant sumokėti netesybas, vėluojančiai sumokėti Šaliai taikomi 0,02 procento dydžio delspinigiai nuo vėluojamos sumokėti netesybų sumos.

46. Nenugalimos jėgos (*force majeure*) sąvoką ir taikymo tvarką nustato LR civilinis kodeksas ir kiti galiojantys teisės aktai. Nenugalima jėga (*force majeure*) nelaikoma tai, kad rinkoje nėra reikalingų prievolių vykdyti prekių, Šalis neturi reikiamų finansinių išteklių arba Šalies kontrahentai pažeidžia savo prievolės. Sutarties neįvykdžiusi Šalis privalo nedelsiant pranešti kitai Šaliai apie nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybių atsiradimą bei jų įtaką Sutarties įvykdymui. Jeigu šio pranešimo kita Šalis negauna per protingą laiką po to, kai Sutarties neįvykdžiusi Šalis sužinojo ar turėjo sužinoti apie tas aplinkybes, tai pastaroji Šalis privalo atlyginti dėl pranešimo negavimo atsiradusius nuostolius. Esant nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybėms, Šalys atleidžiamos nuo savo sutartinių įsipareigojimų vykdymo visam minėtų aplinkybių buvimo laikotarpiui, bet ne ilgiau kaip 2 (dviem) mėnesiams. Jei pagrindas nevykdyti įsipareigojimų dėl nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybių išlieka ilgiau nei 2 (du) mėnesius, bet kuri iš Šalių turi teisę nutraukti Sutartį.

## VII. SUTARTIES GALIOJIMAS, KEITIMAS, NUTRAUKIMAS IR PABAIGA

47. Sutartis įsigalioja nuo abipusio pasirašymo dienos. Sutarties galiojimo terminas 38 (trisdešimt aštuoni) mėnesiai: 36 (trisdešimt šeši) mėnesiai Prekių tiekimo laikotarpis, įskaitant įrangos pristatymą, skaičiuojant nuo Sutarties įsigaliojimo datos, ir 2 (du) mėnesiai galutiniam Šalių atsiskaitymui.

48. Sutarties nutraukimas nepanaikina teisės reikalauti atlyginti tiesioginius nuostolius, atsiradusius dėl Sutarties nevykdymo ar netinkamo vykdymo, bei netesybas. Sutarties nutraukimas neturi įtakos ginčų nagrinėjimo tvarką nustatančių Sutarties sąlygų ir kitų Sutarties sąlygų galiojimui, jeigu šios sąlygos pagal savo esmę lieka galioti ir po Sutarties nutraukimo.

49. Sutartis gali būti keičiama Sutartyje aiškiai nustatytomis sąlygomis arba vadovaujantis LR viešųjų pirkimų įstatymo 89 straipsniu. Sutarties sąlygų pakeitimai įforminami Šalių rašytiniais susitarimais, kurie yra neatsiejama Sutarties dalis.

50. Sutartis gali būti nutraukta rašytiniu Šalių susitarimu.

51. Pirkėjas turi teisę, įspėjęs Pardavėją prieš 60 (šešiasdešimt) kalendorinių dienų, nutraukti Sutartį vienašališkai be jokių kompensacijų Pardavėjui, jei nebeliko poreikio perkamoms Prekės ir Prekės neužsakomos ilgiau nei 2 (du) mėnesius.

52. Pardavėjas turi teisę nutraukti Sutartį vienašališkai be jokių kompensacijų Pirkėjui, jei Pirkėjas raštu patvirtina, kad nebeliko poreikio perkamoms Prekėms, arba įspėjęs Pirkėją likus ne mažiau kaip 6 (šešiams) mėnesiams iki numatyto Sutarties nutraukimo. Iki Sutarties nutraukimo termino Pardavėjas privalo tinkamai ir laiku vykdyti visus sutartinius įsipareigojimus.

53. Pirkėjas turi teisę, įspėjęs Pardavėją raštu prieš 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų, vienašališkai nutraukti Sutartį be jokių kompensacijų Pardavėjui, jeigu:

53.1. Pardavėjas vėluoja pašalinti bent vieną Prekių ar Įrangos ar kito sutartinio įsipareigojimo vykdymo trūkumus / pažeidimus ilgiau nei 45 (keturiasdešimt penkis) kalendorines dienas nuo trūkumo / pažeidimo nustatymo momento arba rašytinės Pirkėjo pretenzijos gavimo dienos.

53.2. Pardavėjas prarado kvalifikaciją ar pasitelktas ūkio subjektas prarado kvalifikaciją, ir Pardavėjas nepašalino neatitikties per 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų nuo aplinkybės atsiradimo.

53.3. Jei Pardavėjui pradėta ar planuojama pradėti bankroto procedūra, likvidavimo procedūra ar Pardavėjas susidūrė su finansiniais ar kitokio pobūdžio sunkumais, dėl ko kyla rizika dėl netinkamo sutartinių įsipareigojimų vykdymo.

53.4. Paaiškėjo, kad Pardavėjas, su kuriuo sudaryta Sutartis, turėjo būti pašalintas iš pirkimo procedūros pagal Viešųjų pirkimų įstatymo 46 straipsnį.

53.5. Esant kitoms aplinkybėms, numatytomis LR viešųjų pirkimo įstatyme ar kituose teisės aktuose.

54. Pardavėjui pažeidus esminę Sutarties sąlygą, Sutartis nutraukiama Pirkėjo vienašališkai, apie tai raštu informuojant Pardavėją. Atsižvelgiant į tai, kad esminiu pažeidimu pagal Sutartį laikomi tęstiniai pažeidimai, dėl kurių Pardavėjas mokės baudas bei gaus pretenzijas su raginimais tinkamai vykdyti Sutartį, taip pat atsižvelgiant į tai, kad Pardavėjas susipažino su Sutarties sąlygomis ir žino, kokie jo veiksmai / neveikimas ir po kokio termino laikomi esminiu pažeidimu, Pardavėjui suteikiamas 3 (trijų) darbo dienų terminas, skaičiuojamas nuo pranešimo apie esminį Sutarties pažeidimą gavimo dienos, visiems trūkumams (įskaitant vėlavimus, dokumentų nepateikimus ir pan.) pašalinti. Priešingu atveju, po 3 (trijų) darbo dienų nuo pranešimo gavimo, negavus Pirkėjo patvirtinimo apie visų sutartinių įsipareigojimų trūkumų ištaisymą, Sutartis laikoma nutraukta dėl esminio Sutarties pažeidimo dėl Pardavėjo kaltės.

55. Pardavėjas negali perduoti ar kitaip perleisti savo įsipareigojimų pagal sutartį tretiesiems asmenims be Pirkėjo raštiško sutikimo.

## **VIII. GINČŲ SPRENDIMO TVARKA**

56. Sutartis sudaroma ir vykdoma vadovaujantis šio viešojo pirkimo sąlygomis, LR viešųjų pirkimų įstatymo nuostatomis.

57. Jei bet kuri Sutarties nuostata tampa ar pripažįstama visiškai ar iš dalies negaliojančia, tai neturi įtakos Sutarties galiojimui, jei Sutartį iš esmės galima vykdyti be negaliojančios nuostatos, išskyrus atvejus, kai norminiai teisės aktai nustato kitaip.

58. Sutartyje neaptarti klausimai sprendžiami Lietuvos Respublikos įstatymų nustatyta tvarka.

59. Visi ginčai, susiję su šia Sutartimi ar jos vykdymu, sprendžiami derybų būdu. Nepavykus išspręsti ginčo per 30 (trisdešimt) dienų, Lietuvos Respublikos įstatymų nustatyta tvarka ginčas perduodamas spręsti kompetentingam Lietuvos Respublikos teismui.

## **IX. TREČIŲJŲ ŠALIŲ PASITELKIMAS**

60. Subtiekimui (VPĮ<sup>4</sup> 88 str.) perduodama sutartinių įsipareigojimų dalis ir iki Sutarties vykdymo pradžios žinomi subtiekJai: UAB „Biotecha“, automatizuotos vandens sistemos įdiegimas ir priežiūra visą sutarties galiojimo laikotarpį.

61. Pardavėjo pasitelkiami ūkio subjektai (VPĮ 49 str.), kurių kvalifikacija rėmėsi Pardavėjas dėl atitikimo Pirkimo kvalifikacijos reikalavimams: *pasiūlyme nenurodyta*.

62. Pardavėjas Sutarties vykdymui turi teisę pasitelkti tik tuos subtiekėjus, kurie buvo nurodyti jo pasiūlyme arba jei pasiūlyme buvo nurodyta subtiekimui perduodama sutartinių įsipareigojimų dalis. Subtiekėjų keitimo / pasitelkimo tvarka: Pardavėjas iš anksto (mažiausiai likus 3 darbo dienoms iki planuojamo

<sup>4</sup> LR viešųjų pirkimų įstatymas (VPĮ) [https://www.e-tar.lt/portal/lt/legalAct/TAR\\_C54AFFAA7622/asr](https://www.e-tar.lt/portal/lt/legalAct/TAR_C54AFFAA7622/asr)



keitimo / pasitelkimo) privalo raštu (el. paštu) kreiptis į Pirkėją, pateikti naujo subtiekejo pavadinimą, keitimo pagrindą, sutarties su subtiekeju kopiją, subtiekejo veiklą pagrindžiančius dokumentus (jei reikalaujama). Pirkėjui patvirtinus keitimą, pasirašomas susitarimas prie Sutarties. Pirkėjas turi teisę neleisti pakeisti / pasitelkti subtiekejo, jei pasiūlyme nebuvo nurodyta subtiekimui perduodama dalis ar laiku nėra pateiktas prašymas dėl keitimo / pasitelkimo ar susiję dokumentai ar subtiekęjas neatitinka pirkimo sąlygų reikalavimų (jei taikoma).

63. Vadovaujantis VPĮ 49 str. ir Tiekėjo kvalifikacijos nustatymo metodikos III Skyriaus nuostatomis, Pardavėjas gali remtis kitų ūkio subjektų pajėgumais, kurių kvalifikacija remiasi dėl atitikimo Pirkimo dokumentams. Pardavėjas gali remtis kitų ūkio subjektų pajėgumais tik tuomet, jei toks ūkio subjektas buvo nurodytas pasiūlyme Pirkimo vykdymo metu ir kai buvo pateikti įrodymai, pagrindžiantys Pardavėjo teisę naudoti nurodytus išteklius. Toks pasitelktas ūkio subjektas Sutarties vykdymo metu gali būti keičiamas, Pardavėjui raštu pateikus (ne vėliau kaip likus 5 darbo dienoms iki planuojamo keitimo) prašymą su kvalifikaciją įrodančiais dokumentais (jei taikoma) ir sutartimi (tarp ūkio subjekto ir Pardavėjo). Pirkėjas, gavęs prašymą ir visus dokumentus, patikrina keičiamo ūkio subjekto atitikimą Pirkimo dokumentų reikalavimui, įsitikina, kad išteklius bus prieinamas Pardavėjui (patikrina sudarytą sutartį) ir raštu informuoja Pardavėją apie leidimą arba draudimą keisti pasitelktą ūkio subjektą. Pirkėjas turi teisę neleisti keisti pasitelkto ūkio subjekto, jei jis nebuvo laiku išviešintas ar nėra pateikti jo kvalifikaciją įrodantys dokumentai ar ūkio subjektas neturi tinkamos kvalifikacijos ar prašymas pateiktas nesilaikant nurodytų terminų. Visais atvejais, keičiant pasitelktą ūkio subjektą dėl atitikimo kvalifikacijos reikalavimams, Šalys pasirašo susitarimą prie Sutarties.

64. Atsiradus poreikiui keisti jungtinės veiklos sutartyje nurodytus partnerius kitais, privalo būti įvykdytos visos žemiau nurodytos sąlygos:

64.1. Pardavėjas Pirkėjui pateikia šiuos dokumentus:

64.1.1. pasiliekančio jungtinės veiklos partnerio prašymą dėl jungtinės veiklos partnerio keitimo;

64.1.2. pasitraukiančio jungtinės veiklos partnerio prašymą pasitraukti iš jungtinės veiklos sutarties partnerių ir perduoti visus įsipareigojimus pagal jungtinės veiklos sutartį naujam / pasiliekančiam jungtinės veiklos partneriui;

64.1.3. naujojo / pasiliekančio jungtinės veiklos partnerio raštišką sutikimą pakeisti pasitraukiantį jungtinės veiklos partnerį bei prisiimti visus pasitraukiančio jungtinės veiklos partnerio įsipareigojimus pagal jungtinės veiklos sutartį bei naujojo / pasiliekančio jungtinės veiklos partnerio kvalifikaciją pagrindžiantys dokumentus (jei taikoma);

64.1.4. Pardavėjas gauna Pirkėjo rašytinį sutikimą keisti jungtinės veiklos partnerius;

64.1.5. Pardavėjas pateikia Pirkėjui naujos jungtinės veiklos sutarties ar esamos jungtinės veiklos sutarties pakeitimo kopiją, kurioje pasiliekančiojo jungtinės veiklos partnerio įsipareigojimai išliks tokie patys kaip ir ankstesnėje jungtinės veiklos sutartyje, o naujasis / pasiliekančias jungtinės veiklos partneris perims visus pasitraukiančiojo jungtinės veiklos partnerio įsipareigojimus pagal ankstesnę jungtinės veiklos sutartį;

64.1.6. Pirkėjo sutikimas dėl subtiekejų ar pasitelkiamų ūkio subjektų jokių būdų neatleidžia Pardavėjo nuo visiškos atsakomybės už Pardavėjo ir jo pasitelktų ar su juo susijusių trečiųjų asmenų veiksmus ir neveikimą. Pardavėjas atlygina bet kokius nuostolius ir kitą žalą, kuri kilo dėl jo ar su juo susijusių trečiųjų asmenų kaltės ar neatsargumo;

64.1.7. Tiesioginis atsiskaitymas su subtiekejais nenumatomas.

## **X. KITOS SĄLYGOS**

65. Šalys patvirtina, kad sudarydamos Sutartį, jos viena kitai atskleidė visą joms žinomą informaciją, turinčią esminės reikšmės Sutarčiai sudaryti, susipažino su Sutarties ir priedų turiniu, Sutarties ir priedų turinys yra joms žinomas, aiškus ir suprastas.

66. Visi dokumentai (įskaitant pretenzijas), susiję su šia Sutartimi ar jos vykdymu, turi būti siunčiami Šalių Sutartyje nurodytu elektroniniu paštu (pasirašyti įgalioto asmens). Elektroniniu paštu siunčiamas dokumentas laikomas gautu kitą darbo dieną po išsiuntimo.

67. Pasikeitus Sutartį pasirašiusių Šalių adresams, banko sąskaitų numeriams ir (ar) kitiems rekvizitams, Šalys privalo apie tai informuoti viena kitą ne vėliau kaip per 2 (dvi) darbo dienas. Šalis, neįvykdžiusi šių reikalavimų, negali pareikšti pretenzijų, jog ji negavo pranešimų, siųstų pagal kitai Šaliai žinomus rekvizitus.

68. Visa informacija, Šalių gauta ir (ar) sužinota dalyvaujant viešajame pirkime ir vykdančiam Sutartį, laikoma konfidencialia informacija, kurios atskleidimas be rašytinio kitos Šalies sutikimo draudžiamas. Šalys

privalo saugoti konfidencialią informaciją tinkamai ir protingai, naudoti šią informaciją tikrai vykdant įsipareigojimus pagal Sutartį, dauginti šią informaciją tokia apimtimi, kiek to reikia ir būtina vykdant įsipareigojimus pagal Sutartį. Konfidenciali informacija gali būti atskleista be kitos Šalies sutikimo, jei toks atskleidimas privalomas pagal teisės aktų nuostatas. Konfidencialumo reikalavimai netaikomi informacijai, kuri yra ar Sutarties galiojimo laikotarpiu tapo viešai žinoma, arba turi būti atskleista pagal galiojančių teisės aktų reikalavimus.

69. Vykdamos Sutartį, Šalys įsipareigoja užtikrinti tinkamą 2016 m. balandžio 27 d. priimto Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2016/679 dėl fizinių asmenų apsaugos tvarkant asmens duomenis ir dėl laisvo tokių duomenų judėjimo (toliau – Reglamentas) nuostatų įgyvendinimą. Jei Sutarties vykdymo metu atsirastų poreikis tvarkyti asmens duomenis, Šalys įsipareigoja nedelsiant sudaryti papildomą susitarimą dėl duomenų tvarkymo prie Sutarties ir imtis kitų būtinų priemonių siekiant užtikrinti atitiktį Reglamento reikalavimams.

70. Šalys, vykdydamos Sutartį, įsipareigoja laikytis šių aplinkosaugos reikalavimų: mažinti popieriaus sunaudojimą, atsisakyti nebūtino dokumentų kopijavimo ir spausdinimo. Su Sutarties vykdymu susiję dokumentai Šalims turi būti pateikti tik elektroniniu formatu (nebent Sutartyje ir 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 Šalys 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 2 apsaugos kriterijai, sąrašo, Aplinkos apsaugos kriterijų ir Aplinkos apsaugos kriterijų, kuriuos perkančiosios organizacijos turi taikyti pirkdamos prekes, paslaugas ar darbus, taikymo tvarkos aprašo patvirtinimo“.

71. Asmuo, atsakingas už Sutarties ir jos pakeitimų paskelbimą pagal Viešųjų pirkimų įstatymo 86 straipsnio 9 dalies nuostatas – VšĮ Nacionalinio kraujo centro slaugytojo padėjėja, laikinai vykdanči Sekretoriato administratorės pareigas Aurelija Misevič, tel. 8 – 5 239 2444, el. p. [nkcadministracija@kraujodonoryste.lt](mailto:nkcadministracija@kraujodonoryste.lt).

72. Pirkėjo paskirtas asmuo, atsakingas už Sutarties vykdymą: Kraujo laboratorinio ištyrimo skyriaus vadovė Aušrėtė Kaminskienė, tel. 8- , el. paštas: [a.kaminskiene@kraujodonoryste.lt](mailto:a.kaminskiene@kraujodonoryste.lt).

73. Pardavėjo paskirtas asmuo, atsakingas už Sutarties vykdymą: Vilius Griškas, tel. +370 , el. p. [v.gris@roche.com](mailto:v.gris@roche.com)

74. Šalys susitaria, kad Sutartis bus pasirašoma elektroniniu būdu, Šalims apsikeičiant elektronine Sutarties versija.

## **PARDAVĖJAS**

### **UAB Roche Lietuva**

Įmonės kodas 300089404  
PVM mokėtojo kodas LT100001773210  
J. Jasinskio g. 16B, 03163 Vilnius  
(8 5) 254 6777  
El. p. [Lithuania.diagnostics@roche.com](mailto:Lithuania.diagnostics@roche.com)  
Roche Finanz AG  
DEUTSCHE BANK AG  
BIC (SWIFT): DEUTDEFFVAC  
IBAN: DE06 1207 0070 0010 1000 00

Generalinis direktorius  
Stefano Volonte

Prokuristas  
Antoine Vimont

A.V.

## **PIRKĖJAS**

### **VšĮ Nacionalinis kraujo centras**

Įmonės kodas 126413338  
PVM mokėtojo kodas LT100001230518  
Žolyno g. 34, LT-10210 Vilnius  
Tel. (8-5) 239 24 44  
El. p. [nkcadministracija@kraujodonoryste.lt](mailto:nkcadministracija@kraujodonoryste.lt)  
AB Swedbank, Banko kodas 73000  
A/s Nr. LT22 7300 0101 0137 5039

Direktorius  
Daumantas Gutauskas

A.V.

**I. PIRKIMO OBJEKTO PAVADINIMAS, KIEKIS IR KAINA**

1 lentelė

| Eil. Nr. | Kriterijaus pavadinimas (reikalavimas)                                                                            | Kriterijaus reikšmė (Taip / Ne) |
|----------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------|
| 1.       | Vandens gryninimo sistema su automatizuotu vandens padavimu arba įranga, kurios veikimui nereikalingas vanduo (T) | Taip                            |

2 lentelė

| Eil. Nr. | Medicinos priemonių ir priedų rinkinys (Gamintojas, komercinės prekės pavadinimas)         | Tyrimų skaičius per 36 mėnesius | Preliminarus medicinos priemonių ir priedų rinkinys (ml./vnt.) maksimaliam tyrimų skaičiui | Medicinos priemonių ir priedų rinkinys reikalingas vienam tyrimui atlikti, kaina, Eur be PVM | Suma Eur be PVM (3 x 5) |
|----------|--------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|
| 1        | 2                                                                                          | 3                               | 4                                                                                          | 5                                                                                            | 6                       |
| 1.       | Ag / anti ŽIV atrankinis tyrimas                                                           | 280 000                         | -                                                                                          | 0,85                                                                                         | 238 000,00              |
| 1.1      | Elecsys HIV Duo 08836973190 300 test/pak.                                                  | -                               | 951 pak                                                                                    | -                                                                                            | -                       |
| 1.2      | HIV PC G2 Elecsys 06924107190                                                              | -                               | 51 pak.                                                                                    | -                                                                                            | -                       |
| 1.3      | HIV, HIV-2+GrpO PC Elecsys 06924115190                                                     | -                               | 51 pak.                                                                                    | -                                                                                            | -                       |
| 2.       | Anti HCV atrankinis tyrimas                                                                | 280 000                         | -                                                                                          | 0,85                                                                                         | 238 000,00              |
| 2.1      | Elecsys Anti-HCV II 8837058190 300 test/pak.                                               | -                               | 951 pak.                                                                                   | -                                                                                            | -                       |
| 2.2      | Anti-HCV PC Elecsys 03290379190                                                            | -                               | 15 pak.                                                                                    | -                                                                                            | -                       |
| 3.       | HBsAg atrankinis tyrimas                                                                   | 280 000                         | -                                                                                          | 0,85                                                                                         | 238 000,00              |
| 3.1      | HBsAg G2 Elecsys E2G 300 V2 08814848190 300 test/pak.                                      | -                               | 951 pak.                                                                                   | -                                                                                            | -                       |
| 3.2      | HBsAg G2 PC Elecsys 04687876190                                                            | -                               | 15 pak                                                                                     | -                                                                                            | -                       |
| 4.       | Anto TP atrankinis tyrimas                                                                 | 280 000                         | -                                                                                          | 0,85                                                                                         | 238 000,00              |
| 4.1      | Syphilis Elecsys E2G 300 09015051190 300 test/pak.                                         | -                               | 951 pak.                                                                                   | -                                                                                            | -                       |
| 4.2      | Syphilis PC Elecsys 06923364190                                                            | -                               | 15 pak.                                                                                    | -                                                                                            | -                       |
| 5.       | HBsAg kokybinis patvirtinamasis tyrimas (neutralizacijos reakcija specifiniais antikūnais) | 500                             | -                                                                                          | 0,85                                                                                         | 425,00                  |

|                                          |                                                           |   |          |   |              |
|------------------------------------------|-----------------------------------------------------------|---|----------|---|--------------|
| 5.1                                      | Elecsys HBsAg II Auto Confirm cobas e 08741034190         | - | 15 pak.  | - | -            |
| 5.2                                      | PreciControl HBsAg Auto Confirm 08741107190               | - | 15 pak.  | - | -            |
| 5.3                                      | AssayTip/AssayCup tray 05694302001                        | - | 366 pak. | - | -            |
| 5.4                                      | CleanCell M 2x2 L Elecsys,cobas 04880293190               | - | 789 pak. | - | -            |
| 5.5                                      | ISE cleaning solution Sys Clean 11298500316               | - | 108 pak. | - | -            |
| 5.6                                      | LFC CUP ASSY 07485425001                                  | - | 6 pak.   | - | -            |
| 5.7                                      | PreClean M G2 2x2L Elecsys E2G 06908853190                | - | 180 pak. | - | -            |
| 5.8                                      | ProCell M G2 2x2L Elecsys E2G 06908799190                 | - | 468 pak. | - | -            |
| 5.9                                      | PW LFC Cup ASSY 07485433001                               | - | 6 pak.   | - | -            |
| 5.10                                     | Reservoir cup Assy 07485409001                            | - | 3 pak.   | - | -            |
| 5.11                                     | Cobas sample cup 5000pcs 10394246001                      | - | 3 pak.   | - | -            |
| 5.12                                     | CalSet Vials Elecsys,cobas e 112 vnt./pak. 11776576322    | - | 3 pak.   | - | -            |
| 5.13                                     | ControlSet Vials Elecsys,cobas e 56 vnt./pak. 03142949122 | - | 3 pak.   | - | -            |
| 5.14                                     | MEASURING CELL WITH REF. ELECT. V7.0 05151643001          | - | 12 pak.  | - | -            |
| 5.15                                     | ECO-D, cobas c 12 x 59ml 06544410190                      | - | 6 pak.   | - | -            |
| 5.16                                     | Diluent Universal, 36ml 7299001190                        | - | 6 pak.   | - | -            |
| 5.17                                     | HP No. 30A Laser Toner Black Ref CF230A                   | - | 10 pak.  | - | -            |
| <b>Bendra pasiūlymo kaina Eur be PVM</b> |                                                           |   |          |   | 952 425,00   |
| <b>PVM (21%) suma, Eur:</b>              |                                                           |   |          |   | 200 009,25   |
| <b>Bendra pasiūlymo kaina Eur su PVM</b> |                                                           |   |          |   | 1 152 434,25 |

**Bendra Sutarties kaina su PVM: 1 152 434,25 Eur (milijonas šimtas penkiasdešimt du tūkstančiai keturi šimtai trisdešimt keturi eurai, 25 euro ct.).** Į kiekvieną įkainį Pardavėjas privalo įskačiuoti visus mokesčius ir kaštus, susijusius su tinkamu, savalaikiu sutartinių įsipareigojimų vykdymu, įskaitant Prekių tiekimo, panaudos, Įrangos aptarnavimo, remonto, kainų rinkoje pasikeitimo rizikos ir kitus galimus kaštus, kurie nurodyti Sutartyje arba yra galimi, atsižvelgiant į Sutarties pobūdį ir trukmę.

## II. TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

| Eil. Nr. | Reikalavimai pirkimo objektui                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |                                             |
|----------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------|
|          | <b>Sąvokos ir santrumpos</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                                             |
|          | <p><b>Pirkėjas</b> – Viešoji įstaiga Nacionalinis kraujo centras.</p> <p><b>Tiekėjas</b> – ūkio subjektas – fizinis asmuo, privatusis ar viešasis juridinis asmuo, kita organizacija ir jų padalinys arba tokių asmenų grupė, įskaitant laikinas ūkio subjektų asociacijas, kurie rinkoje siūlo atlikti darbus, tiekti prekes ar teikti paslaugas.</p> <p><b>Įranga</b> - tai bet koks instrumentas, aparatas, prietaisas, medžiaga ar kitas daiktas, naudojamas atskirai arba derinyje, įskaitant ir jam taikyti reikalingą programinę įrangą, skirtas, kaip numatyta gamintojo.</p> <p><b>Medicinos priemonė</b> – tai <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonė, kuri yra <i>reagentas</i>, iš <i>reagento</i> pagamintas produktas, kalibravimo medžiaga, kontrolinė medžiaga, rinkinys, instrumentas, aparatas, įranga, programinė įranga arba sistema, naudojami patys vieni arba kartu su kitomis priemonėmis, ir kuriuos gamintojo numatyta naudoti iš žmogaus kūno paimtų mėginių, įskaitant donorų kraują ir audinius, <i>in vitro</i> tyrimui.</p> <p>1. <b>In vitro medicinos priemonės priedas (toliau – priedas)</b> – gaminys, kuris nors pats ir nėra <i>in vitro</i> diagnostikos priemonė, tačiau gamintojo yra numatytas naudoti kartu su viena ar keliomis konkrečiomis <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonėmis, kad būtų galima sudaryti konkrečią galimybę <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonę (-es) naudoti pagal jos (jų) numatytą (-as) paskirtį (-is) arba konkrečiai ir tiesiogiai padėti užtikrinti <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonės (-ių) medicininį funkcionalumą atsižvelgiant į jos (jų) numatytą paskirtį (-is).</p> <p>IT – informacinės technologijos.</p> <p>IS – informacinė sistema.</p> <p>TS – techninė specifikacija.</p> <p>ag / anti ŽIV – ŽIV-I ir ŽIV-II antikūnų ir ŽIV-I Ag (toliau - ag / anti ŽIV) atrankinis tyrimas.</p> <p>anti HCV – hepatito C viruso antikūnų atrankinis tyrimas (toliau - anti HCV).</p> <p>HBsAg – hepatito B paviršinio antigeno atrankinis tyrimas (toliau - HBsAg).</p> <p>anti TP – sifilio sukėlėjo antikūnų atrankinis tyrimas (toliau - anti TP).</p> |                                             |
| 2.       | <p><b>Pirkimo objektas</b> - vieno mėginio tyrimas<sup>5</sup> t. y. vieno kraujo mėginio ištyrimui reikalingas Medicinos priemonių bei priedų rinkinys, skirtas kraujo donoro atrankiniam serologiniam infekcijų žymenų ištyrimui kartu su įrangos įsigijimu panaudos būdu.</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |                                             |
| 2.1      | <b>Atrankinio serologinio infekcijų žymenų tyrimo pavadinimas</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | <b>Preliminarus tyrimų skaičius 36 mėn.</b> |
| 2.1.1    | ag / anti ŽIV atrankinis tyrimas                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 280 000                                     |
| 2.1.2    | anti HCV atrankinis tyrimas                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 280 000                                     |
| 2.1.3    | HBsAg atrankinis tyrimas                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 280 000                                     |
| 2.1.4    | anti TP atrankinis tyrimas                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 280 000                                     |
| 2.1.5    | HBsAg kokybinis patvirtinamasis tyrimas (neutralizacijos reakcija specifiniais antikūnais) <sup>6</sup>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | 500                                         |
| 3.       | <b>Reikalavimai Medicinos priemonėms ir priedams darbui <i>in vitro</i> diagnostikos įranga, teikiama panaudos būdu.</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |                                             |
| 3.1      | Tyrimo metodas - imunofermentinis arba chemiliuminescentinis arba lygiavertis <sup>7</sup> .                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                                             |
| 3.2      | Medicinos priemonės turi būti sertifikuotos pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/746 dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonių arba lygiavertiu sertifikatu ir turi atitikti reikalavimus:                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |                                             |

<sup>5</sup> vieno mėginio tyrimas, (t. y. Medicinos priemonių bei priedų rinkinys) skirtas: ag / anti ŽIV atrankiniam tyrimui, ar anti HCV atrankiniam tyrimui, ar HBsAg atrankiniam tyrimui, ar anti TP atrankiniam tyrimui.

<sup>6</sup> HBsAg patvirtinamasis tyrimas bus atliekamas ne dažniau kaip 1 (vieną) kartą per 1 (vieną) savaitę. Jeigu pagal reagentų gamintojo metodiką yra reikalingas papildomas mėginio ištyrimas, norint gauti galutinį atsakymą, Pirkėjas visais atvejais moka už galutinį tyrimo rezultatą.

<sup>7</sup> Pateikti tai įrodančius dokumentus. Tiekėjo vienašališka deklaracija nelaikoma tinkamu įrodymu.

|       |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
|-------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3.2.1 | <b>HBsAg atrankinio tyrimo specifiškumas</b> kraujo donorų populiacijoje ne mažesnis kaip 99,5%. Analitinis jautrumas $\leq 0,130$ IU/mL (PSO 2-asis tarptautinis HBsAg standartas, potipis adw2, genotipas A, NIBSC kodas: 00/588 ). Turi aptikti HBsAg mutantus ( <b>pateikiama gamintojo parengta naudojimo instrukcija arba rašytinis gamintojo patvirtinimas, įrodantis atitiktį šio punkto reikalavimui</b> ).                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| 3.2.2 | <b>ag / anti ŽIV atrankinio tyrimo jautrumas</b> 100%, specifiškumas kraujo donorų populiacijoje ne mažesnis kaip 99,5%. Analitinis ŽIV 1 antigeno jautrumas $\leq 2$ IU/mL. Turi aptikti ŽIV 1 M ir O subtipus bei ŽIV 2. <b>Pateikti tai patvirtinantį dokumentą.</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| 3.2.3 | <b>anti HCV atrankinio tyrimo jautrumas</b> 100%, specifiškumas kraujo donorų populiacijoje ne mažesnis kaip 99,5%. <b>Pateikti tai patvirtinantį dokumentą.</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 3.2.4 | <b>anti TP atrankinio tyrimo jautrumas</b> 100%, specifiškumas kraujo donorų populiacijoje ne mažesnis kaip 99,5%. <b>Pateikti tai patvirtinantį dokumentą.</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| 3.2.5 | <b>ag / anti ŽIV, HBsAg, anti HCV ir anti TP vidaus kokybės kontrolė</b> privalo apimti visas kliniškai svarbias matavimo sritis (pamatinių biologinių verčių arba rekomenduojamų ribų intervalą, taip pat kliniškai svarbių patologinių verčių intervalą (-us)). <b>Pateikti tai patvirtinantį dokumentą.</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| 3.2.6 | <b>HBsAg kokybinio patvirtinamojo tyrimo</b> analitinis jautrumas $\leq 0,130$ IU/mL (PSO 2-asis tarptautinis HBsAg standartas, potipis adw2, genotipas A, NIBSC kodas: 00/588). <b>Pateikti tai patvirtinantį dokumentą.</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| 3.3   | Reagentų gamintojas sertifikuotas pagal tarptautinį standartą ISO 9001 arba lygiavertčius kokybės vadybos sistemos reikalavimus. <b>Pateikti sertifikato kopiją.</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| 3.4   | Tiekėjas pasiūlyme turi įrašyti visas tyrimų atlikimui (pagal gamintojo rekomendacijas) reikalingas Medicinos priemones bei priedus ir orientacinį jų kiekį, reikalingą nurodytam tyrimų kiekiui iširti. Tiekėjas turi įvertinti tai kad, Medicinos priemonės bus naudojamos atsižvelgiant į gamintojo nurodytus galiojimo, stabilumo terminus bei galutiniam rezultatui pasiekti, reikalingą kartojamų tyrimų skaičių, kaip numatyta gamintojo Medicinos priemonių naudojimo instrukcijoje. Tyrimų vidaus kokybės kontrolės bus atliekamos tiek kartų kiek rekomenduoja <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonės (prietaiso) gamintojas, tačiau ne rečiau kaip vieną kartą per dieną. <b>Visos tyrimų atlikimui reikalingos Medicinos priemonės ir priedai, turi būti įskaičiuoti į tyrimo (žiūrėti 2.1.1, 2.1.2, 2.1.3, 2.1.4, 2.1.5 papunkčius) įkainį<sup>8</sup>.</b><br><i>Pirkėjas, gavęs netinkamus tyrimų rezultatus dėl įrangos gedimo ar dėl kitų priežasčių nesusijusių su laboratorijos personalo darbu, nemokės už netinkamus tyrimus.</i> |
| 3.5   | Reagentai paruošti naudoti (jų nereikia tirpinti ar skiesti rankiniu būdu, ar paruošti sumaišant dvi (ar daugiau) medžiagas).                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| 3.6   | Reagentų stabilumas (on board stability) neišimant iš įrangos ne mažiau 15 (penkiolika) kalendorinių dienų.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 3.7   | Tyrimai (ag / anti ŽIV, anti HCV, HBsAg, anti TP) atliekami iš pirminio mėgintuvėlio ta pačia įranga.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| 3.8   | Mėginio tipas: serumas ir plazma. Po centrifugavimo, atliekant ag / anti ŽIV , anti HCV, HBsAg ir anti TP tyrimus, nereikia papildomo mėginio apdorojimo.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| 3.9   | Medicinos priemonių bei priedų galiojimas jų pateikimo dieną turi būti ne trumpesnis nei 2 / 3 ( jų galiojimo laiko).                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |

<sup>8</sup> Įkainis – vieno mėginio ištyrimas, kuris apima 3.4 punkte nurodytas Medicinos priemones ir priedus, skirtus vieno mėginio ištyrimui, įskaitant pakartotinį tyrimą, nustatius infekcijos žymenis. Reikalingas kartojamų tyrimų skaičius, nustatius infekcijos žymenį, neskaičiuojamas kaip vieno mėginio ištyrimas.

Viešosios įstaigos Nacionalinio kraujo centro 2022 metų duomenys:

| Eil. Nr. | Atrankinio serologinio infekcijų žymenų tyrimo pavadinimas | Atrankinių teigiamų tyrimų skaičius |
|----------|------------------------------------------------------------|-------------------------------------|
| 1.       | ag / anti ŽIV atrankinis tyrimas                           | 421                                 |
| 2.       | anti HCV atrankinis tyrimas                                | 145                                 |
| 3.       | HBsAg atrankinis tyrimas                                   | 92                                  |
| 4.       | anti TP atrankinis tyrimas                                 | 77                                  |

|      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
|------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3.10 | Visos siūlomos Medicinos priemonės bei priedai turi būti tinkami darbui siūlomai įrangai (kaip įrodymas <b>pateikiamas gamintojo patvirtinimas</b> ).                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
| 3.11 | Tiekėjas nemokamai pateikia įrangos priežiūrai atlikti reikalingas priemones bei medžiagas.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 3.12 | Kiekviena pristatoma Medicinos priemonių serija turi būti sertifikuota pagal kokybės kontrolės procedūrą. Kokybės sertifikatai išduodami kiekvienai Medicinos priemonių serijai <sup>3</sup> .                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| 3.13 | Medicinos priemonės ir priedai bus perkami pagal Pirkėjo poreikį, užsakomi atskiromis dalimis. Pirkėjas, nustatęs, kad nebėra poreikio perkamoms Medicinos priemonėms ar esant lėšų trūkumui, turi teisę pirkti mažesnę nei numatyta Medicinos priemonių kiekį.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| 3.14 | Medicinos priemonės ir priedai pristatomi pagal poreikį, ne vėliau kaip per 14 (keturiolika) kalendorinių dienų nuo užsakymo gavimo datos. Pirkėjas kiekvienai Medicinos priemonių partijai pateikia atskirą užsakymą Tiekėjo sutartyje nurodytu elektroniniu paštu.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| 4.   | <b>Techniniai reikalavimai įrangai, teikiama panaudos būdu.</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| 4.1  | <p>Tyrimams atlikti Tiekėjas pagal panaudą sutarties galiojimo laikotarpiui pateikia tokį įrangos kiekį, kuris:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. užtikrintų nepertraukiamą mėginių ištyrimą, o taip pat garantuotų mėginių ištyrimą įrangos gedimo atveju;</li> <li>2. užtikrintų ergonomišką įrangos išdėstymą Perkančiosios organizacijos laboratorijoje (pridedamas laboratorijos patalpos planas, priedas Nr.1).</li> </ol> <p>Dienos poreikis ne mažiau kaip 400 (keturių šimtų) donacijų ištyrimas ne daugiau kaip per 7 (septynias) valandas, dirbant vienam operatoriui (laboratorijos specialistui). Tiekėjo pateikta įranga užtikrina ne mažesnę kaip 400 (keturių šimtų) donacijų ištyrimą nuo įrangos paruošimo mėginių ištyrimui iki galutinio rezultato gavimo per 7 (septynias) valandas. Našumas gali būti patikrintas įrangos kvalifikavimo metu.</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| 4.2  | <p>Tiekėjas kartu su įranga pateikia visus priklausinius<sup>9</sup>, papildomus įrenginius bei kitus būtinus priklausinius kurie numatyti gamintojo instrukcijoje, kitame gamintojo nurodyme ar yra būtini tinkamam įrangos veikimui bei tyrimo rezultatų gavimui. Pagrindinis panaudos principas – Tiekėjas savo sąskaitą pristato, diegia ir paruošia darbui visą TS nurodytų tyrimų atlikimui reikalingą įrangą, įskaitant, bet neapsiribojant jos aptarnavimui reikalingas medžiagas ir detales bei kitus priklausinius, be kurių įranga negali veikti ar atlikti tos funkcijos, kuriam įsigyjama, o Pirkėjas moka už tyrimus pagal jo pasiūlyme nurodytus įkainius, jokie kiti Tiekėjo mokesčiai, išlaidos ar papildomi kaštai nebus apmokami.</p> <p>Priklausiniai turi būti techniškai tvarkingi, veikiantys, atliekantys visas gamintojo dokumentuose nurodytas funkcijas. Priklausiniams suteikiama ne mažiau kaip 36 (trisdešimt šešių) mėnesius garantija. Garantiniu laikotarpiu nemokamai atlikti techninę priežiūrą, gedimų taisymą.</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| 4.3  | <p>Tiekėjo siūloma įranga turi būti techniškai tvarkinga, veikianti, atliekanti visas gamintojo dokumentuose ir Pirkimo sąlygose nurodytas funkcijas. Pagaminimo metai ne ankstesni nei 2020 m. <b>Pateikti gamintojo raštišką patvirtinimą</b>, kuriame būtų nurodyti įrangos pagaminimo metai. Tiekėjas užtikrina techninį įrangos aptarnavimą ir kokybės garantiją, įskaitant tam reikalingas detales, medžiagas, priedus, specialistus ir kt. Įrangos keitimą kita (jei pristatyta neatitinka techninės specifikacijos reikalavimų, įskaitant nurodytą šiame punkte) savo sąskaita visą Sutarties galiojimo laikotarpį. <b>Pateikti Tiekėjo patvirtinimą ir įrodymus, patvirtinančius Tiekėjo teisę atlikti įrangos techninį aptarnavimą, įskaitant garantinį aptarnavimą, techninį aptarnavimą.</b> Tokiais įrodymais gali būti gamintojo patvirtinimas ar sutartis su kitu atstovu, turinčiu tokią teisę, pateikiant tai patvirtinančius įrodymus (toks atstovas, jei jis vykdytų techninę priežiūrą, turi būti nurodytas kaip subtiekęjas, jei bus remtasi ir jo kvalifikacija dėl atitikimo Pirkimo sąlygų kvalifikacijos reikalavimams, apie tai turi būti nurodyta pasiūlyme bei tokį ūkio subjektą privaloma nurodyti kaip ūkio subjektą, kurio kvalifikacija remiasi dėl atitikimo Pirkimo sąlygų kvalifikacijos reikalavimams, daugiau paaiškinimų ir reikalavimų dėl subtiekęjų, ūkio subjektų pasitelkimo galime rasti LR viešųjų pirkimų įstatyme ir Pirkimo sąlygose).</p> |
| 4.4  | Įranga privalo būti sertifikuota pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/746 dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonių arba lygiaverčiu sertifikatu. <b>Pateikti tai patvirtinantį dokumentą.</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |

<sup>9</sup> Priklausinys - tai *in vitro* medicinos priemonės priedas.

|      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 4.5  | Įranga turi būti ženklinta CE ženklu. <b>Pateikti atitikties deklaracijos kopiją.</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| 4.6  | Įrangos gamintojas turi būti sertifikuotas pagal tarptautinį standartą EN ISO 13485:2016 arba lygiavertės kokybės vadybos sistemos reikalavimus. Pateikti sertifikato kopiją.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 4.7  | Įranga turi kontroliuoti reagentų, tirpalų kiekį ir reagentų galiojimo laiką.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 4.8  | Automatinė krešulio aptikimo ir mėginio tūrio nustatymo sistema.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| 4.9  | Įranga turi būti apsaugota nuo neteisėtos prieigos, duomenų klastojimo ar praradimo. Būtinai individualus kiekvieno vartotojo prisijungimas prie įrangos.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| 4.10 | Įranga turi turėti tyrimų atsakymų duomenų atsarginio kopijavimo / archyvavimo funkciją.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 4.11 | Vidinis ir išorinis brūkšninių kodų skaitytuvai, užtikrinantys: <ol style="list-style-type: none"> <li>1. tiriamojo mėginio identifikaciją pagal brūkšninį kodą, atitinkantį ISBT 128 kodo standartą;</li> <li>2. reagentų, kontrolinių medžiagų identifikaciją pagal brūkšninį kodą.</li> </ol>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| 4.12 | Būtina atspausdinti tyrimų, kontrolinių tyrimų protokolus ir vidinės kokybės kontrolės grafikus. Pateikti tyrimų, kontrolinių tyrimų protokolus bei vidinės kokybės kontrolės grafikus.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
| 4.13 | Tyrimų protokoluose turi būti matoma: <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Įrangos identifikavimas;</li> <li>2. tyrimus atlikęs / patvirtinęs asmuo;</li> <li>3. atliktų tyrimų pavadinimas ir rezultatai;</li> <li>4. tyrimo atlikimo data ir laikas;</li> <li>5. spausdinamų puslapių numeris ir bendras puslapių skaičius (pvz.: 1 puslapis iš 4).</li> </ol>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| 4.14 | Įrangai suteikiama ne mažiau kaip 36 (trisdešimt šešių) mėnesių garantija.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| 4.15 | Garantiniu laikotarpiu nemokamai atlikti įrangos techninę priežiūrą, gedimų taisymą ( <b>Panaudos davėjas turi pateikti gamintojo įgaliojimą, patvirtinantį, kad yra gamintojo įgaliotas atlikti techninį įrangos aptarnavimą, arba turi rašytinį susitarimą su kita įmone, kuri yra gamintojo įgaliota atlikti šios įrangos techninį aptarnavimą</b> ). <sup>3</sup>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| 4.16 | Galimų įrangos gedimų, sutrikimų nustatymas pradedamas nedelsiant nuo pranešimo gavimo apie iškilusius nesklandumus (pirminis pranešimas), bet ne vėliau kaip per 4 (keturias) valandas. Gedimo pašalinimas įvykdomas per 12 (dvylika) valandų nuo perkančiosios organizacijos pirminio pranešimo gavimo.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| 4.17 | Integruota saviagnostikos sistema, skirta atvaizduoti vaizdinius arba garsinius signalus, kuri: <ol style="list-style-type: none"> <li>1. identifikuoja mėginių ir reagentų klaidas;</li> <li>2. identifikuoja darbo sutrikimus ir gedimus.</li> </ol>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| 4.18 | Tiekėjo siūloma Įranga ir / ar juos valdančios IT sistemos turi būti programiškai ir techniškai suderinami su Pirkėjo specializuota kraujo donorystės programine sistema (IS eProgesa, kurios gamintojas yra Mak-System ( <a href="http://www.mak-system.com/">http://www.mak-system.com/</a> )). <b>Tiekėjas privalo pateikti Įrangos ar juos valdančių IT sistemų komunikacijos protokolą.</b><br>Pateikiami IT sistemos duomenų perdavimo reikalavimai: <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Įranga turi palaikyti duomenų perdavimo protokolus ASTM arba HL7;</li> <li>2. Įranga turi galėti informaciją perduoti per TCP/IP.</li> </ol>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| 4.19 | Tiekėjas nemokamai atnaujiną programinę įrangą (atsiradus naujesnei programinei įrangos versijai).                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| 4.20 | Būtina nuotolinio aptarnavimo galimybė, nepertraukiamai visą parą (24 val., 7 d. savaitėje).                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| 4.21 | Siūloma Įranga pristatoma ir instaliuojama kartu su nepertraukiamo maitinimo šaltiniu, spausdintuvu (spausdintuvo aptarnavimo ir eksploatavimo medžiagas (pvz.: dažų kasetes)) ir reikalinga programine Įranga Tiekėjo sąskaita Pirkimo sąlygose nustatytais terminais. Kartu su Įranga nemokamai pristatomi, įdiegiami, paruošiami darbui visi Įrangos priedai, priklausiniai, detalės, susijusi Įranga, medžiagos ir pan. Pirkėjas apmoka tyrimus pagal fiksuotus įkainius, į kuriuos Tiekėjas privalo įtraukti visas savo išlaidas, susijusias su Medicininėmis priemonėmis ir priedais ir jų tiekimu, pasauga bei Įrangos, įskaitant jos programas ir visus priedus bei susijusias medžiagas / priemones / papildomą įrangą, tiekimu, diegimu, atnaujinimu, aptarnavimo kaštus, taip pat išlaidas, susijusias su mokesčių mokėjimu bei kitų Tiekėjo kaip rinkos dalyvio, darbdavio atliekamų mokėjimų ir mokamus mokesčius. Pirkėjas nemokės papildomai už jokiais Tiekėjo išlaidas, kurias patirs Tiekėjas dalyvaudamas Pirkime, ruošdamasis Sutarties vykdymui ar kurias patirs Sutarties vykdymo metu. |



|           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
|-----------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 4.22      | Įranga pristatoma pagal šalių suderintą grafiką, bet ne vėliau kaip per 60 (šešiasdešimt) kalendorinių dienų nuo sutarties įsigaliojimo.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| 4.23      | Darbuotojai turi būti apmokyti dirbti su Įranga ne vėliau, kaip per 14 (keturiolika) kalendorinių dienų nuo Įrangos kvalifikavimo darbų. Apmokytiems darbuotojams turi būti išduoti tai patvirtinantys dokumentai.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| 4.24      | <p>Gamintojas, gamintojo atstovas arba Tiekėjas nemokamai kvalifikuoja įrangą (IQ – installation qualification, OQ – operation qualification, PQ – performance qualification) per 14 (keturiolika) darbo dienų nuo Įrangos pristatymo. Įrangos kvalifikavimui bei tyrimo metodo patikrinimui nemokamai pateikia Medicinos priemones ir priedus bei kitą būtiną medžiagą. Įrangos kvalifikavimas turi būti atliekamas pagal GGP vadovo 15 priedo „Kvalifikavimas ir validacija“ reikalavimus.</p> <p>Gamintojas, gamintojo atstovas arba Tiekėjas prieš atliekant Įrangos kvalifikavimo darbus, turi:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. pateikti kvalifikavimo atlikimo protokolus;</li> <li>2. Įrangos kvalifikavimo (PQ – performance qualification / patikrinimas) apimtis turi būti derinama su užsakovu. Tiekėjas atlieka tyrimo metodo patikrinimą (PQ – performance qualification) Perkančiosios organizacijos laboratorijoje kartu su Perkančiosios organizacijos personalu.</li> </ol> <p>Tyrimo metodo patikrinimui Tiekėjas pateikia nepriklausomų trečiųjų šalių pagamintas vidaus kokybės kontrolės medžiagas. Tyrimo metodo patikrinimas turi būti atliktas pagal - Clinical and Laboratory Standards Institute. User verification of performance for precision and trueness; approved guideline. 2. Wayne, PA, USA: CLSI; 2005. CLSI document EP15-A2.</p> <p>Ataskaitos tvirtinimui Pirkėjui pateikiamos ne vėliau kaip per 7 (septynias) darbo dienas nuo Įrangos kvalifikavimo.</p> <p>Garantiniu laikotarpiu, po Įrangos kritinio gedimo remonto, turi būti nemokamai atliekamas rekvalifikavimas.</p> |
| <b>5.</b> | <b>Kiti reikalavimai</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| 5.1       | Medicinos priemonės Tiekėjas pristato savo transportu ir lėšomis adresu Žolyno g. 34, Vilnius.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
| 5.2       | Tiekėjas turi užtikrinti, kad visą sutarties galiojimo laikotarpį bus teikiamos nemokamos kvalifikuotų specialistų konsultacijos, pagalba visais klausimais, susijusiais su teikiamų prekių ir Įrangos kokybišku darbu.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| 5.3       | Sutarties galiojimo laikotarpis yra 38 (trisdešimt aštuoni) mėnesiai: 36 (trisdešimt šeši) mėnesiai Medicinos priemonių ir priedų tiekimo laikotarpis, įskaitant Įrangos pristatymą ir paruošimą darbui; 2 (du) mėnesiai galutiniam atsiskaitymui tarp šalių.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| 5.4       | Panaudos davėjo Įranga turi būti praktiškai naudojama bent vienoje Europos Sąjungos (ES), Europos Ekonominės Erdvės (EES) ar Šveicarijos kraujo donorystės įstaigoje. <b>Pateikti naudojančių įstaigų sąrašą ir kontaktus.</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
| 5.5       | <p>Tiekėjas turi pateikti dokumentus, įrodančius siūlomų Medicinos priemonių ir priedų atitikimą kokybės ir techniniams reikalavimams, nurodytiems pirkimo dokumentų TS: Tiekėjas turi pateikti gamintojo parengtus katalogus ir siūlomų Medicinos priemonių ir priedų techninių charakteristikų aprašymus (jei gamintojo kataloge neišsamiai atsispindi siūlomos prekės atitikimas TS reikalavimams) (pdf formatu) su vertimu į lietuvių kalbą. Šiuose dokumentuose Tiekėjas turi grafiškai nurodyti (t. y. pastebimai pažymėti – spalvotai markiruoti, ir / ar nurodyti rodyklėmis, ir / ar pabraukti) konkrečias teikiamų dokumentų vietas, kur aprašomos reikalaujamų techninių charakteristikų reikšmės, bei įrašyti, kurį techninių reikalavimų punktą jos atitinka. Taip pat Tiekėjas turi pateikti nuorodas į gamintojo interneto tinklalapį (jei toks yra), kuriame Pirkėjo vertintojai galėtų patikrinti teikiamų duomenų autentiškumą (nuorodos turi būti parašytos pateikiamuose kataloguose ar aprašymuose). Kiti gamintojo dokumentai, nenurodyti šiame punkte, nebus laikomi pakankama ir patikima informacija vertinimui atlikti.</p> <p>Po sutarties pasirašymo lietuvių kalba pateikiami: Medicinos priemonių ir priedų (kur tinka) naudojimo instrukcijos bei Panaudai teikiamos įrangos naudotojo vadovas.</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| <b>6.</b> | <b>Žaliųjų viešųjų pirkimų reikalavimas:</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| 6.1       | Tiekėjas užtikrina, kad Prekės bus pristatytos darbo dienomis ne piko valandomis, t.y. nuo 10:00 val. iki 15:00 val.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |

## **PARDAVĖJAS**

### **UAB Roche Lietuva**

Įmonės kodas 300089404

PVM mokėtojo kodas LT100001773210

J. Jasinskio g. 16B, 03163 Vilnius

(8 5) 254 6777

El. p. [Lithuania.diagnostics@roche.com](mailto:Lithuania.diagnostics@roche.com)

Roche Finanz AG

DEUTSCHE BANK AG

BIC (SWIFT): DEUTDEFFVAC

IBAN: DE06 1207 0070 0010 1000 00

Generalinis direktorius

Stefano Volonte

Prokuristas

Antoine Vimont

---

A.V.

## **PIRKĖJAS**

### **VšĮ Nacionalinis kraujo centras**

Įmonės kodas 126413338

PVM mokėtojo kodas LT100001230518

Žolyno g. 34, LT-10210 Vilnius

Tel. (8-5) 239 24 44

El. p. [nkcadministracija@kraujodonoryste.lt](mailto:nkcadministracija@kraujodonoryste.lt)

AB Swedbank, Banko kodas 73000

A/s Nr. LT22 7300 0101 0137 5039

Direktorius

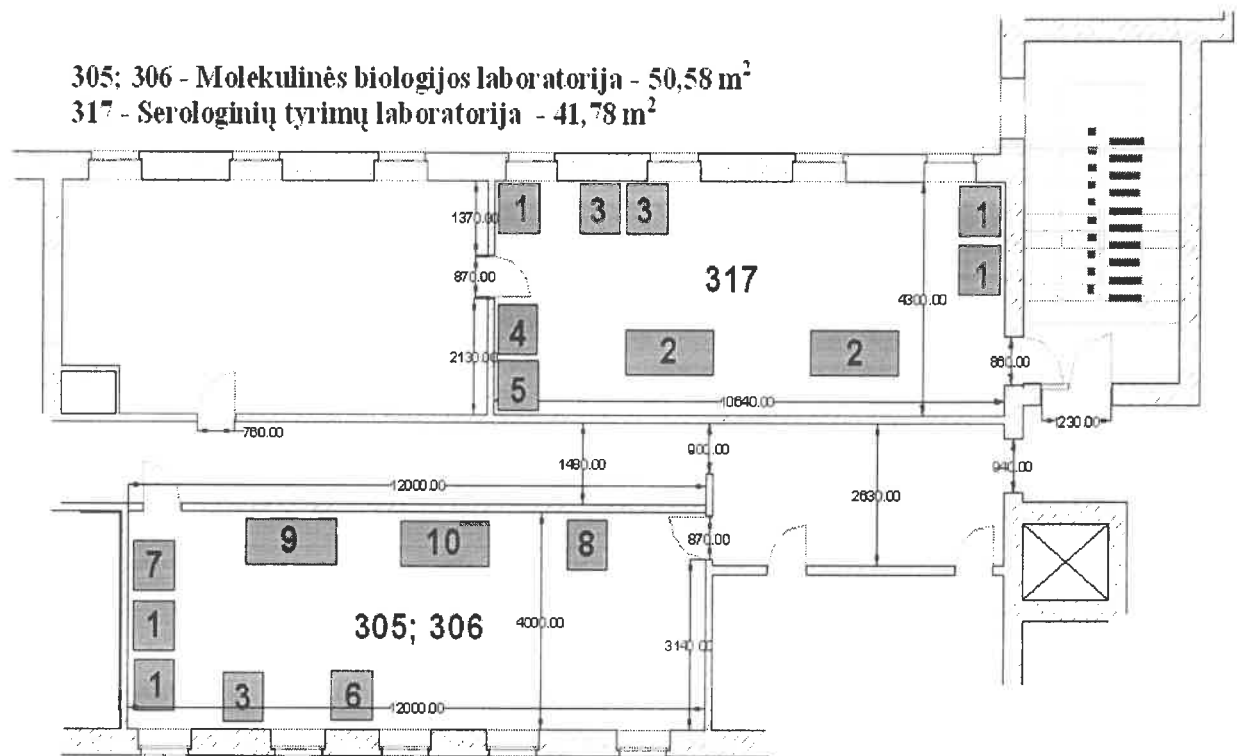
Daumantas Gutauskas

---

A.V.



**Laboratorijos patalpos planas**



Laboratorija išsidėsčiusi pastato 3 aukšte. Skaičiai, plane, nurodo patalpoje esančias kvalifikuotas įrangas:

1. Šaldytuvas
2. Serologinių tyrimų analizatorius.
3. Centrifuga.
- 4-5. Vandens gryninimo sistema.

**PARDAVĖJAS**

Generalinis direktorius  
Stefano Volonte

Prokuristas  
Antoine Vimont

\_\_\_\_\_  
A.V.

**PIRKĖJAS**

Direktorius  
Daumantas Gutauskas

\_\_\_\_\_  
A.V.

2023 m. gruodžio mėn. 12 d. Pirkimo - pardavimo sutarties Nr.8-294/

2 priedas

**PANAUDOS SUTARTIS Nr. 8-295/**

2023 m. gruodžio mėn. 12 d.

Vilnius

**VŠĮ Nacionalinis kraujo centras**, įmonės kodas 126413338, atstovaujamas direktoriaus Daumanto Gutausko, veikiančio pagal įstaigos įstatus (toliau – **Panaudos gavėjas**) iš vienos pusės, ir

**UAB Roche Lietuva**, įmonės kodas 300089404, atstovaujama generalinio direktoriaus Stefano Volonte, veikiančio pagal įstaigos įstatus ir prokuristo Antoine Vimont, veikiančio pagal prokurą (**toliau – Panaudos davėjas**), iš kitos pusės,

toliau kartu vadinami Šalimis, o kiekvienas atskirai – Šalimi, vadovaudamosi Prekių pirkimo – pardavimo sutartimi Nr. 8-294 (toliau – **Pagrindinė sutartis**), sudarė šią Panaudos sutartį (toliau – **Sutartis**).

**I. SUTARTIES DALYKAS**

1.1. Sutartyje numatytais sąlygomis ir tvarka Panaudos davėjas perduoda Panaudos gavėjui neatlygintinai naudoti analizatorius, kurių pavadinimas, kiekis ir techniniai reikalavimai nurodyti Pagrindinės sutarties 1 ir 2 priede (toliau – **Turtas**), o Panaudos gavėjas įsipareigoja naudoti Turtą pagal paskirtį ir grąžinti jį tokios būklės, kokios jam buvo perduotas, atsižvelgiant į normalų nusidėvėjimą.

1.2. Panaudos davėjas patvirtina, kad Panaudos davėjo teisė disponuoti perduodamu Turtu yra neapribota, perduodamas Turtas neareštuotas ir nėra teisinio ginčo objektas.

1.3. Sutartis sudaryta Pagrindinės sutarties pagrindu ir yra neatsiejama jos dalis. Sutartis aiškinama ir taikoma kartu su Pagrindine sutartimi.

1.4. Reikalavimai Turtui ir jo perdavimo, aptarnavimo, grąžinimo bei atsakomybės sąlygos nurodytos Pagrindinėje sutartyje ir Sutartyje, kurių Šalys įsipareigoja laikytis visą Sutarties galiojimo laikotarpį.

1.5. Perduodamas Turto vienetų kiekis, atsižvelgiant į Pirkėjo patalpų plotą, turi užtikrinti Pagrindinės Sutarties 1 priedo 3.1. punkte nurodyto mėginių kiekio ištyrimą per numatytą terminą.

1.6. Perduodamas Turtas:

| Pavadinimas    | Kiekis | Turto vertė viso, EUR be PVM |
|----------------|--------|------------------------------|
| Cobas pro e801 | 2      | 290 000,00 Eur be PVM        |

1.7. Panaudos davėjas perduoda Panaudos gavėjui visus su Turtu susijusius dokumentus, įskaitant Turto vartotojo instrukciją lietuvių kalba, techninę patikrą patvirtinančiais dokumentais ir kt., bei atlieka Sutartyje bei Pagrindinėje sutartyje, įskaitant 1 priedą, nurodytus įpareigojimus.

1.8. Turtas perduodamas su visais priklausiniais, reikalingais Turto funkcionavimui medžiagomis, papildomais įrenginiais, dokumentais ir kitais priklausiniais, kurie numatyti Pagrindinės sutarties prieduose arba gamintojo instrukcijoje ar kitame gamintojo nurodyme ar yra būtini tinkamam įrangos veikimui. Perduodamas Turtas turi visiškai atitikti visus Pagrindinės sutarties, įskaitant priedus, reikalavimus.

1.9. Turtas pristatomas pagal Šalių suderintą grafiką, bet ne vėliau kaip per 60 (šešiasdešimt) dienų nuo Pagrindinės sutarties įsigaliojimo. Turtas turi būti visiškai paruoštas darbui (mėginių ištyrimui),

įskaitant programavimą, kvalifikavimą, personalo apmokymą ir kitus Sutarties I priede nurodytus ir gamintojo instrukcijoje ar kitame dokumente kaip privalomus numatytus darbus, ne vėliau kaip per 14 (keturiolika) darbo dienų nuo Turto pristatymo.

1.10. Turtas aptarnaujamas Panaudos davėjo sąskaitą visą Sutarties galiojimo laikotarpį, atsižvelgiant į Pagrindinės sutarties, įskaitant priedus, reikalavimus. Pažeidus reikalavimus, taikomos Pagrindinėje sutartyje nustatytos netesybos ir jų mokėjimo tvarka.

1.11. Turtas perduodamas, Šalims pasirašant Turto perdavimo – priėmimo aktą. Turto grąžinimas įforminamas grąžinimo aktu, kurį pasirašo Pirkėjas ir Pardavėjas ar (ir) jų įgalioti specialistai.

1.12. Šalims pasirašius Turto grąžinimo aktą, laikoma, kad Turtas grąžintas tinkamos būklės, techniškai tvarkingas ir Panaudos davėjas neturi ir neturės ateityje jokių pretenzijų, pastabų, nereikš jokių piniginių ar kitokių reikalavimų dėl Turto būklės.

## **II. ŠALIŲ TEISĖS IR PAREIGOS**

### **2.1. Panaudos davėjo teisės ir pareigos:**

2.1.1. Panaudos davėjas turi teisę tikrinti, ar Panaudos gavėjas naudojasi Turtu tinkamai. Apie planuojamą patikrą Panaudos davėjas informuoja likus ne mažiau kaip 5 (penkioms) darbo dienoms iki planuojamos patikros datos. Patikra atliekama su Panaudos gavėjo nuolatine priežiūra. Panaudos gavėjas neturi teisės savarankiškai judėti Pirkėjo teritorijoje be Pirkėjo palydos ar atlikti Pirkėjo dokumentų peržiūrą.

2.1.2. Panaudos davėjas įsipareigoja apmokyti ir konsultuoti Panaudos gavėjo personalą dėl naudojimosi Turtu, Panaudos gavėjo prašymu nemokamai teikti kitą Turto tinkamam naudojimui reikalingą informaciją ar atliekant Turto aptarnavimo darbus Turto buvimo vietoje.

2.1.3. Panaudos davėjas įsipareigoja tinkamai ir laiku vykdyti visus sutartinius įsipareigojimus, nustatytus Pagrindinėje sutartyje ir Sutartyje, įskaitant visus reikalavimus Turtui.

2.1.4. Pasibaigus Sutarties terminui arba nutraukus Sutartį, Panaudos davėjas įsipareigoja savo lėšomis atsiimti Turtą iš Panaudos gavėjo per 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų nuo Pirkėjo pareikalavimo.

### **2.2. Panaudos gavėjo teisės ir pareigos:**

2.2.1. Naudoti Turtą pagal jo tiesioginę paskirtį, laikytis Turto instrukcijoje ar kitame Panaudos davėjo pateiktame Įrangos naudojimo vadove nustatytų Įrangos naudojimo instrukcijų.

2.2.2. Sudaryti sąlygas Panaudos davėjui iš anksto suderintu laiku kontroliuoti, ar perduotas Turtas naudojamas pagal paskirtį.

2.2.3. Paskirti Panaudos gavėjo personalą, atsakingą už Turto tinkamą eksploataciją. Panaudos gavėjas privalo užtikrinti, kad Turtas būtų eksploatuojamas Panaudos gavėjo darbuotojų, kurie buvo atitinkamai apmokyti Panaudos davėjo ir gavo tai patvirtinantį dokumentą.

2.2.4. Perduotą Turtą prižiūrėti ir saugoti, išskyrus toje įsipareigojimų dalyje, kuri priskirta Panaudos davėjui pagal Pagrindinę sutartį.

2.2.5. Panaudos gavėjas neturi teisės perleisti savo teisių ar pareigų, atsiradusių iš šios Sutarties, įkeisti panaudos teisę, subnuomoti Turtą arba kitaip leisti tretiesiems asmenims juo naudotis be Panaudos davėjo rašytinio leidimo.

2.2.6. Pasibaigus Sutarčiai ar ją nutraukus kitais pagrindais, perduoti Turtą, Šalims pasirašant Turto grąžinimo aktą.

2.2.7. Panaudos gavėjo kontaktinis asmuo, atsakingas už Sutarties vykdymą: Kraujo laboratorinio ištyrimo skyriaus vadovė Aušrėtė Kaminskienė, tel. 8 (0) 31 200 000, el. paštas: [a.kaminskiene@kraujodonoryste.lt](mailto:a.kaminskiene@kraujodonoryste.lt).

2.2.8. Panaudos davėjo kontaktinis asmuo, atsakingas už sutarties vykdymą – Vilijus Grikšas, tel. +370 31 200 000, el. p. [v.grikas@roche.com](mailto:v.grikas@roche.com).

### **III. SUTARTIES GALIOJIMAS, PAKEITIMAS IR NUTRAUKIMAS**

3.1. Sutartis įsigalioja nuo jos pasirašymo ir galioja visą Pagrindinės sutarties galiojimo laikotarpį, bet ne trumpiau nei 36 (trisdešimt šeši) mėnesiai.

3.2. Sutartis gali būti nutraukta Šalių rašytiniu susitarimu arba kartu su Pagrindine sutartimi joje nurodytomis sąlygomis.

3.3. Sutarties nuostatos gali būti keičiamos ar papildomos rašytiniu Šalių susitarimu.

### **IV. ATSAKOMYBĖ**

4.1. Kiekviena iš Šalių privalo atlyginti kitai Šaliai tiesioginius nuostolius, atsiradusius pažeidus iš Sutarties kylančius įsipareigojimus (nevykdant Sutarties įsipareigojimų, vykdant juos netinkamai arba ne laiku).

4.2. Panaudos gavėjas atsakingas už Turto pažeidimus, jeigu jie atsirado dėl Panaudos gavėjo tyčios ar didelio neatsargumo. Nustačius Panaudos gavėjo tyčinius veiksmus ar didelį neatsargumą, pasireiškiančius kaip Panaudos davėjo Panaudos gavėjui perduotų instrukcijų nesilaikymas ar tyčinis mechanizmo sugadinimas, Panaudos gavėjas privalo sumokėti Panaudos davėjui kompensaciją, kurios dydis nustatomas atsižvelgiant į rinkos vidutinę tokio gedimo/pažeidimo pašalinimo kainą, vertinant Turto nusidėvėjimą. Vidutinė rinkos kaina nustatoma apklausiant ne mažiau kaip tris rinkos tiekėjus dėl tokio paties ar lygiavertio Turto ir gedimo pašalinimo kainos, po ko išvedamas kainos vidurkis (kompensacijos dydis). Šalis nesutinkanti su Turto gedimo/pažeidimo kompensacijos kaina, turi teisę reikalauti nepriklausomo eksperto nuomonės, kurio išlaidas apmoka Panaudos davėjas. Visais atvejais bendra Panaudos davėjui mokama kompensacija už Turto pažeidimus dėl Panaudos gavėjo tyčios ar dėl didelio neatsargumo negali viršyti 20 procentų nuo sugadinto Turto vertės, nurodytos Turto perdavimo akte, likusioji suma laikoma Panaudos davėjo prisiimta verslo rizika.

4.3. Panaudos davėjas neatsako už trečiųjų asmenų patirtus nuostolius, jei jie kilo dėl Panaudos gavėjo personalo veiksmų ar neveikimo (saugaus darbo taisyklių neužtikrinimo ar kitų Sutarties pažeidimų) naudojant Turtą ir /ar vykdant kitą su donoryste susijusią veiklą ir dėl jų tretieji asmenys pareiškė Panaudos gavėjui ieškinius ar pagrįstus reikalavimus dėl nuostolių atlyginimo. Panaudos davėjas neprivalo atlyginti Panaudos gavėjo nuostolių, kuriuos jis patyrė dėl šių trečiųjų asmenų reikalavimų.

### **V. FORCE MAJEURE**

5.1. Šalys atleidžiamos nuo atsakomybės už dalies arba visų Sutartyje numatytų įsipareigojimų neįvykdymą, jei įsipareigojimus vykdyti trukdo nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybės, atsiradusios po Sutarties įsigaliojimo dienos. Nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybėmis laikomos aplinkybės, kaip jos apibrėžtos Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimuose bei Lietuvos Respublikos civiliniame kodekse.

5.2. Apie tokių aplinkybių atsiradimą Šalys privalo raštu arba telefonu informuoti viena kitą per 2 darbo dienas nuo tokių aplinkybių atsiradimo ar paaiškėjimo. Priešingu atveju, kaltoji Šalis negalės remtis bei grįsti sutartinių įsipareigojimų nevykdymo šių aplinkybių atsiradimu. Nenugalima jėga (*force majeure*) nelaikoma tai, kad Šalis neturi reikiamų finansinių išteklių, medžiagų, darbo jėgos ar kt. arba Šalies kontrahentai pažeidžia savo prievolės.

### **VI. BAIGIAMOSIOS NUOSTATOS**

6.1. Šalys privalo nedelsiant informuoti viena kitą apie faktus, kurie gali turėti įtakos šios Sutarties tinkamam vykdymui.

6.2. Pranešimai kitai Šaliai laikomi tinkamai išsiųstais, jeigu jie išsiųsti el. paštu Sutartyje nurodytu adresu.

6.3. Sutarties Šalys visus ginčus stengiasi išspręsti derybomis. Jei per 60 (šešiasdešimt) kalendorinių dienų ginčo išspręsti derybomis nepavyksta, visi ginčai, kylantys dėl šios Sutarties ar su ja susiję, sprendžiami Lietuvos Respublikos teisme Lietuvos Respublikos teisės aktų nustatyta tvarka.

6.4. Šiai Sutarčiai aiškinti, vykdyti ir reguliuoti taikoma Lietuvos Respublikos teisė.

6.5. Šalys susitaria, kad Sutartis bus pasirašoma elektroniniu būdu, Šalims apsiikeičiant elektronine Sutarties versija.

## **VII. ŠALIŲ REKVIZITAI IR PARAŠAI**

### **PANAUDOS GAVĖJAS**

**VšĮ Nacionalinis kraujo centras**

Įmonės kodas 126413338

PVM mokėtojo kodas LT100001230518

Žolyno g. 34, LT-10210 Vilnius

Tel. (8-5) 239 24 44

El. p. [nkcadministracija@kraujodonoryste.lt](mailto:nkcadministracija@kraujodonoryste.lt)

AB Swedbank, Banko kodas 73000

A/s Nr. LT22 7300 0101 0137 5039

Direktorius

Daumantas Gutauskas

\_\_\_\_\_  
A.V.

### **PANAUDOS DAVĖJAS**

**UAB Roche Lietuva**

Įmonės kodas 300089404

PVM mokėtojo kodas LT100001773210

J. Jasinskio g. 16B, 03163 Vilnius

(8 5) 254 6777

El. p. [Lithuania.diagnostics@roche.com](mailto:Lithuania.diagnostics@roche.com)

Roche Finanz AG

DEUTSCHE BANK AG

BIC (SWIFT): DEUTDEFFVAC

IBAN: DE06 1207 0070 0010 1000 0

Generalinis direktorius

Stefano Volonte

Prokuristas

Antoine Vimont

\_\_\_\_\_  
A.V.

2023 m. gruodžio mėn. 12 d. Pirkimo – pardavimo sutarties Nr. 8-294/

3 priedas

## **PASAUGOS SUTARTIS NR. 8-296/**

2023 m. gruodžio mėn. 12 d., Vilnius

**VŠĮ Nacionalinis kraujo centras**, įmonės kodas 126413338, atstovaujamas direktoriaus Daumanto Gutausko, veikiančio pagal įstaigos įstatus (toliau – **Saugotojas**) iš vienos pusės, ir

**UAB Roche Lietuva**, atstovaujama generalinio direktoriaus Stefano Volonte, veikiančio pagal įstaigos įstatus ir prokuristo Antoine Vimont, veikiančio pagal prokurą, (toliau – **Pasaugos davėjas**), iš kitos pusės,

toliau kartu vadinamos Šalimis, o kiekviena atskirai – Šalimi, vadovaudamosi 2023 m. gruodžio mėn. 12 d. sudaryta Prekių pirkimo – pardavimo sutartimi Nr. 8-294 (toliau – **Pagrindinė sutartis**) sudarė šią pasaugos sutartį (toliau – **Pasaugos sutartis**):

### **I. SUTARTIES DALYKAS**

1. Šia Sutartimi Saugotojas leidžia jo teritorijoje adresu: Žolyno g. 34, Vilnius, Pasaugos davėjui laikyti Medicinos priemonių bei priedų rinkinius: tirpalus ir kitas būtinas priemones tyrimams atlikti (toliau – **Turtas/prekės**) ir neatlygintinai saugoti Turtą nuo atsitiktinio praradimo, o Pasaugos davėjas įsipareigoja savo sąskaita užtikrinti Turto pristatymą, atitinkamų laikymo sąlygų užtikrinimą ir nuolatinį Turto papildymą, atsižvelgiant į atliekamų tyrimų skaičių.

### **II. TURTO SAUGOJIMO IR PERDAVIMO TVARKA**

2. Saugotojas įsipareigoja saugoti Turtą tokiomis sąlygomis, kurios maksimaliai užtikrintų Turto saugumą ir kokybę, vadovaujantis Pasaugos davėjo nurodymais. Saugotojas užtikrina įstatymų ar kitų teisės aktų nustatytą saugojimo priemonių laikymosi reikalavimus (priešgaisrinės saugos, sanitarinius ir kt.).

3. Turto saugojimo vieta: VŠĮ Nacionalinis kraujo centras, Žolyno g. 34, Vilnius.

4. Esant poreikiui, Saugotojas turi teisę pakeisti Turto saugojimo vietą, apie tai raštu pranešdamas Pasaugos davėjui.

5. Turtas perduodamas Saugotojui Prekių perdavimo – priėmimo aktu, kaip nurodyta Pagrindinės sutarties IV skyriuje.

6. Šalys patvirtina, kad Turtas yra Pasaugos davėjo nuosavybė, kuri laikoma Saugotojo teritorijoje iki Pasaugos davėjas jį perduoda Turto pirkėjui. Turto atsiėmimas atskirai neįforminamas (jei perduodamas Saugotojui kaip pirkėjui pagal Pagrindinę sutartį, kitais atvejais pasirašomas grąžinimo aktas), o Pasaugos davėjo kiekvieną mėnesį Saugotojui kaip pirkėjui pateikiama sąskaita su išsklote laikoma tinkamu dokumentu, įrodančiu, kad Pasaugos davėjas atsiėmė Turtą.

7. Saugotojas nemoka už Turtą kaip atskiras medžiagas, išskyrus Pagrindinėje sutartyje aiškiai nustatytą Saugotojo kaip pirkėjo ir Pasaugos davėjo kaip pardavėjo sutartą atsiskaitymą už tyrimus pagal ištirtų donacijų skaičių.

8. Pasaugos davėjas privalo užtikrinti nuolatinę perduoto ir sunaudoto Turto kontrolę ir apskaitą, todėl jam suteikiama teisė, iš anksto suderinus laiką su Saugotoju, Saugotojo teritorijoje vykdyti Turto kontrolę ir priežiūrą (privalomas Saugotojo atstovo dalyvavimas).

9. Nepanaudotas ar pasibaigusio galiojimo Turtas grąžinamas Pasaugos davėjui, Šalims pasirašant Prekių grąžinimo aktą, kuris pasirašomas kiekvieną kartą grąžinant / keičiant Turtą.

### **I. SAUGOTOJO TEISĖS IR PAREIGOS**

10. Saugotojas privalo grąžinti Turtą Pasaugos davėjo reikalavimu, nepaisant to, kad nėra pasibaigęs Pasaugos sutarties galiojimas. Tokiu atveju Pasaugos davėjas privalo užtikrinti Prekių sudedamųjų dalių papildymą.

11. Saugotojas turi teisę atsisakyti priimti saugoti Turtą, jeigu perduodamas turtas nenurodytas Prekių perdavimo – priėmimo akte ar jo akivaizdžiai per daug ar jis neatitinka Pagrindinės sutarties reikalavimų.

12. Saugotojas turi teisę keisti saugojimo būdą, vietą ir kitas sąlygas be Pasaugos davėjo sutikimo tik tuo atveju, kai tai būtina norint išvengti Turto žuvimo ar sugedimo.



13. Saugotojas privalo grąžinti Pasaugos davėjui ar kitam jo įgaliotam asmeniui Turtą, kuris nebuvo Panaudos davėjo atsiimtas ar kurio pasibaigė galiojimo terminas ar kuris nebus naudojamas (pasibaigė Pagrindinė sutartis). Pažymėtina, kad Turtas, kuris panaudotas tyrimams ir dėl kurių gauta sąskaita su išsklote, laikomas Pasaugos gavėjo atsiimtu.

14. Pasaugos davėjas vienasmeniškai atsakingas už tai, kad pas Saugotoją nepertraukiamai visą Pagrindinės sutarties galiojimo laikotarpį būtų pakankamas kiekis Turto, kurio užtektų Saugotojo nurodytam donacijų skaičiui.

15. Saugotojas nėra atsakingas ir neatlygina jokių Pasaugos davėjo išlaidų, jei pagal Saugotojo nurodytą donacijų skaičių yra sunaudota daugiau Turto nei Panaudos davėjas planavo, visas sunaudotas tyrimams Turtas panaudotas teisingai. Pasaugos davėjas žino, kad Turtas nėra atskirai apmokamas, o Saugotojas moka už ištirtas donacijas kurioms reikalingą Turto kiekį nustato Pasaugos davėjas, esant turto trūkumui, Pasaugos davėjas jį tiekia savo sąskaita.

16. Turtas grąžinamas toje pat vietoje, kurioje jis buvo perduotas saugoti.

## **II. PASAUGOS DAVĖJO TEISĖS IR PAREIGOS**

17. Pasaugos davėjas įsipareigoja perduoti Saugotojui saugoti Turtą Pagrindinėje sutartyje (įskaitant jos priedus) nustatyta tvarka ir terminais bei sumokėti Pagrindinėje sutartyje pardavėjui nustatytas netesybas, jei Panaudos davėjas pažeistų Pagrindinės sutarties, įskaitant priedus, įsipareigojimus (bent vieną).

18. Pasaugos davėjas įsipareigoja iš anksto derinti atvykimo laiką bei užtikrinti nuolatinę Turto apskaitą ir kontrolę. Periodiškai informuoti Saugotoją apie sunaudotą Turtą, jo kiekius, galiojimus, kokybę ir pan.

19. Kiekvieną mėnesį teikti sąskaitas Saugotojui kaip nurodyta Pagrindinėje sutartyje.

20. Bendradarbiauti su Saugotoju, veikti Saugotojui ekonomiškai naudingiausiu būdu.

21. Savo lėšomis pagerinti patalpas, kuriose laikomas Turtas, esant poreikiui ir Saugotojo rašytiniam sutikimui.

## **III. ATLYGINIMAS SAUGOTOJUI**

22. Pasaugos sutartis yra neatlygintinė. Tačiau tai nepanaikina Pagrindinėje sutartyje Šalims nustatytų įsipareigojimų ir netesybų, kurios taikomos Šalims, pažeidus Pagrindinę sutartį ar jos priedus.

## **IV. SAUGOTOJO ATSAKOMYBĖ**

23. Saugotojas atsako už Turto praradimą ar sugedimą, jei Saugotojas nesilaikė Pasaugos davėjo rašytinių nurodymų dėl Turto saugojimo ar jei Turtas prarandamas Saugotojo teritorijoje ne dėl sunaudojimo ar Pasaugos davėjo kaltės.

24. Saugotojas suteikia patalpas Pasaugos davėjo Turto laikymui, tačiau neįsipareigoja atlikti patalpų pakeitimų ar pagerinimų savo lėšomis. Jei tinkamam Turto laikymui užtikrinti būtina papildoma technika ar patalpų pagerinimai, tokius pagerinimus atlieka ar techniką tiekia Pasaugos davėjas savo sąskaita, gavęs Saugotojo rašytinį sutikimą, tokios Pasaugos davėjo išlaidos neatlyginamos.

25. Už Turto praradimą, trūkumą ar sugedimą po to, kai atsirado Pasaugos davėjo pareiga atsiimti daiktą, Saugotojas atsako tik esant jo tyčiai ar dideliame neatsargumui.

26. Šalys atlygina viena kitai kaltais veiksmais ar dėl didelio neatsargumo sukeltą žalą.

27. Pasaugos davėjas privalo atlyginti dėl saugomo Turto savybių padarytus Saugotojui nuostolius.

28. Šalys neatsako už visišką ar dalinį savo įsipareigojimų nevykdymą, jei tai įvyksta dėl nenugalimos jėgos aplinkybių. Šalys nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybes supranta taip, kaip nustato LR civilinis kodeksas.

## **V. BAIGIAMOSIOS NUOSTATOS**

29. Pasaugos sutartis įsigalioja kartu su Pagrindine sutartimi ir galioja visą Pagrindinės sutarties galiojimo laikotarpį. Pasaugos sutartis laikoma nutraukta nuo Pagrindinės sutarties nutraukimo ar pasibaigimo momento.

30. Pasaugos sutartis laikoma Pagrindinės sutarties priedu, ji taikoma ir aiškinama kartu su Pagrindine sutartimi ir visais jos priedais.

31. Bet kokie Pasaugos sutarties pakeitimai ar papildymai galioja sudaryti tik raštu, pasirašius abiejų Šalių įgaliotiems atstovams. Žodinės išlygos neturi juridinės galios.

32. Šalys patvirtina, kad sudarydamos Pasaugos sutartį, jos viena kitai atskleidė visą joms žinomą informaciją, turinčią esminės reikšmės Pasaugos sutarčiai sudaryti, susipažino su Pagrindine sutartimi ir priedų turiniu, pagrindinės sutarties ir priedų, įskaitant Pasaugos sutarties, turinys yra joms žinomas, aiškus ir suprastas.

33. Visi dokumentai (įskaitant pretenzijas, aktus), susiję su Pasaugos sutartimi ar jos vykdymu, turi būti siunčiami Šalių Sutartyje nurodytu elektroniniu paštu (pasirašyti įgalioto asmens). Elektroniniu paštu siunčiamas dokumentas laikomas gautu kitą darbo dieną po išsiuntimo.

34. Visa informacija, Šalių gauta ir (ar) sužinota dalyvaujant viešajame pirkime ir vykdant Sutartį, laikoma konfidencialia informacija, kurios atskleidimas be rašytinio kitos Šalies sutikimo draudžiamas. Konfidenciali informacija gali būti atskleista be kitos Šalies sutikimo, jei toks atskleidimas privalomas pagal teisės aktų nuostatas. Šalys privalo saugoti konfidencialią informaciją tinkamai ir protingai, naudoti šią informaciją tiksliai vykdant įsipareigojimus pagal Sutartį, dauginti šią informaciją tokia apimtimi, kiek to reikia ir būtina vykdant įsipareigojimus pagal Sutartį. Konfidencialumo reikalavimai netaikomi informacijai, kuri yra ar Sutarties galiojimo laikotarpiu tapo viešai žinoma, arba turi būti atskleista pagal galiojančių teisės aktų reikalavimus.

35. Pasaugos davėjas negali perduoti ar kitaip perleisti savo įsipareigojimų pagal Pasaugos sutartį tretiesiems asmenims be Saugotojo raštiško sutikimo.

36. Saugotojo paskirtas asmuo, atsakingas už Sutarties vykdymą: Kraujo laboratorinio ištyrimo skyriaus vadovė Aušrytė Kaminskiene, tel. 8-\_\_\_\_\_, el. paštas: [a.kaminskiene@kraujodonoryste.lt](mailto:a.kaminskiene@kraujodonoryste.lt).

37. Pasaugos davėjo paskirtas asmuo, atsakingas už Sutarties vykdymą: Vilijus Grišas, tel. +37\_\_\_\_\_, el. paštas: [v.gris@roche.com](mailto:v.gris@roche.com).

38. Šalys susitaria, kad Sutartis bus pasirašoma elektroniniu būdu, Šalims apsiikeičiant elektronine Sutarties versija.

## VI. ŠALIŲ REKVIZITAI:

### Pasaugos davėjas

#### UAB Roche Lietuva

J. Jasinskio g. 16B, 03163 Vilnius

Įmonės kodas 300089404

Tel. (8 5) 254 6777

El. p. [Lithuania.diagnostics@roche.com](mailto:Lithuania.diagnostics@roche.com)

### Saugotojas

#### VšĮ Nacionalinis kraujo centras

Žolyno g. 34, LT-10210 Vilnius

Įmonės kodas 126413338

Tel. (8-5) 239 24 44,

el. p. [nkeadministracija@kraujodonoryste.lt](mailto:nkeadministracija@kraujodonoryste.lt)

\_\_\_\_\_  
A. V.

\_\_\_\_\_  
A. V.

Generalinis direktorius

Stefano Volonte

Direktorius Daumantas Gutauskas

Prokuristas

Antoine Vimont