



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

**PASIŪLYMAS**  
**DĖL MEDICINOS PRIEMONIŲ BEI PRIEDŲ RINKINIŲ, SKIRTŲ KRAUJO**  
**DONORO ATRANKINIAM SEROLOGINIAM INFEKCIJŲ ŽYMENŲ IŠTYRIMUI SU**  
**ĮRANGOS ĮSIGIJIMU PANAUDOS BŪDU**  
**VIEŠOJO PIRKIMO**

2023-10-27  
(data)

Viešajai įstaigai Nacionaliniam kraujo centrui

**1. INFORMACIJA APIE TIEKĖJĄ**

|                                                                                                                                                                                                         |                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------|
| <b>Tiekėjo pavadinimas</b> [jei pasiūlymą teikia ūkio subjektų grupė, nurodyti: jungtinės veiklos sutarties pagrindu veikianti ūkio subjektų grupė, sudaryta iš: [nurodyti visų partnerių pavadinimus]] | UAB „Roche Lietuva“                  |
| <b>Atsakingasis partneris</b> [nurodyti atsakingojo partnerio pavadinimą, pildyti tik jei pasiūlymą teikia jungtinės veiklos sutarties pagrindu veikianti ūkio subjektų grupė]                          |                                      |
| <b>Tiekėjo adresas</b> [jei pasiūlymą teikia jungtinės veiklos sutarties pagrindu veikianti ūkio subjektų grupė, nurodyti visų partnerių adresus]                                                       | J. Jasinskio g.16B, LT-03163 Vilnius |
| <b>Už pasiūlymą atsakingo asmens vardas, pavardė</b>                                                                                                                                                    | Vilius Grikšas                       |
| <b>Telefono numeris</b>                                                                                                                                                                                 | +37052546777                         |
| <b>El. pašto adresas</b>                                                                                                                                                                                | vilius.griksas@roche.com             |

**2. INFORMACIJA APIE SUBTIEKĖJUS**

(pildoma, jei tiekėjas pasitelkia subtiekėjus)

*Lentelė Nr. 1<sup>1</sup>*

| Eil.<br>Nr. | Ūkio subjekto, kurio pajėgumais remiasi tiekėjas, pavadinimas | Statusas (jungtinės veiklos partneris arba subtiekėjas (subrangovas) arba trečiasis asmuo, kurio pajėgumais remiamasi) | Kvalifikacijos reikalavimas, kuriam pasitelkiamas ūkio subjektas |
|-------------|---------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------|
|             |                                                               |                                                                                                                        |                                                                  |

*Lentelė Nr. 2<sup>2</sup>*

<sup>1</sup> Pildoma, jei tiekėjas remiasi kito ūkio subjekto pajėgumais dėl atitikimo kvalifikacijos reikalavimams (VPĮ 49 str.), neatsižvelgiant į ryšio su tais ūkio subjektais teisinį pobūdį. Nurodyti privaloma.

<sup>2</sup> Pildoma, jei tiekėjas pasitelkia subtiekėją (fizinį ar juridinį asmenį), kuris faktiškai prisidės prie sutarties vykdymo (VPĮ 88 str.). Tuo atveju, jei tiekėjas remiasi ūkio subjekto pajėgumais, kaip nurodyta VPĮ 49 str. 2 d., tai toks ūkio subjektas turi būti nurodytas ir kaip subtiekėjas (nurodomas abeiose lentelėse). Pasiūlyme privaloma nurodyti sutarties dalį, perduodamą subtiekimui. Subtiekejo pavadinimas pasiūlyme nurodomas, jei jis yra žinomas, tačiau visais atvejais subtiekejo pavadinimas turi būti nurodytas iki sutarties vykdymo pradžios. Šioje lentelėje taip pat nurodomi specialistai, kuri nėra tiekėjo darbuotojai, tačiau bus įdarbinti tiekėjo laimėjimo atveju.

| Eil.<br>Nr. | Subtiekėjo pavadinimas | Ūkio subjektui perduodamų sutartinių įsipareigojimų dalis<br>(ką darys pasitelkiamas ūkio subjektas) |
|-------------|------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1.          | UAB "Biotecha"         | Automatizuotos vandens sistemos įdiegimas ir priežiūra visą sutarties galiojimo laikotarpį           |

Tuo atveju, jei tiekėjas remiasi kitų ūkio subjektų ištekiais, tačiau tokie ūkio subjektai patys nedalyvauja sutarties vykdyme ir tiekėjas nesiremia jų kvalifikacija, tiekėjas **privalo kartu su pasiūlymu pateikti laisvos formos raštą, kuriame bus nurodyta, kuriais būtent ištekiais tiekėjas remiasi ir kokių pagrindų (susitarimas, preliminarioji sutartis ar pan.)<sup>3</sup>.**

#### Ekonominio naudingumo reikalavimai / privalumai:

|    |                                                                                                                    |
|----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1. | Vandens gryninimo sistema su automatizuotu vandens padavimu arba Įranga, kurios veikimui nereikalingas vanduo (T)* |
|----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

**\*1. punktui pateikti tai patvirtinantį dokumentą (pvz.: gamintojo patvirtinimas, reagentų rinkinio / Įrangos naudojimo instrukcija / tyrimų protokolas). Tiekėjo vienašališka deklaracija nelaikoma tinkamu įrodymu.**

### 3. PASIŪLYMO KAINA

(tiekėjas užpildo 1 ir 2 lenteles)

1 lentelė

| Eil.<br>Nr. | Kriterijaus pavadinimas (reikalavimas)                                                                            | Kriterijaus reikšmė<br>(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<br>(Gamintojas, komercinės prekės pavadinimas) | Tyrimų skaičius per 36 mėnesius | Preliminarus medicinos priemonių ir priedų rinkinys (ml./vnt.) maksimalia m 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.                                                                                     | -                                                                                            | -                       |

<sup>3</sup> Tiekėjas remiasi tokiais ūkio subjekto pajėgumais, kuriais jis realiai galės disponuoti pirkimo sutarties vykdymo metu. Tiekėjas turi pareigą pirkimo vykdytojiui pasiūlyme ar paraiškoje įrodyti, kad per visą pirkimo sutarties vykdymo laikotarpį ūkio subjekto, kurio pajėgumais buvo pasiremta, ištekliai tiekėjui bus prieinami.  
<https://www.e-tar.lt/portal/lt/legalAct/674ebaf05d7111e79198ffdb108a3753/asr>

|           |                                                                                                   |                |          |      |            |
|-----------|---------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|----------|------|------------|
| <b>2.</b> | <b>Anti HCV atrankinis tyrimas</b>                                                                | <b>280 000</b> | -        | 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.  | -    | -          |
| <b>3.</b> | <b>HBsAg atrankinis tyrimas</b>                                                                   | <b>280 000</b> | -        | 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.  | -    | -          |
| <b>4.</b> | <b>Anto TP atrankinis tyrimas</b>                                                                 | <b>280 000</b> | -        | 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.  | -    | -          |
| <b>5.</b> | <b>HBsAg kokybinis patvirtinamasis tyrimas (neutralizacijos reakcija specifiniais antikūnais)</b> | <b>500</b>     | -        | 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                                                  | -              | 12pak.   | -    | -          |
| 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   |
| PVM (21%) suma, Eur:                     |                                         |   |         |   | 200 009,25   |
| <b>Bendra pasiūlymo kaina Eur su PVM</b> |                                         |   |         |   | 1 152 434,25 |

Tais atvejais, kai pagal galiojančius teisės aktus Teikėjui nereikia mokėti PVM, jis nurodo kainą be PVM ir nurodo priežastis, dėl kurių PVM nemoka.

Siūlomos prekės visiškai atitinka pirkimo dokumentuose nustatytus reikalavimus ir jų savybes nurodytas pirkimo sąlygų 2 priede "Techninė pecifikacija":

| Eil. Nr. | Reikalavimai                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    | Reikalavimą atitinkanti informacija*                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|----------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1.       | <b>Sąvokos ir santrupos</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | X                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| 2.       | <b>Pirkimo objektas</b> - vieno mėginio tyrimas 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.                                                                                                                                                   |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| 2.1.     | <b>Atrankinio serologinio infekcijų žymenų tyrimo pavadinimas</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| 2.1.1    | ag / anti ŽIV atrankinis tyrimas                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| 2.1.2    | anti HCV atrankinis tyrimas                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| 2.1.3    | HBsAg atrankinis tyrimas                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| 2.1.4    | anti TP atrankinis tyrimas                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| 2.1.5    | HBsAg kokybinis patvirtinamasis tyrimas (neutralizacijos reakcija specifiniais antikūnais)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| 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                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | Atitinka. Prietaiso naudojama elektrochemiliuminescencijos technologija (ECL) yra pagrįsta rutenio komplekso reakcija su tripropilaminu (TPA). Fotometras išmatuoja šios reakcijos metu spinduliuojamą šviesą. Žr. cobas pro vartotojo vadovas #3.1 971 psl. <a href="https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services">https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services</a>                                                    |
| 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:                                                                                                                                                                                       | Atitinka. Medicinos priemonės sertifikuota pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/746 dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonių. Žr. EU Declaration of Conformity cobas pro                                                                                                                                                                                                                                    |
| 3.2.1    | <b>HBsAg atrankinio tyrimo</b> specifiškumas kraujo donorų populiacijoje ne mažesnis kaip 99,5%. Analitinis jautrumas ≤ 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> ). | <b>Atitinka. HBsAg atrankinio tyrimo</b> specifiškumas kraujo donorų populiacijoje ne mažesnis kaip 99,91%. Analitinis jautrumas ≤ 0,1 IU/mL (PSO 2-asis tarptautinis HBsAg standartas, potipis adw2, genotipas A, NIBSC kodas: 00/588 ). Aptinka HBsAg mutantus. Žr. Reagentas HBsAg II metodinis lapas #3.2.1 <a href="https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services">https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services</a> |
| 3.2.2    | <b>ag / anti ŽIV atrankinio tyrimo</b> jautrumas 100%, specifiškumas kraujo donorų populiacijoje ne mažesnis kaip 99,5%. Analitinis ŽIV 1 antigeno jautrumas ≤ 2 IU/mL. Turi aptikti ŽIV 1 M ir O subtipus bei ŽIV 2. <b>Pateikti tai patvirtinantį dokumentą.</b>                                                                                                                                              | <b>Atitinka. ag / anti ŽIV atrankinio tyrimo</b> jautrumas 100%, specifiškumas kraujo donorų populiacijoje ne mažesnis kaip 99,87%. Analitinis ŽIV 1 antigeno jautrumas ≤ 1 IU/mL. Turi aptikti ŽIV 1 M ir O subtipus bei ŽIV 2.                                                                                                                                                                                                            |

|       |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
|-------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|       |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | Žr. Reagentas HIV Duo metodinis lapas<br><a href="https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services">https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services</a>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
| 3.2.3 | <b>anti HCV atrankinio tyrimo</b> jautrumas 100%, specifiskumas kraujo donorų populiacijoje ne mažesnis kaip 99,5%. <b>Pateikti tai patvirtinantį dokumentą.</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | <b>Atitinka. anti HCV atrankinio tyrimo</b> jautrumas 100%, specifiskumas kraujo donorų populiacijoje 99,85%. Žr. Reagentas Anti-HCV II metodinis lapas<br><a href="https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services">https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services</a>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| 3.2.4 | <b>anti TP atrankinio tyrimo</b> jautrumas 100%, specifiskumas kraujo donorų populiacijoje ne mažesnis kaip 99,5%. <b>Pateikti tai patvirtinantį dokumentą.</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | <b>Atitinka. anti TP atrankinio tyrimo</b> jautrumas 100%, specifiskumas kraujo donorų populiacijoje ne mažesnis kaip 99,93%. Žr. Reagentas Syphilis metodinis lapas<br><a href="https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services">https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services</a>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| 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 pataloginių verčių intervalą (-us)). <b>Pateikti tai patvirtinantį dokumentą.</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | Atitinka. Tikslines reikšmes ir reikšmių intervalo ribas nustatė ir apskaičiavo Roche. Jos gautos naudojant nurodytų tyrimų reagentus ir tuo metu rinkoje buvusius analizatorius. Žr. Kontrolių metodiniai lapai<br><a href="https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services">https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services</a>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| 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>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | Atitinka. <b>HBsAg kokybinio patvirtinamojo tyrimo</b> analitinis jautrumas $\leq 0,045$ IU/mL (PSO 2-asis tarptautinis HBsAg standartas, potipis adw2, genotipas A, NIBSC kodas: 00/588). Žr. Reagentas HBsAg II Auto Confirm metodinis lapas<br><a href="https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services">https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services</a>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| 3.3   | Reagentų gamintojas sertifikuotas pagal tarptautinį standartą ISO 9001 arba lygiavertius kokybės vadybos sistemos reikalavimus. <b>Pateikti sertifikato kopiją.</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | Atitinka. Reagentų gamintojas sertifikuotas pagal tarptautinį standartą ISO 13485:2016 kokybės vadybos sistemos reikalavimus. Pateikiamas sertifikatas                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| 3.4   | Tiekėjas pasiūlyme turi įrašyti visas tyrimų atlikimui (pagal gamintojo rekomendacijas) reikalingas Medicinos priemonės 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.</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> | Atitinka. Pasiūlyme įrašytos visos tyrimų atlikimui (pagal gamintojo rekomendacijas) reikalingos Medicinos priemonės bei priedai ir orientacinis jų kiekis, reikalingas nurodytam tyrimų kiekiui iširti. Įvertinta 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. <b>Visos tyrimų atlikimui reikalingos Medicinos priemonės ir priedai, yra įskaičiuoti į tyrimo (žiūrėti 2.1.1, 2.1.2, 2.1.3, 2.1.4, 2.1.5 papunkčius) įkainį.</b><br><i>Tiekėjas sutinka, kad gavus 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).                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | Atitinka. Reagentai paruošti naudoti (jų nereikia tirpinti ar skiesti rankiniu būdu, ar paruošti sumaišant dvi (ar daugiau) medžiagas).<br>Reagentų paruošimas<br>Žr. Reagentas HBsAg II,<br>Reagentas HIV Duo,<br>Reagentas Anti-HCV II,<br>Reagentas Syphilis,<br>Reagentas HBsAg II Auto Confirm metodinius lapus Skyrius #3.5                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |

|      |                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
|------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|      |                                                                                                                                                                                                                                                                 | <a href="https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services">https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services</a>                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| 3.6  | Reagentų stabilumas (on board stability) neišimant iš Įrangos ne mažiau 15 (penkiolika) kalendorinių dienų.                                                                                                                                                     | Atitinka. Reagentų stabilumas (on board stability) neišimant iš Įrangos ne mažesnis nei 31 (trisdešimt viena) kalendorinė diena. Žr. Reagentas HBsAg II, Reagentas HIV Duo, Reagentas Anti-HCV II, Reagentas Syphilis, Reagentas HBsAg II Auto Confirm metodinius lapus Skyrius #3.6<br><a href="https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services">https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services</a>                     |
| 3.7  | Tyrimai (ag / anti ŽIV, anti HCV, HBsAg, anti TP) atliekami iš pirminio mėgintuvėlio ta pačia Įranga.                                                                                                                                                           | Atitinka. Tyrimai (ag / anti ŽIV, anti HCV, HBsAg, anti TP) atliekami iš pirminio mėgintuvėlio ta pačia Įranga. Žr. Reagentas HBsAg II, Reagentas HIV Duo, Reagentas Anti-HCV II, Reagentas Syphilis, metodinius lapus Skyrius #3.7<br><a href="https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services">https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services</a>                                                                      |
| 3.8  | Mėginio tipas: serumas ir plazma. Po centrifugavimo, atliekant ag / anti ŽIV , anti HCV, HBsAg ir anti TP tyrimus, nereikia papildomo mėginio apdorojimo.                                                                                                       | Atitinka. Mėginio tipas: serumas ir plazma. Po centrifugavimo, atliekant ag / anti ŽIV , anti HCV, HBsAg ir anti TP tyrimus, nereikia papildomo mėginio apdorojimo. Žr. Reagentas HBsAg II, Reagentas HIV Duo, Reagentas Anti-HCV II, Reagentas Syphilis, metodinius lapus Skyrius #3.8<br><a href="https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services">https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services</a>                  |
| 3.9  | Medicinos priemonių bei priedų galiojimas jų pateikimo dieną turi būti ne trumpesnis nei 2 / 3 ( jų galiojimo laiko).                                                                                                                                           | Atitinka. Medicinos priemonių bei priedų galiojimas jų pateikimo dieną ne trumpesnis nei 2 / 3 ( jų galiojimo laiko).                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| 3.10 | Visos siūlomos Medicinos priemonės bei priedai turi būti tinkami darbui siūlomai Įrangai (kaip įrodymas <b>pateikiamas gamintojo patvirtinimas</b> ).                                                                                                           | Atitinka. Metodinis lapas Systems Visos siūlomos Medicinos priemonės bei priedai turi būti tinkami darbui siūlomai Įrangai Metodiniai lapai #3.10<br><a href="https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services">https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services</a>                                                                                                                                                        |
| 3.11 | Tiekėjas nemokamai pateikia Įrangos priežiūrai atlikti reikalingas priemones bei medžiagas.                                                                                                                                                                     | Atitinka. Tiekėjas nemokamai pateikia Įrangos priežiūrai atlikti reikalingas priemones bei medžiagas. Laisvos formos deklaracija                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| 3.12 | Kiekviena pristatoma Medicinos priemonių serija turi būti sertifikuota pagal kokybės kontrolės procedūrą. Kokybės sertifikatai išduodami kiekvienai Medicinos priemonių serijai <sup>3</sup> .                                                                  | Atitinka. Kiekviena pristatoma Medicinos priemonių serija yra sertifikuota pagal kokybės kontrolės procedūrą. Kokybės sertifikatai išduodami kiekvienai Medicinos priemonių serijai <sup>3</sup> . Informacija prieinama tinklalapyje: <a href="https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services">https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services</a> Pateikiamas dokumento pavyzdys: Žr. Certificate of Analysis Syphilis |
| 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. | Atitinka. 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                                                                                        | Atitinka. 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.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | priemonių partijai pateikia atskirą užsakymą Tiekėjo sutartyje nurodytu elektroniniu paštu. <a href="mailto:dia.vilnius@roche.com">dia.vilnius@roche.com</a> Taip pat galimos papildomos užsakymo generavimo ir užsakymų sekimo platformos                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| 4.  | <b>Techniniai reikalavimai Įrangai, teikiamai 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 (priedamas 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>                                                                                                                                                                      | <p>Atitinka. Pateikiamas pasiūlyme du analitiniai moduliai. Nepriklausomi vienos nuo kito užtikrina nepertraukiamą tyrimų atlikimą. Vienas cobas pro e801 modulis gali atlikti iki 300 tyrimų per valandą taip užtikrinant visų donacijų ištyrimą per 7 valandas. Žr. cobas pro vartotojo vadovas #4.1 269 psl.</p> <p>Įvertinus laboratorijos patalpas siūloma įranga ergonomiškai išdėstoma toje pačioje zonoje, kur stovi dabartiniai serologiniai analizatoriai. <a href="https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services">https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services</a></p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| 4.2 | <p>Tiekėjas kartu su Įranga pateikia visus priklausinius<sup>4</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> | <p>Atitinka. Tiekėjas kartu su Įranga pateikia visus priklausinius<sup>5</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</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | <p>Atitinka. Tiekėjo siūloma Įranga techniškai tvarkinga, veikianti, atliekanti visas gamintojo dokumentuose ir Pirkimo sąlygose nurodytas funkcijas. Pagaminimo metai ne ankstesni nei 2022-2023 m. <b>Pateikiamas gamintojo raštiškas patvirtinimas</b>. Tiekėjas užtikrina techninį Įrangos aptarnavimą ir kokybės garantiją, įskaitant tam reikalingas detales, medžiagas, priedus, specialistus ir kt. Įrangos keitimą kita (jei pristatyta neatitinka techninės</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |

<sup>4</sup> Priklausinys - tai *in vitro* medicinos priemonės priedas.

<sup>5</sup> Priklausinys - tai *in vitro* medicinos priemonės priedas.

|      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
|------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|      | <p>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 subtiekęs, 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 subtiečių, ūkio subjektų pasitelkimo galime rasti LR viešųjų pirkimų įstatyme ir Pirkimo sąlygose).</p> | <p>specifikacijos reikalavimų, įskaitant nurodytų šiame punkte) savo sąskaita visą Sutarties galiojimo laikotarpį. <b>Pateikiamas Tiekėjo patvirtinimas ir įrodymas, patvirtinantis Tiekėjo teisę atlikti įrangos techninį aptarnavimą, įskaitant garantinį aptarnavimą, techninį aptarnavimą.</b></p>                                                                                                                                                                                                                                                  |
| 4.4  | <p>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></p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | <p>Atitinka. Įranga sertifikuota pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/746 dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonių arba lygiaverčiu sertifikatu. Žr. EU Declaration of Conformity cobas pro <a href="https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services">https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services</a></p>                                                                                                                                                                                             |
| 4.5  | <p>Įranga turi būti ženklinta CE ženklu. <b>Pateikti atitikties deklaracijos kopiją.</b></p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | <p>Atitinka. Įranga ženklinta CE ženklu. <b>Pateikiama CE deklaracija</b></p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| 4.6  | <p>Įrangos gamintojas turi būti sertifikuotas pagal tarptautinį standartą EN ISO 13485:2016 arba lygiavertės kokybės vadybos sistemos reikalavimus. Pateikti sertifikato kopiją.</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | <p>Atitinka. Įrangos gamintojas sertifikuotas pagal tarptautinį standartą EN ISO 13485:2016 kokybės vadybos sistemos reikalavimus. Pateikiama sertifikato kopija.</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| 4.7  | <p>Įranga turi kontroliuoti reagentų, tirpalų kiekį ir reagentų galiojimo laiką.</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | <p>Atitinka. Įranga kontroliuoja reagentų, tirpalų kiekį ir reagentų galiojimo laiką. Žr. cobas pro vartotojo vadovas #4.7 281-282 psl. <a href="https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services">https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services</a></p>                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 4.8  | <p>Automatinė krešulio aptikimo ir mėginio tūrio nustatymo sistema.</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | <p>Atitinka. Automatinė krešulio aptikimo ir mėginio tūrio nustatymo sistema. Žr. cobas pro vartotojo vadovas #4.8 897 psl 825 psl <a href="https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services">https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services</a></p>                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 4.9  | <p>Įranga turi būti apsaugota nuo neteisėtos prieigos, duomenų klastojimo ar praradimo. Būtinai individualus kiekvieno vartotojo prisijungimas prie įrangos.</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | <p>Atitinka. Įranga apsaugota nuo neteisėtos prieigos, duomenų klastojimo ar praradimo. Individualus kiekvieno vartotojo prisijungimas prie įrangos su skirtingo lygio prieiga. Žr. cobas pro vartotojo vadovas #4.9 859 psl. <a href="https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services">https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services</a></p>                                                                                                                                                                                           |
| 4.10 | <p>Įranga turi turėti tyrimų atsakymų duomenų atsarginio kopijavimo / archyvavimo funkciją.</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | <p>Atitinka. Su įranga pateikiami USB raktai reikalingi šiai funkcijai Žr. cobas pro vartotojo vadovas #4.9 516, 523 psl. <a href="https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services">https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services</a></p>                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| 4.11 | <p>Vidinis ir išorinis brūkšninių kodų skaitytuvai, užtikrinantys:</p> <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>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | <p>Atitinka. Įrangoje yra vidinis brūkšninių kodų ir pateikiamas išorinis brūkšninių kodų skaitytuvai, užtikrinantys:</p> <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. Žr. cobas pro vartotojo vadovas #4.11 110 psl. 306 psl. 429 psl. <a href="https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services">https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services</a></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.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | Atitinka. Pateikiami tyrimų bei kokybės kontrolės protokolai. Žr. Tyrimų protokolą, Kokybės kontrolės protokolą.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| 4.13 | Tyrimų protokoluose turi būti matoma:<br>1. Įrangos identifikavimas;<br>2. tyrimus atlikęs / patvirtinęs asmuo;<br>3. atliktų tyrimų pavadinimas ir rezultatai;<br>4. tyrimo atlikimo data ir laikas;<br>5. spausdinamų puslapių numeris ir bendras puslapių skaičius (pvz.: 1 puslapis iš 4).                                                                                                                                                                                                                                                                                               | Atitinka. Tyrimų protokoluose matoma:<br>1. Įrangos identifikavimas;<br>2. tyrimus atlikęs / patvirtinęs asmuo;<br>3. atliktų tyrimų pavadinimas ir rezultatai;<br>4. tyrimo atlikimo data ir laikas;<br>5. spausdinamų puslapių numeris ir bendras puslapių skaičius Žr. Tyrimų protokolą                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| 4.14 | Įrangai suteikiama ne mažiau kaip 36 (trisdešimt šešių) mėnesių garantija.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | Atitinka. Suteikiama 36 mėnesių garantija įrangai Laisvos formos deklaracija                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| 4.15 | Garantiniu laikotarpiu nemokamai atlikti Įrangos techninė priežiūra, gedimų taisymą ( <b>Panaudos davėjas turi pateikti gamintojo įgaliojimą, patvirtinantį, kad yra gamintojo įgaliojimas atlikti techninį Įrangos aptarnavimą, arba turi rašytinį susitarimą su kita įmone, kuri yra gamintojo įgaliojusi atlikti šios Įrangos techninį aptarnavimą</b> ). <sup>3</sup>                                                                                                                                                                                                                    | Atitinka. Garantiniu laikotarpiu nemokamai atliekama Įrangos techninė priežiūra, gedimų taisymas.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| 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.                                                                                                                                                                                                                                                                                    | Atitinka. 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:<br>1. identifikuoja mėginių ir reagentų klaidas;<br>2. identifikuoja darbo sutrikimus ir gedimus.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | Atitinka. Integruota saviagnostikos sistema, skirta atvaizduoti vaizdinius arba garsinius signalus, kuri:<br>1. identifikuoja mėginių ir reagentų klaidas;<br>2. identifikuoja darbo sutrikimus ir gedimus. Žr. cobas pro vartotojo vadovas #4.17 193-194 psl. <a href="https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services">https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services</a>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| 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:<br>1. Įranga turi palaikyti duomenų perdavimo protokolus ASTM arba HL7;<br>2. Įranga turi galėti informaciją perduoti per TCP/IP. | Atitinka. Siūloma Įranga ir juos valdančios IT sistemos 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:<br>1. Įranga turi palaikyti duomenų perdavimo protokolus ASTM arba HL7;<br>2. Įranga turi galėti informaciją perduoti per TCP/IP. Žr. cobas pro vartotojo vadovas #4.18 34 psl. cobas infinity komunikacijos protokolą #4.18 13 psl. <a href="https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services">https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services</a> |
| 4.19 | Tiekėjas nemokamai atnaujina programinę įrangą (atsiradus naujesnei programinei Įrangos versijai).                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | Atitinka. Programinės įrangos atnaujinimas atliekamas Roche Lietuva specialistų cobas infinity komunikacijos protokolą #4.19 4 psl. <a href="https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services">https://dialogportal.roche.com/dialog/lt/lt/e-services</a>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
| 4.20 | Būtina nuotolinio aptarnavimo galimybė, nepertraukiamai visą parą (24 val., 7 d. savaitėje).                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Atitinka. Suteikiama nuotolinio aptarnavimo galimybė, nepertraukiamai visą parą (24 val., 7 d. savaitėje).                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |

|      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
|------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 4.21 | <p>Siūdoma Įranga pristatoma ir instaliuojama kartu su nepertraukiamo maitinimo šaltiniu, spausdintuvu (spausdintuvo aptarnavimo ir eksploataavimo 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, tiekimo, diegimo, atnaujinimo, aptarnavimo kaštus, taip pat išlaidas, susijusias su mokesčių mokėjimu bei kitų Tiekėjo kaip rinkos dalyvio, darbdavio atliekamų mokėjimus ir mokamus mokesčius. Pirkėjas nemokės papildomai už jokiais Tiekėjo išlaidas, kurias patirs Tiekėjas dalyvaudamas Pirkime, ruošdamasis Sutarties vykdymui ar kurias patirs Sutarties vykdymo metu.</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | <p>Atitinka. Siūdoma Įranga pristatoma ir instaliuojama kartu su nepertraukiamo maitinimo šaltiniu, spausdintuvu (spausdintuvo aptarnavimo ir eksploataavimo medžiagas (pvz.: dažų kasetes)), vandens gryninimo sistema ir su ja susijusias visas išlaidas 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, tiekimo, diegimo, atnaujinimo, aptarnavimo kaštus, taip pat išlaidas, susijusias su mokesčių mokėjimu bei kitų Tiekėjo kaip rinkos dalyvio, darbdavio atliekamų mokėjimus ir mokamus mokesčius. Pirkėjas nemokės papildomai už jokiais Tiekėjo išlaidas, kurias patirs Tiekėjas dalyvaudamas Pirkime, ruošdamasis Sutarties vykdymui ar kurias patirs Sutarties vykdymo metu.</p>                                                                                                                             |
| 4.22 | <p>Įranga pristatoma pagal šalių suderintą grafiką, bet ne vėliau kaip per 60 (šešiasdešimt) kalendorinių dienų nuo sutarties įsigaliojimo.</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | <p>Įranga pristatoma pagal šalių suderintą grafiką, bet ne vėliau kaip per 60 (šešiasdešimt) kalendorinių dienų nuo sutarties įsigaliojimo.</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| 4.23 | <p>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.</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | <p>Darbuotojai apmokyti, aplikacijų specialistų, dirbti su Įranga ne vėliau, kaip per 14 (keturiolika) kalendorinių dienų nuo Įrangos kvalifikavimo darbų. Apmokytiems darbuotojams išduodami tai patvirtinantys dokumentai.</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| 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. Garantiniu laikotarpiu, po Įrangos kritinio gedimo remonto, turi būti nemokamai atliekamas rekvalifikavimas.</p> | <p>Įsipareigojame 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 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 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 atliekamas 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> |

|           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
|-----------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | Ataskaitos tvirtinimui Pirkėjui pateikiamos ne vėliau kaip per 7 (septynias) darbo dienas nuo Įrangos kvalifikavimo.<br>Garantiniu laikotarpiu, po Įrangos kritinio gedimo remonto, nemokamai atliekamas rekvalifikavimas.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
| <b>5.</b> | <b>Kiti reikalavimai</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| 5.1       | Medicinos priemonės Tiekėjas pristato savo transportu ir lėšomis adresu Žolyno g. 34, Vilnius.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | 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.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | Užtikrinamas visos sutarties galiojimo laikotarpiu teikiamas nemokamos kvalifikuotų specialistų konsultacijos, pagalba visais klausimais, susijusiais su teikiamų prekių ir Įrangos kokybišku darbu. Atvykstant gyvai arba nuotoliniu būdu.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| 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.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | 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.<br><b>Pateikti naudojančių įstaigų sąrašą ir kontaktus.</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | <b>Ispanija:</b> Centro Comunitario de Transfusion del Principado De Asturias Oveido<br>EMILIO RODRIGUEZ VIGIL,<br>Dr. Ana Maria Ojea (+34 985232426).<br><b>Vokietija :</b> German Red Cross Frankfurt Sandhofstraße 1, 60528 Frankfurt am Main, Vokietija. <u>Tel.nr.: +49 69 67820</u><br><b>Šveicarija :</b> Swiss Red Cross Bern Bernstrasse 162, 3052 Zollikofen, Šveicarija.<br><u>Tel.nr.: +41 31 919 09 09</u><br><b>Belgija :</b> Blood Bank Namur Rue des Dames Blanches 34, 5000 Namur, Belgija. <u>Tel.nr.: +32 81 22 10 10</u><br><b>Lenkija :</b> Blood Bank Poznan Marcelińska 44, 60-354 Poznań, Lenkija. <u>Tel.nr.: +48 61 886 33 54</u><br><b>Prancūzija:</b> Etablissement Français du Sang<br><b>Suomija:</b> Red Cross BS Kivihaantie 7 FI-00310 Helsinki Finland <u>Tel.nr.: +358(0)504487257</u> |
| 5.5       | 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 atspindi 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 | Pateikiami visi dokumentai įrodantys keliamų reikalavimų atitikimą. Dokumentuose sužymėtos atitikimo vietos. Papildomai nurodome nuorodą į viešai prieinamą internetinę svetainę, kurioje galite rasti visą papildomą informaciją. Deklaracija dėl siūlomų prekių ir įrangos techninės specifikacijos duomenų                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |

|     |                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                                                                                                                      |
|-----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|     | gamintojo dokumentai, nenurodyti šiame punkte, nebus laikomi pakankama ir patikima informacija vertinimui atlikti.<br>Po sutarties pasirašymo lietuvių kalba pateikiami: Medicinos priemonių ir priedų (kur tinka) naudojimo instrukcijos bei Panaudai teikiamos įrangos naudotojo vadovas. |                                                                                                                      |
| 6.  | <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.                                                                                                                                                                        | Tiekėjas užtikrina, kad Prekės bus pristatytos darbo dienomis ne piko valandomis, t.y. nuo 10:00 val. iki 15:00 val. |

\* nurodyti dokumento pavadinimą ir vietą (puslapį, punktą, pastraipą ir pan.), kurioje yra informacija apie siūlomos prekės atitiktį nustatytiems pirkimo sąlygų reikalavimams.

Visi dokumentai, informacija, patvirtinimai ir kt., įrodantys tiekėjo siūlomo objekto atitikimą pirkimo sąlygoms teikiami kartu su pasiūlymu.

## 5. SU PASIŪLYMU PATEIKIAMAI DOKUMENTAI

| Eil. Nr. | Dokumento pavadinimas                                | Lapų skaičius |
|----------|------------------------------------------------------|---------------|
| 1.       | 5 priedas EBVPD                                      | ZIP failas    |
| 2.       | 8 priedas_Tiekėjo deklaracija dėl Tarybos reglamento | 1 lapas       |
| 3.       | Tech_spec_dokumentacija                              | ZIP failas    |
| 4.       | Konfidencialu (įgaliojimai, įstatai, prokūros)       | ZIP failas    |

## 6. KONFIDENCIALI INFORMACIJA

| Eil. Nr. | Pateikto dokumento pavadinimas<br>(nurodomi visi dokumentai pagal Bendrųjų sąlygų 13.3 papunkčio nuostatas) |
|----------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1.       | Konfidencialu.zip                                                                                           |

Tiekėjas pasiūlyme **privalo** nurodyti, ar jo pasiūlyme yra konfidencialios informacijos. Konfidencialia informacija gali būti, įskaitant, bet ja neapsiribojant, komercinė (gamybinė) paslaptis ir konfidencialieji pasiūlymų aspektai. Konfidencialia negalima laikyti informacijos nurodytos Viešųjų pirkimų įstatymo 20 straipsnio 2 dalyje. Perkančioji organizacija, viešojo pirkimo komisija, jos nariai ar ekspertai ir kiti asmenys negali tretiesiems asmenims atskleisti iš tiekėjo gautos informacijos, kurią tiekėjas nurodė kaip konfidencialią. Jei tiekėjas nenurodė konfidencialios informacijos, laikoma, kad tokios tiekėjo pasiūlyme nėra. Tačiau tiekėjas, dalyvaudamas viešajame pirkime privalo prisiimti ir su tuo susijusias pasekmes – visas pasiūlymas ar didesnę jo dalis bus atskleista, neatsižvelgiant į tiekėjo nurodymus, jei tiekėjas nesugebėjo objektyviai, tiksliais, konkrečiais skaičiavimais ir įrodymais pagrįsti teikiamos informacijos konfidencialumo, o jo nurodyta pasiūlymo konfidencialios informacijos apimtis prieštarauja esamai teismų praktikai<sup>6</sup> ir (ar) Viešųjų pirkimų tarnybos išaiškinimams<sup>7</sup>.

<sup>6</sup> Pvz. Informacijos įslaptinimas viešųjų pirkimų procedūroje yra išimtis iš bendros taisyklės. Atsižvelgiant į tai, kad konfidencialios informacijos apsaugos tikslas – teisėta viešumo ribojimo priemonė, ji turi būti aiškinama siaurai, nepažeidžiant įstatyme įtvirtintų skaidrumo ir konkurencijos principų bei tiekėjų teisės į veiksmingą pažeistų teisių gynybą ir turint tik tikslą nepakenkti tos informacijos šaltiniui ar kitiems asmenims. LAT 2017 m. lapkričio 30 d. nutartis civilinėje byloje Nr. e3K-3-354-690/2017

<sup>7</sup> <https://vpt.lrv.lt/lt/naujienos/priminimas-del-konfidencialumo-viesuosiuose-pirkimuose>

Pasirašydamas šį pasiūlymą, tvirtinu, kad:

- 1) pasiūlymas galioja Pirkimo sąlygų 1 priede „Terminai“ nurodytą terminą;
- 2) sutinku su visomis pirkimo dokumentuose nustatytomis sąlygomis;
- 3) pasiūlyme pateikti duomenys yra tikri;
- 4) pasiūlyme pateikta informacija yra teisinga ir apima viską, ko reikia tinkamam pirkimo sutarties įvykdymui.

*Pardavimų ir rinkodaros asistentė*

*Viktorija Puzaitė-Stoškė*

---

(Tiekėjo vadovo arba jo įgalioto  
asmens pareigų pavadinimas)

(parašas)

(vardas, pavardė)

*Pirkimas atliekamas CVP IS priemonėmis, pasiūlymas teikiamas pasirašytas saugiu elektroniniu parašu, todėl šio dokumento pasirašyti atskirai neprivaloma*