

PIRKIMO–PARDAVIMO SUTARTIS Nr.

Vilnius

2024 m. d.

Viešoji įstaiga Vilniaus universiteto ligoninė Santaros klinikos (toliau – **Pirkėjas**), atstovaujama generalinio direktoriaus Felikso Jankevičiaus, veikiančio įstaigos įstatų pagrindu ir UAB Nova natura (toliau – **Pardavėjas**), atstovaujama Ryčio Grigonis, veikiančio pagal įmonės įstatus, laimėjusi atviro konkurso būdu vykusį pirkimą „TL PGR reagentai Plasmodium spp., Pneumocystis jirovicii, Arbovirusų sukelėjams nustatyti ir greitieji SARS-CoV-2 gripo A, gripo B, RSV antigenų testai (6266)“ (CVP IS Nr. 689217) (toliau – Pirkimas), sudarė šią sutartį:

1. SUTARTIES OBJEKTAS

1.1. Pardavėjas įsipareigoja parduoti Pirkėjui *reagentus, pagalbines priemones* (toliau – Prekės), o Pirkėjas įsipareigoja priimti jas ir už jas sumokėti šioje sutartyje nurodytą kainą sutarties 6 p. numatyta tvarka.

2. SUTARTIES KAINA

2.1. Sutarčiai taikomos fiksuoto įkainio kainodaros taisyklės. Sutartyje nustatyti fiksuoti prekių įkainiai ir perkamų prekių preliminarūs kiekiai, kurie nurodyti šios sutarties priede Nr. 1.

2.2.. Pradinė sutarties vertė be pridėtinės vertės mokesčio (toliau – PVM) 42 000,00 (Keturiasdešimt du tūkstančiai eurų 00 ct).

PVM suma 2 100,00 (Du tūkstančiai vienas šimtas eurų 00 ct).

Pradinė sutarties vertė su PVM 44 100,00 (Keturiasdešimt keturi tūkstančiai vienas šimtas eurų 00 ct).

2.3. Įkainiai sutarties vykdymo laikotarpiu negalės būti keičiami per visą sutarties vykdymo laikotarpį, išskyrus kai pasikeičia pridėtinės vertės mokestis (PVM) bei Sutarties 2.5. punkte nustatytais atvejais. Perskaičiavimas vykdomas po Lietuvos Respublikos pridėtinės vertės mokesčio įstatymo, kuriuo keičiasi mokesčio tarifas, įsigaliojimo dienos. Pasikeitus PVM tarifo dydžiui, nepateiktų prekių įkainiai keičiami (mažinama ar didinama) proporcingai PVM pasikeitusio tarifo dydžiui. Kainos (įkainių) pakeitimas įforminamas papildomu rašytiniu šalių susitarimu.

2.4. Į Prekių įkainius įskaityti visi Pardavėjo mokami mokesčiai, prekės pristatymo ir kitos išlaidos.

2.5. Sutartyje numatytų įkainių perskaičiavimo (keitimo) tvarka:

2.5.1. Bet kuri Sutarties Šalis Sutarties galiojimo metu turi teisę inicijuoti Sutartyje numatytų įkainių perskaičiavimą (keitimą) ne anksčiau kaip po 12 (dvylikos) mėnesių nuo Sutarties sudarymo dienos (jeigu perskaičiavimas jau buvo atliktas – nuo paskutinio perskaičiavimo pagal šį punktą dienos), jeigu (0612 Kiti medicinos gaminiai) vartotojų kainų pokytis (k), apskaičiuotas kaip nustatyta 2.5.4. punkte, viršija 8 procentus. Įkainių perskaičiavimas (keitimas) gali būti inicijuojamas ne dažniau kaip kas 12 (dvylika) mėnesių nuo paskutinio perskaičiavimo pagal šį punktą dienos. Atlikdamos perskaičiavimą Šalys vadovaujasi Lietuvos Statistikos Departamento viešai Oficialiosios statistikos portale paskelbtais Rodiklių duomenų bazės duomenimis, iš kitos Šalies nereikalaujamos pateikti oficialaus Lietuvos Statistikos Departamento ar kitos institucijos išduoto dokumento ar patvirtinimo:

2.5.2. Šalys privalo susitarime nurodyti indekso reikšmę laikotarpio pradžioje ir jos nustatymo datą, indekso reikšmę laikotarpio pabaigoje ir jos nustatymo datą, kainų pokytį (k), perskaičiuotus įkainius, perskaičiuotą pradinę Sutarties vertę.

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

2.5.4. Nauji įkainiai apskaičiuojami pagal formulę:

$A1 = A + (k / 100 \times A)$, kur

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

A1 – perskaičiuotas (pakeistas) įkainis (Eur be PVM)

k – Pagal (0612 Kiti medicinos gaminiai) vartotojų kainų indeksą apskaičiuotas (0612 Kiti medicinos gaminiai) vartotojų kainų pokytis (padidėjimas arba sumažėjimas) (%). „k“ reikšmė skaičiuojama pagal formulę:

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

Ind(naujausias) – kreipimosi dėl kainos perskaičiavimo išsiuntimo kitai šaliai datą naujausias paskelbtas (0612 Kiti medicinos gaminiai) vartotojų kainų indeksas.

Ind(pradžia) – laikotarpio pradžios datos (mėnesio) (0612 Kiti medicinos gaminiai) vartotojų kainų indeksas. Pirmojo perskaičiavimo atveju laikotarpio pradžia (mėnuo) yra Sutarties sudarymo mėnuo. Antrojo ir vėlesnių perskaičiavimų atveju laikotarpio pradžia (mėnuo) yra paskutinio perskaičiavimo metu naudotos paskelbto atitinkamo indekso reikšmės mėnuo.

2.5.5. Skaičiavimams indeksų reikšmės imamos keturių skaitmenų po kablelio tikslumu. Apskaičiuotas pokytis (k) tolimesniems skaičiavimams naudojamas suapvalinus iki vieno (Lietuvos Statistikos Departamentas pokyčius skelbia

apvalindamas iki vieno skaitmens po kablelio) skaitmens po kablelio, o apskaičiuotas įkainis „A1“ nurodomas iki keturių skaitmenų po kablelio.

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

2.6. Sutarties kaina – už Prekes, paslaugas ir (ar) darbus pagal sutartį tiekėjo gaunama ekonominė nauda. Į sutarties kainą turi būti įskaičiuoti visi mokesčiai ir kitos Pardavėjo patiriamos su sutarties vykdymu susijusios išlaidos.

2.7. Pradinės sutarties vertė - maksimali pirkimui skirtai lėšų suma be PVM pirkimo dokumentuose ir sutartyje nurodytų prekių įsigijimui tiekėjo pasiūlyme nurodytais įkainiais be PVM.

2.8. Pirkimo sutarties sąlygos sutarties galiojimo laikotarpiu negali būti keičiamos, išskyrus tokias pirkimo sutarties sąlygas, kurias pakeitus nebūtų pažeisti Viešųjų pirkimų įstatymo 17 straipsnyje nustatyti principai ir tikslai, bei esant Viešųjų pirkimų įstatymo 89 straipsnyje nustatytoms sąlygoms. Sutarties sąlygų keitimu nebus laikomi techninio pobūdžio Sutarties pakeitimai (pavyzdžiui, Šalių rekvizitai, klaidos ir pan.) ir Sutarties sąlygų koregavimas joje numatytomis aplinkybėmis, jeigu šios aplinkybės nustatytos aiškiai ir nedviprasmiškai bei buvo pateiktos pirkimo sąlygose.

3. PERKAMOS PREKĖS

3.1. Šia Sutartimi Pardavėjas įsipareigoja perleisti prekes, kurių detali specifikacija ir įkainiai nustatyti šios Sutarties priede Nr.1. Perkamų pagal Sutartį prekių vertė negali viršyti atskirų sutarties dalių pradinių verčių, nurodytų šios Sutarties priede Nr.1, ir pradinės sutarties vertės, nustatytos Sutarties 2.2 p. Sutarties vykdymo metu įsigijami prekių kiekiai priklauso nuo faktinių Pirkėjo užsakymų, preliminarūs prekių kiekiai nelaikomi maksimaliais kiekiais, Pirkėjas gali išpirkti mažesnę arba didesnę kiekį nei preliminarus kiekis.

3.2. Jei dėl nuo Pardavėjo nepriklausančių aplinkybių, kurių nebuvo įmanoma numatyti rengiant pirkimo dokumentus ir/ar sutarties sudarymo metu, Pardavėjas negali pristatyti pasiūlyme nurodyto modelio prekių, sutarties šalims išreiškus sutikimą, nekeičiant sutarties kainos, Pardavėjas gali pristatyti kito modelio prekes su sąlyga, kad naujas modelis visiškai atitiks pirkimo dokumentuose ir sutarties priede keliamus reikalavimus ir bus pristatomas už tą pačią kainą.

4. PREKIŲ PRISTATYMO TVARKA

4.1. Pardavėjas įsipareigoja pristatyti prekes savo transportu ne vėliau kaip per 14 (keturiolika) darbo dienų nuo Pirkėjo užsakyme nurodytos datos, o esant ypatingiems atvejams - per 7 (septynias) darbo dienas.

4.2. Prekių pristatymo vieta – VšĮ Vilniaus universiteto ligoninė Santaros klinikos, Vaistinės reagentų sandėlis (Santariškių g. 2, LT-08661 Vilnius, Santariškių g. 14, LT-08410 Vilnius).

4.3. Pardavėjo atstovas, atsakingas už sutarties vykdymą: [redacted]

Pirkėjo atstovas, atsakingas už sutarties vykdymą: [redacted];

Pirkėjo atstovas, atsakingas už sutarties ir jos pakeitimų paskelbimą pagal Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo 86 straipsnio 9 dalies nuostatas: [redacted]

5. PREKIŲ KOKYBĖ IR GARANTIJA

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

5.2. Pardavėjas įsipareigoja užtikrinti Prekių pristatymą gamintojo instrukcijoje numatytomis sąlygomis ir prisiima atsakomybę už netinkamomis sąlygomis transportuojant aktyvumą praradusias Prekes. Pardavėjas užtikrina kokybės reikalavimų neatitinkančių Prekių grąžinimo ir išlaidų kompensavimo galimybę.

5.3. Pardavėjas įsipareigoja apie bet kokius Prekių pakeitimus, su Prekėmis susijusius galimus nepageidaujamus įvykius keliančius pavojų tyrimų kokybei, pacientų saugumui, laboratorijos personalo saugumui nedelsiant pranešti Pirkėjui.

5.4. Pristatant prekes Pardavėjas pateikia prekės vartotojo instrukcijas lietuvių kalba (arba/ir originalo kalba, jei tai nustatyta pirkimo sąlygose). Prekių žymėjimas ant pakuotės turi būti lietuvių kalba (jei prekės gamintojo nėra žymimos valstybine kalba – pasitelkiant lipdukus ar kt. priemones).

5.5. Prekių galiojimo terminas jų pristatymo metu turi būti ne trumpesnis nei 6 mėnesiai, trumpesnio galiojimo nei 6 mėnesiai prekes tiekėjas gali pristatyti tik gavęs perkančiosios organizacijos sutikimą.

6. ATSISKAITYMAS TARP ŠALIŲ

6.1. Pirkėjas apmoka Pardavėjui už prekes pagal gautas PVM sąskaitas faktūras per 30 dienų nuo prekių gavimo ir sąskaitos faktūros pateikimo dienos. Jei mokėjimai pagal sutartis visiškai arba iš dalies atliekami iš tarpinių

finansuojančių organizacijų gautomis lėšomis, taip pat kitomis objektyviai pagrįstomis aplinkybėmis atsiskaitymo terminas Pirkėjo gali būti pratęstas iki 60 dienų nuo prekių gavimo ir sąskaitos faktūros pateikimo dienos.

6.2. Pirkėjas numato tiesioginio atsiskaitymo su subtiekejais galimybę, vadovaujantis šiame punkte nustatyta tvarka. Pirkėjas ne vėliau kaip per 3 darbo dienas nuo šios Sutarties 11.5. punkte nurodytos informacijos gavimo raštu informuoja subtiekęjus apie tiesioginio atsiskaitymo galimybę, o subtiekęjas, norėdamas pasinaudoti tokia galimybe, raštu pateikia prašymą Pirkėjui. Tais atvejais, kai subtiekęjas išreiškia norą pasinaudoti tiesioginio atsiskaitymo galimybe, turi būti sudaroma trišalė sutartis tarp Pirkėjo, Tiekėjo ir jo subtiekęjo, kurioje aprašoma tiesioginio atsiskaitymo su subtiekęju tvarka, kurioje numatoma teisė Tiekėjui prieštarauti nepagrįstiems mokėjimams subtiekęjui.

6.3. Pridėtinės vertės mokesčio sąskaitos faktūros, sąskaitos faktūros, kreditiniai ir debetiniai dokumentai bei avansinės sąskaitos turi būti teikiami naudojantis informacinės sistemos „E. sąskaita“ priemonėmis. Mokėjimo dokumentų nepateikus „E. sąskaita“ priemonėmis, Pirkėjas turi teisę neatlikti mokėjimo.

7. SUTARTIES ĮVYKDYMO UŽTIKRINIMAS, ATSAKOMYBĖ

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

7.2. Jei Pardavėjas iš esmės pažeidžia Sutartį 9.2.p. nurodytais atvejais, Pirkėjas taikys 10% pradinės sutarties vertės (be PVM) baudą, įskaitant delspinigius.

7.3. Jei Pirkėjas dėl savo kaltės vėluoja atsiskaityti su Pardavėju per sutarties 6.1.p. numatytą terminą, Pardavėjas turi teisę be rašytinio įspėjimo pradėti skaičiuoti 0,02% dydžio delspinigius nuo nesumokėtos sumos (be PVM).

8. FORCE MAJEURE

8.1. Force Majeure sąlygos taikomos vadovaujantis Lietuvos Respublikos Vyriausybės 1996 m. liepos 15 d. nutarimu Nr. 840 „Dėl atleidimo nuo atsakomybės esant nenugalimos jėgos (force majeure) aplinkybėms taisyklių patvirtinimo“.

9. SUTARTIES GALIOJIMAS IR NUTRAUKIMAS

9.1. Sutartis įsigalioja Šalims ją pasirašius ir galioja iki visiško Šalių tarpusavio įsipareigojimų pagal šią Sutartį įvykdymo, bet ne ilgiau kaip 38 (trisdešimt aštuonis) mėnesius (įskaičiuotas atsiskaitymas tarp Šalių pagal Sutarties 6.1 p.). Sutarties vykdymo (prekių tiekimo) terminas - 36 (trisdešimt šeši) mėnesiai nuo Sutarties įsigaliojimo arba iki kol bus pasiekta maksimali Sutarties suma, nurodyta Sutarties 2.2. punkte arba, tais atvejais, kai Prekėmis (reagentais) atlikti tyrimus yra būtina papildoma įranga, dėl kurios sudaryta panaudos sutartis - tol, kol galioja panaudos sutartis, tačiau ne ilgiau kaip 38 (trisdešimt aštuonis) mėnesius, jei panaudos sutartis tęsiama iki kol bus sunaudoti visi reagentai.

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

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

9.2.2. Pardavėjas prekių nepristatė per Sutartyje nustatytą bei Pirkėjo nurodytą papildomą protingą terminą.

9.3. Pardavėjas turi teisę vienašališkai nutraukti Sutartį įspėjęs Pirkėją prieš 15 darbo dienų, jeigu Pirkėjas ją iš esmės pažeidė:

9.3.1. Pirkėjas daugiau kaip du kartus laiku nesumokėjo už Prekes, kai jos buvo perduotos nustatytais terminais;

9.3.2. Pirkėjas daugiau kaip du kartus nepriėmė tinkamoms kokybės Prekių, kai jos buvo perduotos nustatytais terminais.

9.4. Sutartis taip pat gali būti nutraukta Šalių raštišku susitarimu.

10. ASMENS DUOMENŲ APSAUGA

10.1. Rinkdamos ir tvarkydamos asmens duomenis, Šalys privalo laikytis 2016 m. balandžio 27 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2016/679 dėl fizinių asmenų apsaugos tvarkant asmens duomenis ir dėl laisvo tokių duomenų judėjimo ir kuriuo panaikinama Direktyva 95/46/EB (Bendrasis duomenų apsaugos reglamentas) ir taikomų įstatymų reikalavimų ir užtikrinti, kad duomenų subjektai būtų tinkamai informuoti apie jų asmens duomenų tvarkymą.

10.2. Šalys vykdydamos sutartį privalo tinkamai tvarkyti viena kitos atstovų ir kito personalo asmens duomenis, tokius kaip vardas, pavardė, pareigos, kontaktiniai duomenys ir kt. Šalys įsipareigoja šiuos asmens duomenis tvarkyti

tik tiek, kiek reikia sutarties vykdymui. Šalys įsipareigoja apie asmens duomenų tvarkymą tinkamai informuoti savo atstovus ir kitą personalą, kurio asmens duomenys bus perduoti kitai Šaliai.

10.3. Šalis privalo informuoti kitą Šalį apie bet kokius atstovų ir kito personalo bei jų asmens duomenų pasikeitimus, jei šie duomenys buvo perduoti kitai Šaliai.

11. KITOS SĄLYGOS

11.1. Pardavėjas įsipareigoja išrašomoje sąskaitoje-faktūroje vartoti tuos pačius prekių pavadinimus ir mato vnt., kokie yra pridedamoje specifikacijoje. Taip pat ant sąskaitos faktūros privalo užrašyti sutarties numerį ir datą, pagal kurią parduodamos prekės.

11.2. Sutarties vykdymo metu Pardavėjo gauta informacija ir dokumentai yra konfidencialūs. Be išankstinio raštiško Pirkėjo leidimo Pardavėjas neskelbia ir neatskleidžia jokių sutarties nuostatų, išskyrus atvejus, kai tai būtina vykdamas sutartį.

11.3. Ginčai, kylantys tarp šalių, sprendžiami šalių derybomis, o nepavykus jų išspręsti – teismine tvarka Lietuvos Respublikos teismuose.

11.4. Pardavėjas patvirtina, kad į parduodamas prekes tretieji asmenys neturi jokių teisių.

11.5. Sudarius Sutartį, tačiau ne vėliau negu Sutartis pradeda vykdyti, Pardavėjas įsipareigoja pranešti tuo metu žinomų subtiekiejų pavadinimus, kontaktinius duomenis ir jų atstovus. Pirkėjas taip pat reikalauja, kad Pardavėjas informuotų apie minėtos informacijos pasikeitimus visu Sutarties vykdymo metu, taip pat apie naujus subtiekiejus, kuriuos jis ketina pasitelkti vėliau. Pasiūlyme Pardavėjas nenurodė, kad pasitelks subtiekiejus.

11.6. Pardavėjas gali keisti Sutartyje nurodytus subtiekiejus tik prieš tai raštu pranešęs Pirkėjui apie tokio keitimo būtinybę ir gavęs jo raštišką sutikimą.

11.7. Pardavėjas Sutarties vykdymo metu gali inicijuoti subtiekiejo, numatyto Sutartyje, pakeitimą, nurodydamas tokio keitimo motyvus.

11.8. Pirkėjui sutikus su subtiekiejo pakeitimu, Pirkėjas kartu su Pardavėju raštu sudaro susitarimą dėl subtiekiejo pakeitimo, kurį pasirašo Šalys. Šis susitarimas yra neatskiriama Sutarties dalis.

11.9. Sutarties vykdymo metu Pardavėjas įsipareigoja laikytis aplinkos apsaugos reikalavimų: mažinti popieriaus sunaudojimą, atsisakyti nebūtino dokumentų kopijavimo ir spausdinimo, dokumentacija, perdavimo-priėmimo aktai (jei tokie yra būtini), Pirkėjui turi būti pateikiami elektroniniu formatu ir pasirašomi elektroniniu būdu, sąskaitas faktūras / PVM sąskaitas faktūras už prekes teikti tik elektroniniu būdu, Pirkėjo prašomą informaciją teikti tik elektroniniu formatu. Esant būtinybei spausdinti, turi būti naudojamas perdirbtas popierius, kuris atitinka minimalius aplinkos apsaugos kriterijus, patvirtintus Lietuvos Respublikos aplinkos apsaugos ministro 2022-12-13 įsakymo Nr. D1-401 I-ame skyriuje „Popierius ir jo gaminiai“.

11.10. Siekiant mažinti poveikį aplinkai, sudaryta elektroninė sutartis, kuri abiejų Šalių pasirašyta kvalifikuotais elektroniniais parašais. Sutartis sudaryta lietuvių kalba.

PRIDEDAMA. Specifikacija ir įkainiai, ... lapai.

12. ŠALIŲ ADRESAI IR REKVIZITAI

Pardavėjas

UAB Nova natura
Kaštonų g. 56, Giraitė, LT-54310 Kauno r
Įmonės kodas 305063819
PVM mok. kodas LT100012238311
Swedbank AB, b/k 73000
A.s. LT387300010158069408
Tel. +370 620 70 159

Direktorius
Rytis Grigonis

Pirkėjas

VšĮ Vilniaus universiteto ligoninė Santaros klinikos
Santariškių g. 2, LT-08661 Vilnius
Įmonės kodas 124364561
PVM mok. kodas LT243645610
A. s. LT71 7300 0100 0249 2260
AB „Swedbank“ b. k. 73000
Tel. (8 5) 236 5000, faks. (8 5) 236 5111

Generalinis direktorius
Feliksas Jankevičius

Priedas prie 2024 m. d.
Sutarties Nr.....

SPECIFIKACIJA IR ĮKAINIAI

P.d. Nr.	Eil. Nr.	Prekės pavadinimas	Būtinieji techniniai reikalavimai	Gamintojas, tikslus komercinis prekės pavadinimas, katalogo Nr.	Kiekis* prelimi narus	Mato vnt.	Įkainis 1 vnt. EUR	
							be PVM	su 5% PVM
1.	Reagentai ir priemonės <i>Pneumocystis jirovicii</i> sukėlėjo nustatymui realaus laiko PGR metodu.							
	1.1.	Preliminarus tyrimų kiekis (į kurį įskaičiuoti visi tyrimai: kontrolės, kalibracijos, užsakovui raportuotų rezultatų tyrimai), kuriam atlikti turi būti pateiktas reikiamų reagentų ir priemonių kiekis			960			
		Reagentai skirti nukleorūgščių išskyrimui ir gryninimui iš tepinėlių, seilių, skreplių, išmatų ir šlapimo mėginių.	Reagentai skirti RNR ir DNR nukleorūgščių išskyrimui ir gryninimui iš tepinėlių, seilių, skreplių, išmatų ir šlapimo mėginių. Reagentų veikimas pagrįstas magnetinių dalelių veikimo principu. Siūlomi reagentai suderinami su King Fisher Flex (Thermo Scietific, JAV) nukleorūgščių išskyrimo prietaisu ir jo sistemos pagalbinėmis dalimis (plastiko plokštelių sistema). Siūlomų reagentų ir King Fisher Flex (Thermo Scietific, JAV) prietaiso derinys numatytas reagentų naudojimo instrukcijoje, bei patvirtintas reagentų gamintojo validavimo tyrimų metu. Siūlant reagentus nesuderinamus su nuosavybės teise valdomais prietaisais būtina panaudai pasiūlyti alternatyvią įrangą pritaikytą siūlomiems reagentams (Siūlomų reagentų ir prietaiso derinys numatytas reagentų naudojimo instrukcijoje, bei patvirtintas reagentų gamintojo validavimo tyrimų metu. Jei su pasiūlymu nepateikiama tokia informacija - pasiūlymas atmetamas). Alternatyvios įrangos ir siūlomų reagentų derinys turi atitikti visus tehniinėse specifikacijose numatytus reikalavimus.	Certest (Ispanija),VS-EAP0196OP VIASURE DNA/RNA Pathogens Extraction Kit, 96 prep	10	rinkinys	300,00	315,00
	1.2	Preliminarus tyrimų kiekis (į kurį įskaičiuoti visi tyrimai: kontrolės, kalibracijos, užsakovui raportuotų rezultatų tyrimai), kuriam atlikti turi būti pateiktas reikiamų reagentų ir priemonių kiekis			960			
		Reagentai skirti Pneumocystis jirovicii kokybiniam ir kiekybiniam nustatymui TL PGR metodu	Siūlomų reagentų aptikimo riba siekia ne daugiau kaip 10 DNA kopijų/reakcijoje. Reagentų gamintojo patvirtintas ir deklaruojamas jautrumas, bei specifiškumas ne žemesnis kaip 99 %. Reikalaujami diagnostinės gebos parametrai (aptikimo riba, jautrumas ir specifiškumas) pasiekiami ir numatyti metodikoje derinanant su 1-oje pirkimo dalyje, 2.1.	Certest (Ispanija), VS-JIR106L VIASURE Pneumocystis jirovecii Real Time PCR Detection Kit 6 strips, LP	20	rinkinys	415,00	435,75

		pozicijoje siūlomais nukleorūgščių gryninimo ir išskyrimo reagentais. Reagentai paruošti naudojimui uždaroje talpose, taip apsaugant nuo užteršimo. Reagentų sudėtyje turi būti kontrolės, skirtos visam tyrimo procesui kontroliuoti: mėginio proceso kontrolė, reagentų patikros kontrolės. Reagentų sudėtyje yra įtraukta žinomos, patvirtintos koncentracijos standartinė <i>Pneumocystis jirovicii</i> medžiaga, naudojama kiekybiniam sukelėjo kopijų skaičiaus įvertinimui. Gausinimo reagentai gali būti naudojami ir yra suderinami su QuantStudio™ 5 Real-Time PCR System (Applied Biosystem, JAV) arba QuantStudio™ 5 Real-Time PCR System Dx (Applied Biosystem, JAV) ir CFX96 (Bio-Rad, JAV) arba CFX96 Dx Real-Time PCR Detection System (Bio-Rad, JAV) TL PGR gausinimo prietaisais. Siūlant reagentus nesuderinamus su nuosavybės teise valdomais prietaisais būtina panaudai pasiūlyti alternatyvią įrangą pritaikytą siūlomiems reagentams. Alternatyvios įrangos ir siūlomų reagentų derinys turi atitikti visus techninėse specifikacijose numatytus reikalavimus.					
Pradinė 1 p. d. sutarties vertė Eur be PVM:							12000,00
5% PVM suma Eur:							600,00
Pradinė 1 p. d. sutarties vertė Eur su PVM:							12600,00
2.	Reagentai ir priemonės <i>Plasmodium spp</i> ir <i>Pneumocystis jirovicii</i> sukelėjų nustatymui realaus laiko PGR metodu.						
2.1.	Preliminarus tyrimų kiekis (į kurį įskaičiuoti visi tyrimai: kontrolės, kalibracijos, užsakovui raportuotų rezultatų tyrimai), kuriam atlikti turi būti pateiktas reikiamų reagentų ir priemonių kiekis			960			
	Reagentai skirti nukleorūgščių išskyrimui ir gryninimui iš kraujo.	Reagentai skirti RNR ir DNR nukleorūgščių išskyrimui ir gryninimui iš kraujo, kraujo plazmos, kraujo serumo, kraujo kultūros ir likvoro mėginių. Reagentų veikimas pagrįstas magnetinių dalelių veikimo principu. Siūlomi reagentai suderinami su King Fisher Flex (Thermo Scietific, JAV) nukleorūgščių išskyrimo prietaisu ir jo sistemos pagalbinėmis dalimis (plastiko plokštelių sistema). Siūlomų reagentų ir King Fisher Flex (Thermo Scietific, JAV) prietaiso derinys numatytas reagentų naudojimo instrukcijoje, bei patvirtintas reagentų gamintojo validavimo tyrimų metu. Siūlant reagentus nesuderinamus su nuosavybės teise valdomais prietaisais būtina panaudai pasiūlyti alternatyvią	Certest (Ispanija), VS-EAB0196OP - VIASURE Blood Pathogens Extraction Kit, 96 prep	10	rinkinys	360,00	378,00

			įrangą pritaikytą siūlomiems reagentams (Siūlomų reagentų ir prietaiso derinys numatytas reagentų naudojimo instrukcijoje, bei patvirtintas reagentų gamintojo validavimo tyrimų metu. Jei su pasiūlymu nepateikiama tokia informacija - pasiūlymas atmetamas). Alternatyvios įrangos ir siūlomų reagentų derinys turi atitikti visus techninėse specifikacijose numatytus reikalavimus.					
2.	2.2.	<i>Preliminarus tyrimų kiekis (į kurį įskaičiuoti visi tyrimai: kontrolės, kalibracijos, užsakovui raportuotų rezultatų tyrimai), kuriam atlikti turi būti pateiktas reikiamų reagentų ir priemonių kiekis</i>			960			
		Reagentai skirti pirmuonių Plasmodium spp kokybiniam ir kiekybiniam nustatymui TL PGR metodu.	Siūlomų reagentų aptikimo riba siekia ne daugiau kaip 10 DNA kopijų/reakcijoje. Reagentų gamintojo patvirtintas ir deklaruojamas jautrumas, bei specifiskumas ne žemesnis kaip 99 %. Reikalaujami diagnostinės gebos parametrai (aptikimo riba, jautrumas ir specifiskumas) pasiekiami ir numatyti metodikoje derinanant su pirkimo 2.1. pozicijoje siūlomais nukleorūgščių gryninimo ir išskyrimo reagentais. Reagentai paruošti naudojimui uždaroje talpose, taip apsaugant nuo užteršimo. Reagentų sudėtyje turi būti kontrolės, skirtos visam tyrimo procesui kontroliuoti: mėginio proceso kontrolė, reagentų patikros kontrolės. Reagentų sudėtyje yra įtraukta žinomos, patvirtintos koncentracijos standartinė Plasmodium spp. medžiaga, naudojama kiekybiniam sukelėjo kopijų skaičiaus įvertinimui. Gausinimo reagentai gali būti naudojami ir yra suderinami su QuantStudio™ 5 Real-Time PCR System (Applied Biosystem, JAV) arba QuantStudio 5 Real-Time PCR System Dx (Applied Biosystem, JAV) ir CFX96 (Bio-Rad, JAV) arba CFX96 Dx Real-Time PCR Detection System (Bio-Rad, JAV) TL PGR gausinimo prietaisais. Siūlant reagentus nesuderinamus su nuosavybės teise valdomais prietaisais būtina panaudai pasiūlyti alternatyvią įrangą pritaikytą siūlomiems reagentams. Alternatyvios įrangos ir siūlomų reagentų derinys turi atitikti visus techninėse specifikacijose numatytus reikalavimus.	Certest (Ispanija), VS-MAL106L VIASURE Malaria Real Time PCR Detection Kit 6 strips, LP	20	rinkinys	365,00	383,25
2.	2.3.	<i>Preliminarus tyrimų kiekis (į kurį įskaičiuoti visi tyrimai: kontrolės, kalibracijos, užsakovui raportuotų rezultatų tyrimai), kuriam atlikti turi būti pateiktas reikiamų reagentų ir priemonių kiekis</i>			960			

		Reagentai skirti Plasmodium pirmuonių rūšių nustatymui TL PGR metodu.	Reagentai skirti identifikuoti ir atskirti Plasmodium pirmuonių rūšis: Plasmodium falciparum, Plasmodium vivax, Plasmodium ovale, Plasmodium malariae. Siūlomų reagentų aptikimo riba siekia ne daugiau kaip 10 DNA kopijų/reakcijoje kiekvienos rūšies sukelėjai. Reagentų gamintojo patvirtintas ir deklaruojamas jautrumas, bei specifiskumas ne žemesnis kaip 99 %. Reikalaujami diagnostinės gebos parametrai (aptikimo riba, jautrumas ir specifiskumas) pasiekiami ir numatyti metodikoje derinanant su pirkimo 2.1. pozicijoje siūlomais nukleorūgščių gryninimo ir išskyrimo reagentais. Reagentai paruošti naudojimui uždaroje talpoje, taip apsaugant nuo užteršimo. Reagentų sudėtyje turi būti kontrolės, skirtos visam tyrimo procesui kontroliuoti: mėginio proceso kontrolė, reagentų patikros kontrolės. Gausinimo reagentai gali būti naudojami ir yra suderinami su QuantStudio™ 5 Real-Time PCR System (Applied Biosystem, JAV) arba QuantStudio™ 5 Real-Time PCR System Dx (Applied Biosystem, JAV) ir CFX96 (Bio-Rad, JAV) arba CFX96 Dx Real-Time PCR Detection System (Bio-Rad, JAV) TL PGR gausinimo prietaisais. Siūlant reagentus nesuderinamus su nuosavybės teise valdomais prietaisais būtina panaudai pasiūlyti alternatyvią įrangą pritaikytą siūlomiems reagentams. Alternatyvios įrangos ir siūlomų reagentų derinys turi atitikti visus techninėse specifikacijose numatytus reikalavimus.	Certest (Ispanija), VS-MAD106L VIASURE Malaria differentiation Real Time PCR Detection Kit 6 strips, LP	20	rinkinys	440,00	462,00
Pradinė 2 p. d. sutarties vertė Eur be PVM:							20 000,00	
5% PVM suma Eur:							1 000,00	
Pradinė 2 p. d. sutarties vertė Eur su PVM:							21 000,00	
3.	Reagentai ir priemonės skubiam Arbovirusų nustatymui realaus laiko PGR metodu.							
	3.1.	Preliminarus tyrimų kiekis (į kurį įskaičiuoti visi tyrimai: kontrolės, kalibracijos, užsakovui raportuotų rezultatų tyrimai), kuriam atlikti turi būti pateiktas reikiamų reagentų ir priemonių kiekis			300			
		Reagentai skubiai Arbovirusų diagnostikai.	Reagentai skirti greitam Arbovirusų nustatymui tikro laiko PGR metodu. Vienos reakcijos metu nustatomi ir identifikuojami 6 Arbovirusai: 1 tipo Dengė, 2 tipo Dengė, 3 tipo Dengė, 4 tipo Dengė, Zika, Čikungunija, Vakarų Nilo, geltonosios karštligės virusai. Siūlomiems reagentam taikomas virusų nustatymo jautrumas, išskyrus Čikunkunijos virusą, ne mažesnis kaip 99%. Siūlomiems reagentam taikomas virusų nustatymo	SD Biosensor (P. Korėja), 11ARB10A - STANDARD™ M10 Arbovirus panel	30	pakuotė	320,00	336,00

			specifiškumas ne mažesnis kaip 98%. Reagentai paruošti naudojimui uždaroje talpose, taip apsaugant nuo užteršimo ir aplinkos poveikio. Reagentų sudėtyje turi būti kontrolė (-ės), skirtos visam tyrimo procesui kontroliuoti. Visiškai automatizuotas visų molekulinų tyrimų etapų atlikimas. Reagentų talpose - kasetėse privalo būti pilnai integruoti ir automatizuoti pagrindiniai tyrimo etapai: nukleino rūgščių ekstrakcija, taikinio sekų amplifikacija ir detekcija, rezultatų adorojimas ir pateikimas. Tyrimui tinkami mėginio tipai - karujo serumas ir bendras kraujas.					
Pradinė 3 p. d. sutarties vertė Eur be PVM:							10 000,00	
5% PVM suma Eur:							500,00	
Pradinė 3 p. d. sutarties vertė Eur su PVM:							10 500,00	
Pradinė (maksimali) sutarties vertė Eur be PVM:							42 000,00	
5%PVM suma Eur:							2 100,00	
Pradinė (maksimali) sutarties vertė Eur su PVM:							44 100,00	

**Pirkėjas neįsipareigoja nupirkti viso nurodyto preliminarų prekių kiekio, prekės bus užsakomos ir apmokamos pagal faktinį poreikį. Preliminarūs prekių kiekiai nelaikomi maksimaliais kiekiais, Pirkėjas gali išpirkti mažesnę arba didesnę kiekį nei preliminarus kiekis, tačiau negali būti viršyta pradinė (maksimali) sutarties (sutarties dalies) vertė.*

Pardavėjas

UAB Nova natura
Kaštonų g. 56, Giraitė, LT-54310 Kauno r.
Įmonės kodas 305063819
PVM mok. kodas LT100012238311
Swedbank AB, b/k 73000
A.s. LT387300010158069408
Tel. +370 620 70 159

Direktorius
Rytis Grigonis

Pirkėjas

VŠĮ Vilniaus universiteto ligoninė Santaros klinikos
Santariškių g. 2, LT-08661 Vilnius
Įmonės kodas 124364561
PVM mok. kodas LT243645610
A. s. LT71 7300 0100 0249 2260
AB „Swedbank“ b. k. 73000
Tel. (8 5) 236 5000, faks. (8 5) 236 5111

Generalinis direktorius
Feliksas Jankevičius