

VIEŠOJO PIRKIMO – PARDAVIMO SUTARTIS Nr.

Vilnius

2024 m. d.

Viešoji įstaiga Vilniaus universiteto ligoninė Santaros klinikos (toliau – **Pirkėjas**), atstovaujamos generalinio direktoriaus Felikso Jankevičiaus, veikiančio pagal įstaigos įstatus, ir **AmberCell Solutions UAB** (toliau – **Pardavėjas**), atstovaujama direktoriaus Evaldo Gražio, veikiančio pagal įmonės įstatus, laimėjusi tarptautinį viešąjį pirkimą **Individualios apsaugos priemonės (Nr. 7716)**, CVP IS Nr. **703933** (toliau - Pirkimas), sudarė šią sutartį:

1. SUTARTIES OBJEKTAS

1.1. Pardavėjas įsipareigoja parduoti Pirkėjui *individualios apsaugos priemonės* (toliau – Prekės), o Pirkėjas įsipareigoja priimti jas ir už jas sumokėti šioje sutartyje nurodytą kainą sutarties 6 p. numatyta tvarka.
1.2. Pirkėjas, esant poreikiui, gali pagal šią Sutartį įsigyti iš Pardavėjo Sutarties priede nenurodytų, tačiau su pirkimo objektu susijusių prekių, nevirsijant 10% maksimalios Sutarties vertės nurodytos Sutartyje. Pirkėjas už tokias prekes apmoka ne didesnėmis nei užsakymo dieną Pardavėjo prekybos vietoje, kataloge ar interneto svetainėje nurodytomis galiojančiomis šių prekių kainomis arba, jei tokios kainos neskelbiamos, Pardavėjo pasiūlytomis, konkurencingomis ir rinką atitinkančiomis kainomis.

2. ĮKAINIAI IR PRADINĖ SUTARTIES VERTĖ

2.1. Sutarčiai taikomas **fiksuoto įkainio kainodaros taisyklės**. Sutartyje nustatyti fiksuoti prekių įkainiai bei perkamų prekių preliminarūs kiekiai yra nurodyti šios sutarties priede Nr. 1. Sutarties vykdymo metu įsigyjamų prekių kiekis priklauso nuo faktinių Pirkėjo užsakymų, preliminarūs prekių kiekiai nelaikomi maksimaliais kiekiais, tačiau negali būti viršyta pradinės sutarties vertė.

2.2. **Pradinės sutarties vertė be pridėtinės vertės mokesčio** (toliau – PVM) **yra 1 278 285,00 Eur** [vienas milijonas du šimtai septyniasdešimt aštuoni tūkstančiai du šimtai aštuoniasdešimt penki Eur].

PVM suma 63 914,25 Eur [šešiasdešimt trys tūkstančiai devyni šimtai keturiolika Eur 25 ct].

Sutarties kaina su PVM 1 342 199,25 Eur [vienas milijonas trys šimtai keturiasdešimt du tūkstančiai vienas šimtas devyniasdešimt devyni Eur 25 ct] (*planuojama skirti pirkimui lėšų suma*), apskaičiuojama sudedant maksimalias lėšų sumas, skiriamas kiekvienai pagal šią Sutartį perkamų prekių grupei (pagal visas pirkimo dalis, dėl kurių pasirašoma Sutartis):

Eil. Nr.	Pirkimo dalies Nr.	Prekių grupės pavadinimas (nurodomos prekių grupės, dėl kurių pasirašoma sutartis)	Maksimali prekių grupės kaina EUR	
			be PVM	su 5% PVM
1.	1	Rinkinys angiografijai su radialiniu apklotu ir skysčių valdymo sistema	380 640,00	399 672,00
2.	2	Rinkinys angiografijai su radialiniu apklotu	678 600,00	712 530,00
3.	3	Apklotų rinkinys TAVI operacijoms	34 075,00	35 778,75
4.	4	Rinkinys angiografijai (pediatrinis)	7 650,00	8 032,50
5.	6	Rinkinys elektrokardistimulatoriaus implantavimo operacijai	177 320,00	186 186,00

2.3. Įkainiai sutarties vykdymo laikotarpiu negalės būti keičiami per visą sutarties vykdymo laikotarpį, išskyrus kai pasikeičia pridėtinės vertės mokestis (PVM) arba taikoma Sutarties 2.4 punkte numatyta tvarka. 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. Įkainių pakeitimas įforminamas papildomu rašytiniu šalių susitarimu.

2.4. Sutartyje numatytų įkainių perskaičiavimo (keitimo) tvarka:

2.4.1. Bet kuri Sutarties šalis Sutarties galiojimo metu turi teisę inicijuoti Sutartyje numatytų įkainių perskaičiavimą (keitimą) ne anksčiau kaip po 6 (šešių) mėnesių nuo Sutarties sudarymo dienos (jeigu perskaičiavimas jau buvo atliktas – nuo paskutinio perskaičiavimo pagal šį punktą dienos), jeigu Vartojimo prekių ir paslaugų kainų pokytis (k), apskaičiuotas kaip nustatyta 2.4.4 punkte, viršija 5%. Atlikdamos perskaičiavimą Šalys vadovaujasi Valstybės duomenų agentūros (toliau – VDA) viešai Oficialiosios statistikos portale paskelbtais Rodiklių duomenų bazės duomenimis, iš kitos Šalies nereikalaujamos pateikti oficialaus VDA ar kitos institucijos išduoto dokumento ar patvirtinimo.

2.4.2. 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 pradinės sutarties vertę.

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

2.4.4. Nauji įkainiai apskaičiuojami pagal formulę:

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

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

a_1 – perskaičiuotas (pakeistas) įkainis (Eur be PVM)

k – Pagal vartotojų kainų indeksą (*06 SVEIKATA*) apskaičiuotas Vartojimo prekių ir paslaugų kainų pokytis (padidėjimas arba sumažėjimas) (%). „ k “ reikšmė skaičiuojama pagal formulę:

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

$Ind_{naujausias}$ – kreipimosi dėl kainos perskaičiavimo išsiuntimo kitai šaliai datą naujausias paskelbtas vartojimo prekių ir paslaugų indeksas (*06 SVEIKATA*).

$Ind_{pradžią}$ – laikotarpio pradžios datos (mėnesio) vartojimo prekių ir paslaugų indeksas (*06 SVEIKATA*). Pirmojo perskaičiavimo atveju laikotarpio pradžia (mėnuo) yra Sutarties sudarymo dienos mėnuo. Antrojo ir vėlesnių perskaičiavimų atveju laikotarpio pradžia (mėnuo) yra paskutinio perskaičiavimo metu naudotos paskelbto atitinkamo indekso reikšmės mėnuo.

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

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

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

2.6. Sutarties kaina – už prekes pagal Sutartį tiekėjo gaunama ekonominė nauda.

2.7. Pirkimo sutarties sąlygos sutarties galiojimo laikotarpiu negali būti keičiamos, išskyrus tokias pirkimo sutarties sąlygas, kurias pakeitus nebūtų pažeisti Viešųjų pirkimų įstatymo (toliau – VPI) 17 straipsnyje nustatyti principai ir tikslai, bei esant VPI 89 straipsnyje nustatytoms sąlygoms.

Sutarties sąlygų keitimu nebus laikoma 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, kaina ir preliminarus kiekis nustatyti šios Sutarties priede Nr.1. Preliminarus prekių kiekis nelaikomas maksimaliu kiekiu, Pirkėjas gali išpirkti mažesnę arba didesnę kiekį nei preliminarus kiekis, tačiau negali būti viršyta pradinės sutarties vertė.

3.2. Jei dėl nuo Pardavėjo nepriklausančių aplinkybių, kurių nebuvo įmanoma numatyti rengiant pirkimo dokumentus ir/ar sutarties sudarymo metu, Pardavėjas negali pristatyti pasiūlyme nurodytų prekių, sutarties šalims išreiškus sutikimą, nekeičiant sutarties kainos, Pardavėjas gali pristatyti kitas prekes su sąlyga, kad naujos prekės visiškai atitiks pirkimo dokumentuose ir sutarties priede keliamus reikalavimus ar bus geresnių savybių ir bus pristatomos už tą pačią kainą.

3.3. Jeigu prekė dėl techninių, korporatyvių ar kitų objektyvių priežasčių išimta iš apyvartos ir (arba) Pardavėjas nustoja ją prekiauti, Pardavėjas įsipareigoja kaip galėdamas anksčiau apie tai informuoti Pirkėją. Tokiu atveju 7.1 punkte numatyta bauda nėra taikoma.

4. PREKIŲ PRISTATYMO TVARKA

4.1. Pardavėjas įsipareigoja pristatyti prekes savo transportu ne vėliau kaip per 5 darbo dienas nuo Pirkėjo užsakyme nurodytos datos.

4.2. Prekių pristatymo vietos – VŠĮ Vilniaus universiteto ligoninės Santaros klinikos, Santariškių g. 2 ir Santariškių g. 16, Vilniuje.

4.3. Už sutarties tinkamą vykdymą atsakingi asmenys:

4.3.1. Pirkėjo paskirtas atsakingas asmuo –

4.3.2. Pardavėjo paskirtas atsakingas asmuo –

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 pristato prekes tvarkingose, kai būtina steriliose pakuotėse (reikalavimai sterilumui nurodyti priede Nr. 1). Pristatant prekes Pardavėjas pateikia prekės vartotojo instrukcijas lietuvių kalba (arba/ir kalba, jei tai nustatyta pirkimo sąlygose). Prekių žymėjimas ant pakuotės turi būti lietuvių kalba (jei prekės gamintojo nėra žymimos valstybinė kalba – pasitelkiant lipdukus ar kt. priemones).

5.3. Pateiktų prekių galiojimo laikas pristatymo metu turi būti ne trumpesnis kaip 75 % nuo prekės galiojimo termino.

5.4. Jei Pardavėjas Pirkėjui pateikia nekokybiškas, neatitinkančias šios sutarties sąlygų prekes, Pardavėjas privalo per 5 (penkias) darbo dienas nuo Pirkėjo pranešimo jas pakeisti kokybiškomis, atitinkančiomis šios sutarties sąlygas prekėmis.

5.5. Prekių realizacijos termino galiojimo metu pastebėjus, kad prekių kokybė neatitinka šios sutarties reikalavimų, po Pirkėjo pranešimo, ne ilgiau kaip per 5 (penkias) darbo dienas, Pardavėjas privalo pakeisti prekes.

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/paslaugų/darbų gavimo ir sąskaitos faktūros pateikimo dienos.

6.2. 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.

6.3. Pirkėjas ne vėliau kaip per 3 darbo dienas nuo šios Sutarties 6.4 punkte nurodytos informacijos gavimo raštu informuoja subtiekęs apie tiesioginio atsiskaitymo galimybę, o subtiekęs, norėdamas pasinaudoti tokia galimybe, raštu pateikia prašymą Pirkėjui. Tais atvejais, kai subtiekęs išreiškia norą pasinaudoti tiesioginio atsiskaitymo galimybe, turi būti sudaroma trišalė sutartis tarp Pirkėjo, Pardavėjo ir jo subtiekęjo, kurioje aprašoma tiesioginio atsiskaitymo su subtiekęju tvarka, kurioje numatoma teisė Pardavėjui prieštarauti nepagrįstiems mokėjimams subtiekęjui.

6.4. Sudarius pirkimo sutartį, tačiau ne vėliau negu pirkimo sutartis pradeda vykdyti, Pardavėjas įsipareigoja Pirkėjui pranešti tuo metu žinomų subtiekęjų pavadinimus, kontaktinius duomenis ir jų atstovus. Pirkėjas taip pat reikalauja, kad Pardavėjas informuotų apie minėtos informacijos pasikeitimus visu pirkimo sutarties vykdymo metu, taip pat apie naujus subtiekęjus, kuriuos jis ketina pasitelkti vėliau. Jeigu taikomos 6.5 p. nuostatos, kartu su informacija apie naujus subtiekęjus pateikiami ir subtiekęjo pašalinimo pagrindų nebuvimą patvirtinantys dokumentai.

6.5. Tais atvejais, kai Pardavėjas nesiremia subtiekęjo pajėgumais, Pirkėjas gali patikrinti, ar nėra Pardavėjo subtiekęjo pašalinimo pagrindų. Tokiu atveju, jeigu subtiekęjo padėtis atitinka bent vieną nustatytą pašalinimo pagrindą, Pirkėjas reikalauja, kad Pardavėjas per Pirkėjo nustatytą terminą pakeistų minėtą subtiekęją reikalavimus atitinkančiu subtiekęju.

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. Šalys neatsako už visišką ar dalinį savo įsipareigojimų pagal šią Sutartį nevykdymą, jei tai įvyksta dėl nenugalimos jėgos aplinkybių. Nenugalimos jėgos aplinkybių sąvoka apibrėžiama, Šalių teisės, pareigos bei atsakomybė, esant šioms aplinkybėms, reglamentuojamos Lietuvos Respublikos civilinio kodekso 6.212 straipsnyje bei atleidimo nuo atsakomybės esant nenugalimos jėgos (force majeure) aplinkybėms taisyklėse, patvirtintose 1996 m. liepos 15 d. Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimu Nr. 840.

8.2. Sutarties Šalis, kuri dėl nurodytų aplinkybių negali įvykdyti prisiimtų įsipareigojimų, privalo ne vėliau kaip per 15 (penkiolika) kalendorinių dienų nuo tokių aplinkybių atsiradimo raštu apie tai informuoti kitą

Sutarties Šalių. Pavėluotas ar netinkamas kitos Šalies informavimas ar informacijos nepateikimas atima iš jos teisę remtis išvardytomis aplinkybėmis kaip pagrindu, atleidžiančiu nuo atsakomybės dėl ne laiku (ar netinkamo) priimtų įsipareigojimų vykdymo ar nevykdymo. Force Majeure sąlygos taikomos vadovaujantis LR Vyriausybės 1996 m. liepos 15 d. nutarimu Nr. 840 patvirtintomis „Atleidimo nuo atsakomybės dėl nenugalimos jėgos (Force majeure) aplinkybėmis“, taisyklėmis.

9. SUTARTIES GALIOJIMAS IR NUTRAUKIMAS

9.1. Sutartis įsigalioja šalis ją pasirašius ir galioja iki visiško šalių įsipareigojimų pagal šią sutartį įvykdymo, bet ne ilgiau kaip **26 (dvidešimt šešis)** mėnesius, tačiau ne ilgiau nei sutarties vertė pasieks sutarties 2.2 punkte nurodytą maksimalią sutarties vertę. Sutarties vykdymo (prekių tiekimo) terminas 24 mėnesiai nuo sutarties įsigaliojimo.

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. Vykdam sutartį nepasitelkiami subtiečiai.

11.3. Pirkimo sutarties vykdymo metu, kai subtiečiai netinkamai vykdo įsipareigojimus Pardavėjui, taip pat tuo atveju, kai subtiečiai nepajėgūs vykdyti įsipareigojimų Pardavėjui dėl iškeltos bankroto bylos, pradėtos likvidavimo procedūros ir pan. padėties, Pardavėjas gali pakeisti subtiečius. Apie tai Pardavėjas turi informuoti Pirkėją, nuroydamas subtiečių pakeitimo priežastis. Gavęs tokį pranešimą, Pirkėjas su Pardavėju įformina susitarimą dėl subtiečių pakeitimo protokolu pasirašomu sutarties Šalių. Šie dokumentai yra neatskiriama pirkimo sutarties dalis. Naujai pasitelktas subtiečias privalo atitikti pirkimo dokumentuose nustatytus minimalius kvalifikacijos reikalavimus (jei tokie reikalavimai yra keliami).

11.4. 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 vykdam sutartį.

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

11.6. Sutartis sudaryta lietuvių kalba ir pasirašoma kvalifikuotais elektroniniais parašais. Sutartis, pasirašyta kvalifikuotu elektroniniu parašu, turi vienodą juridinę galią, kaip ir fiziniu parašu pasirašyta sutartis.

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

11.8. Sutarties vykdymo metu tiekėjas turi laikytis bent vieno iš punkto 1-3 dalyse nurodytų aplinkos apsaugos kriterijų, sutarties vykdymo metu perkančioji organizacija turi teisę reikalauti tiekėjo pateikti dokumentus, įrodančius atitikimą aplinkos apsaugos kriterijams:

11.8.1. Jei prekė tiekama antrinėje pakuotėje, tiekėjas turi pristatyti prekes tokiose pakuotėse, kurios laikomos perdirbamosiomis pakuotėmis pagal Lietuvos Respublikos mokesčio už aplinkos teršimą įstatymo 2 str. 12 d. Perdirbamoji pakuotė – pakuotė, kuri: 1) pagaminta taip, kad ją sudarančias medžiagas būtų galima perdirbti į produktus, atitinkančius tiems produktams Europos Sąjungoje ir (ar) tik Lietuvos Respublikoje taikomus standartus, arba ją sudarančias medžiagas būtų galima biologiškai suskaidyti taip, kad didžioji pagaminto komposto dalis galėtų skaidytis į anglies dioksidą, biomasę ir vandenį, ir (ar) 2) tapusi atlieka, Lietuvos Respublikos atliekų tvarkymo įstatyme nurodytame Gaminių ir (ar) pakuočių atliekų sutvarkymą įrodančius dokumentus turinčių teisę išrašyti atliekų tvarkytojų sąrašė nurodytų atliekų naudotojų (perdirbėjų) perdirbama ar tokia sąrašė nurodytų atliekų eksportuotojų išvežama (eksportuojama) į Europos Sąjungos valstybes narės perdirbti į produktus, atitinkančius tiems produktams Europos Sąjungoje ir (ar) tik Lietuvos Respublikoje taikomus standartus. VIII-1183 Lietuvos Respublikos mokesčio už aplinkos teršimą įstatymas (lrs.lt);

11.8.2. Jei prekė tiekama antrinėje popierinėje pakuotėje, tai popierinė pakuotė turi būti pagamintas iš 100 % perdirbto popieriaus (naudoto popieriaus ir (ar) gamybos atliekų) plaušų arba ne mažiau kaip 30 % pirminės medienos plaušų, gautų iš miškų, sertifikuotų naudojant Forest Stewardship Council (toliau – FSC) ar Miškų sertifikavimo sistemų pripažinimo programą (angl. Programme for the Endorsement of Forest Certification schemes (toliau – PEFC) arba lygiavertės miškų sertifikavimo sistemas, kita dalis – iš perdirbto popieriaus plaušų, turi būti nebalinta arba balinta nenaudojant chloro dujų;

11.8.3. Prekės turi būti pristatomos tokia transporto priemone, kurios išmetamas anglies dioksido (CO₂) kiekis, išmatuotas pagal 2007 m. birželio 20 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 715/2007 dėl variklinių transporto priemonių tipo patvirtinimo, atsižvelgiant į išmetamųjų teršalų kiekį iš lengvųjų keleivinių ir komercinių transporto priemonių („Euro 5“ ir „Euro 6“) su visais pakeitimais (toliau – Reglamentas (EB) Nr. 715/2007) ir jo įgyvendinimo priemonėmis, M1 kategorijos transporto priemonėms neturi viršyti 95 g/km, M2 ir N1 kategorijos transporto priemonėms neturi viršyti 147 g/km; realiomis važiavimo sąlygomis transporto priemonės išmetamųjų teršalų kiekis neviršija 80 % ribinės vertės (neatsižvelgiant į taikomą atitikties faktorių ir (ar) matavimo metodo paklaidą), nustatytos Reglamente (EB) Nr. 715/2007.

M3, N2 ir N3 kategorijų transporto priemonė turi būti kaip apibūdėta Alternatyviųjų degalų įstatymo 2 str. 23 ir (ar) 36 dalyse, arba atitikti ne mažesnę kaip „Euro 6“ teršalų išmetimo standartą, išskyrus Alternatyviųjų degalų įstatymo 15 str. 7 d. nurodytas transporto priemones.

11. 9. Vykdam Sutartį negali būti rengiami ir naudojami popieriniai dokumentai. Visa pagal šią Sutartį vykdoma komunikacija ir teikiama dokumentacija turi būti sudaryta elektronine forma ir teikiama elektroninėmis ryšio priemonėmis. Išimtiniais atvejais su Sutarties vykdymu susiję dokumentai gali būti pateikiami popieriniu formatu, jeigu toks formatas privalomas pagal teisės aktus arba Užsakovas nurodo tokį būtinumą

11.10. Paskirtas atsakingas asmuo už sutarties ir pakeitimų paskelbimą –

PRIDEDAMA. Specifikacija ir įkainiai.

1. ŠALIŲ ADRESAI IR REKVIZITAI

Pardavėjas

AmberCell Solutions UAB
Sendvario g. 12, Sudmantai, LT-96327 Klaipėdos raj.
Įmonės kodas 302591590
PVM mok. kodas LT100006146717
A. s. LT90 7044 0600 0768 4079
AB SEB bankas b. k. 70440
Tel. +370 640 52910

Evaldas Gražys

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. +370 5 236 5000, faks. +370 5 236 5111

Feliksas Jankevičius

SPECIFIKACIJA IR ĮKAINIAI

I - Specifikacija

Eilės / Pirk. dalies. Nr.	Priemonės pavadinimas	Reikalaujamos charakteristikos	Siūlomoms charakteristikoms
1 / 1	Rinkinys angiografijai su radialiniu apklotu ir skysčių valdymo sistema	Rinkinys supakuotas viename steriliame gamykliniame plastiko įpakavime. Įpakavimo viduje turi būti įdėta rinkinio etiketė, kurios turinys gerai matomas neatidarius pirminės pakuotės. Šioje etiketėje turi būti: rinkinio sudėtis lietuvių kalba arba anglų kalba, sterilumo kontrolės sistema (ne mažiau 4 lipdukų su pakuotės sterilumo ir gamybos duomenimis). Sterili pakuotė turi atplėšimo kampų žymėjimus ir atidarant plyšta per pakuotės sujungimo vietas. Lipnios apklotų dalys yra padengtos hipoalerginiais klėjais su apsaugine silikonizuoto popieriaus juoste ir gerai limpa prie odos, o sulipusios tarpusavy atskiriamos, nepažeidžiant apklotų. Lipnios apklotų dalys turi išlikti prilipusios prie paciento odos visos operacijos metu. Sudėtyje nėra latekso. <u>Pakuotė trijų lygių, atitinka Medicinos Prietaisų Direktyvos 93/42/EEB, standarto EN-13795 bei CFR 1610 1 klasės reikalavimus. Rinkinys turi būti pažymėtas CE ženklų. Pateikti tai įrodančius dokumentus. Rinkinio sudėtis:</u> 1. Angiografinis radialinis apklotas 240x400 cm ±10cm. Apklotas turi dvi 15 cm±1cm diametro incizine plėvele dengtas angas su 9 cm ±1cm diametro kiauryme femoralis srityse, bei dvi 9x12 cm ±1cm dydžio incizine plėvele dengtas angas su 6x4 cm ±1cm dydžio kiauryme radialis srityse. Apklotas turi T formos padidinto skysčių sugėrimo zoną 245/95x115 cm ±5 cm. Abi apklotų pusės žemiau padidinto skysčių sugėrimo zonos yra su skaidria polietilene dalimi. Pagamintas iš ne mažiau kaip 3 sluoksnių medžiagos (svoris ne mažesnis kaip 65 g/m²): viršutinis sluoksnis iš neaustinės polipropileno medžiagos, absorbcija ne mažiau 300 %, vidurinis – iš polietileno plėvelės, apatinis - apsauginis neaustinės medžiagos sluoksnis. Padidinto skysčių sugėrimo zona pagaminta iš viskozės, celiuliozės ir polietileno plėvelės, zonos svoris ne mažesnis kaip 100 g/m², absorbcija - ne mažiau 900 %. Atsparumas skysčių įsiskverbimui ne mažiau nei 200 cm H₂O, kietųjų dalelių sklaida ne daugiau kaip 3 Log₁₀ (pūkų sk.) - 1 vnt. 2. Instrumentavimo stalo apklotas 140x190cm ±10cm - 1 vnt. 3. Standartinės apsaugos chirurginis chalatas XL dydžio, 140 cm ± 5 cm ilgio. Neišlankstytas chalatas matomaj vietoje turi du antspaudus nurodančius dydį ir ilgį. Chalatas turi vidinį ir išorinį diržus, prie kaklo susisega lipnia „velcro“ tipo juoste ne trumpesne nei 15 cm ilgio, rankovės su elastiniais rankogaliais gerai priglundančiais prie riešo, ne trumpesniais nei 6 cm ilgio. Pagamintas iš neaustinės polipropileno medžiagos, kurios svoris ne mažesnis kaip 35 g/m². Kietųjų dalelių	Rinkinys supakuotas viename steriliame gamykliniame plastiko įpakavime. Įpakavimo viduje įdėta rinkinio etiketė, kurios turinys gerai matomas neatidarius pirminės pakuotės. Šioje etiketėje yra: rinkinio sudėtis lietuvių kalba, sterilumo kontrolės sistema (4 lipdukai su pakuotės sterilumo ir gamybos duomenimis). Sterili pakuotė turi atplėšimo kampų žymėjimus ir atidarant plyšta per pakuotės sujungimo vietas. Lipnios apklotų dalys yra padengtos hipoalerginiais klėjais su apsaugine silikonizuoto popieriaus juoste ir gerai limpa prie odos, o sulipusios tarpusavy atskiriamos, nepažeidžiant apklotų. Lipnios apklotų dalys išlieka prilipusios prie paciento odos visos operacijos metu. Sudėtyje nėra latekso. Pakuotė trijų lygių, atitinka Medicinos Prietaisų Reglamento MDR 2017/745 (pakeitė Medicinos Prietaisų Direktyvą 93/42/EEB), standarto EN-13795 bei CFR 1610 1 klasės reikalavimus. Rinkinys pažymėtas CE ženklu. Rinkinio sudėtis: 1. Angiografinis radialinis apklotas 243x403 cm. Apklotas turi dvi 15 cm diametro incizine plėvele dengtas angas su 9 cm diametro kiauryme femoralis srityse, bei dvi 9x12 cm dydžio incizine plėvele dengtas angas su 6x4 cm dydžio kiauryme radialis srityse. Apklotas turi T formos padidinto skysčių sugėrimo zoną 243/94x114 cm. Abi apklotų pusės žemiau padidinto skysčių sugėrimo zonos yra su skaidria polietilene dalimi. Pagamintas iš 3 sluoksnių medžiagos (svoris 66 g/m²): viršutinis sluoksnis iš neaustinės polipropileno medžiagos, absorbcija 338 %, vidurinis – iš polietileno plėvelės, apatinis - apsauginis neaustinės medžiagos sluoksnis. Padidinto skysčių sugėrimo zona pagaminta iš viskozės, celiuliozės ir polietileno plėvelės, zonos svoris 110 g/m², absorbcija - 900 %. Atsparumas skysčių įsiskverbimui 200 cm H₂O, kietųjų dalelių sklaida 3 Log₁₀ (pūkų sk.) - 1 vnt. 2. Instrumentavimo stalo apklotas 140x190cm - 1 vnt. 3. Standartinės apsaugos chirurginis chalatas XL dydžio, 140 cm ilgio. Neišlankstytas chalatas matomaj vietoje turi du antspaudus nurodančius dydį ir ilgį. Chalatas turi vidinį ir išorinį diržus, prie kaklo susisega lipnia „velcro“ tipo juoste 17 cm ilgio, rankovės su elastiniais rankogaliais gerai priglundančiais prie riešo 7 cm ilgio. Pagamintas iš neaustinės polipropileno medžiagos, kurios svoris 35 g/m². Kietųjų dalelių sklaida 2,0 Log₁₀ (pūkų sk.), atsparumas skysčių įsiskverbimui 47 cm H₂O – 1 vnt. 4. Standartinės apsaugos chirurginis chalatas XXL dydžio, 150 cm

	sklaido ne daugiau kaip 2,0 Log₁₀ (pūkų sk.), atsparumas skysčių įsiskverbimui ne mažiau 40 cm H₂O – 1 vnt. 4. Standartinės apsaugos chirurginis chalatas XLL dydžio, 150 cm ± 5 cm ilgio, neišlankstytas chalatas matomaj vietoje turi du antspaudus nurodančius dydį ir ilgį. Chalatas turi vidinį ir išorinį diržus, prie susisega lipnia „velcro“ tipo juostele ne trumpesne nei 15 cm ilgio, rankovės su elastiniais rankogaliais gerai priglundančiais prie riešo, 7 cm ilgio. Pagamintas iš neaustinės polipropileno medžiagos, kurios svoris 35 g/m². Kietųjų dalelių sklaida 2,0 Log₁₀ (pūkų sk.), atsparumas skysčių įsiskverbimui 47 cm H₂O – 1 vnt. 5. Dangalas rentgeno aparatui – skersmuo 80 cm, pagamintas iš skaidraus plastiko, maišo formos, krašte apsiūta gumelė fiksuojama maišą prie rentgeno aparato (tampri, nesuplyšta dedant ant rentgeno gaubto) – 1 vnt. 6. Dangalas rentgeno aparatui – skersmuo 135 cm, pagamintas iš skaidraus plastiko, maišo formos, krašte apsiūta gumelė fiksuojama maišą prie rentgeno aparato (tampri, nesuplyšta dedant ant rentgeno gaubto) – 1 vnt. 7. Neaustinės medžiagos skarelės 10x20 cm, 8 sluoksnių – 8 vnt. 8. Neaustinės medžiagos apvalūs tamponai 4 cm diametro – 6 vnt. 9. Indas 120 ml skaidrus, sugraduotas – 1 vnt. 10. Indas 60 ml, 3 cm aukščio, spalvotas (dviejų skirtingų spalvų), sugraduotas – 2 vnt. 11. Indas 250 ml spalvotas (dviejų skirtingų spalvų), sugraduotas – 2 vnt. 12. Instrumentas tepimui, 24 cm ilgio – 1 vnt. 13. Apklotas 75x50 cm padidinto sugeriamumo, lipniu kraštu ilgojoje kraštinėje, pagamintas iš polietileno ir polietileno – 1 vnt. 14. Apklotas 75x90 cm, lipniu kraštu ilgojoje kraštinėje, pagamintas iš dviejų sluoksnių medžiagos (svoris 58 g/m²): viršutinis – iš neaustinės medžiagos, gerai sugeria skysčius, absorbcija 250%, apatinis – visiškai nepralaidus, pagamintas iš polietileno plėvelės. Atsparumas skysčių įsiskverbimui 178 cm H₂O, kietųjų dalelių sklaida 1,8 Log₁₀ (pūkų sk.) – 1 vnt. 15. Lipdukas švirkšto žymėjimui 3,8x1,2cm dydžio, lipnus mėlynos spalvos su užrašu "HEPARINE" - 1 vnt. 16. Lipdukas švirkšto žymėjimui 3,8x1,2cm dydžio, lipnus geltonos spalvos su užrašu "NITRO" - 1 vnt. 17. Angiografinis švirkštas 10 ml talpos, sugraduotas po 0,2 ml, pagamintas iš skaidrios polikarbonatinės arba lygiavertės medžiagos, su "Luer Lock" fiksuotu užsukimu ir spalvotu stūmokliu. Vienas stūmoklio galas platus ir užapvalintas, ergonomiškai pritaikytas delno formai, kad atlaikytų stiprią stūmimo jėgą, kitas turi silikoningą raudoną tarpinę, užtikrinančią sklاندų judėjimą švirkšte ir patikimą kontrastinės medžiagos dozės kontrolę. Pirštų atramai švirkštas turi prailgintus ir užapvalintus kraštus, apsaugančius nuo pirštų išslydimo kontrastinės medžiagos suleidimo metu – 1 vnt. 18. Manifaldas su dviem prievadais, skirtais skysčiams ir kontrastui, pagamintas iš tvirtos polikarbonatinės arba lygiavertės	
	sklaido ne daugiau kaip 2,0 Log₁₀ (pūkų sk.), atsparumas skysčių įsiskverbimui ne mažiau 40 cm H₂O – 1 vnt. 4. Standartinės apsaugos chirurginis chalatas XLL dydžio, 150 cm ± 5 cm ilgio, neišlankstytas chalatas matomaj vietoje turi du antspaudus nurodančius dydį ir ilgį. Chalatas turi vidinį ir išorinį diržus, prie susisega lipnia „velcro“ tipo juostele ne trumpesne nei 15 cm ilgio, rankovės su elastiniais rankogaliais gerai priglundančiais prie riešo, ne trumpesniais nei 6 cm ilgio. Pagamintas iš neaustinės polipropileno medžiagos, kurios svoris ne mažesnis kaip 35 g/m². Kietųjų dalelių sklaida ne daugiau kaip 2,0 Log₁₀ (pūkų sk.), atsparumas skysčių įsiskverbimui ne mažiau 40 cm H₂O – 1 vnt. 5. Dangalas rentgeno aparatui – skersmuo 80 cm ± 5 cm, pagamintas iš skaidraus plastiko, maišo formos, krašte apsiūta gumelė fiksuojama maišą prie rentgeno aparato (tampri, nesuplyšta dedant ant rentgeno gaubto) – 1 vnt. 6. Dangalas rentgeno aparatui – skersmuo 140 cm ± 5 cm, pagamintas iš skaidraus plastiko, maišo formos, krašte apsiūta gumelė fiksuojama maišą prie rentgeno aparato (tampri, nesuplyšta dedant ant rentgeno gaubto) – 1 vnt. 7. Neaustinės medžiagos skarelės 10x20 cm, 8 sluoksnių – 8 vnt. 8. Neaustinės medžiagos apvalūs tamponai 4 cm diametro – 6 vnt. 9. Indas 120 ml skaidrus, sugraduotas – 1 vnt. 10. Indas 60 ml, ne aukštesnis nei 3 cm, spalvotas (dviejų skirtingų spalvų), sugraduotas – 2 vnt. 11. Indas 250 ml spalvotas (dviejų skirtingų spalvų), sugraduotas – 2 vnt. 12. Instrumentas tepimui, ne trumpesnis nei 24 cm ilgio – 1 vnt. 13. Apklotas 75x50 cm ± 5 cm padidinto sugeriamumo, lipniu kraštu ilgojoje kraštinėje, pagamintas iš polietileno ir polietileno – 1 vnt. 14. Apklotas 75x90 cm ± 5 cm, lipniu kraštu ilgojoje kraštinėje, pagamintas iš dviejų sluoksnių medžiagos (svoris ne mažesnis nei 55 g/m²): viršutinis – iš neaustinės medžiagos, gerai sugeria skysčius, absorbcija ne mažiau nei 250%, apatinis - visiškai nepralaidus, pagamintas iš polietileno plėvelės. Atsparumas skysčių įsiskverbimui ne mažiau negu 170 cm H₂O, kietųjų dalelių sklaida ne daugiau kaip 1,8 Log₁₀ (pūkų sk.) – 1 vnt. 15. Lipdukas švirkšto žymėjimui 3,8x1,2cm ±0,1 cm dydžio, lipnus mėlynos spalvos su užrašu "HEPARINE" - 1 vnt. 16. Lipdukas švirkšto žymėjimui 3,8x1,2cm ±0,1 cm dydžio, lipnus geltonos spalvos su užrašu "NITRO" - 1 vnt. 17. Angiografinis švirkštas 10 ml talpos, sugraduotas po 0,2 ml, pagamintas iš skaidrios polikarbonatinės arba lygiavertės medžiagos, su "Luer Lock" fiksuotu užsukimu ir spalvotu stūmokliu. Vienas stūmoklio galas platus ir užapvalintas, ergonomiškai pritaikytas delno formai, kad atlaikytų stiprią stūmimo jėgą, kitas turi silikoningą raudoną tarpinę, užtikrinančią sklاندų judėjimą švirkšte ir patikimą kontrastinės medžiagos dozės kontrolę. Pirštų atramai švirkštas turi	

		prailgintus ir užapvalintus kraštus, apsaugančius nuo pirštų išslydimo kontrastinės medžiagos suleidimo metu – 1 vnt. 18. Manifoldas su dviem prievadais, skirtais skysčiams ir kontrastui, pagamintas iš tvirtos polikarbonatinės arba lygiavertės medžiagos, atlaikantis vidutinį slėgį, su užsisukančiomis rankenėlėmis prie kiekvieno prievado, šoninis sujungimas su „Luer Lock“ jungtimi – 1 vnt. 19. Tiekimo linija 185 cm $\pm$ 5 cm ilgio, plataus diametro, pagaminta iš polivinilchlorido, skirta kontrasto leidimui su atbuliniu vožtuvu ir oro burbulų prevenciniu vožtuvu sistemos gale. Turi smaigalį ir oro išleidimo angą, bei lašinimo greičio reguliavimo ratuką. Suderintas prijungimui su Luer Lock jungtimi manifolde ir angiografiniame švirkšte – 1 vnt. 20. Uždarymo dangteliai, suderinti su manifoldo prievadais – 2 vnt.
2 / 2	Rinkinys angiografijai su radialiniu apklotu	Rinkinys supakuotas viename sterilizame gamykliniame plastiko įpakavime. Įpakavimo viduje turi būti įdėta rinkinio etiketė, kurios turinys gerai matomas neatidarius pirminės pakuotės. Šioje etiketėje turi būti: rinkinio sudėtis lietuvių kalba arba anglų kalba, sterilumo kontrolės sistema (ne mažiau 4 lipdukų su pakuotės sterilumo ir gamybos duomenimis). Sterili pakuotė turi atplėšimo kampų žymėjimus ir atidarant plyšta per pakuotės sujungimo vietas. Lipnios apkloto dalys yra padengtos hipoalerginiais klėjais su apsaugine silikonizuoto popieriaus tarpusavy atskiriamos, nepažeidžiant apkloto. Lipnios apkloto dalys turi išlikti prilipusios prie paciento odos visos operacijos metu. Sudėtyje nėra latekso. Pakuotė trijų lygių, atitinka Medicinos Prietaisų Reglamentą MDR 2017/745 (pakeitė Medicinos Prietaisų Direktyvą 93/42/EEB), standarto EN-13795 bei CFR 1610 1 klasės reikalavimus. Rinkinys turi būti pažymėtas CE ženklu. Pateikti tai įrodančius dokumentus. Rinkinio sudėtis: 1. Angiografinis radialinis apklotas 240x400 cm $\pm$ 10cm. Apklotas turi dvi 15 cm $\pm$ 1cm diametro incizine plėvele dengtas angas su 9 cm $\pm$ 1cm diametro kiauryme femoralis srityse, bei dvi 9x12 cm $\pm$ 1cm dydžio incizine plėvele dengtas angas su 6x4 cm $\pm$ 1cm dydžio kiauryme radialis srityse. Apklotas turi T formos padidinto skysčių sugėrimo zoną 245/95x115 cm $\pm$ 5 cm. Abi apkloto pusės žemiau padidinto skysčių sugėrimo zonos yra su skaidria polietilene dalimi. Pagamintas iš ne mažiau kaip 3 sluoksnių medžiagos (svoris ne mažiau kaip 65 g/m²): viršutinis sluoksnis iš neaustinės polipropileno medžiagos, absorbcija ne mažiau 300 %, vidurinis – iš polietileno plėvelės, apatinis - apsauginis neaustinės medžiagos sluoksnis. Padidinto skysčių sugėrimo zona pagaminta iš viskozės, celiuliozės ir polietileno plėvelės, zonos svoris ne mažesnis kaip 100 g/m², absorbcija - ne mažiau 900 %. Atsparumas skysčių įsiskverbimui ne mažiau nei 200 cm H₂O, kietųjų dalelių sklaida ne daugiau kaip 3 Log₁₀ (pūkų sk.) - 1 vnt. 2. Instrumentavimo stalo apklotas 140x190cm $\pm$ 10cm - 1 vnt.
		medžiagos, atlaikantis vidutinį slėgį, su užsisukančiomis rankenėlėmis prie kiekvieno prievado, šoninis sujungimas su „Luer Lock“ jungtimi – 1 vnt. 19. Tiekimo linija 183 cm ilgio, plataus diametro, pagaminta iš polivinilchlorido, skirta kontrasto leidimui su atbuliniu vožtuvu ir oro burbulų prevenciniu vožtuvu sistemos gale. Turi smaigalį ir oro išleidimo angą, bei lašinimo greičio reguliavimo ratuką. Suderintas prijungimui su Luer Lock jungtimi manifolde ir angiografiniame švirkšte – 1 vnt. 20. Uždarymo dangteliai, suderinti su manifoldo prievadais – 2 vnt. Brošiūros: 1 p.d. TDS EN; Deklaracija dėl chalatų EN, Deklaracija dėl chalatų LT; Deklaracija SPT Quote nr. EN, Deklaracija SPT quote nr. LT; Deklaracija dėl REF ir Quote nr. atitikimo; Deklaracija dėl REF ir Quote nr. atitikimo LT Rinkinys supakuotas viename sterilizame gamykliniame plastiko įpakavime. Įpakavimo viduje įdėta rinkinio etiketė, kurios turinys gerai matomas neatidarius pirminės pakuotės. Šioje etiketėje yra: rinkinio sudėtis lietuvių kalba, sterilumo kontrolės sistema (4 lipdukai su pakuotės sterilumo ir gamybos duomenimis). Sterili pakuotė turi atplėšimo kampų žymėjimus ir atidarant plyšta per pakuotės sujungimo vietas. Lipnios apkloto dalys yra padengtos hipoalerginiais klėjais su apsaugine silikonizuoto popieriaus juostele ir gerai limpa prie odos, o sulipusios tarpusavy atskiriamos, nepažeidžiant apkloto. Lipnios apkloto dalys išlieka prilipusios prie paciento odos visos operacijos metu. Sudėtyje nėra latekso. Pakuotė trijų lygių, atitinka Medicinos Prietaisų Reglamentą MDR 2017/745 (pakeitė Medicinos Prietaisų Direktyvą 93/42/EEB), standarto EN-13795 bei CFR 1610 1 klasės reikalavimus. Rinkinys pažymėtas CE ženklu. Rinkinio sudėtis: 1. Angiografinis radialinis apklotas 243x403 cm. Apklotas turi dvi 15 cm diametro incizine plėvele dengtas angas su 9 cm diametro kiauryme femoralis srityse, bei dvi 9x12 cm dydžio incizine plėvele dengtas angas su 6x4 cm dydžio kiauryme radialis srityse. Apklotas turi T formos padidinto skysčių sugėrimo zoną 243/94x114 cm. Abi apkloto pusės žemiau padidinto skysčių sugėrimo zonos yra su skaidria polietilene dalimi. Pagamintas iš 3 sluoksnių medžiagos (svoris 66 g/m²): viršutinis sluoksnis iš neaustinės polipropileno medžiagos, absorbcija 338 %, vidurinis – iš polietileno plėvelės, apatinis - apsauginis neaustinės medžiagos sluoksnis. Padidinto skysčių sugėrimo zona pagaminta iš viskozės, celiuliozės ir polietileno plėvelės, zonos svoris 110 g/m², absorbcija - 900 %. Atsparumas skysčių įsiskverbimui 200 cm H₂O, kietųjų dalelių sklaida 3 Log₁₀ (pūkų sk.) - 1 vnt. 2. Instrumentavimo stalo apklotas 140x190cm - 1 vnt. 3. Standartinės apsaugos chirurginis chalatas XL dydžio, 140 cm ilgio. Neišlankstytas chalatas matomoj vietoje turi du antspaudus

	3. Standartinės apsaugos chirurginis chalatas XL dydžio, 140 cm ± 5 cm ilgio. Neišlankstytas chalatas matomaj vietoje turi du antspaudus nurodančius dydį ir ilgį. Chalatas turi vidinį ir išorinį diržus, prie kaklo susiega lipnia „velcro“ tipo juostele ne trumpesne nei 17 cm ilgio, rankovės su elastiniais rankogaliais gerai priglundančiais prie riešo, ne trumpesniais nei 6 cm ilgio. Pagamintas iš neaustinės polipropileno medžiagos, kurios svoris ne mažesnis kaip 35 g/m². Kietųjų dalelių sklaida ne daugiau kaip 2,0 Log₁₀ (pūkų sk.), atsparumas skysčių įsiskverbimui ne mažiau 40 cm H₂O – 1 vnt. 4. Standartinės apsaugos chirurginis chalatas XXL dydžio, 150 cm ± 5 cm ilgio. Neišlankstytas chalatas matomaj vietoje turi du antspaudus nurodančius dydį ir ilgį. Chalatas turi vidinį ir išorinį diržus, prie kaklo susiega lipnia „velcro“ tipo juostele ne trumpesne nei 17 cm ilgio, rankovės su elastiniais rankogaliais gerai priglundančiais prie riešo, ne trumpesniais nei 6 cm ilgio. Pagamintas iš neaustinės polipropileno medžiagos, kurios svoris ne mažesnis kaip 35 g/m². Kietųjų dalelių sklaida ne daugiau kaip 2,0 Log₁₀ (pūkų sk.), atsparumas skysčių įsiskverbimui ne mažiau 40 cm H₂O – 1 vnt. 5. Dangalas rentgeno aparatui – skersmuo 80 cm ± 5 cm, pagamintas iš skaidraus plastiko, maišo formos, krašte apsiūta gumelė fiksuojama prieš rentgeno aparato (tampri, nesuplyšta dedant ant rentgeno gaubto) – 1 vnt. 6. Dangalas rentgeno aparatui – skersmuo 140 cm ± 5 cm, pagamintas iš skaidraus plastiko, maišo formos, krašte apsiūta gumelė fiksuojama prieš rentgeno aparato (tampri, nesuplyšta dedant ant rentgeno gaubto) – 1 vnt. 7. Neaustinės medžiagos skarelės 10x20 cm, 8 sluoksnių – 8 vnt. 8. Neaustinės medžiagos apvalūs tamponai 4 cm diametro – 6 vnt. 9. Indas 120 ml skaidrus, sugraduotas – 1 vnt. 10. Indas 60 ml, ne aukštesnis nei 3 cm, spalvotas (dviejų skirtingų spalvų), sugraduotas – 2 vnt. 11. Indas 250 ml spalvotas (dviejų skirtingų spalvų), sugraduotas – 2 vnt. 12. Skalpelio ašmenys su koteliu Nr. 24 – 1 vnt. 13. Instrumentas tepimui, ne trumpesnis nei 24 cm ilgio – 1 vnt. 14. Angiografinė punkcinė adata 18 G, 70 mm ilgio – 1 vnt. 15. Apklotas 75x50 cm ± 5 cm padidinto sugeriamumo, lipniu kraštu ilgojoje kraštinėje, pagamintas iš poliesterio ir polietileno – 1 vnt. 16. Apklotas 75x90 cm ± 5 cm, lipniu kraštu ilgojoje kraštinėje, pagamintas iš dviejų sluoksnių medžiagos (svoris ne mažesnis nei 55 g/m²): viršutinis – iš neaustinės medžiagos, gerai sugeria skysčius, absorbcija ne mažiau nei 250%, apatinis - visiškai nepralaidus, pagamintas iš polietileno plėvelės. Atsparumas skysčių įsiskverbimui ne mažiau negu 170 cm H₂O, kietųjų dalelių sklaida ne daugiau kaip 1,8 Log₁₀ (pūkų sk.) – 1 vnt. 17. Lipdukas švirkšto žymėjimui 3,8x1,2cm dydžio, lipnus geltonos spalvos su užrašu "NITRO" - 1 vnt.	nurodančius dydį ir ilgį. Chalatas turi vidinį ir išorinį diržus, prie kaklo susiega lipnia „velcro“ tipo juostele 17 cm ilgio, rankovės su elastiniais rankogaliais gerai priglundančiais prie riešo 7 cm ilgio. Pagamintas iš neaustinės polipropileno medžiagos, kurios svoris 35 g/m². Kietųjų dalelių sklaida 2,0 Log₁₀ (pūkų sk.), atsparumas skysčių įsiskverbimui 47 cm H₂O – 1 vnt. 4. Standartinės apsaugos chirurginis chalatas XXL dydžio, 150 cm ilgio. Neišlankstytas chalatas matomaj vietoje turi du antspaudus nurodančius dydį ir ilgį. Chalatas turi vidinį ir išorinį diržus, prie kaklo susiega lipnia „velcro“ tipo juostele 17 cm ilgio, rankovės su elastiniais rankogaliais gerai priglundančiais prie riešo, 7 cm ilgio. Pagamintas iš neaustinės polipropileno medžiagos, kurios svoris 35 g/m². Kietųjų dalelių sklaida 2,0 Log₁₀ (pūkų sk.), atsparumas skysčių įsiskverbimui 47 cm H₂O – 1 vnt. 5. Dangalas rentgeno aparatui – skersmuo 80 cm, pagamintas iš skaidraus plastiko, maišo formos, krašte apsiūta gumelė fiksuojama prieš rentgeno aparato (tampri, nesuplyšta dedant ant rentgeno gaubto) – 1 vnt. 6. Dangalas rentgeno aparatui – skersmuo 135 cm, pagamintas iš skaidraus plastiko, maišo formos, krašte apsiūta gumelė fiksuojama prieš rentgeno aparato (tampri, nesuplyšta dedant ant rentgeno gaubto) – 1 vnt. 7. Neaustinės medžiagos skarelės 10x20 cm, 8 sluoksnių – 8 vnt. 8. Neaustinės medžiagos apvalūs tamponai 4 cm diametro – 6 vnt. 9. Indas 120 ml skaidrus, sugraduotas – 1 vnt. 10. Indas 60 ml, ne aukštesnis nei 3 cm, spalvotas (dviejų skirtingų spalvų), sugraduotas – 2 vnt. 11. Indas 250 ml spalvotas (dviejų skirtingų spalvų), sugraduotas – 2 vnt. 12. Skalpelio ašmenys su koteliu Nr. 24 – 1 vnt. 13. Instrumentas tepimui 24 cm ilgio – 1 vnt. 14. Angiografinė punkcinė adata 18 G, 70 mm ilgio – 1 vnt. 15. Apklotas 75x50 cm padidinto sugeriamumo, lipniu kraštu ilgojoje kraštinėje, pagamintas iš poliesterio ir polietileno – 1 vnt. 16. Apklotas 75x90 cm, lipniu kraštu ilgojoje kraštinėje, pagamintas iš dviejų sluoksnių medžiagos (svoris 58 g/m²): viršutinis – iš neaustinės medžiagos, gerai sugeria skysčius, absorbcija 250%, apatinis - visiškai nepralaidus, pagamintas iš polietileno plėvelės. Atsparumas skysčių įsiskverbimui 178 cm H₂O, kietųjų dalelių sklaida 1,8 Log₁₀ (pūkų sk.) – 1 vnt. 17. Lipdukas švirkšto žymėjimui 3,8x1,2cm dydžio, lipnus mėlynos spalvos su užrašu "HEPARINE" - 1 vnt. 18. Lipdukas švirkšto žymėjimui 3,8x1,2cm dydžio, lipnus geltonos spalvos su užrašu "NITRO" - 1 vnt. Brošiūros: 2 p.d. TDS EN; Deklaracija dėl chatatų EN, Deklaracija dėl chatatų LT; Deklaracija SPT Quote nr. EN, Deklaracija SPT
--	---	--

3 / 3	Apklotų rinkinys TAVI operacijoms	mešynos spalvos su užrašu ""HEPARINE"" - 1 vnt. 18. Lipdukas švirkšto žymėjimui 3,8x1,2cm ±0,1 cm dydžio, lipnus geltonos spalvos su užrašu ""NITRO"" - 1 vnt.	quote nr. LT; Deklaracija dėl REF ir Quote nr. atitikimo; Deklaracija dėl REF ir Quote nr. atitikimo LT
		Rinkinys supakuotas viename sterilizame gamykliniame plastiko įpakavime. Įpakavimo viduje turi būti įdėta rinkinio etiketė, kurios turinys gerai matomas neatidarius pirminės pakuotės. Šioje etiketėje turi būti: rinkinio sudėtis lietuvių kalba arba anglų kalba, sterilumo kontrolės sistema (ne mažiau 4 lipdukų su pakuotės sterilumo ir gamybos duomenimis). Sterili pakuotė turi atplėšimo kampų žymėjimus ir atidarant plyštą per pakuotės sujungimo vietas. Lipnios apklotų dalys yra padengtos hipoalerginiais klijais su apsaugine silikonizuoto popieriaus juostele ir gerai limpa prie odos, o sulipusios tarpusavy atskiriamos, nepažeidžiant apklotų. Lipnios apklotų dalys turi išlikti prilipusios prie paciento odos visos operacijos metu. Sudėtyje nėra latekso. Pakuotė trijų lygių, atitinka Medicinos Prietaisų Direktyvos 93/42/EEB, standarto EN-13795 bei CFR 1610 1 klasės reikalavimus. Rinkinys turi būti pažymėtas CE ženklu. Pateikti tai įrodančius dokumentus. Rinkinio sudėtis: 1. Paciento apklotas 290/240x450 cm ±10cm. Apklotas turi abdominalinę angą 60x40 cm ±1 cm dydžio, dengtą incizine plėvele, 2 femoralines angas 15x28 cm ±1 cm, dengtas incizine plėvele, bei padidinto skysčių sugėrimo zoną 90x170 cm ±5 cm. Apklotu šonuose integruotos 2 instrumentų kišenės. Abi apklotų pusės nuo padidinto skysčių sugėrimo zonos iki apklotų apačios su skaidria polietilene dalimi. Apklotas pagamintas iš ne mažiau kaip 3 sluoksnių medžiagos (svoris ne mažesnis kaip 65 g/m²): viršutinis sluoksnis iš neaustinės polipropileno medžiagos, apatinis - apsauginis neaustinės medžiagos polietileno plėvelės, vidurinis - iš polipropileno medžiagos sluoksnis. Padidinto skysčių sugėrimo zona pagaminta iš neaustinio polipropileno ir polietileno plėvelės, zonos svoris ne mažesnis kaip 70 g/m², absorbcija ne mažiau 350 %. Atsparumas skysčių įsiskverbimui ne mažiau negu 200 cm H₂O, kietųjų dalelių sklaida ne daugiau kaip 3 Log₁₀ (pūkų sk.) - 1 vnt. 2. Instrumentavimo stalo apklotas 140x190cm ±10cm - 3 vnt. 3. Standartinės apsaugos chirurginis chalatas XL dydžio, 140 cm ± 5 cm ilgio. Neišlankstytas chalatas matomaj vietoje turi du antspaudus nurodančius dydį ir ilgį. Chalatas turi vidinį ir išorinį diržus, prie kaklo susisega lipnia „velcro“ tipo juostele ne trumpesne nei 15 cm ilgio, rankovės su elastiniais rankogaliais gerai priglundančiais prie riešo, ne trumpesniais nei 6 cm ilgio. Pagamintas iš neaustinės polipropileno medžiagos, kurios svoris ne mažesnis kaip 35 g/m². Kietųjų dalelių sklaida ne daugiau kaip 2,0 Log₁₀ (pūkų sk.), atsparumas skysčių įsiskverbimui ne mažiau 40 cm H₂O – 2 vnt. 4. Standartinės apsaugos chirurginis chalatas XXL dydžio, 150 cm ± 5 cm ilgio. Neišlankstytas chalatas matomaj vietoje turi du antspaudus nurodančius dydį ir ilgį. Chalatas turi vidinį ir išorinį diržus, prie kaklo susisega lipnia „velcro“ tipo juostele ne trumpesne nei 15 cm ilgio,	Rinkinys supakuotas viename sterilizame gamykliniame plastiko įpakavime. Įpakavimo viduje įdėta rinkinio etiketė, kurios turinys gerai matomas neatidarius pirminės pakuotės. Šioje etiketėje yra: rinkinio sudėtis lietuvių kalba, sterilumo kontrolės sistema (4 lipdukai su pakuotės sterilumo ir gamybos duomenimis). Sterili pakuotė turi atplėšimo kampų žymėjimus ir atidarant plyštą per pakuotės sujungimo vietas. Lipnios apklotų dalys yra padengtos hipoalerginiais klijais su apsaugine silikonizuoto popieriaus juostele ir gerai limpa prie odos, o sulipusios tarpusavy atskiriamos, nepažeidžiant apklotų. Lipnios apklotų dalys išlieka prilipusios prie paciento odos visos operacijos metu. Sudėtyje nėra latekso. Pakuotė trijų lygių, atitinka Medicinos Prietaisų Direktyvą 93/42/EEB, standarto EN-13795 bei CFR 1610 1 klasės reikalavimus. Rinkinys pažymėtas CE ženklu. Rinkinio sudėtis: 1. Paciento apklotas 290/240x448 cm. Apklotas turi abdominalinę angą 60x40 cm dydžio, dengtą incizine plėvele, 2 femoralines angas 15x27 cm, dengtas incizine plėvele, bei padidinto skysčių sugėrimo zoną 89x170 cm. Apklotu šonuose integruotos 2 instrumentų kišenės. Abi apklotų pusės nuo padidinto skysčių sugėrimo zonos iki apklotų apačios su skaidria polietilene dalimi. Apklotas pagamintas iš 3 sluoksnių medžiagos (svoris 66 g/m²): viršutinis sluoksnis iš neaustinės polipropileno medžiagos, absorbcija 338%, vidurinis - iš polietileno plėvelės, apatinis - apsauginis neaustinės medžiagos sluoksnis. Padidinto skysčių sugėrimo zona pagaminta iš neaustinio polipropileno ir polietileno plėvelės, zonos svoris 110 g/m², absorbcija 900 %. Atsparumas skysčių įsiskverbimui 200 cm H₂O, kietųjų dalelių sklaida 3 Log₁₀ (pūkų sk.) - 1 vnt. 2. Instrumentavimo stalo apklotas 140x190cm - 3 vnt. 3. Standartinės apsaugos chirurginis chalatas XL dydžio, 140 cm ilgio. Neišlankstytas chalatas matomaj vietoje turi du antspaudus nurodančius dydį ir ilgį. Chalatas turi vidinį ir išorinį diržus, prie kaklo susisega lipnia „velcro“ tipo juostele 17 cm ilgio, rankovės su elastiniais rankogaliais gerai priglundančiais prie riešo 7 cm ilgio. Pagamintas iš neaustinės polipropileno medžiagos, kurios svoris 35 g/m². Kietųjų dalelių sklaida 2,0 Log₁₀ (pūkų sk.), atsparumas skysčių įsiskverbimui 47 cm H₂O – 2 vnt. 4. Standartinės apsaugos chirurginis chalatas XXL dydžio, 150 cm ilgio. Neišlankstytas chalatas matomaj vietoje turi du antspaudus nurodančius dydį ir ilgį. Chalatas turi vidinį ir išorinį diržus, prie kaklo susisega lipnia „velcro“ tipo juostele 17 cm ilgio, rankovės su elastiniais rankogaliais gerai priglundančiais prie riešo 7 cm ilgio.

	trumpesniais nei 6 cm ilgio. Pagamintas iš neaustinės polipropileno medžiagos, kurios svoris ne mažesnis kaip 35 g/m². Kietųjų dalelių sklaida ne daugiau kaip 2,0 Log₁₀ (pūkų sk.), atsparumas įsiskverbimui ne mažiau 40 cm H₂O – 1 vnt. 3. Standartinės apsaugos chirurginis chalatas XXL dydžio, 150 cm ± 5 cm ilgio. Neišlankstytas chalatas matomaj vietoje turi du antspaudus nurodantčius dydį ir ilgį. Chalatas turi vidinį ir išorinį diržus, prie kaklo susiega lipnia „velcro“ tipo juostele ne trumpesne nei 15 cm ilgio, rankovės su elastiniais rankogaliais gerai priglundančiais prie riešo, ne trumpesniais nei 6 cm ilgio. Pagamintas iš neaustinės polipropileno medžiagos, kurios svoris ne mažesnis kaip 35 g/m². Kietųjų dalelių sklaida ne daugiau kaip 2,0 Log₁₀ (pūkų sk.), atsparumas įsiskverbimui ne mažiau 40 cm H₂O – 1 vnt. 4. Dangalas rentgeno aparatui – skersmuo 80 cm ± 5 cm. Pagamintas iš skaidraus plastiko, maišo formos, krašte apsiūta gumelė fiksuojia maišą prie rentgeno aparato (tampri, nesuplyšta dedant ant rentgeno gaubto) – 2 vnt. 5. Dangalas rentgeno aparatui – skersmuo 140 cm ± 5 cm. Pagamintas iš skaidraus plastiko, maišo formos, krašte apsiūta gumelė fiksuojia maišą prie rentgeno aparato (tampri, nesuplyšta dedant ant rentgeno gaubto) – 1 vnt. 6. Neaustinės medžiagos skarelės 10x20 cm, 8 sluoksnių – 10 vnt. 7. Neaustinės medžiagos apvalūs tamponai 3 cm diametro – 6 vnt. 8. Indas 120 ml, spalvotas (dviejų skirtingų spalvų), sugraduotas – 2 vnt. 9. Indas 60 ml, ne aukštesnis nei 3 cm, spalvotas, sugraduotas – 1 vnt. 10. Indas 250 ml, spalvotas, sugraduotas – 1 vnt. 11. Skalpelio ašmenys su koteliu Nr. 24 – 1 vnt. 12. Instrumentas tepimui ne trumpesnis nei 24 cm ilgio – 1 vnt. 13. Apklotas 75x50 cm padidinto sugeriamumo, lipniu kraštu ilgojoje kraštinėje, pagamintas iš poliesterio ir polietileno – 1 vnt. 14. Apklotas lipniu kraštu 45x50 cm ± 5cm. Apklotas pagamintas iš ne mažiau kaip 2 sluoksnių medžiagos (svoris ne mažesnis kaip 55 g/m²): viršutinis sluoksnis iš neaustinės polipropileno medžiagos, absorbcija ne mažiau 250 %, apatinis - iš polietileno plėvelės – 1 vnt. 15. Angiografinis pediatriinis apklotas 190x320 cm ± 10 cm. Apklotas turi 2 incizinę plėvelę dengtas angas 8 cm ± 1cm su 3,5 cm ± 0,5cm diametro kiauryme femoralis srityse. Apklotas turi padidinto skysčių sugėrimo zoną 80x320 cm ± 10 cm, kuri pagaminta iš ne mažiau 4 sluoksnių medžiagos: viršutinis sluoksnis ypač gerai sugeriantis, vidurinis sluoksnis iš orui laidžios polietileno plėvelės ir polietileno plėvelės, apatinis-apsauginis neaustinės medžiagos sluoksnis. Abi apklotų pusės su skaidria polietileno dalimi – 1 vnt. 16. Angiografinė punkcinė adata 18 G, 70 mm ilgio – 1 vnt.	Pagamintas iš neaustinės polipropileno medžiagos, kurios svoris 35 g/m². Kietųjų dalelių sklaida 2,0 Log₁₀ (pūkų sk.), atsparumas skysčių įsiskverbimui 47 cm H₂O – 1 vnt. 3. Standartinės apsaugos chirurginis chalatas XXL dydžio, 150 cm ilgio. Neišlankstytas chalatas matomaj vietoje turi du antspaudus nurodantčius dydį ir ilgį. Chalatas turi vidinį ir išorinį diržus, prie kaklo susiega lipnia „velcro“ tipo juostele 17 cm ilgio, rankovės su elastiniais rankogaliais gerai priglundančiais prie riešo 7 cm ilgio. Pagamintas iš neaustinės polipropileno medžiagos, kurios svoris 35 g/m². Kietųjų dalelių sklaida 2,0 Log₁₀ (pūkų sk.), atsparumas skysčių įsiskverbimui 47 cm H₂O – 1 vnt. 4. Dangalas rentgeno aparatui – skersmuo 80 cm. Pagamintas iš skaidraus plastiko, maišo formos, krašte apsiūta gumelė fiksuojia maišą prie rentgeno aparato (tampri, nesuplyšta dedant ant rentgeno gaubto) – 2 vnt. 5. Dangalas rentgeno aparatui – skersmuo 135 cm. Pagamintas iš skaidraus plastiko, maišo formos, krašte apsiūta gumelė fiksuojia maišą prie rentgeno aparato (tampri, nesuplyšta dedant ant rentgeno gaubto) – 1 vnt. 6. Neaustinės medžiagos skarelės 10x20 cm, 8 sluoksnių – 10 vnt. 7. Neaustinės medžiagos apvalūs tamponai 3 cm diametro – 6 vnt. 8. Indas 120 ml, spalvotas (dviejų skirtingų spalvų), sugraduotas – 2 vnt. 9. Indas 60 ml, 3 cm aukščio, spalvotas, sugraduotas – 1 vnt. 10. Indas 250 ml, spalvotas, sugraduotas – 1 vnt. 11. Skalpelio ašmenys su koteliu Nr. 24 – 1 vnt. 12. Instrumentas tepimui 24 cm ilgio – 1 vnt. 13. Apklotas 75x50 cm padidinto sugeriamumo, lipniu kraštu ilgojoje kraštinėje, pagamintas iš poliesterio ir polietileno – 1 vnt. 14. Apklotas lipniu kraštu 45x50 cm. Apklotas pagamintas iš 2 sluoksnių medžiagos (svoris 58 g/m²): viršutinis sluoksnis iš neaustinės polipropileno medžiagos, absorbcija 250 %, apatinis - iš polietileno plėvelės – 1 vnt. 15. Angiografinis pediatriinis apklotas 190x314 cm. Apklotas turi 2 incizinę plėvelę dengtas angas 8 cm su 3,5 cm diametro kiauryme femoralis srityse. Apklotas turi padidinto skysčių sugėrimo zoną 82x314 cm, kuri pagaminta iš 4 sluoksnių medžiagos: viršutinis sluoksnis ypač gerai sugeriantis, vidurinis sluoksnis iš orui laidžios polietileno plėvelės ir polietileno plėvelės, apatinis-apsauginis neaustinės medžiagos sluoksnis. Abi apklotų pusės su skaidria polietileno dalimi – 1 vnt. 16. Angiografinė punkcinė adata 18 G, 70 mm ilgio – 1 vnt. Brošiūros: 4 p.d. TDS EN; Deklaracija dėl chalato EN, Deklaracija dėl chalato LT; Deklaracija SPT Quote nr. EN, Deklaracija SPT quote nr. LT; Deklaracija dėl REF ir Quote nr. atitikimo; Deklaracija dėl REF ir Quote nr. atitikimo LT"
--	---	---

5 / 6	Rinkinys elektrokardiostimuliatoriaus implantavimo operacijai	Rinkinys supakuotas viename sterilizame gamykliniame plastiko įpakavime. Įpakavimo viduje turi būti įdėta rinkinio etiketė, kurios turinys gerai matomas neatidarius pirminės pakuotės. Šioje etiketėje turi būti: rinkinio sudėtis lietuvių kalba arba anglų kalba, sterilumo kontrolės sistema (ne mažiau 4 lipdukų su pakuotės sterilumo ir gamybos duomenimis). Sterili pakuotė turi atplėšimo kampų žymėjimus ir atidarant plyšta per pakuotės sujungimo vietas. Lipnios apkloto dalys yra padengtos hipoalerginiais klizais su apsaugine silikonizuoto popieriaus juostele ir gerai limpa prie odos, o sulipusios tarpusavy atskiriamos, nepažeidžiant apkloto. Lipnios apkloto dalys turi išlikti prilipusios prie paciento odos visos operacijos metu. Sudėtyje nėra latekso. Pakuotė trijų lygių, atitinka Medicinos Prietaisų Direktyvos 93/42/EEB, standarto EN-13795 bei CFR 1610.1 klasės reikalavimus. Rinkinys turi būti pažymėtas CE ženklų. Pateikti tai įrodančius dokumentus. Rinkinio sudėtis: 1. Apklotas instrumentavimo staliukui 150x190 cm ± 10 cm. – 1 vnt. 2. Apklotas 40 x 50 cm ± 2 cm, didelio sugertamumo, lipniu kraštu. Pagamintas iš ne mažiau 4 sluoksnių poliesterio ir viskozės sugeriančios medžiagos – 1 vnt. 3. Apklotas 240x150 cm ± 10 cm ilgojoje kraštinėje lipniu kraštu. Apklotas pagamintas iš ne mažiau kaip 3 sluoksnių medžiagos (svoris ne mažesnis kaip 65 g/m²): viršutinis – iš polipropileno medžiagos, absorbcija ne mažiau 300 %, vidurinis – iš polietileno plėvelės, apatinis – apsauginis neaustinės medžiagos sluoksnis. Apklote integruoti laidų ir vamzdelių laikikliai. Padidinto skysčių sugėrimo zona pagaminta iš neaustinio polipropileno ir polietileno plėvelės, zonos svoris ne mažesnis kaip 70 g/m², absorbcija ne mažiau 350 %. Atsparumas skysčių įsisiskverbimui ne mažiau negu 200 cm H₂O, kietųjų dalelių sklaida ne daugiau kaip 3 Log₁₀ (pūkų sk.) – 1 vnt. 4. Apklotas 175x190 cm ± 10 cm lipniu kraštu. Apklotas pagamintas iš ne mažiau kaip 3 sluoksnių medžiagos (svoris ne mažesnis kaip 65 g/m²): viršutinis sluoksnis iš neaustinės polipropileno medžiagos, absorbcija ne mažiau 300 %, vidurinis – iš polietileno plėvelės, apatinis – apsauginis neaustinės medžiagos sluoksnis. Apklote integruoti laidų ir vamzdelių laikikliai. Padidinto skysčių sugėrimo zona pagaminta iš neaustinio polipropileno ir polietileno plėvelės, zonos svoris ne mažesnis kaip 70 g/m², absorbcija ne mažiau 350 %. Atsparumas skysčių įsisiskverbimui ne mažiau negu 200 cm H₂O, kietųjų dalelių sklaida ne daugiau kaip 3 Log₁₀ (pūkų sk.) – 1 vnt.	Rinkinys supakuotas viename sterilizame gamykliniame plastiko įpakavime. Įpakavimo viduje įdėta rinkinio etiketė, kurios turinys gerai matomas neatidarius pirminės pakuotės. Šioje etiketėje yra: rinkinio sudėtis lietuvių kalba, sterilumo kontrolės sistema (4 lipdukai su pakuotės sterilumo ir gamybos duomenimis). Sterili pakuotė turi atplėšimo kampų žymėjimus ir atidarant plyšta per pakuotės sujungimo vietas. Lipnios apkloto dalys yra padengtos hipoalerginiais klizais su apsaugine silikonizuoto popieriaus juostele ir gerai limpa prie odos, o sulipusios tarpusavy atskiriamos, nepažeidžiant apkloto. Lipnios apkloto dalys išlieka prilipusios prie paciento odos visos operacijos metu. Sudėtyje nėra latekso. Pakuotė trijų lygių, atitinka Medicinos Prietaisų Reglamentą MDR 2017/745 (pakaita Medicinos Prietaisų Direktyvą 93/42/EEB), standarto EN-13795 bei CFR 1610.1 klasės reikalavimus. Rinkinys pažymėtas CE ženklų. Rinkinio sudėtis: 1. Apklotas instrumentavimo staliukui 140x190 cm – 1 vnt. 2. Apklotas 40x50 cm, didelio sugertamumo, lipniu kraštu. Pagamintas iš 4 sluoksnių poliesterio ir viskozės sugeriančios medžiagos – 1 vnt. 3. Apklotas 240x150 cm ilgojoje kraštinėje lipniu kraštu. Apklotas pagamintas iš 3 sluoksnių medžiagos (svoris 66 g/m²): viršutinis sluoksnis iš neaustinės polipropileno medžiagos, absorbcija 338 %, vidurinis – iš polietileno plėvelės, apatinis – apsauginis neaustinės medžiagos sluoksnis. Apklote integruoti laidų ir vamzdelių laikikliai. Padidinto skysčių sugėrimo zona pagaminta iš neaustinio polipropileno ir polietileno plėvelės, zonos svoris 70 g/m², absorbcija 379 %. Atsparumas skysčių įsisiskverbimui 200 cm H₂O, kietųjų dalelių sklaida 1,9 Log₁₀ (pūkų sk.) – 1 vnt. 4. Apklotas 183x191 lipniu kraštu. Apklotas pagamintas iš 3 sluoksnių medžiagos (svoris 66 g/m²): viršutinis sluoksnis iš neaustinės polipropileno medžiagos, absorbcija 338 %, vidurinis – iš polietileno plėvelės, apatinis – apsauginis neaustinės medžiagos sluoksnis. Apklote integruoti laidų ir vamzdelių laikikliai. Padidinto skysčių sugėrimo zona pagaminta iš neaustinio polipropileno ir polietileno plėvelės, zonos svoris 70 g/m², absorbcija 379 %. Atsparumas skysčių įsisiskverbimui 200 cm H₂O, kietųjų dalelių sklaida 1,9 Log₁₀ (pūkų sk.) – 1 vnt. 5. Apklotas 75x90 cm ilgojoje kraštinėje lipniu kraštu. Apklotas pagamintas iš 3 sluoksnių medžiagos (svoris 66 g/m²): viršutinis sluoksnis iš neaustinės polipropileno medžiagos, absorbcija 338 %, vidurinis – iš polietileno plėvelės, apatinis – apsauginis neaustinės medžiagos sluoksnis. Padidinto skysčių sugėrimo zona pagaminta iš neaustinio polipropileno ir polietileno plėvelės, zonos svoris 70 g/m², absorbcija 379 %. Atsparumas skysčių įsisiskverbimui 200 cm H₂O, kietųjų dalelių sklaida 1,9 Log₁₀ (pūkų sk.) – 2 vnt. 6. Popieriniai rankšluosčiai/servetėlės 20x30 cm - 4 vnt. 7. Dangalas rentgeno aparatui - skersmuo 80 cm. Pagamintas iš
-------	--	---	--

	g/m ² , absorbcija ne mažiau 350 %. Atsparumas skysčių įsiskverbimui ne mažiau negu 200 cm H ₂ O, kietųjų dalelių sklaida ne daugiau kaip 3 Log ₁₀ (pūkų sk.) - 2 vnt.	skaidraus plastiko, maišo formos, krašte apsiūta gumelė fiksuojama išorėje, prieš rentgeno aparatą (tampri, nesuplyšta dedant ant rentgeno gaubto) – 1 vnt.
	6. Popieriniai rankšluosčiai/servetėlės 20x30 cm ± 2 cm - 4 vnt. 7. Dangalas rentgeno aparatui - skersmuo 80 cm ± 5 cm. Pagamintas iš skaidraus plastiko, maišo formos, krašte apsiūta gumelė fiksuojama išorėje, prieš rentgeno aparatą (tampri, nesuplyšta dedant ant rentgeno gaubto) – 1 vnt. 8. Standartinės apsaugos chirurginis chalatas XXL dydžio, 150 cm ± 5 cm ilgio. Neišlankstytas chalatas matomaj vietoje turi du antspaudus nurodančius dydį ir ilgį. Chalatas turi vidinį ir išorinį diržus, prie kaklo susiega lipnia „velcro“ tipo juoste ne trumpesne nei 15 cm ilgio, rankovės su elastiniais rankogaliais gerai priglundančiais prie riešo, ne trumpesniais nei 6 cm ilgio. Pagamintas iš neaustinės polipropileno medžiagos, kurios svoris ne mažesnis kaip 35 g/m ² . Kietųjų dalelių sklaida ne daugiau kaip 2,0 Log ₁₀ (pūkų sk.), atsparumas skysčių įsiskverbimui ne mažiau 40 cm H ₂ O – 1 vnt. 9. Standartinės apsaugos chirurginis chalatas 2XLL dydžio, 170 cm ± 5 cm ilgio. Neišlankstytas chalatas matomaj vietoje turi du antspaudus nurodančius dydį ir ilgį. Chalatas turi vidinį ir išorinį diržus, prie kaklo susiega lipnia „velcro“ tipo juoste ne trumpesne nei 15 cm ilgio, rankovės su elastiniais rankogaliais gerai priglundančiais prie riešo, ne trumpesniais nei 6 cm ilgio. Pagamintas iš neaustinės polipropileno medžiagos, kurios svoris ne mažesnis kaip 35 g/m ² . Kietųjų dalelių sklaida ne daugiau kaip 2,0 Log ₁₀ (pūkų sk.), atsparumas skysčių įsiskverbimui ne mažiau 40 cm H ₂ O – 1 vnt. 10. Indas 120ml, spalvotas (trijų skirtingų spalvų) – 3 vnt. 11. Neaustinės medžiagos skarelės 10x20 cm, 8 sluoksnių – 30 vnt. 12. Neaustinės medžiagos skarelės 10x20 cm, 8 sluoksnių – 30 vnt. 13. Neaustinės medžiagos apvalūs tamponai 3 cm diametro – 20 vnt. 14. Instrumentas tepimui 24 cm ilgio – 1 vnt. 15. Indas inksto formos 1500 ml – 1 vnt. 16. Lipni juosta 9x50 cm – 1 vnt. 17. Skalpelio ašmuo Nr. 24 – 1 vnt. 18. Rankena operacinei lempai universali (tinkanti įvairaus dydžio rankenoms) – 1 vnt.	8. Standartinės apsaugos chirurginis chalatas XXL dydžio, 150 cm ilgio. Neišlankstytas chalatas matomaj vietoje turi du antspaudus nurodančius dydį ir ilgį. Chalatas turi vidinį ir išorinį diržus, prie kaklo susiega lipnia „velcro“ tipo juoste 17 cm ilgio, rankovės su elastiniais rankogaliais gerai priglundančiais prie riešo 7 cm ilgio. Pagamintas iš neaustinės polipropileno medžiagos, kurios svoris 35 g/m ² . Kietųjų dalelių sklaida 2,0 Log ₁₀ (pūkų sk.), atsparumas skysčių įsiskverbimui 47 cm H ₂ O – 1 vnt. 9. Standartinės apsaugos chirurginis chalatas 2XLL dydžio, 170 cm ilgio. Neišlankstytas chalatas matomaj vietoje turi du antspaudus nurodančius dydį ir ilgį. Chalatas turi vidinį ir išorinį diržus, prie kaklo susiega lipnia „velcro“ tipo juoste 17 cm ilgio, rankovės su elastiniais rankogaliais gerai priglundančiais prie riešo 7 cm ilgio. Pagamintas iš neaustinės polipropileno medžiagos, kurios svoris 35 g/m ² . Kietųjų dalelių sklaida 2,0 Log ₁₀ (pūkų sk.), atsparumas skysčių įsiskverbimui 47 cm H ₂ O – 1 vnt. 10. Indas 120ml, spalvotas (trijų skirtingų spalvų) – 3 vnt. 11. Neaustinės medžiagos skarelės 10x20 cm, 8 sluoksnių – 30 vnt. 12. Neaustinės medžiagos skarelės 10x20 cm, 8 sluoksnių – 30 vnt. 13. Neaustinės medžiagos apvalūs tamponai 3 cm diametro – 20 vnt. 14. Instrumentas tepimui 24 cm ilgio – 1 vnt. 15. Indas inksto formos 1500 ml – 1 vnt. 16. Lipni juosta 9x50 cm – 1 vnt. 17. Skalpelio ašmuo Nr. 24 – 1 vnt. 18. Rankena operacinei lempai universali (tinkanti įvairaus dydžio rankenoms) – 1 vnt. Brošiūros: 6 p.d. TDS EN; Deklaracija dėl chalato EN, Deklaracija dėl chalato LT; Deklaracija SPT Quote nr. EN, Deklaracija SPT quote nr. LT; Deklaracija dėl REF ir Quote nr. atitikimo; Deklaracija dėl REF ir Quote nr. atitikimo LT

II - Įkainiai

Eilės/ Pirk. dalies Nr.	Priemonės pavadinimas	Mato vnt.	Prelimi narus* kiekis	Prekės gamintojas, modelis, (jei toks yra)	Vnt. įkainis, Eur be PVM	PVM dydis, %
1 / 1	Rinkinys angiografijai su radialiniu aplotu ir skysčių valdymo sistema	vnt.	6 100	Medline International France SAS - Châteaubriant - France. Quote nr. 1503916 / Ref. nr. ST01-EGIAN020A	62,40	5
2 / 2	Rinkinys angiografijai su radialiniu aplotu	vnt.	14 500	Medline International France SAS - Châteaubriant - France. Quote nr. 1503911 / Ref. nr. ST01-EGIAN014A	46,80	5
3 / 3	Aplotų rinkinys TAVI operacijoms	vnt.	500	Medline International France SAS - Châteaubriant - France. Quote nr. 1503917 / Ref. nr. ST01-EGICV011A	68,15	5

4 / 4	Rinkinys angiografijai (pediatrinis)	vnt.	170	Medline International France SAS - Châteaubriant - France. / Ref. nr. ST01-EGIAN015	Quote nr. 1489460	45,00	5
5 / 6	Rinkinys elektrokardiostimuliatoriaus implantavimo operacijai	vnt.	4 400	Medline International France SAS - Châteaubriant - France. / Ref. nr. ST01-EGIGS022A	Quote nr. 1494837	40,30	5
				Pradinės sutarties vertė be PVM, Eur		1 278 285,00	
				PVM (5%) suma, Eur		63 914,25	
				Sutarties kaina su PVM, Eur		1 342 199,25	

**Pirkėjas neįsipareigoja nupirkti viso nurodyto preliminarus prekių kiekio, prekės bus užsakomos ir apmokamos pagal faktinį poreikį. Preliminarus prekių kiekis nelaikomas maksimaliu kiekiu, Pirkėjas gali išpirkti mažesnę arba didesnę kiekį nei preliminarus kiekis (didesnis prekių kiekis nei preliminarus kiekis gali būti užsakomas / perkamas tik esant Pirkėjo administracijos leidimui / sutikimui), tačiau negali būti viršyta pradinė (maksimali) sutarties vertė.*

Pardavėjas

AmberCell Solutions UAB
Sendvario g. 12, sudmantai, LT-96327 Klaipėdos raj.
Įmonės kodas 302591590
PVM mok. kodas LT100006146717

Evaldas Gražys

Pirkėjas

VšĮ Vilniaus universiteto ligoninė Santaros klinikos
Santariškių g. 2, LT-08661 Vilnius
Įmonės kodas 124364561
PVM mok. kodas LT243645610

Feliksas Jankevičius