

Uždaroji akcinė bendrovė, Registracijos adresas: A. Šabaniausko g. 14 LT-08431 Vilnius; Korespondencijos adresas: Teatro g. 11-1 LT-03107 Vilnius; Tel.: (8~5) 250 0291, El. p. info@multilab.lt, www.multilab.lt, Juridinių asmenų registras, 302325611, LT100005481517

(Juridinio asmens teisinė forma, buveinė, kontaktinė informacija, registro, kuriame kaupiami ir saugomi duomenys apie tiekėją, pavadinimas, juridinio asmens kodas, pridėtinės vertės mokesčio mokėtojo kodas, jei juridinis asmuo yra pridėtinės vertės mokesčio mokėtojas)

**PASIŪLYMAS
DĖL MEDICINOS PRIEMONIŲ BEI PRIEDŲ RINKINIŲ, SKIRTŲ KLINIKINIAMS
TYRIMAMS, VIEŠOJO PIRKIMO**

2024-05-08 Nr. 0509

(Data)

Vilnius

Viešajai įstaigai Nacionaliniam kraujo centrui

1. INFORMACIJA APIE TIEKĖJĄ

Tiekėjo pavadinimas [jei pasiūlymą teikia ūkio subjektų grupė, nurodyti: jungtinės veiklos sutarties pagrindu veikianti ūkio subjektų grupė, sudaryta iš: [nurodyti visų partnerių pavadinimus]]	UAB „Multilabo“
Atsakingasis partneris [nurodyti atsakingojo partnerio pavadinimą, pildyti tik jei pasiūlymą teikia jungtinės veiklos sutarties pagrindu veikianti ūkio subjektų grupė]	
Tiekėjo adresas [jei pasiūlymą teikia jungtinės veiklos sutarties pagrindu veikianti ūkio subjektų grupė, nurodyti visų partnerių adresus]	A. Šabaniausko g. 14 LT-08431 Vilnius
Už pasiūlymą atsakingo asmens vardas, pavardė	Viešųjų pirkimų specialistė Kristina Pušinskienė
Telefono numeris	(8~5) 250 0291
El. pašto adresas	info@multilab.lt

2. INFORMACIJA APIE SUBTIEKĖJUS
(pildoma, jei tiekėjas pasitelkia subtiekėjus)

Lentelė Nr. 1¹

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

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

Lentelė Nr. 2²

Eil. Nr.	Subtiekiejo pavadinimas	Ūkio subjektui perduodamų sutartinių įsipareigojamų dalis (ką darys pasitelkiamas ūkio subjektas)
1.		

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

3. PASIŪLYMO KAINA

Mes siūlome:

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

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

3. PASIŪLYMO KAINA

Mes siūlome:

Eil. Nr.	Tyrimų, medicinos priemonių bei priedų pavadinimai (Gamintojas, komercinės prekės pavadinimas)	Tyrimų skaičius per 36 mėnesius	Medicinos priemonių bei priedų kiekis (ml/vnt.) maksimaliam tyrimų skaičiui	Medicinos priemonių bei priedų, reikalingų 1 tyrimui atlikti, kaina, Eur be PVM	Suma Eur be PVM (3 x 5)
1	2	3	4	5	6
1.	Medicinos priemonės bei priedai skirti klinikiams tyrimams	16 000	-	1,67	26 720,00
1.1	CE-IMMUNDIAGNOSTIKA, Anti-A	-	80x1x10 ml	-	-
1.2	CE-IMMUNDIAGNOSTIKA, Anti-B	-	80x1x10 ml	-	-
1.3	CE-IMMUNDIAGNOSTIKA, Anti-AB	-	80x1x10 ml	-	-
1.4	CE-IMMUNDIAGNOSTIKA, Anti-D	-	80x1x10 ml	-	-
1.5	CE-IMMUNDIAGNOSTIKA, Control-serum for monoclonal sera	-	80x1x10 ml	-	-
1.6	CE-IMMUNDIAGNOSTIKA, Anti-Kell monoclonal (human IgM)	-	160x1x5 ml	-	-
1.7	Bio-rad, IH-QC1	-	7x40x4x6 ml	-	-
1.8	Bio-rad, IH-QC2	-	7x40x4x6 ml	-	-
1.9	Bio-rad, IH-QC3	-	7x40x4x6 ml	-	-
1.10	Bio-rad, IH-QC4	-	7x40x4x6 ml	-	-
Bendra pasiūlymo kaina Eur be PVM					26 720,00
PVM (21%) suma, Eur:					5 611,20
Bendra pasiūlymo kaina Eur su PVM					32 331,20

Bendra pasiūlymo kaina eurai su PVM (skaičiais ir žodžiais): **32331,20** (Trisdešimt du tūkstančiai trys šimtai trisdešimt vienas Eur 20 ct.), t.sk PVM **5611,20** (penki tūkstančiai šeši šimtai vienuolika Eur 20 ct.)(skaičiais ir žodžiais).
Tais atvejais, kai pagal galiojančius teisės aktus Teikėjui nereikia mokėti PVM, jis nurodo kainą be PVM ir nurodo priežastis, dėl kurių PVM nemoka.

4. SIŪLOMŲ PREKIŲ ATITIKIMAS NUSTATYTIEMS REIKALAVIMAMS

Tiekėjo siūlomos prekės turi atitikti pirkimo sąlygų 2 priedo „Techninė specifikacija“ nustatytus reikalavimus

Eil. Nr.	Reikalavimai	Reikalavimų atitinkanti informacija*
1.	Savokos ir santrumpos	x
2.	Pirkimo objektas: Medicinos priemonių bei priedų rinkinys skirtas klinikiams tyrimams.	x
2.1.	1 tyrimas - vieno kraujo mėginio ištyrimas skirtas ABO, RhD (Rh kontrolė) ir Kell antigenų nustatymui	x
2.1.	Maksimalus tyrimų skaičius per 36 mėnesius: 16 000 tyrimų	2.2 Nustatomos analizės: Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) Reagentai IFU:
2.2.	Nustatomos analizės: - Kraujo grupės pagal ABO nustatymas - Kell antigeno nustatymas; - RhD antigeno nustatymas; - Neigiama kontrolė.	Kraujo grupės pagal ABO nustatymas, psl. 1-6 Kell antigeno nustatymas, psl. 20-27 RhD antigeno nustatymas, psl. 7-15 Neigiama kontrolė, Psl. 16-19
2.3.	Vieno kapiliarinio/veninio kraujo mėginio ištyrimui reikalingų Medicinos priemonių ir priedų rinkinys skirtas donorų ir recipientų kraujo grupei pagal ABO, RhD ir Kell antigenus nustatyti tiesioginės aglutinacijos metodu. Pateikti tai patvirtinantį dokumentą.	2.3 Vieno kapiliarinio/veninio kraujo mėginio ištyrimui reikalingų medicinos priemonių ir priedų rinkinys yra skirtas donorų ir recipientų kraujo grupei pagal ABO, RhD ir Kell antigenus nustatyti tiesioginės aglutinacijos metodu. Pateikiamas tai patvirtinantis dokumentas - reagentų rinkinio naudojimo instrukcija. Gamintojo patvirtinimas, Muhlilabo
2.4.	Tyrimas atliekamas rankiniu būdu ant plokštumos, kambario temperatūroje. Pateikti tai patvirtinantį dokumentą.	2.4 Tyrimas yra atliekamas rankiniu būdu ant plokštumos, kambario temperatūroje. Pateikiamas tai patvirtinantis dokumentas - reagentų rinkinio naudojimo instrukcija. Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) Reagentai IFU, psl. 1; 2; 7; 17; 20; 21; 30
2.5.	Kraujo grupei pagal ABO sistemos antigenus nustatyti naudojami monokloniniai IgM klasės anti-A, anti-B, anti-A,B reagentai.	2.5 Kraujo grupei pagal ABO sistemos antigenus nustatyti yra naudojami monokloniniai IgM klasės anti-A, anti-B, anti-A,B reagentai. Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) Reagentai IFU, psl. 1
2.6.	Kell antigenui nustatyti naudojami IgM klasės monokloniniai reagentai.	2.6 Kell antigenui nustatyti yra naudojami IgM klasės monokloniniai reagentai. Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) Reagentai IFU, psl. 20
2.7.	RhD antigenui nustatyti naudojamas IgM klasės monokloninis reagentas, kuris turi nereaguoti su DVI.	2.7 RhD antigenui nustatyti naudojamas IgM klasės monokloninis reagentas, kuris nereaguoja su DVI. Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) Reagentai IFU, psl. 7
2.8.	Medicinos priemonių ir priedų rinkinyje turi būti pateiktos vidaus kontrolės medžiagos, skirtos kasdien atlikti (reagentų) vidaus kokybės kontrolės tyrimus (kontroliniai eritrocitų mėginiai, turintys O, A, B, AB grupių antigenus, teigiamus bei neigiamus RhD ir Kell antigenus).	2.8 Medicinos priemonių ir priedų rinkinyje yra pateiktos vidaus kontrolės medžiagos (IH-QC1 - IH-QC4), skirtos kasdien atlikti (reagentų) vidaus kokybės kontrolės tyrimus (kontroliniai eritrocitų mėginiai, turintys O, A, B, AB grupių antigenus, teigiamus bei neigiamus RhD ir Kell antigenus). Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) Reagentai IFU, psl. 29;
2.9.	Medicinos priemonės turi būti paruoštos naudojimui.	2.9 Medicinos priemonės yra paruoštos naudojimui. Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) Reagentai IFU, psl. 1; 7; 16; 20; 29
2.10.	Medicinos priemonės (reagentai) išpilstytį buteliukuose su lašintuvais. Buteliukų talpa: ne daugiau kaip 10 ml.	2.10 Medicinos priemonės (reagentai) yra išpilstytį buteliukuose su lašintuvais. Buteliukų talpa 10 ml, išskyrus anti-Kell, kurio talpa 5 ml. Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) Reagentai IFU, psl. 3; 9; 17; 22; 28
2.11.	Tyrimų rezultatų vertinimo laikas turi būti ne ilgesnis nei 5 min. Pateikti tai patvirtinantį dokumentą.	2.11 Tyrimų rezultatų vertinimo laikas yra 2 min. Pateikiamas tai patvirtinantis dokumentas - reagentų rinkinio naudojimo instrukcija. Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) Reagentai IFU, psl. 2; 8; 17; 21
2.12.	Atidarytos Medicinos priemonės turi būti stabilios iki galiojimo termino pabaigos, nurodytos ant buteliuko etiketės.	2.12 Atidarytos Medicinos priemonės yra stabilios iki galiojimo termino pabaigos, nurodytos ant buteliuko etiketės. Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) Reagentai IFU, psl. 1; 7; 16; 20; 30
2.13.	Medicinos priemonės turi būti sertifikuotos pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/746 dėl in vitro diagnostikos medicinos priemonių arba lygiavertiu sertifikatu. Pateikti tai patvirtinantį dokumentą.	2.13 Reagentai, vidaus kontrolės medžiagos yra sertifikuoti CE ženklu pagal IVDD 98/79/EC (in vitro diagnostic medical device) sertifikatu. Pateikiamas tai patvirtinantis dokumentas (CE patvirtinantis dokumentas). Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) Reagentai CE, psl. 1-16
2.14.	Medicinos priemonių gamintojas sertifikuotas pagal tarptautinį standartą ISO 9001 arba lygiavertės kokybės vadybos sistemos reikalavimus. Pateikti tai patvirtinantį dokumentą.	2.14 Medicinos priemonių gamintojas sertifikuotas pagal tarptautinį standartą ISO 9001 arba lygiavertės kokybės vadybos sistemos reikalavimus. Pateikiamas tai patvirtinantis dokumentas. Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) ISO, psl. 1-6
2.15.	Medicinos priemonių (reagentų) galiojimo terminas jų pateikimo dieną turi būti ne trumpesnis nei 2/3 jų galiojimo laiko.	2.15 Tiekėjas įsipareigoja, jog medicinos priemonių (reagentų) galiojimo terminas jų pateikimo dieną bus ne trumpesnis nei 2/3 jų galiojimo laiko. Tiekėjo patirtinimas, psl. 1
2.16.	Kiekviena pristatoma Medicinos priemonių serija turi būti sertifikuota pagal kokybės kontrolės procedūrą. Kokybės sertifikatai išduodami kiekvienai prekių serijai. Pateikti patvirtinimą.	2.16 Kiekviena pristatoma medicinos priemonių serija bus sertifikuota pagal kokybės kontrolės procedūrą. Kokybės sertifikatai bus išduodami kiekvienai prekių serijai. Tiekėjo patirtinimas, psl. 1
3.	Kiti reikalavimai	
3.1.	Medicinos priemonės ir priedai bus perkami pagal Pirkėjo poreikį, užsakomi atskiromis dalimis. Pirkėjas, nustatęs, kad nebėra poreikio perkamoms Medicinos priemonėms ir priedams, ar esant lėšų trūkumui, turi teisę pirkti mažesnę nei numatyta Medicinos priemonių bei priedų kiekį	3.1 Medicinos priemonės ir priedai bus perkami pagal Pirkėjo poreikį, užsakomi atskiromis dalimis. Pirkėjas, nustatęs, kad nebėra poreikio perkamoms Medicinos priemonėms ir priedams, ar esant lėšų trūkumui, turi teisę pirkti mažesnę nei numatyta Medicinos priemonių bei priedų kiekį
3.2.	Prekės pristatomos pagal poreikį tiekėjo transportu ne vėliau kaip per 14 dienų nuo užsakymo datos. Užsakymas pateikiamas elektroniniu paštu. Prekių pristatymo vieta – Žolyno g. 34, Vilnius; Naikupės g. 28, Klaipėda; Nemuno g. 75, Panevėžys.	3.2. Prekės bus pristatomos pagal poreikį tiekėjo transportu ne vėliau kaip per 14 dienų nuo užsakymo datos. Užsakymas pateikiamas elektroniniu paštu. Prekių pristatymo vieta – Žolyno g. 34, Vilnius; Naikupės g. 28, Klaipėda; Nemuno g. 75, Panevėžys. Tiekėjo patirtinimas, psl. 1
3.3.	Tiekėjas turi užtikrinti, kad visą sutarties galiojimo laikotarpį bus teikiamos nemokamos kvalifikuotų specialistų konsultacijos, pagalba visais klausimais, susijusiais su teikiamų Medicinos priemonių ir priedų kokybišku darbu.	3.3 Tiekėjas UAB Muhlilabo užtikrina, kad visą sutarties galiojimo laikotarpį bus teikiamos nemokamos kvalifikuotų specialistų konsultacijos, pagalba visais klausimais, susijusiais su teikiamų Medicinos priemonių ir priedų kokybišku darbu. Tiekėjo patirtinimas, psl. 1
3.4.	Tiekėjas pasiūlyme turi įrašyti visus tyrimų atlikimui reikalingas Medicinos priemones bei priedus ir orientacinį jų kiekį, reikalingą nurodytą tyrimų kiekiui iširti. Tiekėjas turi įvertinti tai, kad Medicinos priemonės bus naudojamos atsivėlgiant į gamintojo nurodytus galiojimo ir stabilumo terminus kaip numatyta gamintojo Medicinos priemonių ir priedų naudojimo instrukcijoje. Tyrimų vidaus kokybės kontrolės bus atliekamas tiek kartų kiek rekomenduoja in vitro diagnostikos medicinos priemonės gamintojas, tačiau ne rečiau kaip vieną kartą per dieną, jeigu tą parą atliekamas tyrimas mažiausiai 7 skirtingose kraujo surinkimo vietose. Visos tyrimų atlikimui reikalingos Medicinos priemonės turi būti įsikačiuotos į tyrimo (žiūrėti 4 papunktyje nurodytas analites) įkainį	3.4 Tiekėjas UAB Muhlilabo pasiūlyme įrašė visus tyrimų atlikimui reikalingas medicinos priemones bei priedus ir orientacinį jų kiekį, reikalingą nurodytą tyrimų kiekiui iširti. Tiekėjas UAB Muhlilabo įvertino tai, kad medicinos priemonės bus naudojamos atsivėlgiant į gamintojo nurodytus galiojimo ir stabilumo terminus kaip numatyta gamintojo Medicinos priemonių ir priedų naudojimo instrukcijoje. Tyrimų vidaus kokybės kontrolės bus atliekamas tiek kartų kiek rekomenduoja in vitro diagnostikos medicinos priemonės gamintojas, tačiau ne rečiau kaip vieną kartą per dieną, jeigu tą parą atliekamas tyrimas mažiausiai 7 skirtingose kraujo surinkimo vietose. 3.4 Visos tyrimų atlikimui reikalingos Medicinos priemonės yra įsikačiuotos į tyrimo (žiūrėti 4 papunktyje nurodytas analites) įkainį
3.5.	Tiekėjo pasiūlyme siūlomų Medicinos priemonių priedu turi pakakti numatytam preliminariam tyrimų kiekiui ir kiekvienam tyrimui, atsivėlgiant į gamintojo nurodytus galiojimo ir stabilumo terminus. Kitu atveju Tiekėjas trūkstantis Medicinos priemones bei priedus tiekia savo sąskaita (Pirkėjui papildomai nemokant už juos).	3.5 Tiekėjo pasiūlyme siūlomų Medicinos priemonių priede pakanka numatytam preliminariam tyrimų kiekiui ir kiekvienam tyrimui, atsivėlgiant į gamintojo nurodytus galiojimo ir stabilumo terminus. Kitu atveju Tiekėjas įsipareigoja trūkstantis Medicinos priemones bei priedus teikti savo sąskaita (Pirkėjui papildomai nemokant už juos). Tiekėjo patvirtinimas, psl. 1

3.6.	Sutarties galiojimo laikotarpis yra 38 (trisdešimt aštuoni) mėnesiai: 36 (trisdešimt šeši) mėnesiai Prekių tiekimo laikotarpis, 2 (du) mėnesiai galutiniam atsiskaitymui tarp šalių.	3.6 Sutarties galiojimo laikotarpis yra 38 (trisdešimt aštuoni) mėnesiai: 36 (trisdešimt šeši) mėnesiai Prekių tiekimo laikotarpis, 2 (du) mėnesiai galutiniam atsiskaitymui tarp šalių.
3.7.	Tiekėjas turi pateikti dokumentus (negalima teikti dokumento dalies, ar kelių puslapių, ar ištraukos iš dokumento), įrodančius siūlomų prekių atitikimą kokybės ir techniniams reikalavimams, nurodytiems pirkimo dokumentų techninėje specifikacijoje. Tiekėjas turi pateikti gamintojo parengtus katalogus ir siūlomų prekių techninių charakteristikų aprašymus (jei gamintojo kataloge neišsamiai atsispindi siūlomos prekės atitikimas techninės specifikacijos reikalavimams) pdf formatu. Šiuose dokumentuose Tiekėjas turi grafiskai nurodyti (t. y. pastebimai pažymėti – spalvotai markiruoti, ir / ar nurodyti rodyklėmis, ir / ar pabraukti) konkrečias teikiamų dokumentų vietas, kur aprašomos reikalaujamų techninių charakteristikų reikšmės, bei įrašyti, kurį techninių reikalavimų punktą jos atitinka. Taip pat Tiekėjas turi pateikti nuorodas į gamintojo interneto tinklalapį (jei toks yra), kuriame Pirkėjo vertintojai galėtų patikrinti teikiamų duomenų autentiškumą (nuorodos turi būti parašytos pateikiamuose kataloguose ar aprašymuose). Kiti gamintojo dokumentai, nenurodyti šiame punkte, nebus laikomi pakankama ir patikima informacija vertinimui atlikti. Po sutarties pasirašymo lietuvių kalba pateikiami: Medicinos priemonių, naudojimo instrukcijos.	3.7 Tiekėjas UAB Multilabo pateikia dokumentus (negalima teikti dokumento dalies, ar kelių puslapių, ar ištraukos iš dokumento), įrodančius siūlomų prekių atitikimą kokybės ir techniniams reikalavimams, nurodytiems pirkimo dokumentų techninėje specifikacijoje. Tiekėjas pateikia gamintojo parengtus katalogus ir siūlomų prekių techninių charakteristikų aprašymus (jei gamintojo kataloge neišsamiai atsispindi siūlomos prekės atitikimas techninės specifikacijos reikalavimams) pdf formatu. Šiuose dokumentuose Tiekėjas grafiskai nurodo (t. y. pastebimai pažymėti – spalvotai markiruoti, ir / ar nurodyti rodyklėmis, ir / ar pabraukti) konkrečias teikiamų dokumentų vietas, kur aprašomos reikalaujamų techninių charakteristikų reikšmės, bei įrašo, kurį techninių reikalavimų punktą jos atitinka. Taip pat Tiekėjas pateikia nuorodas į gamintojo interneto tinklalapį (jei toks yra), kuriame Pirkėjo vertintojai galėtų patikrinti teikiamų duomenų autentiškumą (nuorodos turi būti parašytos pateikiamuose kataloguose ar aprašymuose). Kiti gamintojo dokumentai, nenurodyti šiame punkte, nebus laikomi pakankama ir patikima informacija vertinimui atlikti. Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) Reagentai IFU, psl. 1-33 3.7 Po sutarties pasirašymo lietuvių kalba bus pateikiamos Medicinos priemonių, naudojimo instrukcijos. Tiekėjo patvirtinimas, psl. 1
3.8.	Pirkėjas atsiskaito pagal fiksuotus įkainius, į kuriuos Tiekėjas privalo įtraukti visas savo išlaidas, susijusias su Medicinos priemonėmis ir jų tiekimu, pasauga, taip pat išlaidas, susijusias su mokesčių mokėjimu bei kitų Tiekėjo kaip rinkos dalyvio, darbdavio atliekamų mokėjimų ir mokamus mokesčius. Pirkėjas nemokės papildomai už jokiais Tiekėjo išlaidas, kurias patirs Tiekėjas dalyvaudamas Pirkime, ruošdamasis Sutarties vykdymui ar kurias patirs Sutarties vykdymo metu.	3.8 Pirkėjas atsiskaito pagal fiksuotus įkainius, į kuriuos Tiekėjas įtrauks visas savo išlaidas, susijusias su Medicinos priemonėmis ir jų tiekimu, apsauga, taip pat išlaidas, susijusias su mokesčių mokėjimu bei kitų Tiekėjo kaip rinkos dalyvio, darbdavio atliekamų mokėjimų ir mokamus mokesčius. Pirkėjas nemokės papildomai už jokiais Tiekėjo išlaidas, kurias patirs Tiekėjas dalyvaudamas Pirkime, ruošdamasis Sutarties vykdymui ar kurias patirs Sutarties vykdymo metu.
4.	Žaliųjų viešųjų pirkimų reikalavimas:	
4.1.	Tiekėjas užtikrina, kad Prekės bus pristatytos darbo dienomis ne piko valandomis, t.y. nuo 10:00 val. iki 15:00 val.	4.1 Tiekėjas UAB Multilabo užtikrins, kad Prekės bus pristatytos darbo dienomis ne piko valandomis, t.y. nuo 10:00 val. iki 15:00 val. Tiekėjo patvirtinimas, psl. 1

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

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

5. SU PASIŪLYMU PATEIKIAMAI DOKUMENTAI

Eil. Nr.	Dokumento pavadinimas	Lapų skaičius
1.	UAB „Multilabo“ įgaliojimas (konfidencialu)	1
2	Gamintojo dokumentai (konfidencialu)	54
3	Multilabo įstatatai	2
4	ISO 9001_14001	12
5	Patvirtinimai	

6. KONFIDENCIALI INFORMACIJA

Eil. Nr.	Pateikto dokumento pavadinimas (nurodomi visi dokumentai pagal Bendrųjų sąlygų 13.3 papunkčio nuostatas)
1.	UAB „Multilabo“ įgaliojimas (konfidencialu)
2	Gamintojo dokumentai (konfidencialu)

Tiekėjas pasiūlyme **privalo** nurodyti, ar jo pasiūlyme yra konfidencialios informacijos. Konfidencialia informacija gali būti, įskaitant, bet ja neapsiribojant, komercinė (gamybinė) paslaptis ir konfidencialieji pasiūlymų aspektai. Konfidencialia negalima laikyti informacijos nurodytos Viešųjų pirkimų įstatymo 20 straipsnio 2 dalyje. Perkančioji organizacija, viešojo pirkimo komisija, jos nariai ar ekspertai ir kiti asmenys negali tretiesiems asmenims atskleisti iš tiekėjo gautos informacijos, kurią tiekėjas nurodė kaip konfidencialią. Jei tiekėjas nenurodė konfidencialios informacijos, laikoma, kad tokios tiekėjo pasiūlyme nėra. Tačiau tiekėjas, dalyvaudamas viešajame pirkime privalo prisiimti ir su tuo susijusias pasekmes – visas pasiūlymas ar didesnė jo dalis bus atskleista, neatsižvelgiant į tiekėjo nurodymus, jei tiekėjas nesugebėjo objektyviai, tiksliais, konkrečiais skaičiavimais ir įrodymais pagrįsti teikiamos informacijos konfidencialumo, o jo nurodyta pasiūlymo konfidencialios informacijos apimtis prieštarauja esamai teismų praktikai⁴ ir (ar) Viešųjų pirkimų tarnybos išaiškinimams⁵.

Pasirašydamas šį pasiūlymą, tvirtinu, kad:

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

Viešųjų pirkimų specialistė

Kristina Pušinskienė

(Tiekėjo vadovo arba jo įgalioto asmens pareigų pavadinimas)

(parašas)

(vardas, pavardė)

⁴ Pvz. Informacijos įslaptinimas viešųjų pirkimų procedūroje yra išimtis iš bendros taisyklės. Atsižvelgiant į tai, kad konfidencialios informacijos apsaugos tikslas – teisėta viešumo ribojimo priemonė, ji turi būti aiškinama siaurai, nepažeidžiant Įstatyme įtvirtintų skaidrumo ir konkurencijos principų bei tiekėjų teisės į veiksmingą pažeistų teisių gynybą ir turint tik tikslą nepakenkti tos informacijos šaltiniui ar kitiems asmenims. LAT 2017 m. lapkričio 30 d. nutartis civilinėje byloje Nr. e3K-3-354-690/2017

⁵ <https://vpt.lrv.lt/lt/naujienos/priminimas-del-konfidencialumo-viesuosiuose-pirkimuose>