

OÜ Synbase

Įmonės kodas: 14011154, PVM mokėtojo kodas: EE101866499

Tartu apskritis, Tartu miestas, Tiigi 61b, 50410

el.p. siim.nahkur@synbase.eu, tel.nr. +372 50 94 522

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijai

PASIŪLYMAS**DĖL ELEKTRONINĖS INFORMACIJOS IŠ VAISTŲ SĄVEIKŲ DUOMENŲ BAZĖS TEIKIMO PASLAUGŲ VIEŠOJO PIRKIMO**

2025-01-16

(Data)

Vilnius

(Sudarymo vieta)

Dalyvio pavadinimas / <i>Jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visi dalyvių pavadinimai/</i>	OÜ Synbase
Dalyvio adresas / <i>Jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visi dalyvių adresai/</i>	Tartu apskritis, Tartu miestas, Tiigi 61b, 50410
Už pasiūlymą atsakingo asmens pareigos, vardas, pavardė,	Igaliotas asmuo Irma Taraškevičienė
Telefono numeris	
El. pašto adresas	siim.nahkur@synbase.eu

Pastaba. Pildoma, jei teikėjas ketina pasitelkti subteikėją (-us).

Subteikėjo (-ų) pavadinimas (-ai)	
Subteikėjo (-ų) adresas (-ai)	
Įsipareigojimų dalis (procentais), kuriai ketinama pasitelkti subteikėją (-us)	

1. Šiuo pasiūlymu pažymime, kad sutinkame su visomis pirkimo sąlygomis, nustatytomis:

1) atviro konkurso skelbime, išspausdintame Centrinėje viešųjų pirkimų informacinėje sistemoje;

2) atviro konkurso sąlygose;

3) kituose pirkimo dokumentuose (jų paaiškinimuose, papildymuose).

2. Pateikdamas CVP IS priemonėmis pasiūlymą, patvirtintu, kad dokumentų skaitmeninės kopijos ir elektroninėmis priemonėmis pateikti duomenys tikri.

Mes siūlome šias paslaugas kurios visiškai atitinka konkurso sąlygose ir techninėje specifikacijoje nustatytus reikalavimus:

Eil. Nr.	Reikalavimai pirkimo objektui	Teikėjo siūlomos duomenų bazės parametras (teikėjas privalo užpildyti)
----------	-------------------------------	--

1.	Vaistų sąveikų duomenų bazėje turi būti sukaupta informacijos ne mažiau kaip 28 tūkst. skirtingų vaistų sąveikų.	Siūlomas parametras atitinka nustatytus reikalavimus. Dabartinė vaistų sąveikos duomenų bazės „Inxbase“ versijoje sukaupta informacijos apie daugiau nei 38 tūkstančius skirtingų vaistų sąveikos porų. Su sąveika susijusių ataskaitų skaičius duomenų bazėje 2022–2025 m. išaugo 36 %. Visos sąveikos yra dokumentuojamos duomenų bazėje kaip atskiros vaistų sąveikos ir ne ATC grupių lygiu. Be to, šios sąveikos atsižvelgia į tai, kad specialisto pasirinktas naudojimo būdas gali daryti įtaką klinikinei sąveikos reikšmei. Abi šios savybės padeda sumažinti perteklinius perspėjimus.
2.	Vaistų sąveikų duomenų bazėje turi būti sukaupta informacijos ne mažiau kaip 18 tūkst. atvejų apie kliniškai reikšmingas nepageidaujamas reakcijas.	Siūlomas parametras atitinka nustatytus reikalavimus. • Vaistų sąveikų duomenų bazėje yra papildoma duomenų bazė, kurioje pateikiamas paciento vaistų rizikos pobūdis, pagrįstas farmakodinaminėmis savybėmis. • Duomenų bazėje yra sukaupta informacijos daugiau kaip 20 tūkst. rizikos pobūdžio įvertinimų, atsižvelgiant į kliniškai reikšmingas nepageidaujamas reakcijas.
3.	Informacija apie vaistus ir jų sąveikas duomenų bazėje turi būti periodiškai atnaujinama (ne rečiau kaip 1-ą kartą per ketvirtį).	Siūlomas parametras atitinka nustatytus reikalavimus. • Informacija apie vaistus ir jų sąveikas duomenų bazėje periodiškai atnaujinama kas ketvirtį (t. y. ne rečiau kaip 1-ą kartą per ketvirtį).
4.	Vaistų sąveikos sudarytos, atnaujinamos ir plečiamos remiantis moksliskai pagrįstais įrodymais: įvertinus atskirus klinikinius atvejus, klinikinių tyrimų duomenis, sisteminės apžvalgas, metaanalizes bei farmakologinio budrumo sistemose gaunamą informaciją.	Siūlomas parametras atitinka nustatytus reikalavimus. <i>[konfidenciali informacija]</i>

5.	Vaistų sąveikos atvejams pateikiamas aprašymo dokumentacijos lygis, nusakantis remiantis kokiais įrodymais yra patvirtintas konkretus atvejis.	Siūlomas parametras atitinka nustatytus reikalavimus. Vaistų sąveikos atvejams pateikiamas aprašymo dokumentacijos lygis, nusakantis, kokiais įrodymais remiantis yra patvirtintas konkretus atvejis. Siekiant padėti vaistus skiriantiesiems ir sudaryti sąlygas elektroninių sveikatos įrašų sistemoms koreguoti įspėjimų apie vaistų sąveikos su vaistu pavojaus jautrumą, visos sąveikos klasifikuojamos atsižvelgiant į jų klinikinę svarbą ir dokumentacijos lygį. Kiekviena vaistų sąveika, be klinikinės reikšmės, klasifikuojama ir pagal įrodymų lygį. Mokslinis įrodymų lygis sąveikos klasifikavimui vertinamas skalėje nuo 0 iki 4: 0 – Duomenys gauti iš ekstrapoliacijos, remiantis panašių vaistų tyrimais. 1 – Duomenys gauti iš neišsamių atvejų aprašymų ir (arba) in vitro tyrimų. 2 – Duomenys gauti iš gerai dokumentuotų atvejų aprašymų. 3 – Duomenys gauti iš tyrimų su sveikais savanoriais ir (arba) iš bandomųjų tyrimų su pacientais. 4 – Duomenys gauti iš kontroliuojamų tyrimų su atitinkama pacientų populiacija.
6.	Vaistų sąveikų duomenų bazėje įdiegta vaistų sąveikos klasifikacija pagal jos klinikinę reikšmę (GRADE arba lygiavertis klasifikatorius).	Siūlomas parametras atitinka nustatytus reikalavimus. Kiekviena sąveika klasifikuojama pagal GRADE (Grading of Recommendations, Assessment, Development and Evaluation) metodologiją, atsižvelgiant į jos klinikinę reikšmę (A–D): • A (žalia) – Nedidelė sąveika, neturinti klinikinės reikšmės. • B (pilka) – Sąveikos klinikinis poveikis yra neaiškus ir/arba gali skirtis. • C (geltona) – Kliniškai reikšminga sąveika, kurią galima valdyti, pvz., koreguojant dozę. • D (raudona) – Kliniškai reikšminga sąveika, kurios geriausia vengti. Integruotas atsakymas įspėja apie D ir C lygių rizikas, kiti įspėjimai (B, A) rodomi tik portale.

7.	Vaistų sąveikų duomenų bazėje pateikiama klasifikuota informacija apie kliniškai reikšmingas nepageidaujamas reakcijas.	Siūlomas parametras atitinka nustatytus reikalavimus. Duomenų bazėje yra rizikos pobūdžio įvertinimas (klasifikuota informacija) atsižvelgiant į 11 kliniškai reikšmingų nepageidaujamų reakcijų: • Anticholinerginis poveikis • Vidurių užkietėjimas • Sedacija • Ortostatinė hipotenzija • Kraujavimo rizika • Serotoninerginis poveikis • Traukulių grėsmė • QT pailgėjimas • Toksiškumas inkstams • Natrio balansas • Kalio balansas
8.	Yra įprastinės vaistų duomenų bazės duomenų pildymo veiklos procedūros aprašas (angl.: standard operating procedure description).	Siūlomas parametras atitinka nustatytus reikalavimus. Yra įprastinės vaistų duomenų bazės duomenų pildymo veiklos procedūros aprašas. • Duomenų bazės sukūrimas (įskaitant duomenų įvedimą į duomenų bazę) atliekamas pagal įprastinės veiklos procedūrą. • Pirminę įprastinės veiklos procedūrą sukūrė Karolinska universitetinė ligoninė (Švedija), Vaistų valdymo ir informatikos departamentas, Stokholmo apskrities taryba (Švedija) ir Medbase (Suomija). <i>[konfidenciali informacija]</i>
9.	Paslaugų teikėjo turimas įprastinės veiklos procedūros aprašas (angl.: standard operating procedure description) aprašo vaistų sąveikos duomenų bazės duomenų atrinkimo, įvedimo, keitimo ir kitas tvarkymo operacijos bei taikomus tvarkymo principus.	Siūlomas parametras atitinka nustatytus reikalavimus. <i>[konfidenciali informacija]</i>

10.	Vaistų sąveikų duomenų bazėje turi būti naudojami Lietuvoje registruotų vaistų ir į jų sudėtį įeinančių veikliųjų medžiagų pavadinimai ir turi būti atnaujinami ne rečiau kaip vieną kartą per mėnesį.	Siūlomas parametras atitinka nustatytus reikalavimus. Vaistų sąveikų duomenų bazėje naudojami Lietuvoje registruotų vaistų ir į jų sudėtį įeinančių veikliųjų medžiagų pavadinimai ir atnaujinami ne rečiau kaip vieną kartą per mėnesį. • Duomenų bazė yra sujungta su vietos vaistų žinynu, valdomu Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos https://vapris.vvkt.lt/vvkt-web/public/medications • Naudojami Lietuvoje registruotų vaistų ir į jų sudėtį esančių veikliųjų medžiagų pavadinimai. • Lietuvos vaistų duomenų bazė yra atnaujinama kas mėnesį.
11.	Vaistų sąveikų analizės užklausa gali būti vykdoma vienu metu pateikiant ir vaistų pavadinimus ir veikliųjų medžiagų pavadinimus.	Siūlomas parametras atitinka nustatytus reikalavimus. Vaistų sąveikų analizės užklausa gali būti vykdoma vienu metu pateikiant ir vaistų pavadinimus ir veikliųjų medžiagų pavadinimus tiek API, tiek ir internetiniame portale.
12.	Vaistų sąveikų duomenų bazėje turi būti informacija apie ne mažiau kaip 2/3 Lietuvoje registruotų vaistų veikliųjų medžiagų sąveikas.	Siūlomas parametras atitinka nustatytus reikalavimus. Vaistų sąveikų duomenų bazėje pateikta informacijos apie ne mažiau kaip 2/3 Lietuvoje registruotų vaistų veikliąsias medžiagas https://vapris.vvkt.lt/vvkt-web/public/medications nuo 2025 m. sausio 9 d. Lietuvoje registruotų vaistų veikliųjų medžiagų sąrašas, įtrauktas į duomenų bazę, gali būti pateikiamas atskirai. <i>[konfidenciali informacija]</i>
13.	Vaistų sąveikų duomenų bazė turi būti pasiekiamą per paslaugų teikėjo valdomą interneto svetainę. Teikėjas kartu su pasiūlymu turi pateikti prisijungimą prie šios interneto svetainės.	Siūlomas parametras atitinka nustatytus reikalavimus. <i>[konfidenciali informacija]</i>
14.	Užklausa apie galimą vaistų sąveiką turi būti vykdoma naudojantis paslaugų teikėjo sukurta ir teikiama saityno paslauga.	Siūlomas parametras atitinka nustatytus reikalavimus. <i>[konfidenciali informacija]</i>

15.	Užklausa apie galimą vaistų sąveiką (naudojant iki 10 vaistų ir/ar veikliųjų medžiagų pavadinimų), vykdoma per paslaugų teikėjo sukurta saityno paslaugą, atsakymo vidutinė trukmė ne daugiau 100 ms.	Siūlomas parametras atitinka nustatytus reikalavimus. <i>[konfidenciali informacija]</i>
16.	Neribojamas užklausų apie galimas vaistų sąveikas skaičius.	Siūlomas parametras atitinka nustatytus reikalavimus. Neribojamas užklausų apie galimas vaistų sąveikas skaičius. Paslaugų sąlygos nėra apribotos užklausų skaičiumi
17.	Vaistų sąveikų tikrinimas vykdomas pateikus vaistų pavadinimus ir (ar) tarptautinius veikliųjų medžiagų pavadinimus, arba – veikliųjų medžiagų pavadinimus, nurodytus Europos farmakopėjoje, arba – veikliųjų medžiagų pavadinimus, nurodytus Europos Sąjungos valstybės narės ar trečiosios valstybės nacionalinėje farmakopėjoje; arba – įprastus bendrinius veikliųjų medžiagų pavadinimus, arba – mokslinius veikliųjų medžiagų pavadinimus (toliau – veikliųjų medžiagų pavadinimai).	Siūlomas parametras atitinka nustatytus reikalavimus. Vaistų sąveikų tikrinimas vykdomas pagal vaistų pavadinimus ir (arba) veikliųjų medžiagų pavadinimus (lietuvių ir (arba) lotynų kalba) ir (arba) pagal ATC kodą arba INN (International Nonproprietary Names) pavadinimus.
18.	Vykdamas vaistų sąveikų patikrą naudojami Lietuvoje registruotų vaistų ir (ar) į jų sudėtį įeinančių veikliųjų medžiagų pavadinimai.	Siūlomas parametras atitinka nustatytus reikalavimus. • Vaistų sąveikų patikra vykdoma naudojant Lietuvoje registruotų vaistų ir į jų sudėtį įeinančių veikliųjų medžiagų pavadinimus. • Portale taip pat pateikiama informacija apie veikliąsias medžiagas, kurios nėra registruotos Lietuvoje.
19.	Vaistų sąveikų analizės užklausa gali būti vykdoma vienu metu pateikiant iki 30 vaistų pavadinimų ir iki 30 veikliųjų medžiagų pavadinimų.	Siūlomas parametras atitinka nustatytus reikalavimus. • Vaistų sąveikų analizės užklausa gali būti vykdoma vienu metu pateikiant iki 60 duomenų (vaistų pavadinimų ir (arba) veikliųjų medžiagų pavadinimų). • Paslauga buvo išbandyta tiek su technine apkrova, tiek su tiesioginiais duomenimis (daugiau kaip 580 000 užklausų per mėnesį).

20.	Atlikus vaistų sąveikų užklausą ir nustačius vaistų sąveiką, turi būti pateikiama klinikinė jos pasekmė ir reikšmė, taip pat rekomendacijos, kaip jos išvengti. Šios rekomendacijos turi būti pagrindžiamos moksliniais faktais, pateikiamos nuorodos į literatūros šaltinius.	Siūlomas parametras atitinka nustatytus reikalavimus. Atlikus vaistų sąveikų užklausą ir nustačius vaistų sąveiką, pateikiama klinikinė jos pasekmė ir reikšmė, taip pat rekomendacijos, kaip jos išvengti. Siekiant išvengti sąveikos rizikos pateikiami alternatyvaus gydymo pasirinkimai. Visos pateiktos rekomendacijos grindžiamos moksliniais faktais ir pagrįstos sąveikai būdinga mokslinė informacija, kurioje kiekvienai užregistruotai sąveikai individualiai nurodomi duomenų šaltiniai. Atsakymo pranešime perduodama informacija: • veikliųjų medžiagų pavadinimai, • administravimo eiga, • sąveikos klasifikacija, susidedanti iš raidės, žyminčios klinikinę svarbą (C arba D), su spalviniu kodavimu (geltona arba raudona) ir skaičiumi, žyminčiu įrodymų dokumentacijos lygį (0-4); • trumpas glaustas tekstas vietos kalba klinikinės pasekmės nusakyti, • trumpas glaustas tekstas vietos kalba rekomendacijoms ir hipersaitams į originalius literatūros šaltinius pateikti.
21.	Daugiau kaip pusei pateikiamų vaistų sąveikos atvejų, turi būti pateikiamas išsamus aprašymas su užpildytomis visomis dalimis klinikinė pasekmė ir reikšmė, taip pat rekomendacijos, kaip jos išvengti. Šios rekomendacijos turi būti pagrindžiamos moksliniais faktais, turi būti pateikiamos nuorodos į du ar daugiau literatūros šaltinių.	Siūlomas parametras atitinka nustatytus reikalavimus. • Visoms pateikiamoms vaistų sąveikoms, pateikiamas išsamus aprašymas su užpildytomis visomis dalimis klinikinė pasekmė ir reikšmė, taip pat rekomendacijos, kaip jos išvengti. Šios rekomendacijos pagrindžiamos moksliniais faktais, pateikiamos nuorodos į du ar daugiau literatūros šaltinių. • Visiems sąveikos atvejams pateikiamos klinikinės pasekmės ir tokių sąveikų poveikis kartu su rekomendacijomis kaip tos sąveikos išvengti. • Visos rekomendacijos pagrįstos moksliniais įrodymais pateikiamos nuorodos į mažiausiai du literatūros šaltinius
22.	Vaistų sąveikos aprašymas, paaiškinimas apie klinikinę sąveikos pasekmę bei rekomendacijos pateikiamos lietuvių kalba.	Siūlomas parametras atitinka nustatytus reikalavimus. Visi vaistų sąveikos aprašymai, paaiškinimai apie klinikinę sąveikos pasekmę bei rekomendacijų tekstai yra išversti į lietuvių kalbą.

23.	Perkančiajai organizacijai suteikiama teisė analizuoti vykdomų saityno paslaugų rezultatus ir identifikuotas vaistų sąveikas.	Siūlomas parametras atitinka nustatytus reikalavimus. Perkančiajai organizacijai suteikiama teisė analizuoti vykdomų saityno paslaugų rezultatus ir identifikuotas vaistų sąveikas. Paslauga leidžia pateikti anoniminius tyrimų duomenis, įskaitant: • Recepto išrašymo datą (ar diapazoną), dėl kurios atsiranda sąveika su ankstesniais receptais • Recepto realizavimo datą (ar diapazoną), dėl kurios atsiranda sąveika su ankstesniais receptais • Sąveikos klasifikaciją (kaip vienetą: C0, D4 ir kt. arba kaip diapazoną C0-C4 ir kt.) • Recepto, sukeliančio sąveiką, būseną (kodą); • Paciento amžių (rekomenduojama naudoti diapazonus: pvz., 0-4, 5-9, 10-19 ir t.t). • Gydytoją (kodą; nurodytą recepte, kuris sukelia sąveikas su ankstesniais receptais) • Gydytojo specialybę (kodą; nurodytą recepte, kuris sukelia sąveikas su ankstesniais receptais) • Sveikatos priežiūros įstaigą (kodą; nurodytą recepte, kuris sukelia sąveikas su ankstesniais receptais) • ATC kodą (medžiagos pavadinimą; nurodytą recepte, kuris sukelia sąveikas su ankstesniais receptais).
24.	Prieiga prie vaistų sąveikų interneto svetainės užklausų vykdymui interaktyviu būdu administruojama nurodant asmens sveikatos priežiūros įstaigų statiniams IP adresams arba kitu lygiaverčiu būdu.	Siūlomas parametras atitinka nustatytus reikalavimus. Prieiga prie vaistų sąveikų interneto svetainės užklausų vykdymui interaktyviu būdu administruojama nurodant asmens sveikatos priežiūros įstaigų statiniams IP adresams arba kitu lygiaverčiu būdu. Autentifikavimą ir įgaliojimą gali teikti: 1. IP baltasis sąrašas (netinkamas sveikatos priežiūros paslaugų teikėjams su dinaminiais IP). 2. URL pagrįsta prieiga (laikinos nuorodos iš atsakymų pranešimų). 3. Prisijungimas (elektroniniu paštu ar elektroniniu identifikavimu).
25.	Teikėjas privalo užtikrinti adekvačią klinikinės informacijos išaiškinimo ir techninę paramą problemineis atvejais 24 valandų laikotarpyje nuo pranešimo gavimo.	Siūlomas parametras atitinka nustatytus reikalavimus. Teikėjas užtikrina techninę ir klinikinę paramą problemineis atvejais 24 valandų laikotarpyje nuo pranešimo gavimo.
26.	Paslaugų teikėjas pasiūlymo vertinimo metu suteikia prieigą prie siūlomos vaistų sąveikų duomenų bazės, kurioje vaistų sąveikų	Siūlomas parametras atitinka nustatytus reikalavimus. <i>[konfidenciali informacija]</i>

	užklaustos būtų vykdomos naudojantis interneto svetaine ir saityno paslauga.	
27.	Paslaugų teikėjas turi užtikrinti reikiamos integracijos su ESPBI IS techninius darbus iki 2025 m. kovo 3 d., jei tokių integracijų iki šiol nėra sukurta.	Siūlomas parametras atitinka nurodytus reikalavimus. Reikiamos integracijos jau sukurtos.

Eil. Nr.	Paslaugos pavadinimas	Mato vnt.	1 mėn. paslaugų įkainis Eur be PVM	12 mėn. paslaugų kaina Eur be PVM (5=4*36 mėn.)
1	2	3	4	5
1.	Elektroninės informacijos iš vaistų sąveikų duomenų bazės teikimo paslaugos	mėn.	14 800	532 800
2.			PVM	111 888,00
3.	Bendra pasiūlymo kaina (36 mėn. pasiūlymo kaina, Eur su PVM)			644 688,00

Tais atvejais, kai pagal galiojančius teisės aktus teikėjui nereikia mokėti PVM, jis eilučių „PVM“ ir „Bendra pasiūlymo kaina eurai (su PVM)“ nepildo ir nurodo priežastis, dėl kurių PVM nemokamas.

Perkančioji organizacija pasiūlymus vertins bei nugalėtoją pasirinks lygindama kainas su PVM / *įskaitant visus teikėjo mokėtinus mokesčius (jei teikėjas ne PVM mokėtojas).*

Bendra pasiūlymo kaina, eurai (su PVM) šeši šimtai keturiasdešimt keturi tūkstančiai šeši šimtai aštuoniasdešimt aštuoni eurai (žodžiais)

Bendra pasiūlymo vertė negali viršyti pradinės sutarties vertės **660 000,00 Eur su PVM / įskaitant visus teikėjo mokėtinus mokesčius (jei teikėjas ne PVM mokėtojas).**

Teikėjų pasiūlymai, kurių kaina viršys 660 000,00 Eur su PVM įskaitant visus teikėjo mokėtinus mokesčius (jei teikėjas ne PVM mokėtojas), bus atmetami dėl per didelės ir perkančiajai organizacijai nepriimtinos kainos.

Visi pasiūlyme nurodyti skaičiai, susiję su pasiūlymo kaina, turi būti pateikiami dviejų skaičių po kablelio tikslumu.

Kartu su pasiūlymu pateikiami šie dokumentai:

Eil. Nr.	Pateiktų dokumentų pavadinimas	Dokumento puslapių skaičius
1.	Igaliojimas	1 psl.
2.	EBVPD	14 psl.
3.	Tiekėjo deklaracija	1 psl.
4.	Deklaracija dėl tiekėjo atsakingų asmenų	1 psl.
5.	Nacionalinio saugumo deklaracija	1 psl.
6.	Informacija apie atitiktį kvalifikacijai	1 psl.

Pasiūlymas galioja iki pirkimo dokumentuose nustatyto termino.

Šiame pasiūlyme nurodyta informacija yra konfidenciali /perkančioji organizacija šios informacijos negali atskleisti tretiesiems asmenims ir skelbti Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo 20 straipsnio nustatyta tvarka/:

Eil. Nr.	Pateikto dokumento pavadinimas	Konfidencialaus dokumento realus pagrindimas
	Pasiūlymas CVP IS	Tiekėjo darbuotojų asmeninė informacija (asmens kodai), saugoma Asmens duomenų teisinės apsaugos įstatymu. Taip pat informacija susijusi su Tiekėjo siūlomo objekto aprašymu ir duomenys apie tiekėjo turimą kvalifikaciją.

Pastaba. Teikėjui nenurodžius, kokia informacija yra konfidenciali, laikoma, kad konfidencialios informacijos pasiūlyme nėra. *(Pildyti tuomet, jei bus pateikta konfidenciali informacija.)*

Paslaugų teikėjas negali nurodyti, kad konfidenciali yra pasiūlymo kaina, įkainiai, subteikėjai arba, kad visas pasiūlymas yra konfidencialus. Paslaugų teikėjui nenurodžius, kokia informacija yra konfidenciali, laikoma, kad konfidencialios informacijos pasiūlyme nėra.

Igaliotas asmuo
(Teikėjo arba jo įgalioto asmens
pareigų pavadinimas)

(Parašas)

Irma Taraškevičienė
(Vardas ir pavardė)