

STERILIZACIJOS PREKIŲ PIRKIMO–PARDAVIMO SUTARTIS NR. 62

2025 m. kovo mėn. 21 d.

Jurbarkas

Viešoji įstaiga Jurbarko ligoninė, įstaigos kodas 158314921 (toliau – Pirkėjas), atstovaujama vyriausiosios gydytojos Rūtos Lukšienės, ir **L.R.Tamulio firma „Meditalika“** įmonės kodas 134565744 (toliau – Pardavėjas), atstovaujama komercijos direktorės Ritos Gresevičiūtės, kartu bendrai vadinamos Šalimis, atskirai – Šalimi, sudarė šią sutartį:

1. SUTARTIES DALYKAS

1.1. Šia sutartimi Pardavėjas įsipareigoja laiku ir kokybiškai pristatyti ir parduoti Pirkėjui medicininės prekes (toliau – prekės) pagal nurodytą sutarties 1 priede kainą, o Pirkėjas įsipareigoja prekes priimti ir sumokėti sutarties 1 priede nurodytą kainą.

1.2. Perkamų prekių specifikacija ir kaina nurodyti 1 priede.

1.3. Perkamų prekių kiekis (nurodytas šios sutarties 1 priedo lentelės 3 stulpelyje) yra preliminarus, kuris priklausomai nuo Pirkėjo poreikių ir finansinių galimybių gali būti neišpirktas arba neviršijant pirkimo dalies bendros sumos, gali būti perkamas didesnis kiekis tomis pačiomis kainomis, kaip pateikta pasiūlyme.

2. SUTARTIES VERTĖ IR MOKĖJIMO SĄLYGOS

2.1. Bendra sutarties vertė yra **11 467,37 Eur su PVM** (vienuolika tūkstančių keturi šimtai šešiasdešimt septyni eurai 37 euro centai).

2.2. Į prekių kainą įskaičiuotos visos Pardavėjo išlaidos, susijusios su prekių mokėtinais mokesčiais, pardavimu ir pristatymu į sutartyje nurodytą vietą.

2.3. Mokėjimai atliekami eurai. už pateiktas prekes atsiskaito per 30 kalendorinių dienų nuo dienos, kai prekių gavėjas gauna sąskaitą faktūrą. Prekių gavėjui pervedamos lėšos iš TLK šių prekių pirkimui. Jei per šį laikotarpį prekių gavėjui nepervedamos lėšos iš TLK, mokėjimo terminas pratęsiamas dar 30 dienų, tačiau mokėjimo laikotarpis neviršija 60 kalendorinių dienų nuo prekių gavimo ir prekių perdavimo - priėmimo akto pasirašymo dienos.

2.4. PVM sąskaitose faktūrose, be kitų privalomų rekvizitų, privalo būti įrašytas sutarties numeris ir data. PVM sąskaitos faktūros privalo būti išrašomos 1 priede nurodytu firminiu prekės pavadinimu arba nurodytu jo sutrumpinimu, o kainos turi būti nurodomos tiek skaičių po kablelio, kiek pateikiama 1 priede. **Sąskaitos turi būti teikiamos naudojantis tik informacinės sistemos „SABIS“ priemonėmis.**

2.5. Prekių kaina per visą sutarties galiojimo laiką yra pastovi ir negali būti keičiama, išskyrus atvejį, kai teisės aktais pakeičiamas prekėms taikomas PVM. Prekių kainos pokyčio dydis yra proporcingas PVM tarifo pokyčio dydžiui. Perskaičiuota sutarties ir/ar prekių kaina įforminama Šalių pasirašomu susitarimu, kuris tampa neatsiejama sutarties dalimi. Perskaičiuota prekių kaina taikoma prekėms, kurios bus tiekiamos po Šalių pasirašyto susitarimo įsigaliojimo dienos. Pasikeitus kitiems mokesčiams sutarties ir/ar prekių kaina nebus perskaičiuojama.

3. PRIEVOLIŲ ĮVYKDYMO TERMINAI IR TVARKA

3.1. Prekių pristatymo vieta – Viešoji įstaiga Jurbarko ligoninė, Vydūno g. 56, Jurbarkas.

3.2. Prekės turi būti pristatytos Pardavėjo transportu ir lėšomis pagal užsakymą (telefonu ar el. paštu) ne vėliau kaip per 5 darbo dienas.

3.3. **Prekės pagal išankstinį užsakymą turi būti pristatomos ir iškraunamos nurodytoje vietoje Pirkėjui darbo dienomis nuo 8 iki 14 val.**

3.4. **Prekės pristatomos pagal užsakomą poreikį, nepriklausomai nuo užsakymo sumos ar kiekio.**

3.5. Pardavėjas, pristatęs nekokybiškas prekes, savo sąskaita turi pakeisti jas kokybiškomis per 3 kalendorines dienas nuo pranešimo gavimo dienos.

4. SUTARTINIŲ TERMINŲ NESILAIKYMAS

4.1. Neatlikus apmokėjimo nustatytais terminais, Pirkėjas, Pardavėjui pareikalavus, privalo sumokėti 0,02 % delspinigių nuo laiku neapmokėtos sumos už kiekvieną uždelstą dieną. Jei Pardavėjas ne dėl Pirkėjo kaltės 5 kalendorines dienas vėluoja pristatyti prekes sutartyje nustatytu terminu, Pirkėjas, neprarasdamas teisės į kitas savo teisių gynimo priemones pagal sutartį, **turi teisę be oficialaus įspėjimo pradėti skaičiuoti 0,03 % delspinigius už kiekvieną sekančią uždelstą dieną nuo nepristatytų prekių kainos.**

5. SUSIRAŠINĖJIMAS

5.1. Sutarties Šalys susirašinėja lietuvių kalba. Visi pranešimai, sutikimai ir kitas susižinojimas, kuriuos Šalis gali pateikti pagal šią sutartį, laikomi galiojančiais ir įteiktais tinkamai, jeigu yra asmeniškai pateikti kitai Šaliai ir gautas patvirtinimas apie gavimą arba išsiųsti registruotu paštu, faksu, elektroniniu paštu (patvirtinant gavimą), Šalių nurodytais adresais.

5.2. Jei pasikeičia Šalies adresas ir/ar kiti duomenys, tokia Šalis turi informuoti kitą Šalį pranešdama ne vėliau, kaip prieš 10 kalendorinių dienų. Jei Šalis nesilaiko šių reikalavimų, ji neturi teisės į pretenziją ar atsiliepimą, jei kitos Šalies veiksmai, atlikti remiantis paskutiniaisiais žinomais jai duomenimis, prieštarauja sutarties sąlygoms arba ji negavo jokio pranešimo, išsiųsto pagal duomenis.

6. NENUGALIMA JĖGA

6.1. Šalis gali būti visiškai ar iš dalies atleidžiama nuo atsakomybės už sutarties nevykdymą dėl nenugalimos jėgos (force majeure) aplinkybių, atsiradusių po sutarties įsigaliojimo dienos, bei nustatytų ir jas patyrusios Šalies įrodytų pagal Lietuvos Respublikos civilinį kodeksą, jeigu Šalis nedelsiant pranešė kitai Šaliai apie kliūtį bei jos poveikį įsipareigojimų vykdymui.

6.2. Nenugalima jėga (force majeure) nelaikoma tai, kad rinkoje nėra reikalingų prievolei vykdyti prekių, Šalis neturi reikiamų finansinių išteklių arba Šalies kontrahentai pažeidžia savo prievoles. Nenugalima jėga (force majeure) taip pat nelaikomos Šalies veiklos turėjusios įtakos aplinkybės, į kurių galimybę Šalys, sudarydamos sutartį, atsižvelgė, t. y. Lietuvos Respublikoje pasitaikančios aplinkybės, valstybės ar savivaldos institucijų sprendimai, sukėlę bet kurios iš Šalių reorganizavimą, privatizavimą, likvidavimą, veiklos pobūdžio pakeitimą, stabdymą (trukdymą), kitos aplinkybės, kurios turėtų būti laikomos ypatingomis, bet Lietuvos Respublikoje sutarties sudarymo metu yra tikėtinos.

6.3. Nenugalimos jėgos aplinkybių sąvoka apibrėžiama ir Šalių teisės, pareigos ir atsakomybės esant šioms aplinkybėms reglamentuojamos Lietuvos Respublikos civilinio kodekso 6.212 straipsnyje bei Atleidimo nuo atsakomybės esant nenugalimos jėgos (force majeure) aplinkybėms taisyklėse (1996 m. liepos 15 d. Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimas Nr. 840 „Dėl Atleidimo nuo atsakomybės esant nenugalimos jėgos (force majeure) aplinkybėms taisyklių patvirtinimo“).

6.4. Sutartis baigiasi kitos Šalies reikalavimu, kai ją įvykdyti kitai Šaliai neįmanoma dėl nenugalimos jėgos (force majeure).

7. GINČŲ SPRENDIMO TVARKA

7.1. Sutarties šalys visus ginčus stengiasi išspręsti derybomis. Kilus ginčui, sutarties šalys raštu išdėsto savo nuomonę kitai Šaliai ir pasiūlo ginčo sprendimą. Gavusi pasiūlymą ginčą spręsti derybomis, Šalis privalo į jį atsakyti per 30 kalendorinių dienų. Ginčas turi būti išspręstas per ne ilgesnį nei 60 kalendorinių dienų terminą nuo derybų pradžios. Jei ginčo išspręsti derybomis nepavyksta arba, jei kuri nors Šalis laiku neatsako į pasiūlymą ginčą spręsti derybomis, kita Šalis turi teisę, kreiptis į teismą. Visi ginčai, kylantys dėl šios sutarties ar su ja susiję, nepavykus jų išspręsti derybų būdu, sprendžiami Lietuvos Respublikos civilinio proceso kodekso nustatyta tvarka teisme pagal Pirkėjo buveinės vietą.

8. PIRKIMO SUTARTIES GALIOJIMAS, SUTARTIES NUTRAUKIMO TVARKA

8.1. Ši sutartis sudaryta lietuvių kalba, 2 (dviem) egzemplioriais, turinčiais vienodą teisinę galią – po vieną kiekvienai Šaliai.

8.2. Sutartis įsigalioja nuo **Šalių pasirašymo datos ir galioja 12 mėn.** Sutarties galiojimo pabaiga neturės įtakos sutarties pagrindu atsiradusioms prievolėms, kurios pagal savo prigimtį ir esmę lieka galioti ir toliau po sutarties pasibaigimo.

8.3. Sutarties įvykdymo užtikrinimas – netesybos. Tiekėjui neįvykdžius ar netinkamai įvykdžius savo sutartinius įsipareigojimus, Tiekėjas moka Pirkėjui 5% dydžio baudą nuo bendros Sutarties sumos. Sumokėjimas neatleidžia Pardavėjo nuo tolimesnio Sutarties vykdymo.

8.4. Sutarties sąlygos sutarties galiojimo laikotarpiu negali būti keičiamos, išskyrus tokias sutarties sąlygas, kurias pakeitus nebūtų pažeisti Viešųjų pirkimų įstatyme nustatyti principai ir tikslai. Sutarties sąlygų keitimu nebus laikomas sutarties sąlygų koregavimas joje numatytomis aplinkybėmis, jei šios aplinkybės nustatytos aiškiai ir nedviprasmiškai bei buvo pateiktos konkurso sąlygose. Tais atvejais, kai sutarties sąlygų keitimo būtinybės nebuvo įmanoma numatyti rengiant konkurso sąlygas ir sutarties sudarymo metu, Šalys gali keisti tik neesmines sutarties sąlygas. Šalių valia turi būti įforminama protokolu arba papildomu susitarimu prie sutarties, pasirašomu abiejų Šalių, kuris tampa neatskiriama sutarties dalimi.

8.5. Pirkėjas turi teisę vienašališkai nutraukti sutartį, jeigu Pardavėjas nevykdo savo įsipareigojimų arba vykdo

juos kitomis sąlygomis, negu buvo nurodyta konkurso sąlygose ir sutartyje. Pirkėjas, nusprendęs nutraukti sutartį, prieš 14 kalendorinių dienų raštu praneša apie tai Pardavėjui. Jei Pirkėjas nevykdo savo sutartinių įsipareigojimų, Pardavėjas gali nutraukti sutartį prieš 30 kalendorinių dienų raštu pranešęs apie tai Pirkėjui. Sutartis gali būti nutraukta abipusiu susitarimu. Sutarties nutraukimo atveju Pirkėjas apmoka už faktiškai nusipirkta pilnos komplektacijos ir tinkamas naudoti prekes. Jeigu sutartį Pirkėjas nutraukia vienašališkai Pardavėjui netinkamai vykdant sutartį, iš mokėtinos sumos jis turi teisę išskaičiuoti netesybas, delspinigius ir Pirkėjo patirtus nuostolius.

8.6. Šalių statuso pasikeitimas nėra pagrindas sutarčiai nutraukti.

8.7. Siekiant prisidėti prie „žaliųjų pirkimų“, susijusių su aplinkosaugos problemų sprendimu – darančių kuo mažesnę neigiamą poveikį aplinkai, t. y. tvaraus išteklių naudojimo, mažesnio poveikio klimatui, skatinant ekologines inovacijas, pan., įgyvendinimo, Šalys susitaria ir Tiekėjas sutinka, kad šalia kitų Sutartyje nustatytų įsipareigojimų Tiekėjas įsipareigoja bendrauti su Pirkėju elektroninėmis priemonėmis (telefonu, elektroniniu paštu ar kt.), mažinti popieriaus sunaudojimą, atsisakyti nebūtino dokumentų kopijavimo ir spausdinimo. Su Sutarties vykdymu susiję dokumentai Pirkėjui turi būti pateikti tik elektroniniu formatu (jeigu Sutartyje ir (ar) jos prieduose nenumatyta kitaip). Išimtiniais atvejais su Sutarties vykdymu susiję dokumentai, turi (gali) būti pateikiami popieriniu formatu, jeigu toks formatas privalomas pagal teisės aktus arba Pirkėjas nurodo tokį būtinumą – tokiu atveju turi būti naudojamas perdirtas popierius, kuris atitinka minimaliuosius aplinkos apsaugos kriterijus, patvirtintus Lietuvos Respublikos aplinkos ministro 2011 m. birželio 28 d. įsakymu Nr. D1-508 „Dėl produktų, kurių viešiesiems pirkimams taikytini aplinkos apsaugos kriterijai, sąrašų, aplinkos apsaugos kriterijų ir aplinkos apsaugos kriterijų, kuriuos perkančiosios organizacijos turi taikyti pirkdamos prekes, paslaugas ar darbus, taikymo tvarkos aprašo patvirtinimo“.

PRIEDAI: 1 priedas. Techninė specifikacija ir įkainiai.

9. ŠALIŲ REKVIZITAI IR PARAŠAI

PIRKĖJAS:	PARDAVĖJAS
Viešoji įstaiga Jurbarko ligoninė Vydūno g. 56, LT-74112 Jurbarkas Tel. (8 447) 71 835, faksas (8 447) 71 850 el.p. info@jurbarkoligonine.lt Įmonės kodas 158314921 AB „Swedbank“ bankas. A. s. Nr. LT687300010112950676 Kodas 73000 Vyriausioji gydytoja Rūta Lukšienė (parašas) A.V.	L.R.Tamulio firma „Meditaika“ Radvilų Dvaro g.4, LT-48320 Kaunas Tel. (0 37) 222 223/ 324 501 el.p. info@meditalika.lt Įmonės kodas 134565744 PVM mok.kodas LT345657415 AB SEB Bankas, banko kodas 70440 A.s. Nr. LT09 7044 0600 0290 5474 Komercijos direktorė Rita Gresevičiūtė (parašas) A.V.

Už sutarties vykdymą atsakingas asmuo Bendrosios praktikos slaugytoja Aurelija Rukšnienė tel. Nr. +37068232268 el.p. Aurelija.ruksniene@jurbarkoligonine.lt	Už sutarties vykdymą atsakingas asmuo Administratorė Rasa Andronavičienė Tel. nr. +370 37 222223 el.p. info@meditalika.lt
---	---

1 priedas prie 2025 m. kovo 21 d. Sutarties Nr. 62. Techninė specifikacija ir įkainiai.

Eil. Nr.	Prekės pavadinimas	Mato vnt.	Planuojamas kiekis 12 mėnesių	Atitikimas kokybiniais ir techniniams reikalavimams. Nuoroda į pridedamus, prekės atitikimą reikalaujamoms charakteristikoms įrodančius, dokumentus (bukletų, techninių aprašų puslapių Nr.)	Vieneto kaina be PVM	Vieneto kaina su PVM	Bendra suma su PVM
1.	Pakavimo priemonės						
1.1.	Sterilizacijos juostos popieriaus – plastiko (užlydomos) Atitinka LST EN ISO 11607 ir LST EN ISO 868-5 reikalavimus (pateikti dokumentų kopijas); Pagaminta iš krepinio popieriaus (ne mažiau 70g/kv.m) ir skaidraus plastiko; Šonuose yra 3 užlydimo juostos; Turi būti ženklintas CE ženklu (MDD 93/42 EEB). Pateikti MDD 93/42 EEB deklaraciją; Tinka sterilizacijai garais, EO ir FO dujomis; Ant maišelių turi būti 1 tipo proceso poveikio indikatoriai (garų, EO, FO); Ant maišelio popierinės pusės negali būti jokių užrašų, rašalo, indikatorių Visa informacija: atitiktis standartui ISO 11607, 1 tipo proceso poveikio indikatoriai ir spalvos pasikeitimo aprašymai, maišelio atidarymo kryptis, rulono ilgis ir plotis, gamybinės partijos Nr, gaminio identifikacinis Nr.			Atitikimas kokybiniais ir techniniams reikalavimams. Psl.Nr. 21-33			

	Pateikti gamintojo rekomendacijas dėl lydomo temperatūros;						
1.1.1.	Be klostės: 5,0cmx200m (±3%)	vnt.	10		11,00	11,55	115,50
1.1.2.	Be klostės 10cmx200m(±3%)	Vnt.	15		14,00	14,70	220,50
1.1.4.	Be klostės 15cmx200m(±3%)	Vnt.	15		18,00	18,90	283,50
1.1.5.	Be klostės 20cmx200m(±3%)	Vnt.	15		24,00	25,20	378,00
1.1.6.	Be klostės 25cmx200m(±3%)	Vnt.	20		29,00	30,45	609,00
1.2.	Popierius krepinis Atitinka LST EN ISO 11607 ir LST EN ISO 868-5 reikalavimus (pateikti dokumentų kopijas); Turi turėti CE ženklą (pagal MDD 93/42 EEB) pateikti dokumentų kopijas; Popieriaus svoris ne mažiau 60g/kv.m; Turi tiktai sterilizacijai garais vakuuminiuose sterilizatoriuose; Sukarpytas lakštais; Aseptinis įpakavimas (popierius apsaugotas nuo dulkių ir chemikalų), pirminė pakuotė-plastikinė, anterinė – kartoninė dėžė. Galiojimo laikas (nuo pagaminimo) 5 m.; Tvirtas, minkštas ir patogus naudoti, po sterilizacijos išlieka tvirtas; Padidinto atsparumo. Tinka naudoti ypač sunkiems paketams;			Atitikimas kokybiniais ir techniniams reikalavimams. Psl.Nr. 34-40			

	Krepinis popierius pagamintas taip, kad juo dirbti galėtų jautrią odą turintys darbuotojai; Spalva žalia;						
1.2.1.	100cmx100cm (±3%)(pakuotėje ne daugiau 250 lakštų)	Lakštas	6000		0,31	0,3255	1953,00
1.2.2.	90cmx90cm (±3%)(pakuotėje ne daugiau 250 lakštų)	Lakštas	100		0,27	0,2835	28,35
1.3.	Juosta paketų sutvirtinimui be indikatoriaus Ypač stiprios fiksacijos; Juostos plotis - ne mažiau 19 mm; Juostos ilgis - ne mažiau 50 m; Juostos turi būti supakuotos į atskirą sandarią pakuotę po 1 juosta. Ant pakuotės turi būti gamintojo ženklavimas (gaminio identifikatorius, partijos numeris, galiojimo terminas)	Vnt.	60	Atitikimas kokybiniam ir techniniam reikalavimams. Psl.Nr. 41	2,60	3,146	188,76
1.4.	Juosta paketų sutvirtinimui su indikatoriumi Ypač stiprios fiksacijos; Juostos plotis - ne mažiau 19 mm; Juostos ilgis - ne mažiau 50 m; Ant juostos turi būti 1 tipo indikatoriai sočiųjų vandens garų sterilizacijai; Indikatorius turi atitikti LST EN ISO 11140-1, 1 tipas (pateikti patvirtinančius dokumentus); Juostos turi būti supakuotos į atskirą sandarią pakuotę po 1 juosta. Ant pakuotės turi būti gamintojo ženklavimas (gaminio identifikatorius, partijos numeris, galiojimo terminas)	Vnt.	40	Atitikimas kokybiniam ir techniniam reikalavimams. Psl.Nr. 42-44	3,20	3,872	154,88
1 GRUPĖS BENDRA GRUPĖS SUMA:						3931,49 Eur	
2.Medicininių atliekų konteineriai, maišai							

2.1.	Konteineris medicininėms atliekoms surinkti su įtaisais adatoms, skalpelių galvutėms, kitoms aštrioms med. priemonių dalims nuimti. Konteineriai turi būti geltonos spalvos. Aukštis ir tūris reikalauja plačios angos ir spec. aukščio, turi tiktai operacinėse, priėmimo ir kt. skyriuose.			Atitikimas kokybiniais ir techniniams reikalavimams. Psl.Nr. 45			
2.1.1.	Talpa $\geq 1,0$ L.	Vnt.	50		1,80	2,178	108,90
2.1.2.	Talpa $\geq 2,0$ L.	Vnt.	5		2,20	2,662	13,31
2.1.3.	Talpa $\geq 3,0$ L.	Vnt.	70		2,80	3,388	237,16
2.2.	Dideli konteineriai medicininėms atliekoms surinkti. Konteineriai turi būti su įtaisais adatoms, skalpelių galvutėms, kitoms aštrioms med. priemonių dalims nuimti; Konteineriai turi būti geltonos spalvos Talpos turi būti daugkartinio naudojimo Talpos turi būti pritaikytos gabenimui konteineriai turi būti skirti med. atliekoms, kurių aukštis ir tūris reikalauja plačios angos ir spec. aukščio, turi tiktai hemodializės skyriuose, operacinėse, priėmimo ir kt. skyriuose.			Atitikimas kokybiniais ir techniniams reikalavimams. Psl.Nr. 45			
2.2.1.	Skyriuose. Talpa: ≥ 6 L	vnt	10		3,80	4,598	45,98
2.2.2.	Talpa : ≥ 11 L	Vnt.	130		6,80	8,228	1069,64
2.2.3.	Talpa : ≥ 50 L	Vnt.	5		18,00	21,78	108,90

2.3.	Maišai infekuotoms atliekoms rinkti. Geltonos spalvos; Ant maišo turi būti aiškiai matomas infekuotų atliekų ženklas; Atsparūs, 20 mikronų (+/- 2 mikronai); Susukti į ritiniu. Ritinyje ne mažiau kaip 50 vnt. Skirti tolimesniam utilizavimui deginant.			Atitikimas kokybiniais ir techniniams reikalavimams. Psl.Nr. 46			
2.3.1.	Talpa: ≥30 litrų	Rit.	5		9,00	10,89	54,45
2.3.2.	Talpa: ≥50 litrų	Rit.	100		11,00	13,31	1331,00
2 GRUPĖS BENDRA GRUPĖS SUMA:						2969,34 Eur	
3. Sterilizacijos kontrolės ir pakavimo priemonės							
3.1.	Cheminiai 1 tipo indikatoriai sočiųjų vandens garų sterilizatoriams: Skirtas sterilizacijai vandens garais; Indikatorius turi atitikti LST EN ISO 11140-1, 1 tipas (pateikti patvirtinančius dokumentus); Indikatoriai skirti visų tipų paketų žymėjimui, sterilizuojant garais; Indikatoriaus pavidalas – dviguba lipi etiketė; indikatorius klijuojamas ant sterilizuojamų paketų paviršių; Indikatoriai turi būti susukti į ritinius ne mažiau nei 750-800 vnt., bei pritaikyti rankiniams įstaigos turimiems spausdintuvams (arba pateikti 5 spausdintuvus neatlygintinai); Indikatoriaus paviršius turi greitai (ne ilgiau 5 sek.) ir patikimai sugerti spausdintuvo rašalą, kad spausdintas tekstas būtų aiškiai įskaitomas, neišsitrinęs, neišblukęs, neišsilietęs prieš sterilizaciją, sterilizacijos proceso metu, bei išliktų stabilus po sterilizacijos laikant ne trumpiau kaip 3 metus;	Vnt.	55 000	Atitikimas kokybiniais ir techniniams reikalavimams. Psl.Nr. 47-51	0,02	0,0242	1331,00

	Ant cheminio indikatoriaus turi būti vieta reikiamai informacijai įrašyti (ne mažiau kaip 3 eilės, ne mažiau 36 spausdintų ženklų, 1-je eilėje ne mažiau 12 ženklų skaitmenimis bei raidėmis); Po sterilizacijos turi būti aiškus indikatoriaus spalvos pasikeitimas; Ant cheminio indikatoriaus turi būti nurodytas: sterilizacijos būdas (garai/STEAM), aiškus žodinis indikatoriaus spalvų pasikeitimas po sterilizacijos, gaminio pavadinimas, gamintojo pavadinimas; Indikatorius turi nenukristi nuo paketo sterilizacijos metu ir po sterilizacijos proceso. Ypač stiprios fiksacijos. Indikatorius turi būti pritaikytas įklijuoti į įstaigoje naudojamus registrus, asmens sveikatos istoriją ne-naudojant klijų(indikatoriaus išmatavimai : 3 cmx2 cm ± 5%) Ant indikatoriaus turi būti aiškiai matoma skiriamoji žymėjimo spalvinė juosta (turi būti galimybė pasirinkti iš kelių, ne mažiau 4-rių skirtingų spalvų) logistikai; Indikatorių ritiniai turi būti supakuoti į tvirtą, sandarią, tinkamą sandėliavimui aiškiai identifikuojamą, paženklintą (gaminio pavadinimas, gamintojo pavadinimas, produkto identifikacinis kodas, nuoroda į standartą, tipas, sterilizacijos būdas, pagaminimo data, galiojimo data, laikymo iki panaudojimo sąlygos, kt.) originalią gamintojo pakuotę, apsaugančią indikatorius nuo išorės poveikio laikymo iki panaudojimo metu. Į pasiūlymo kainą turi būti įskaičiuoti rankiniai spausdintuvai (5 vnt.) ir rašalo kasetės (50vnt.).						
3.2.	Specialiam kroviniai (įkrovai) pritaikytas 2 tipo specialiųjų tyrimų cheminis indikatorius:	Vnt.	2200		0,85	1,0285	2262,70

	Indikatorius turi būti skirtas sterilizuojamų įstaigos krovinių kontrolei garų frakcionuoto vakuumo sterilizatoriuose (atitinkančiuose EN 285); indikatorius turi būti tinkamas visoms įstaigoje naudojamoms sterilizacijos programoms (121°-15 min, 134°-3,5 min) tas pats indikatorius abiemis programoms; Pritaikytas specifiniams įstaigos kroviniams – mišrioms kompleksinių, mikroinvazinių, ypač sudėtingų tuščiavidurių ilgesnių kaip 8 m ilgio medicinos prietaisų įkrovoms kontroliuoti; Pateikti Paskelbtosios (notifikuotos) įstaigos atlikto bandymo protokolą; Indikatorius turi atitikti EN ISO 11140-1 (2 tipo) reikalavimus; Indikatorinė juostelė ir įtaisas turi sudaryti vieningą indikatorinę sistemą. Indikatoriai turi būti aiškiai identifikuojami – turi būti gamintojo ženklavimas (gaminio pavadinimas, artikelio Nr., nuoroda į sterilizacijos būdą, gamintojo pavadinimas, atitiktis EN ISO 11140-1 2 tipas, spalvos pasikeitimas, gamybinės partijos numeris); Indikatorius turi būti padengtas apsauginiu sluoksniu, po sterilizacijos pasikeitusi indikatoriaus spalva turi išlikti stabili ne trumpiau kaip 3 metus laikant sterilizacinės registruose įprastinėmis sąlygomis; Indikatoriaus pavidalas: lipni 4 indikatorinių dažų segmentų/brūkšniu etiketė, pritaikyta klijuoti į įstaigos krovinių registracijos kortelių žurnalus; Pateikti aiškų, įskaitomą A4 formato, laminuotą spalvos pasikeitimo etaloną su spalvos pasikeitimo reikšmių paaiškinimais lietuvių kalba.			Atitikimas kokybiniais ir techniniais reikalavimams. Psl.Nr. 52-59			
--	--	--	--	---	--	--	--

	Į pasiūlymo kainą turi būti įskaičiuoti įstaigos sterilizuojamiems kroviniams pritaikyti daugkartinio naudojimo (ne mažiau 3500 sterilizacijos ciklą) išbandymo įtaisai. Įtaisai turi būti aiškiai identifikuojami, ant įtaisų turi būti gamintojo atliktas ženklavimas (gaminio pavadinimas, artikelio Nr, nuoroda į sterilizacijos būdą, gamintojo pavadinimas). Išbandymo įtaisų kiekis - 6vnt.						
3.3.	Bowie - Dick indikatorius: Indikatoriai turi būti aiškiai identifikuojami - turi būti įskaitomas gamintojo atliktas ženklavimas (pavadinimas, artikelio Nr., gamintojo pavadinimas, atitikties EN ISO 11140-1 (2 tipas), spalvos pasikeitimas, testo pavadinimas (Bowie-Dick), gamybinės partijos numeris). Indikatorius turi rodyti oro pašalinimo iš sterilizatoriaus kameros ir sterilizuojamų gaminių, garų praskverbimo efektyvumą, nesikondensuojančių dujų identifikavimui. Indikatorinė juostelė turi būti padengta apsauginiu sluoksniu (po sterilizacijos pasikeitusi indikatorinė spalva turi išlikti stabili ne trumpiau kaip 3 metus); indikatoriaus juostelė - lipni etiketė, pritaikytas klijuoti į dokumentus, įstaigoje naudojamus ir patvirtintus krovinio registracijos kortelių žurnalus nenaudojant klijų; Pateikti atitikties dokumentus LST EN 285, EN ISO 11140-1 (2 tipas); EN ISO 11140-4; LST EN 867-5 Pateikti aiškų, įskaitomą A4 formato, laminuotą spalvos pasikeitimo etaloną su reikšmių paaiškinimais lietuvių kalba.	Vnt.	360	Atitikimas kokybiniais ir techniniams reikalavimams. Psl.Nr. 60-66	1,50	1,815	653,40

	Į pasiūlymo kainą turi būti įskaičiuoti daugkartinio naudojimo (ne mažiau 1000 sterilizacijos ciklų) Bowie-Dick išbandymo įtaisai. Įtaisai turi būti aiškiai identifikuojami, ant įtaisų turi būti gamintojo atliktas ženklinimas (gaminio pavadinimas, artikelio Nr, nuoroda į sterilizacijos būdą, gamintojo pavadinimas). Išbandymo įtaisų kiekis - 4vnt.						
3.4.	Indikatorius siūlėtuvu atliekamų juostų kokybei nustatyti ar siūlėtuvo daromos juostos yra tinkamos kokybės. Atitinka ISO 11607 reikalavimus Ant testo yra vietos reikiamai informacijai įrašyti Testo funkcinės dalies spalva - juoda.	Vnt.	30	Atitikimas kokybiniams ir techniniams reikalavimams. Psl.Nr.67-69	0,20	0,242	7,26
3.5.	Testai med.prietaisų valymo kokybei nustatyti, naudojant automatinį plovimo būdą. Skirtas vienalyčių ir tuščiavidurių medicinos prietaisų plovimo kokybei nustatyti automatinuose plautuvuose ir ultragarso įrenginiuose komplekte su krovinio išbandymo įtaisais, imituojančiais vienalyčius ir tuščiavidurius medicinos prietaisus (imitaciniai prietaisai turi būti pateikti nemokamai sutarties galiojimo terminui); Skirtas suterštų instrumentų plovimo kontrolei; Teršalo sudėtyje neturi būti organinių medžiagų; Turi atitikti LST EN ISO15883 reikalavimus (pateikti teršalo atitikties EN 15883 deklaraciją); Pavidalas –pramoniniu būdu paženklinta (ant testo turi būti gaminio identifikacinis pavadinimas, gamintojo pavadinimas, kt.) lipi etiketė; Skirtas klijuoti į dokumentus (nenaudojant klijų, kitų papildomų tvirtinimo priemonių)	Vnt.	330	Atitikimas kokybiniams ir techniniams reikalavimams. Psl.Nr. 70-75	0,60	0,726	239,58

	Rezultatai turi būti vertinami tuoj pat procesui pasibaigus Į pasiūlymo kainą turi būti įskaičiuoti daugkartinio naudojimo (ne mažiau 1000 sterilizacijos ciklų) išbandymo įtaisai. Įtaisai turi būti aiškiai identifikuojami. Išbandymo įtaisų, skirtų vienalyčių prietaisų kontrolei kiekis - 4vnt. Išbandymo įtaisų, skirtų tuščiavidurių prietaisų kontrolei kiekis - 4vnt.						
3.6.	Sterilizacijos krovinio registracijos kortelių žurnalas Pritaikytas įklijuoti įstaigos naudojamoms sterilizacijos kontrolės priemonėms (4.1 – 1.3 pozicijose aprašytiems indikatoriams); Turi susidėti iš ne mažiau kaip 30 lapų; A4 formato; Viename lape vietos turi būti ne mažiau kaip 3 ciklams registruoti; Turi būti pildymo pavyzdys		10	Atitikimas kokybiniais ir techniniams reikalavimams. Psl.Nr. 76-78	4,00	4,84	48,40
3.7.	Plovimo krovinio registracijos kortelių žurnalas Pritaikytas įklijuoti įstaigos naudojamoms sterilizacijos kontrolės priemonėms (4.5 pozicijoje aprašytiems indikatoriams); Turi susidėti iš ne mažiau kaip 30 lapų; A4 formato; Viename lape vietos turi būti ne mažiau kaip 3 ciklams registruoti; Turi būti pildymo pavyzdys		5	Atitikimas kokybiniais ir techniniams reikalavimams. Psl.Nr. 79-81	4,00	4,84	24,20
3 GRUPĖS BENDRA GRUPĖS SUMA:						4566,54 Eur	