



Vilnius

Viešoji įstaiga Vilniaus universiteto ligoninė Santaros klinikos (toliau – **Pirkėjas**), atstovaujama generalinio direktoriaus Felikso Jankevičiaus, veikiančio pagal įmonės įstatus ir UAB „FORMEDICS“ (toliau – **Pardavėjas**), atstovaujama direktoriaus Vytauto Pranulio, veikiančio pagal įmonės įstatus, laimėjusi 2020 m. rugsėjo 17 d. skelbtą atviro konkurso būdu vykusį „*Vienkartinių medicinos pagalbos priemonių pirkimas, VULSK Nr. Ecoc294*“ viešąjį pirkimą (pirkimo skelbimo Nr. 506834) (toliau - Pirkimas), sudarė šią sutartį:

1. SUTARTIES OBJEKTAS

1.1. Pardavėjas įsipareigoja parduoti Pirkėjui vienkartinės medicinos pagalbos priemones – stentus, vamzdelius, pravediklius (toliau – Prekės), o Pirkėjas įsipareigoja priimti jas ir už jas sumokėti šioje sutartyje nurodytą kainą sutarties 6 p. numatyta tvarka.

2. SUTARTIES VERTĖ

2.1. Sutarčiai taikomas **fiksuotų įkainių maksimalių kiekių kainodaros metodas**. Sutartyje nustatyti **fiksuoti prekių įkainiai ir perkamų prekių maksimalūs kiekiai**, kurie nurodyti šios sutarties priede Nr. 1.

2.2. Pradinė (maksimali) sutarties vertė be PVM 77.659,08 Eur (septyniasdešimt septyni tūkstančiai šeši šimtai penkiasdešimt devyni eurai aštuoni euro centai). PVM suma 3.882,95 Eur (trys tūkstančiai aštuoni šimtai aštuoniasdešimt du eurai devyniasdešimt penki euro centai). **Pradinė (maksimali) sutarties vertė su PVM 81.542,03 Eur** (aštuoniasdešimt vienas tūkstantis penki šimtai keturiasdešimt du eurai trys euro centai).

2.3. Įkainiai sutarties vykdymo laikotarpiu negalės būti keičiami per visą sutarties vykdymo laikotarpį, išskyrus kai pasikeičia pridėtinės vertės mokestis (PVM). Perskačiavimas 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. Į Prekių įkainius įskaityti visi Pardavėjo mokami mokesčiai, prekės pristatymo ir kitos išlaidos.

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

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

3. PERKAMOS PREKĖS

3.1. Šia Sutartimi Pardavėjas įsipareigoja perleisti prekes, kurių detali specifikacija ir įkainiai nustatyti šios Sutarties priede Nr.1. Perkamų pagal Sutartį prekių kiekiai negali viršyti atskirų sutarties dalių maksimalių kiekių, nurodytų šios Sutarties priede Nr.1. Sutarties vykdymo metu įsigyjami prekių kiekiai priklauso nuo faktinių Pirkėjo užsakymų, tačiau negali būti viršytas nurodytas maksimalus kiekis, išpirkti mažesnį kiekį Pirkėjas gali.

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

4. PREKIŲ PRISTATYMO TVARKA

4.1. Pardavėjas įsipareigoja pristatyti prekes savo transportu ne vėliau kaip per 5 (penkias) darbo dienas nuo Pirkėjo užsakyme nurodytos datos, o esant ypatingiems atvejams - per 2 (dvi) darbo dienas.

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

4.3. Paskirtas atsakingas asmuo - Zbignevas Martiševskis, el. paštas: zbignevas.martisevskis@santa.lt

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

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.

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 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 turi teisę taikyti 10 % sutarties pradinės vertės baudą, įskaitant delspinigius.

7.3. Jei Pirkėjas dėl savo kaltės vėluoja atsiskaityti su Pardavėju per sutarties 6.1.p. numatytą terminą, jis įsipareigoja sumokėti 0,02 % dydžio delspinigius nuo nesumokėtos sumos.

8. FORCE MAJEURE

8.1. 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 šalims ją pasirašius ir galioja iki visiško šalių įsipareigojimų pagal šią sutartį įvykdymo, bet ne ilgiau kaip 36 (trisdešimt šeši) mėnesius.

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. KITOS SĄLYGOS

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

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

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

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

10.5. Pardavėjas Sutarties vykdymo metu gali inicijuoti subtiekių, numatyto Sutartyje, pakeitimą, nurodydamas tokio keitimo motyvus.

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

10.7. Pirkėjas numato tiesioginio atsiskaitymo su subtiekių galimybę, vadovaujantis šiame punkte nustatyta tvarka. Pirkėjas ne vėliau kaip per 3 darbo dienas nuo šios Sutarties 10.3 punkte nurodytos informacijos gavimo raštu informuoja subtiekius apie tiesioginio atsiskaitymo galimybę, o subtiekių, norėdamas pasinaudoti tokia galimybe, raštu pateikia prašymą Pirkėjui. Tais atvejais, kai subtiekių išreiškia norą pasinaudoti tiesioginio atsiskaitymo galimybe, turi būti sudaroma trišalė sutartis tarp Pirkėjo, Pardavėjo ir jo subtiekių, kurioje aprašoma tiesioginio atsiskaitymo su subtiekių tvarka, kurioje numatoma teisė Pardavėjui prieštarauti nepagrįstiems mokėjimams subtiekių.

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

10.9. Sutartis sudaryta dviem egzemplioriais, po vieną šalims, lietuvių kalba. Abu egzemplioriai turi vienodą juridinę galią.

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

10.11. Už sutarties ir pakeitimų paskelbimą atsakingas asmuo Remigijus Andžius.

PRIDEDAMA. Specifikacija ir įkainiai.

1. ŠALIŲ ADRESAI IR REKVIZITAI

Pardavėjas

UAB „FORMEDICS“
Pilaitės pr. 16, LT-04352 Vilnius
Įmonės kodas 124980311
PVM mok. kodas LT100001278310
A. s. LT377044060001670742
AB SEB bankas, b.k. 70440
Tel. (8 5) 262 3070, faks. (8 5) 213 7563

Direktorius
Vytautas Pranulis

Pirkėjas

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

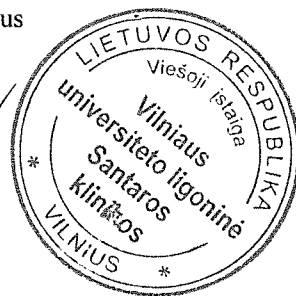
Generalinis direktorius
Feliksas Jankevičius

Laikiniai epirafai, tikslomiklos
i planavimo
tarnybos vadovo pareigas
Irena Tunkienė

Vyriausiasis teisininkas
Darius Taminskas

Direktorė vyriausioji
Aušra Bilionienė-Matickiuniene

Vyriausioji buhalterė
Linda Grigaitienė



Viešųjų pirkimų vyriausioji
vyr. viešųjų pirkimų
specialistė
Lina Alekne
2020-12-02

SPECIFIKACIJA IR ĮKAINIAI



20-C-3014 2020-12-04

I. SPECIFIKACIJA

Pirkimo dalies Nr.	Pirkimo dalies pavadinimas	Techniniai reikalavimai	Tiekėjo siūlomų prekių parametrai / charakteristikos ir jų reikšmės
1.	Dvigubo skersmens silikoninis tiesus stentas randinei trachėjos striktūrai stentuoti	1.1 Stentas turi būti pagamintas iš silikono, kuris graduojamas kaip "į audinius implantuojamas silikonas" - tinkamas audiniuose naudoti ilgiau, kaip 90 dienų; 1.2. Stentas - „kaulo formos“: distalinės jo dalys yra 2 ± 0.1 didesnio diametro negu centrinė. Išorinis centrinės dalies skersmuo turi būti nuo 10 ± 1 mm iki 20 ± 2 mm, (diametrai graduoti 1-2 mm žingsniu), bendras stento ilgis yra 50 ± 2 mm; 1.3. Stento sienelės storis - $1,2 \pm 3$ mm. 1.4. Stento vidinis paviršius pagamintas pagal "itin glotnaus paviršiaus" technologiją; 1.5. Stento sienelės išorėje yra išoriniai fiksatoriai (karputėmis) antimigracijai; mažiausiai 30% jų turi būti padidinto kontrastingumo: jie inkrustuoti didelio padidinto rentgenokontrastiškumo interpais (bario sulfato ir(ar) aukso); 1.6. Stento galų briaunos turi būti kūginės formos; 1.7. Stentas ir jo priedai - sterilioje pakuotėje.	1.1 Stentas pagamintas iš silikono, kuris graduojamas kaip "į audinius implantuojamas silikonas" - tinkamas audiniuose naudoti ilgiau, kaip 90 dienų; 1.2. Stentas - „kaulo formos“: distalinės jo dalys yra 2 ± 0.1 didesnio diametro negu centrinė. Išorinis centrinės dalies skersmuo nuo 10 ± 1 mm iki 20 ± 1 mm, (diametrai graduoti 1-2 mm žingsniu), bendras stento ilgis yra 50 ± 2 mm; 1.3. Stento sienelės storis - $1,2 \pm 3$ mm. 1.4. Stento vidinis paviršius pagamintas pagal "itin glotnaus paviršiaus" technologiją; 1.5. Stento sienelės išorėje yra išoriniai fiksatoriai (karputėmis) antimigracijai; mažiausiai 30% jų turi būti padidinto kontrastingumo: jie inkrustuoti didelio padidinto rentgenokontrastiškumo interpais (bario sulfato ir(ar) aukso); 1.6. Stento galų briaunos turi būti kūginės formos; 1.7. Stentas ir jo priedai - sterilioje pakuotėje.
2.	Vienodo išorinio skersmens "T" formos stentas trachėjos ir bronchų stentavimui	2.1. Stentas turi būti pagamintas iš silikono, kuris graduojamas kaip "į audinius implantuojamas silikonas" - tinkamas audiniuose naudoti ilgiau, kaip 90 dienų; 2.2. Stento išorinis skersmuo turi būti nuo 10 ± 1 iki 16 ± 1 mm; 2.3. Stento sienelės storis - $1,2 \pm 3$ mm. 2.4. Stento vidinis paviršius turi būti pagamintas pagal "itin glotnaus paviršiaus" technologiją; 2.5. Stento išorinė atšaka turi turėti kamštuką bei išorinius žiedinius fiksatorius; jos ilgis - mažiausiai 45 mm; 2.6. Stentas - rentgenokontrastinis; 2.7. Kiekvienos stento endotrachėjinės atšakos (oralinės ir aboralinės) ilgis turi būti ne mažiau kaip 75 ± 5 mm; 2.8. Stentas ir jo priedai turi būti sterilioje pakuotėje.	2.1. Stentas turi būti pagamintas iš silikono, kuris graduojamas kaip "į audinius implantuojamas silikonas" - tinkamas audiniuose naudoti ilgiau, kaip 90 dienų; 2.2. Stento išorinis skersmuo turi būti nuo 10 iki 16 mm; 2.3. Stento sienelės storis - $1,2 \pm 3$ mm. 2.4. Stento vidinis paviršius turi būti pagamintas pagal "itin glotnaus paviršiaus" technologiją; 2.5. Stento išorinė atšaka turi turėti kamštuką bei išorinius žiedinius fiksatorius; jos ilgis - mažiausiai 45 mm; 2.6. Stentas - rentgenokontrastinis; 2.7. Kiekvienos stento endotrachėjinės atšakos (oralinės ir aboralinės) ilgis turi būti ne mažiau kaip 75 ± 5 mm; 2.8. Stentas ir jo priedai turi būti sterilioje pakuotėje.
3.	Dvejopo išorinio skersmens silikoninis trachėjos "T" formos stentas su konuso formos oraliniu galu, adaptuotu poklostinei gerklų sričiai	3.1. Stentas turi būti pagamintas iš silikono, kuris graduojamas kaip "į audinius implantuojamas silikonas" - tinkamas audiniuose naudoti ilgiau, kaip 90 dienų; 3.2. Hypolarynx sričiai skirtos stento atšakos išorinis skersmuo turi būti 10 ± 1 mm, aboralinės stento atšakos spindis turi būti 13 ± 1 mm; 3.3. Stento sienelės storis - $1,2 \pm 3$ mm.	3.1. Stentas turi būti pagamintas iš silikono, kuris graduojamas kaip "į audinius implantuojamas silikonas" - tinkamas audiniuose naudoti ilgiau, kaip 90 dienų; 3.2. Hypolarynx sričiai skirtos stento atšakos išorinis skersmuo turi būti 10 mm, aboralinės stento atšakos spindis turi būti 13 mm; 3.3. Stento sienelės storis - $1,2 \pm 3$ mm.

		3.4. Stento vidinis paviršius turi būti pagamintas pagal "itin glotnaus paviršiaus" technologiją; 3.5. Stento kaklinė atšaka turi turėti kamštuką ir išorinius žiedinės formos fiksatorius; 3.6. Stentas turi būti rentgenokontrastinis; 3.7. Kiekvienos stento endotrachėjinės atšakos (oralinės ir aboralinės) ilgis turi būti ne mažiau kaip 75±5 mm; 3.8. Stentas ir jo priedai turi būti sterilioje pakuotėje.	3.4. Stento vidinis paviršius turi būti pagamintas pagal "itin glotnaus paviršiaus" technologiją; 3.5. Stento kaklinė atšaka turi turėti kamštuką ir išorinius žiedinės formos fiksatorius; 3.6. Stentas turi būti rentgenokontrastinis; 3.7. Kiekvienos stento endotrachėjinės atšakos (oralinės ir aboralinės) ilgis turi būti ne mažiau kaip 75±5 mm; 3.8. Stentas ir jo priedai turi būti sterilioje pakuotėje.
4.	Trachėjinis trigubai dengtos sienelės stentas (stento paskirtis – minimalizuoti trachėjos sienelės traumavimą kosint ir kvėpuojant)	4.1. Stento sienelė sudaryta iš 3 sluoksnių: 2 nitinolio pynės sluoksniai, o tarp jų - hemetizuojanti ir amortizuojanti medžiaga: silikono, poliuretano ar polytetrafluoretileno (PTFE) plėvelė 4.2. Stento galuose ir centrinėje dalyje yra rentgenokontrastiniai markeriai, kurių kontrastiškumas turi būti ne mažesnis kaip aukso; markerių skaičius – ne mažiau 8 vnt; 4.3. Proksimaliniame stento krašte yra „laso“ formos siūlas stento pašalinimui ar jo repozicionavimui. 4.4. Distalinis stento galas – plėtėjantis (piltuvėlio formos): stento dislokacijos profilaktikai. 4.5. Stento pagrindinės dalies diametras yra nuo 15±2 mm iki 22±2 mm. 4.6. Stento ilgis graduotas kas 1-2 cm; 4.7. Stento implantavimo sistemos diametras neturi viršyti 17 ± 1 Fr; ilgis - 80±20 cm. 4.8. Stentas ir jo priedai turi būti sterilioje pakuotėje, įstatytas į implantavimo sistemą.	4.1. Stento sienelė sudaryta iš 3 sluoksnių: 2 nitinolio pynės sluoksniai, o tarp jų - hemetizuojanti ir amortizuojanti medžiaga: silikono, poliuretano ar polytetrafluoretileno (PTFE) plėvelė 4.2. Stento galuose ir centrinėje dalyje yra rentgenokontrastiniai markeriai, kurių kontrastiškumas turi būti ne mažesnis kaip aukso; markerių skaičius yra 8 vnt; 4.3. Proksimaliniame stento krašte yra „laso“ formos siūlas stento pašalinimui ar jo repozicionavimui. 4.4. Distalinis stento galas – plėtėjantis (piltuvėlio formos): stento dislokacijos profilaktikai. 4.5. Stento pagrindinės dalies diametras yra nuo 15±2 mm iki 22±2 mm. 4.6. Stento ilgis graduotas kas 1-2 cm; 4.7. Stento implantavimo sistemos diametras neturi viršyti 17 ± 1 Fr; ilgis - 80±20 cm. 4.8. Stentas ir jo priedai turi būti sterilioje pakuotėje, įstatytas į implantavimo sistemą.
6.	Pintas stentas stambųjų bronchų stentavimui	6.1. Stento sienelė sudaryta iš 3 sluoksnių: 2 nitinolio pynės sluoksniai, o tarp jų hemetizuojanti ir amortizuojanti medžiaga: silikono, poliuretano ar polytetrafluoretileno (PT plėvelė). 6.2. Stento išorinis skersmuo turi būti nuo 12±2 mm iki 18±2 mm; diametras graduotas 1,5±0,5 mm žingsniu; ilgis - 4±1 cm - 6±1 mm; ilgis graduotas -1±0,5 cm 6.3. Stento galuose ir centrinėje dalyje yra rentgenokontrastiniai markeriai, kurių kontrastiškumas turi būti ne mažesnis kaip aukso; markerių skaičius – ne mažiau 8 vnt; 6.4. Proksimaliniame stento gale turi būti "laso" tipo siūlas, skirtas stento pašalinimui ir jo padėties koregavimui; 6.5. Kiekvienas stentas turi būti komplektuojamas su jo vienkartinėmis įdėjimo priemonėmis; 6.6. Stentas ir jo priedai turi būti sterilioje pakuotėje; Stento implantavimo sistemos diametras neturi viršyti 12 ± 1 Fr; ilgis - 80±20 m.	6.1. Stento sienelė sudaryta iš 3 sluoksnių: 2 nitinolio pynės sluoksniai, o tarp jų hemetizuojanti ir amortizuojanti medžiaga: silikono, poliuretano ar polytetrafluoretileno (PT plėvelė). 6.2. Stento išorinis skersmuo turi būti nuo 12±2 mm iki 18±2 mm; diametras graduotas 1,5±0,5 mm žingsniu; ilgis - 4±1 cm - 6±1 mm; ilgis graduotas -1±0,5 cm 6.3. Stento galuose ir centrinėje dalyje yra rentgenokontrastiniai markeriai, kurių kontrastiškumas turi būti ne mažesnis kaip aukso; markerių skaičius – ne mažiau 8 vnt; 6.4. Proksimaliniame stento gale turi būti "laso" tipo siūlas, skirtas stento pašalinimui ir jo padėties koregavimui; 6.5. Kiekvienas stentas turi būti komplektuojamas su jo vienkartinėmis įdėjimo priemonėmis; 6.6. Stentas ir jo priedai turi būti sterilioje pakuotėje; Stento implantavimo sistemos diametras neturi viršyti 12 ± 1 Fr; ilgis - 80±20 m.
7.	Balionu, išplečiami nedengti stentai,	7.1 Stentas pagamintas iš kobalto-chromo lydinio, padengto anglies atomais; vijos storis ≤0,175;	7.1 Stentas pagamintas iš kobalto-chromo lydinio, padengto anglies atomais; vijos storis ≤0,175;

	skirti segmentiniams ir smulkesniems bronchams stentuoti	7.2 Išsiplėsdamas stentas nesutrupėja; stento galuose yra markeriai (mažiausiai – po vieną), kurių kontrastiškumas turi būti ne mažesnis kaip aukso; 7.3 Stento ilgis - $19 \pm 1 - 59 \pm 1$; diametras $7 \pm 1 - 10 \pm 1$; 7.4 Stentas komplektuojamas su jį išplečiančiu balionėliu (balionėlis gamintojo įmontuotas į stentų vidų; stentas ir jo priedai turi būti sterilioje pakuotėje; stento implantavimo sistemos diametras neturi viršyti 6 ± 1 Fr; ilgis - 130 ± 40 m.	7.2 Išsiplėsdamas stentas nesutrupėja; stento galuose yra markeriai (mažiausiai – po vieną), kurių kontrastiškumas turi būti ne mažesnis kaip aukso; 7.3 Stento ilgis - $19 \pm 1 - 59 \pm 1$; diametras $7 \pm 1 - 10 \pm 1$; 7.4 Stentas komplektuojamas su jį išplečiančiu balionėliu (balionėlis gamintojo įmontuotas į stentų vidų; stentas ir jo priedai turi būti sterilioje pakuotėje; stento implantavimo sistemos diametras neturi viršyti 6 ± 1 Fr; ilgis - 130 ± 40 m.
10.	Ryklės-stemplės rekonstrukcinis vamzdelis	10.1. Vamzdelis turi būti pagamintas iš silikono, kurio rūšis nurodoma kaip "į audinius implantuojamas silikonas" - tinkamas naudoti ne trumpiau 90 dienų. 10.2. Vidinis paviršius turi būti pagamintas pagal "itin glotnaus paviršiaus" technologiją; 10.3. Vamzdelio išorinis skersmuo turi būti 14 mm (± 2 mm); 10.4. Viršutinė vamzdelio dalis turi būti suploto piltuvėlio ar ovalo formos (pritaikytas prie ryklės formos); piltuvėlio skersmuo - 34 ± 2 mm. 10.5. Vamzdelis turi būti sterilioje pakuotėje.	10.1. Vamzdelis turi būti pagamintas iš silikono, kurio rūšis nurodoma kaip "į audinius implantuojamas silikonas" - tinkamas naudoti ne trumpiau 90 dienų. 10.2. Vidinis paviršius turi būti pagamintas pagal "itin glotnaus paviršiaus" technologiją; 10.3. Vamzdelio išorinis skersmuo turi būti 14 mm (± 2 mm); 10.4. Viršutinė vamzdelio dalis turi būti suploto piltuvėlio ar ovalo formos (pritaikytas prie ryklės formos); piltuvėlio skersmuo - 34 ± 2 mm. 10.5. Vamzdelis turi būti sterilioje pakuotėje.
11.	Seilių šuntavimo vamzdelis	11.1. Vamzdelis turi būti pagamintas iš silikono, kurio rūšis nurodoma kaip "į audinius implantuojamas silikonas"; "; ("medicininės gradacijos silikonas" netinka); 11.2. Vidinis paviršius turi būti pagamintas pagal "itin glotnaus paviršiaus" technologiją; 11.3. Stentų pagrindo išorinis skersmuo turi būti nuo 10 iki 18 mm (skersmuo graduotas 1-2 mm žingsniu), ilgis - mažiausiai 180 mm; stentų piltuvėlis tolygiai apvalus, jo skersmuo - ne mažiau kaip 36 ± 2 mm; 11.4. Stentas turi būti rentgenokontrastinis; 11.5. Stentas turi būti sterilioje pakuotėje.	11.1. Vamzdelis turi būti pagamintas iš silikono, kurio rūšis nurodoma kaip "į audinius implantuojamas silikonas"; "; ("medicininės gradacijos silikonas" netinka); 11.2. Vidinis paviršius turi būti pagamintas pagal "itin glotnaus paviršiaus" technologiją; 11.3. Stentų pagrindo išorinis skersmuo turi būti nuo 10 iki 18 mm (skersmuo graduotas 1-2 mm žingsniu), ilgis - mažiausiai 180 mm; stentų piltuvėlis tolygiai apvalus, jo skersmuo - ne mažiau kaip 36 ± 2 mm; 11.4. Stentas turi būti rentgenokontrastinis; 11.5. Stentas turi būti sterilioje pakuotėje.
12.	Silikoninis "Y" formos stentas trachėjos bifurkacijos stentavimui	12.1. Stentas pagamintas iš silikono, kuris graduojamas kaip "į audinius implantuojamas silikonas" - tinkamas audiniuose laikyti ilgiau kaip 90 dienų; 12.2. Stento trachėjinės atšakos išorinis skersmuo 12 iki 18 mm, abiejų pagrindinių bronchų atšakų išorinis skersmuo turi būti nuo 10 iki 14 mm; 12.3. Stento trachėjinės atšakos ilgis turi būti ne trumpesnis, kaip 110 ± 5 mm, dešiniojo pagrindinio broncho atšakos - ne mažiau 30 mm, kairiojo pagrindinio broncho atšakos - ne mažiau 40 mm; 12.4. Stento sienelės storis - $1,0 \pm 0,2$ mm; 12.5. Stento vidinis paviršius pagamintas pagal "itin glotnaus paviršiaus" technologiją; 12.6. Stento sienelės turi būti su išoriniais fiksatoriais (karputėmis) antimigracijai; mažiausiai 30% jų turi būti padidinto kontrastingumo: jo sienelėje inkrustuoti didelio	12.1. Stentas pagamintas iš silikono, kuris graduojamas kaip "į audinius implantuojamas silikonas" - tinkamas audiniuose laikyti ilgiau kaip 90 dienų; 12.2. Stento trachėjinės atšakos išorinis skersmuo 12 iki 18 mm, abiejų pagrindinių bronchų atšakų išorinis skersmuo turi būti nuo 10 iki 14 mm; 12.3. Stento trachėjinės atšakos ilgis turi būti ne trumpesnis, kaip 110 ± 5 mm, dešiniojo pagrindinio broncho atšakos - ne mažiau 30 mm, kairiojo pagrindinio broncho atšakos - ne mažiau 40 mm; 12.4. Stento sienelės storis - $1,0 \pm 0,2$ mm; 12.5. Stento vidinis paviršius pagamintas pagal "itin glotnaus paviršiaus" technologiją; 12.6. Stento sienelės turi būti su išoriniais fiksatoriais (karputėmis) antimigracijai; mažiausiai 30% jų turi būti padidinto kontrastingumo: jo sienelėje inkrustuoti

		rentgenokontrastiniai intarpai (bario sulfato ir(ar) aukso); 12.7. Stento galų briaunos turi būti kūginės formos; 12.8. Stentas ir jo priedai turi būti sterilioje pakuotėje.	didelio rentgenokontrastiniai intarpai (bario sulfato ir(ar) aukso); 12.7. Stento galų briaunos turi būti kūginės formos; 12.8. Stentas ir jo priedai turi būti sterilioje pakuotėje.
15.	Savary,o tipo pravediklis (naudojamas Stentų implantavimui)	15.1 Pagamintas iš plieno vielos, lankstus, turi ne trumpesnę kaip 4 cm ilgio spyruoklės tipo antgalį (kad nepradurtų stemplės), autoklavuojamas. 15.2 Ilgis - 205-280 cm, išorinis skersmuo – 1,5-2,0 mm, sužymėtas (markiruotas) kas 10 – 20 cm.	15.1 Pagamintas iš plieno vielos, lankstus, turi ne trumpesnę kaip 4 cm ilgio spyruoklės tipo antgalį (kad nepradurtų stemplės), autoklavuojamas. 15.2 Ilgis - 205-280 cm, išorinis skersmuo – 1,5-2,0 mm, sužymėtas (markiruotas) kas 10 – 20 cm.

II. IKAINIAI

Pirkimo dalies Nr.	Pirkimo dalies pavadinimas	Modelis, gamintojas	Kiekis* maksimalus mato vnt.	Įkainis 1 vnt. Eur be PVM	Kaina Eur be PVM	Kaina Eur su 5 % PVM
1.	Dvigubo skersmens silikoninis tiesus stentas randinei trachėjos striktūrai stentuoti	Tracheobronchial silicone stents NOVATECH GSS ST (France), katalogas 10 psl., Kodai REF 01STxxxxxx;	20	587,4	11.748,00	12.335,40
2.	Vienodo išorinio skersmens "T" formos stentas trachėjos ir bronchų stentavimui	Mongomery Safe-T-Tube Tapered katalogas 7 psl., Boston Medical Products (JAV), Serija (Kodai)6200xx	70	199,00	13.930,00	14.626,50
3.	Dvejopo išorinio skersmens silikoninis trachėjos "T" formos stentas su konuso formos oroliniu galu, adaptuotu poklostinei gerklų sričiai	Mongomery Safe-T-Tube Tapered ,katalogas 8 psl., Boston Medical Products (JAV), Serija (Kodai)721310,71310R	70	220,00	15.400,00	16.170,00
4.	Trachėjinis trigubai dengtos sienelės stentas (stento paskirtis – minimalizuoti trachėjos sienelės traumavimą kosint ir kvėpuojant)	Taewoong Niti-S Tracheobronchial Stentai, Korea; katalogas 3 psl. Serija (kodai) REF TRxxxxFP	6	520,00	3.120,00	3.276,00
6.	Pintas stentas stambiųjų bronchų stentavimui	Taewoong Niti-S Tracheobronchial Stentai, Korea; katalogas 5 psl. Serija (kodai) REF BRxxxxF	30	520,00	15.600,00	16.380,00
7.	Balionu, išplečiami nedengti stentai, skirti segmentiniams ir smulkesniems bronchams stentuoti	Isthmus stentas; Gamintojas Alvimedica CID ; Kodai ICLC...	20	280,00	5.600,00	5.880,00
10.	Ryklės-stemplės rekonstrukcinis vamzdelis	Hood laboratories, Esophageal Reconstruction Tube bukletas, serija REF ESO-15	4	215,72	862,88	906,02
11.	Seilių šuntavimo vamzdelis	Monrgomery Salivary Bypass tune, katalogas 6 psl.(Boston Medical Products ,JAV), serija REF 322xxx, 322xxxR	3	151,20	453,60	476,28
12.	Silikoninis "Y" formos stentas trachėjos bifurkacijos stentavimui	Tracheobronchial silicone stents NOVATECH GSS Y-stent ir Tracheobronchial Dumon Y (Novatech ,	15	705,00	10.575,00	11.103,75

		France), katalogas 14 psl., Kodai REF 01Yxxxxxx;				
15.	Savary, o tipo pravediklis (naudojamas Stentų implantavimui)	VYTIL (Life Partners Europe), Prancūzija, REF kodas EP/43002341	10	36,96	369,60	388,08
Pradinė (maksimali) sutarties vertė Eur be PVM						77.659,08
PVM						3.882,95
Pradinė (maksimali) sutarties vertė Eur su PVM						81.542,03

**Sutarties vykdymo metu įsigijami prekių kiekiai priklauso nuo faktinių Pirkėjo užsakymų, tačiau negali būti viršytas nurodytas maksimalus sutarties dalies kiekis. Pirkėjas gali nupirkti mažesnę prekių kiekį.*

Pardavėjas

UAB „FORMEDICS“
Pilaitės pr. 16, LT-04352 Vilnius
Įmonės kodas 124980311
PVM mok. kodas LT100001278310
A. s. LT377044060001670742
AB SEB bankas, b.k. 70440
Tel. (8 5) 262 3070, faks. (8 5) 213 7563

Direktorius

Vytautas Pranulis



Pirkėjas

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

Generalinis direktorius

Feliksas Jankevičius

