



Vilnius

Viešoji įstaiga Vilniaus universiteto ligoninė Santaros klinikos (toliau – **Pirkėjas**), atstovaujama generalinio direktoriaus Felikso Jankevičiaus, veikiančio pagal įmonės įstatus ir AmberCell Solutions, UAB (toliau – **Pardavėjas**), atstovaujama direktoriaus Evaldo Gražio, veikiančio pagal įmonės įstatus, laimėjusi 2022 m. vasario 24 d. skelbtą atviro konkurso būdu vykusį „Individualios apsaugos priemonių pirkimas, VUL SK Nr.2415“ viešąjį pirkimą (pirkimo skelbimo Nr. 587012) (toliau - Pirkimas), sudarė šią sutartį:

1. SUTARTIES OBJEKTAS

1.1. Pardavėjas įsipareigoja parduoti Pirkėjui individualios apsaugos priemonės (toliau – **Prekės**), o Pirkėjas įsipareigoja priimti jas ir už jas sumokėti šioje sutartyje nurodytą kainą sutarties 6 p. numatyta tvarka.

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 304 360,00 Eur (trys šimtai keturi tūkstančiai trys šimtai šešiasdešimt Eur 00 ct). PVM suma 15 218,00 Eur (penkiolika tūkstančių du šimtai aštuoniolika Eur 00 ct). **Pradinė (maksimali) sutarties vertė su PVM 319 578,00 Eur (trys šimtai devyniolika tūkstančių penki šimtai septyniasdešimt aštuoni Eur 00 ct) (tikėjo pasiūlymo kaina).**

2.3. Įkainiai sutarties vykdymo laikotarpiu negalės būti keičiami per visą sutarties vykdymo laikotarpį, išskyrus kai pasikeičia pridėtinės vertės mokestis (PVM). Perskaičiavimas vykdomas po Lietuvos Respublikos pridėtinės vertės mokesčio įstatymo, kuriuo keičiasi mokesčio tarifas, įsigaliojimo dienos. Pasikeitus PVM tarifo dydžiui, nepateiktų prekių įkainiai keičiami (mažinama ar didinama) proporcingai PVM pasikeitusio tarifo dydžiui. Įkainių pakeitimas įforminamas papildomu rašytiniu šalių susitarimu.

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

2.5. Sutarties kaina – už prekes pagal Sutartį tikėjo 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 –

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 šešis) 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, kurie 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 vykdant 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. arba Pasiūlyme tiekėjas nurodė šiuos subtiekius: [įvardinti]. (nereikiama išbraukti)
- 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 galimybe, 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 galimybe, o subtiekius, norėdamas pasinaudoti tokia galimybe, raštu pateikia prašymą Pirkėjui. Tais atvejais, kai subtiekius 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 iokių teisių.
- 10.11. Už sutarties ir pakeitimų paskelbimą atsakingas asmuo

PRIDEDAMA. Specifikacija ir įkainiai.

1. ŠALIŲ ADRESAI IR REKVIZITAI

Pardavėjas

AmberCell Solutions, UAB
Liepų g. 83, LT-92195 Klaipėda
Įmonės kodas 302591590
PVM mok. kodas LT100006146717
A.s. LT907044060007684079
AB SEB bankas b. k. 70440
Tel. +37064052910

Direktorius
Evaldas Gražys

Pirkėjas

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

Generalinis direktorius
Eelksas Jankevičius





22-C-2486 2022-07-07

Sutarties priedas Nr.1

SPECIFIKACIJA IR ĮKAINIAI

I. SPECIFIKACIJA

Pirkimo dalies Nr.	Pirkimo dalies pavadinimas	Reikalaujamos charakteristikos ir komplektacija	Siūlomos charakteristikos ir komplektacija
61	Universalus apklotų rinkinys	Rinkinys supakuotas viename sterilizame gamykliniame plastikiniame pakavime. Pakuotė su sterilumo kontrolės sistema t.y. ne mažiau 4 lipdukų su pakuotės sterilumo ir gamybos duomenimis. Sterili pakuotė turi atplėšimo plyšą per pakuotės sujungimo vietas. Rinkinio sudėtis t.b. pateikiama lietuvių kalba ir komponentų aprašas priklijuotas matomoje pakuotės vietoje. Apkloto medžiaga nepralaidi skysčiams (atsparumas skysčių patekimui >200 cmH₂O), kietųjų dalelių sklaida ne didesnė kaip 1,9 Log 10¹⁰ (pūkų sk.). Lipnios apkloto dalys yra padengtos hipoalerginiais klėjais su apsaugine silikonizuoto popieriaus juostele ir gerai limpa prie odos, o sulipusios tarpusavy t.b. atskiriamos, nepažeidžiant apkloto. Lipnios apkloto dalys turi išlikti prilipusios prie paciento odos visos operacijos metu. Pakuotė trijų lygių, atitinka Medicinos Prietaisų Direktyvos 93/42/EEB ir standarto EN-13795 reikalavimus, CFR 1610 1 klasės reikalavimus. Turi būti pažymėtas CE ženklu. Pateikti tai įrodančius dokumentus. Įvertinimui turi būti pristatyta nemažiau 2 vnt. sterilijų rinkinių pavyzdžiai. Rinkinio sudėtis: 1. Apklotas ilgojoje kraštinėje lipniu kraštu 260 x 160 cm±5cm, pagamintas iš 3 sluoksnių ne plonesnės nei 66 g/m² medžiagos: viršutinis – pagamintas iš neaustinės medžiagos, gerai sugeria skysčius (sugeriamumas ne mažiau 330%), vidurinis – iš polietileno, visiškai nepralaidus, apatinis – apsauginis medžiagos sluoksnis, padidinto skysčių sugėrimo zonos (sugeriamumas ne mažiau 370 %) vidurinis sluoksnis - iš polietileno, nepralaidus, apatinis- apsauginis neaustinės medžiagos sluoksnis, zonos dydis 67 x 39 cm ±1cm – 1 vnt.	Rinkinys supakuotas viename sterilizame gamykliniame plastikiniame pakavime. Pakuotė su sterilumo kontrolės sistema 4 lipdukų su pakuotės sterilumo ir gamybos duomenimis. Sterili pakuotė turi atplėšimo kampų žymėjimus ir atidarant plyšą per pakuotės sujungimo vietas. Rinkinio sudėtis pateikiama lietuvių kalba ir komponentų aprašas priklijuotas matomoje pakuotės vietoje. Apkloto medžiaga nepralaidi skysčiams, atsparumas skysčių patekimui 200 cmH₂O, kietųjų dalelių sklaida 1,9 Log 10¹⁰ (pūkų sk.). Lipnios apkloto dalys yra padengtos hipoalerginiais klėjais su apsaugine silikonizuoto popieriaus juostele ir gerai limpa prie odos, o sulipusios tarpusavy atskiriamos, nepažeidžiant apkloto. Lipnios apkloto dalys išlika prilipusios prie paciento odos visos operacijos metu. Pakuotė trijų lygių, atitinka Medicinos Prietaisų Direktyvos 93/42/EEB ir standarto EN-13795 reikalavimus, CFR 1610 1 klasės reikalavimus. Pažymėtas CE ženklu. Rinkinio sudėtis: 1. Apklotas ilgojoje kraštinėje lipniu kraštu 260 x 160 cm, pagamintas iš 3 sluoksnių 66 g/m² medžiagos: viršutinis – pagamintas iš neaustinės medžiagos, gerai sugeria skysčius (sugeriamumas ne mažiau 330%), vidurinis – iš polietileno, visiškai nepralaidus, apatinis – apsauginis neaustinės medžiagos sluoksnis, padidinto skysčių sugėrimo zonos (sugeriamumas ne mažiau 370 %) vidurinis sluoksnis - iš polietileno, nepralaidus, apatinis- apsauginis neaustinės medžiagos sluoksnis, zonos dydis 67 x 39 cm ±1cm – 1 vnt.

63	Galūnių operacijos rinkinys	Rinkinys supakuotas viename sterilizame gamykliniame plastikiniame pakavime. Pakuotė su sterilumo kontrolės sistema 4 lipdukų su pakuotės sterilumo ir gamybos duomenimis. Sterili pakuotė turi atplėšimo kampą pakuotės sujungimo vietas. Rinkinio sudėtis t. b. pateikiama lietuvių kalba ir komponentų aprašas priklijuotas matomoje pakuotės vietoje. Apkloto medžiaga nepralaidi skysčiams (atsparumas skysčių patekimui >200 cmH₂O), kietųjų dalelių sklaida ne didesnė kaip 2,3 Log10. Lipnios apkloto dalys yra padengtos popieriaus juostele ir gerai limpa prie odos, o sulipusios tarpusavy atskiriamos, nepažeidžiant apkloto. Lipnios apkloto dalys turi išlikti prilipusios prie paciento odos visos operacijos metu. Pakuotė trijų lygių, atitinka Medicinos Prietaisų Direktyvos 93/42/EEB ir standarto EN-13795 reikalavimus, CFR 1610 1 klasės reikalavimus. Turi būti pažymėtas CE ženklas. Pateikti tai įrodančius dokumentus. Įvertinimui turi būti pristatyti ne mažiau 2 vnt. sterilių rinkinių pavyzdžiai. Rinkinio sudėtis: 1. Paciento apklotas 230 x 325 cm ± 5cm su elastine 6 cm ± 1cm anga, integruotais laidų ir vamzdelių laikikliais – 4 vnt. Apklotas pagamintas iš ne plonesnės nei 58 g/m² dviejų sluoksnių medžiagos: viršutinis – pagamintas iš neaustinės medžiagos, gerai sugeria skysčius (sugėrimas ne mažesnis nei 250%), apatinis – visiškai nepralaidus, pagamintas iš polietileno. Padidintos skysčių sugėrimo zonos (sugėrimumas ne mažiau 650 %) dydis 77 x 114 cm ± 2 cm – 1 vnt. 2. Instrumentavimo stalo apklotas 140x190cm ± 3 cm – 1 vnt. 3. Instrumentavimo stalo apklotas sustiprintos apsaugos 140x190cm ± 3 cm, sustiprintos zonos dydis 75x190cm ± 1cm – 1 vnt. 4. Sustiprintas Mayo stalo apklotas 80x142cm ± 5 cm – 1 vnt. 5. Popierinės servetėlės/rankšluosčiai 30x39±1cm – 4 vnt. 6. Lipni juosta 9cm x 50cm ± 1 cm – 2 vnt. 7. Kojinė nepralaidi skysčiams 20x97cm ± 1 cm – 1 vnt.	Rinkinys supakuotas viename sterilizame gamykliniame plastikiniame pakavime. Pakuotė su sterilumo kontrolės sistema 4 lipdukų su pakuotės sterilumo ir gamybos duomenimis. Sterili pakuotė turi atplėšimo kampą pakuotės sujungimo vietas. Rinkinio sudėtis pateikiama lietuvių kalba ir komponentų aprašas priklijuotas matomoje pakuotės vietoje. Apkloto medžiaga nepralaidi skysčiams (atsparumas skysčių patekimui 200 cmH₂O), kietųjų dalelių sklaida 2,3 Log10. Lipnios apkloto dalys yra padengtos hipoalerginiais klėjais su apsaugine silikonizuoto popieriaus juostele ir gerai limpa prie odos, o sulipusios tarpusavy atskiriamos, nepažeidžiant apkloto. Lipnios apkloto dalys išlieka prilipusios prie paciento odos visos operacijos metu. Pakuotė trijų lygių, atitinka Medicinos Prietaisų Direktyvos 93/42/EEB ir standarto EN-13795 reikalavimus, CFR 1610 1 klasės reikalavimus. Pažymėtas CE ženklas. Rinkinio sudėtis: 1. Paciento apklotas 230 x 325 cm su elastine 6 cm anga, integruotais laidų ir vamzdelių laikikliais – 4 vnt. Apklotas pagamintas iš 58 g/m² dviejų sluoksnių medžiagos: viršutinis – pagamintas iš neaustinės medžiagos, gerai sugeria skysčius (sugėrimas 250), apatinis – visiškai nepralaidus, pagamintas iš polietileno. Padidintos skysčių sugėrimo zonos sugėrimumas 650 % dydis 77 x 114 cm – 1 vnt. 2. Instrumentavimo stalo apklotas 140x190cm – 1 vnt. 3. Instrumentavimo stalo apklotas sustiprintos apsaugos 140x190cm sustiprintos zonos dydis 75x190cm – 1 vnt. 4. Sustiprintas Mayo stalo apklotas 80x142cm – 1 vnt. 5. Popierinės servetėlės/rankšluosčiai 30x39 – 4 vnt. 6. Lipni juosta 9cm x 50cm – 2 vnt. 7. Kojinė nepralaidi skysčiams 20x97cm – 1 vnt.
67	Neurochirurginis galvos operacijų apklotų rinkinys, mažasis	Rinkinys supakuotas viename sterilizame gamykliniame plastikiniame pakavime. Pakuotė su sterilumo kontrolės sistema t.y. ne mažiau 4 lipdukų su pakuotės sterilumo ir gamybos duomenimis. Sterili pakuotė turi atplėšimo kampą žymėjimus ir atidarant plyšta per	Rinkinys supakuotas viename sterilizame gamykliniame plastikiniame pakavime. Pakuotė su sterilumo kontrolės sistema 4 lipdukų su pakuotės sterilumo ir gamybos duomenimis. Sterili pakuotė turi atplėšimo kampą

		pakuotės sujungimo vietas. Rinkinio sudėtis t. b. pateikiama lietuvių kalba ir komponentų aprašas priklijuotas matomoje pakuotės vietoje. Apkloto medžiaga nepralaidi (atsparumas skysčių patekimui >200 cmH₂O), kietųjų dalelių sklaida ne didesnė kaip 2,3 Log10 (pūkų sk.). Lipnios apkloto dalys yra padengtos hipoalerginiais klijais su silikonizuoto popieriaus juostele ir gerai limpa prie odos, o sulipusios tarpusavy atskiriamos, nepažeidžiant apkloto. Lipnios apkloto dalys išlieka prilipusios prie paciento odos visos operacijos metu. Pakuotė turi išlikti prilipusios prie paciento odos visos operacijos metu. Pakuotė trijų lygių, atitinka Medicinos Prietaisų Direktyvos 93/42/EEB ir standarto EN-13795 reikalavimus. Turi būti pažymėtas CE ženklu. Pateikti tai įrodančius dokumentus. Įvertinimui turi būti pristatyti ne mažiau 2 vnt.sterilių rinkinių pavyzdžiai. Rinkinio sudėtis: 1. Kraniotominis apklotas 196/231 x 406 cm ±5cm su lipnia 30x30cm ±2cm anga, dengta joduota incizine plėvele, integruotu skysčių surinkimo maišu. Apklotas pagamintas iš ne mažiau dviejų sluoksnių medžiagos, ne plonesnės nei 58 g/m² (sugeriamumas ne mažesnis nei 250%) – 1 vnt. 2. Apklotas ilgojoje kraštinėje lipnių kraštu 90x75cm ± 3cm, pagamintas iš ne plonesnės nei 58 g/m² dviejų sluoksnių medžiagos: viršutinis – pagamintas iš neaustinės medžiagos, gerai sugeria skysčius (sugeriamumas ne mažesnis nei 250%), apatinis - visiškai nepralaidus, pagamintas iš polietileno – 4 vnt. 3. Medvilninis spalvotas rankšluostis 45x62cm ±3cm -1 vnt. 4. Incizinė lipni plėvelė 35x25cm±1cm, incizinis plotas 30x25 cm±1cm – 1 vnt. 5. Instrumentavimo stalo apklotas 140x190cm ± 3cm - 1 vnt. 6. Sustiprintas Mayo stalo apklotas 80x142cm ±3 cm – 1 vnt. 7. Popierinės servetėlės/rankšluosčiai 30x39cm±1cm – 2 vnt. 8. Operacinė lipni juosta 9cm x50 cm ±1cm – 1 vnt.	
74	Apklotas po sėdmenimis su maišu	žymėjimus ir atidarant plyšta per pakuotės sujungimo vietas. Rinkinio sudėtis pateikiama lietuvių kalba ir komponentų aprašas priklijuotas matomoje pakuotės vietoje. Apkloto medžiaga nepralaidi skysčiams(atsparumas skysčių patekimui 200 cmH₂O, kietųjų dalelių sklaida 2,3 Log10 (pūkų sk.). Lipnios apkloto dalys yra padengtos hipoalerginiais klijais su apsaugine silikonizuoto popieriaus juostele ir gerai limpa prie odos, o sulipusios tarpusavy atskiriamos, nepažeidžiant apkloto. Lipnios apkloto dalys išlieka prilipusios prie paciento odos visos operacijos metu. Pakuotė trijų lygių, atitinka Medicinos Prietaisų Direktyvos 93/42/EEB ir standarto EN-13795 reikalavimus, CFR 1610 1 klasės reikalavimus. Pažymėtas CE ženklu. Rinkinio sudėtis: 1. Kraniotominis apklotas 191/236 x 406 cm su lipnia 30x30cm anga, dengta joduota incizine plėvele, integruotu skysčių surinkimo maišu. Apklotas pagamintas iš dviejų sluoksnių medžiagos 58 g/m² sugeriamumas 250% - 1 vnt. 2. Apklotas ilgojoje kraštinėje lipnių kraštu 90x75cm , pagamintas 58 g/m² dviejų sluoksnių medžiagos: viršutinis – pagamintas iš neaustinės medžiagos, gerai sugeria skysčius sugeriamumas 250%, apatinis - visiškai nepralaidus, pagamintas iš polietileno – 4 vnt. 3. Medvilninis spalvotas rankšluostis 45x62,5cm -1 vnt. 4. Incizinė lipni plėvelė 35x25cm, incizinis plotas 30x25 cm – 1 vnt. 5. Instrumentavimo stalo apklotas 140x190cm - 1 vnt. 6. Sustiprintas Mayo stalo apklotas 80x142cm – 1 vnt. 7. Popierinės servetėlės/rankšluosčiai 30x39cm– 2 vnt. 8. Operacinė lipni juosta 9cm x50 cm– 1 vnt. Apklotas supakuotas viename sterilizaciniame gaminiamame plastiko įpakavime. Pakuotė su sterilumo kontrolės sistema t.y. ne mažiau 4 lipdukų su pakuotės sterilumo ir gamybos duomenimis. Sterili pakuotė turi atplėšimo kampų žymėjimus ir atidarant plyšta per pakuotės sujungimo vietas. Apkloto aprašas t. b. pateikiamas lietuvių kalba ir priklijuotas matomoje pakuotės vietoje. Pakuotė	

		trijų lygių, atitinka Medicinos Prietaisų Direktyvos 93/42/EEB ir standarto EN-13795 reikalavimus, CFR 1610 1 klasės reikalavimus. Turi būti pažymėtas, CE ženklas. Pateikti tai įrodančius dokumentus. Įvertinimui turi būti pristatyti ne mažiau 2 vnt. sterilijų rinkinių pavyzdžiai. Aplotas 95 x 120 cm ±3cm pagamintas iš polietileno, padidinto skysčių sugėrimo zona 50 x 45 cm ±2 cm. Turi formuojamą skysčių surinkimo maišą 67 x 82 cm ±2cm.	trijų lygių, atitinka Medicinos Prietaisų Direktyvos 93/42/EEB ir standarto EN-13795 reikalavimus, CFR 1610 1 klasės reikalavimus. Pažymėtas CE ženklas. Aplotas 96,5 x 118 cm pagamintas iš polietileno, padidinto skysčių sugėrimo zona 52 x 45 cm . Turi formuojamą skysčių surinkimo maišą 67 x 82 cm.
81	Chirurginės pirštinės	Sterilios, anatominės konfigūracijos, pagamintos iš latekso ir nitrilo, be pudros (talko kiekis <2.0 mg/pirštinėje). Išorinis sluoksnis - lateksinis, vidurinis - vidinis - sintetinis (nitrilinis). Vidinis sluoksnis ypač lengvam užsimovimui lubrikuotas CPS (Cetilpiridino chloridu) ir silikonu. Ypatingai didelis pirštų galų jautrumas – pirštinės storis ne daugiau: ties pirštų galais 0,17 mm; delno 0,14 mm; riešo 0,14 mm. Įpakuotos sterilioje lengvai atplėšiamoje pakuotėje su laisvu nepriklijuotu kraštu. Turi atitikti medicinos prietaisų direktyvą 93/42/EEC ir Europos standarto EN 455 -1,-2,-3 -4 dalis (pateikti dokumentus). Gamybos įranga sertifikuota pagal EN ISO 13485. Visoms nurodytoms konkrečioms medžiagoms taikoma "arba lygiavertė". Dydžiai nuo 5,5 iki 9,0.	Sterilios, anatominės konfigūracijos, pagamintos iš natūralaus latekso ir nitrilo, be pudros (talko kiekis <2.0 mg/pirštinėje). Išorinis sluoksnis - lateksinis, vidurinis - lateksinis, vidurinis - lateksinis (nitrilinis). Vidinis sluoksnis ypač lengvam užsimovimui lubrikuotas CPS (Cetilpiridino chloridu) ir silikonu. Ypatingai didelis pirštų galų jautrumas – pirštinės storis ties pirštų galais 0,17 mm; delno 0,14 mm; riešo 0,14 mm. Įpakuotos sterilioje lengvai atplėšiamoje pakuotėje su laisvu nepriklijuotu kraštu. Turi atitikti medicinos prietaisų direktyvą 93/42/EEC ir Europos standarto EN 455 -1,-2,-3 -4 dalis (pateikti dokumentus). Gamybos įranga sertifikuota pagal EN ISO 13485. Dydžiai nuo 5,5 iki 9,0.

II. IKAINIAI

Pirkimo dalies Nr.	Pirkimo dalies pavadinimas	Modelis, gamintojas (kodas gamintojo kataloge, jei jis yra)	Kiekis * maksimalus mato vnt.	Įkainis 1 vnt. Eur be PVM	Kaina Eur be PVM	Kaina Eur su 5 % PVM
61	Universalus apklotų rinkinys	Quote number 1475303. Gamintojas - Medline International France SAS	2000	35,70	71 400,00	74 970,00
63	Galūnių operacijos rinkinys	Quote Number 1475304 / Medline International France SAS	300	23,20	6 960,00	7 308,00
67	Neurochirurginis galvos operacijų apklotų rinkinys, mažasis	Quote Number 1462361 / Medline International France SAS	1000	35,00	35 000,00	36 750,00

74	Apklotas po sėdmenimis su maišu	Ref.: 8484CEA. Medline International France SAS	1000	4,00	4 000,00	4 200,00
81	Chirurginės pirštinės	Ref.: 2D72NT55X; 2D72NT60X; 2D72NT65X; 2D72NT70X; 2D72NT75X; 2D72NT80X; 2D72NT85X; 2D72NT90X. Gamintojas Cardinal Health	340 000	0,55	187 000,00	196 350,00
Pradinė (maksimali) sutarties vertė Eur be PVM						
					PVM	304 360,00
Pradinė (maksimali) sutarties vertė Eur su PVM						
					PVM	15 218,00
						319 578,00

*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

AmberCell Solutions, UAB
Liepų g. 83, LT-92195 Klaipėda
Įmonės kodas 302591590
PVM mok. kodas LT100006146717
A.s. LT907044060007684079
AB SEB bankas b. k. 70440
Tel. +37064052910

Direktorius

Evaldas Gražys

Pirkėjas

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

Generalinis direktorius
Feliksas Jankevičius

