

PIRKIMO – PARDAVIMO SUTARTIS Nr.

Vilnius

2024 m. kovo .. d.

Viešoji įstaiga Vilniaus universiteto ligoninė Santaros klinikos (toliau – **Pirkėjas**), atstovaujamos generalinio direktoriaus Felikso Jankevičiaus, veikiančio pagal įstaigos įstatus, ir **Bonameda UAB** (toliau – **Pardavėjas**), atstovaujama direktorės Ritos Tiukšienės, veikiančios pagal įmonės įstatus, laimėjusi neskelbiamų derybų būdu vykusį supaprastintą pirkimą **Aortos aneurizmos endovaskulinio gydymo priemonių paketas (Nr. 8531)**, CVP IS Nr. **709983** (toliau - Pirkimas), sudarė šią sutartį:

1. SUTARTIES OBJEKTAS

1.1. Pardavėjas įsipareigoja parduoti Pirkėjui *vienkartinės medicinos pagalbos priemones* (toliau – Prekės), nurodytas šios sutarties priede Nr. 1, o Pirkėjas įsipareigoja priimti jas ir už jas sumokėti šioje sutartyje nurodytą kainą sutarties 6 p. numatyta tvarka.

2. ĮKAINIAI IR PRADINĖ SUTARTIES VERTĖ

2.1. Sutarčiai taikomas **fiksuotų įkainių kainodaros metodas**. Sutartyje nustatyti fiksuoti prekių įkainiai bei perkamų prekių maksimalūs kiekiai yra nurodyti šios sutarties priede Nr. 1.

2.2. **Pradinės sutarties vertė be PVM 38 260,00 Eur** (*trisdešimt aštuoni tūkstančiai du šimtai šešiasdešimt eurų 0 ct*).

PVM suma 1 913,00 Eur (*vienas tūkstantis devyni šimtai trylika eurų 0 ct*).

Pradinė sutarties kaina su PVM 40 173,00 Eur (*keturiasdešimt tūkstančių vienas šimtas septyniasdešimt trys eurai 0 ct*).

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 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 (toliau – VPI) 17 straipsnyje nustatyti principai ir tikslai, bei esant VPI 89 straipsnyje nustatytoms sąlygoms.

Sutarties sąlygų keitimu nebus laikoma techninio pobūdžio Sutarties pakeitimai (pavyzdžiui, Šalių rekvizitai, klaidos ir pan.) ir Sutarties sąlygų koregavimas joje numatytomis aplinkybėmis, jeigu šios aplinkybės nustatytos aiškiai ir nedviprasmiškai bei buvo pateiktos pirkimo sąlygose.

3. PERKAMOS PREKĖS

3.1. Šia Sutartimi Pardavėjas įsipareigoja perleisti prekes, kurių detali specifikacija, kaina ir kiekis 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 įsigijami prekių kiekiai priklauso nuo faktinių Pirkėjo užsakymų, tačiau negali būti viršytas nurodytas maksimalus kiekis, išpirkti mažesnę kiekį Pirkėjas gali.

3.2. Jei Pardavėjas Pirkėjui pateikia nekokybiškas, neatitinkančias šios sutarties sąlygų prekes, Pardavėjas privalo per 1 (vieną) darbo dieną nuo Pirkėjo pranešimo jas pakeisti kokybiškomis, atitinkančiomis šios sutarties sąlygas prekėmis.

3.3. Prekių realizacijos termino galiojimo metu pastebėjus, kad prekių kokybė neatitinka šios sutarties reikalavimų, po Pirkėjo pranešimo, ne ilgiau kaip per 1 (vieną) darbo dieną, Pardavėjas privalo pakeisti prekes.

3.5. Jei dėl nuo Pardavėjo nepriklausančių aplinkybių, kurių nebuvo įmanoma numatyti rengiant pirkimo dokumentus ir/ar sutarties sudarymo metu, Pardavėjas negali pristatyti pasiūlyme nurodytos prekės, sutarties šalims išreiškus sutikimą, nekeičiant sutarties kainos, Pardavėjas gali per 1 (vieną) darbo dieną pristatyti kitą prekę su sąlyga, kad nauja prekė visiškai atitiks pirkimo dokumentuose ir sutarties priede keliamus reikalavimus arba bus tokių pačių arba geresnių charakteristikų ir bus pristatoma už tą pačią kainą, taip pat Pardavėjas pateikia susiklosčiusias aplinkybes pagrindžiančius dokumentus.

3.6. Jeigu prekė dėl techninių, korporatyvinių ar kitų objektyvių priežasčių išimta iš apyvartos ir (arba) Pardavėjas nustoja ją prekiauti, Pardavėjas įsipareigoja kaip galėdamas anksčiau apie tai informuoti Pirkėją. Tokiu atveju 7.2 punkte numatyta bauda nėra taikoma.

4. PREKIŲ PRISTATYMO TVARKA

- 4.1. Pardavėjas įsipareigoja pristatyti prekes savo transportu ne vėliau kaip per 1 darbo dieną nuo Pirkėjo užsakyme nurodytos datos.
- 4.2. Prekių pristatymo vieta – VšĮ Vilniaus universiteto ligoninės Santaros klinikos, 1-oji ligoninės vaistinė, Santariškių g. 2, Vilniuje.
- 4.3. Už sutarties tinkamą vykdymą atsakingi asmenys:
- 4.3.1. Pirkėjo paskirtas atsakingas asmuo – _____
- 4.3.2. Pardavėjo 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. Pardavėjas pristato prekes tvarkingose, kai būtina – steriliose pakuotėse (reikalavimai sterilumui nurodyti priede Nr. 1). Pristatant prekes Pardavėjas pateikia prekęs vartotojo instrukcijas lietuvių kalba (arba/ir kalba, jei tai nustatyta pirkimo sąlygose). Prekių žymėjimas ant pakuotės turi būti lietuvių kalba (jei prekės gamintojo nėra žymimos valstybinė kalba – pasitelkiant lipdukus ar kt. priemones).
- 5.3. Pateiktų prekių galiojimo laikas pristatymo metu turi būti ne trumpesnis kaip 75 (septyniasdešimt penki) procentai nuo prekės galiojimo termino.

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 sutartį 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.
- 6.3. Pirkėjas ne vėliau kaip per 3 darbo dienas nuo šios Sutarties 6.4 punkte nurodytos informacijos gavimo raštu informuoja subtiekęs apie tiesioginio atsiskaitymo galimybę, o subtiekęs, norėdamas pasinaudoti tokia galimybe, raštu pateikia prašymą Pirkėjui. Tais atvejais, kai subtiekęs išreiškia norą pasinaudoti tiesioginio atsiskaitymo galimybe, turi būti sudaroma trišalė sutartis tarp Pirkėjo, Pardavėjo ir jo subtiekejo, kurioje aprašoma tiesioginio atsiskaitymo su subtiekeju tvarka, kurioje numatoma teisė Pardavėjui prieštarauti nepagrįstiems mokėjimams subtiekeju.
- 6.4. Sudarius pirkimo sutartį, tačiau ne vėliau negu pirkimo sutartis pradėdama vykdyti, Pardavėjas įsipareigoja Pirkėjui pranešti tuo metu žinomų subtiekejų pavadinimus, kontaktinius duomenis ir jų atstovus. Pirkėjas taip pat reikalauja, kad Pardavėjas informuotų apie minėtos informacijos pasikeitimus visu pirkimo sutarties vykdymo metu, taip pat apie naujus subtiekęs, kuriuos jis ketina pasitelkti vėliau. Jeigu taikomos 6.5 p. nuostatos, kartu su informacija apie naujus subtiekęs pateikiami ir subtiekejo pašalinimo pagrindų nebuvimą patvirtinantys dokumentai.
- 6.5. Tais atvejais, kai Pardavėjas nesiremia subtiekejo pajėgumais, Pirkėjas gali patikrinti, ar nėra Pardavėjo subtiekejo pašalinimo pagrindų. Tokiu atveju, jeigu subtiekejo padėtis atitinka bent vieną nustatytą pašalinimo pagrindą, Pirkėjas reikalauja, kad Pardavėjas per Pirkėjo nustatytą terminą pakeistų minėtą subtiekęją reikalavimus atitinkančiu subtiekeju.

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 (dvi šimtosios) procento nuo vėluojamų pristatyti prekių vertės (be PVM) 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 taikys 10 (dešimt) procentų pradinės sutarties vertės (be PVM) baudą, įskaitant delspinigius.
- 7.3. Jei Pirkėjas dėl savo kaltės vėluoja atsiskaityti su Pardavėju per sutarties 6.1.p. numatytą terminą, Pardavėjas turi teisę be rašytinio įspėjimo pradėti skaičiuoti 0,02 (dvi šimtosios) procento dydžio delspinigius nuo nesumokėtos sumos (be PVM).

8. FORCE MAJEURE

8.1. Šalys neatsako už visišką ar dalinį savo įsipareigojimų pagal šią Sutartį nevykdymą, jei tai įvyksta dėl nenugalimos jėgos aplinkybių. Nenugalimos jėgos aplinkybių sąvoka apibrėžiama, Šalių teisės, pareigos bei atsakomybė, esant šioms aplinkybėms, reglamentuojamos Lietuvos Respublikos civilinio kodekso 6.212 straipsnyje bei atleidimo nuo atsakomybės esant nenugalimos jėgos (force majeure) aplinkybėms taisyklėse, patvirtintose 1996 m. liepos 15 d. Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimu Nr. 840.

8.2. Sutarties Šalis, kuri dėl nurodytų aplinkybių negali įvykdyti prisiimtų įsipareigojimų, privalo ne vėliau kaip per 15 (penkiolika) kalendorinių dienų nuo tokių aplinkybių atsiradimo raštu apie tai informuoti kitą Sutarties Šalį. Pavėluotas ar netinkamas kitos Šalies informavimas ar informacijos nepateikimas atima iš jos teisę remtis išvardytomis aplinkybėmis kaip pagrindu, atleidžiančiu nuo atsakomybės dėl ne laiku (ar netinkamo) prisiimtų įsipareigojimų vykdymo ar nevykdymo.

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 5 (penkis) mėnesius, tačiau ne ilgiau nei sutarties vertė pasieks sutarties 2.2 punkte nurodytą maksimalią sutarties kainą. Sutarties vykdymo (prekių tiekimo) terminas 3 (trys) mėnesiai nuo sutarties įsigaliojimo.

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. ASMENS DUOMENŲ APSAUGA

10.1. Rinkdamos ir tvarkydamos asmens duomenis, Šalys privalo laikytis 2016 m. balandžio 27 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2016/679 dėl fizinių asmenų apsaugos tvarkant asmens duomenis ir dėl laisvo tokių duomenų judėjimo ir kuriuo panaikinama Direktyva 95/46/EB (Bendrasis duomenų apsaugos reglamentas) ir taikomų įstatymų reikalavimų ir užtikrinti, kad duomenų subjektai būtų tinkamai informuoti apie jų asmens duomenų tvarkymą.

10.2. Šalys vykdydamos Sutartį privalo tinkamai tvarkyti viena kitos atstovų ir kito personalo asmens duomenis, tokius kaip vardas, pavardė, pareigos, kontaktiniai duomenys ir kt. Šalys įsipareigoja šiuos asmens duomenis tvarkyti tik tiek, kiek reikia Sutarties vykdymui. Šalys įsipareigoja apie asmens duomenų tvarkymą tinkamai informuoti savo atstovus ir kitą personalą, kurio asmens duomenys bus perduoti kitai Šaliai.

10.3. Šalis privalo informuoti kitą Šalį apie bet kokius atstovų ir kito personalo bei jų asmens duomenų pasikeitimus, jei šie duomenys buvo perduoti kitai Šaliai.

11. KITOS SĄLYGOS

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

11.2. Vykdam sutartį nepasitelkiami subtiekejai.

11.3. Pirkimo sutarties vykdymo metu, kai subtiekejai netinkamai vykdo įsipareigojimus Pardavėjui, taip pat tuo atveju, kai subtiekejai nepajėgūs vykdyti įsipareigojimų Pardavėjui dėl iškeltos bankroto bylos, pradėtos likvidavimo procedūros ir pan. padėties, Pardavėjas gali pakeisti subtiekejus. Apie tai Pardavėjas turi informuoti Pirkėją, nuroydamas subtiekejų pakeitimo priežastis. Gavęs tokį pranešimą, Pirkėjas su Pardavėju įformina susitarimą dėl subtiekejų pakeitimo protokolu pasirašomu sutarties Šalių. Šie dokumentai yra neatskiriama pirkimo sutarties dalis. Naujai pasitelktas subtiekejasis privalo atitikti pirkimo dokumentuose nustatytus minimalius kvalifikacijos reikalavimus (jei tokie reikalavimai yra keliama).

11.4. 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 vykdam sutartį.

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

11.6. Sutartis sudaryta lietuvių kalba ir pasirašoma kvalifikuotais elektroniniais parašais. Sutartis, pasirašyta kvalifikuotu elektroniniu parašu, turi vienodą juridinę galią, kaip ir fiziniu parašu pasirašyta sutartis.

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

11.8. **Sutarties vykdymo metu tiekėjas turi laikytis bent vieno iš punkto 11.8.1-11.8.2 p. nurodytų aplinkos apsaugos kriterijų**, sutarties vykdymo metu perkančioji organizacija turi teisę reikalauti tiekėjo pateikti dokumentus, įrodančius atitikimą aplinkos apsaugos kriterijams*:

11.8.1. Jei prekė tiekama antrinėje pakuotėje, Prekių tiekėjas turi pristatyti prekes tokiose pakuotėse, kurios laikomos perdirbamosiomis pakuotėmis pagal Lietuvos Respublikos mokesčio už aplinkos teršimą įstatymo nuostatas ir (ar) turi būti vienalytės (homogeniškos) pakuotės, pagamintos iš vienos rūšies medžiagos kaip tai yra nurodyta 2024-01-16 įsakyme Nr. DI-17 „Dėl Lietuvos Respublikos Aplinkos ministro 2011 m. birželio 28 d. įsakymo Nr. DI-508 „Dėl Aplinkos apsaugos kriterijų taikymo, vykdanč žaliuosius pirkimus, tvarkos aprašo patvirtinimo“ pakeitimo“ 1.8.3 p.

*Atitiktį reikalavimams įrodantys dokumentai: tiekėjo ar gamintojo dokumentai, įrodantys, kad pakuotės yra homogeniškos ir (ar) atitinkamai paženklintos, arba atitiktis standartams, pagal kuriuos įrodoma, kad pakuočių medžiagos perdirbamos pvz., standartas LST EN 13432 „Pakuotė. Naudotų pakuočių, numatomų kompostuoti ir biologiškai skaidyti, reikalavimai.“, standartas Voluntary Standard for Repulping and Recycling Corrugated Fiberboard Treated to Improve Its Performance in the Presence of Water and Water Vapor, standartas RecyClass ar kitas lygiavertis standartas, arba Aplinkos apsaugos agentūros interneto svetainėje (<https://aaa.lrv.lt/>) skelbiamame atliekų tvarkytojų, turinčių teisę išrašyti gaminių ir (ar) pakuočių atliekų sutvarkymą įrodančius dokumentus, sąraše nurodytų atliekų perdirbėjų ar eksportuotojų dokumentai, pagrindžiantys, kad tokios pakuotės, tapusios atliekomis, gali būti perdirbamos.

11.8.2. Prekės turi būti pristatomos tokia transporto priemone, kurios išmetamas anglies dioksido (CO₂) kiekis, išmatuotas pagal 2007 m. birželio 20 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 715/2007 dėl variklinių transporto priemonių tipo patvirtinimo, atsižvelgiant į išmetamųjų teršalų kiekį iš lengvųjų keleivinių ir komercinių transporto priemonių („Euro 5“ ir „Euro 6“) su visais pakeitimais (toliau – Reglamentas (EB) Nr. 715/2007) ir jo įgyvendinimo priemonėmis, M1 kategorijos transporto priemonėms neturi viršyti 95 g/km, M2 ir N1 kategorijos transporto priemonėms neturi viršyti 147 g/km; realiomis važiavimo sąlygomis transporto priemonės išmetamųjų teršalų kiekis neviršija 80 % ribinės vertės (neatsižvelgiant į taikomą atitikties faktorių ir (ar) matavimo metodo paklaidą), nustatytos Reglamente (EB) Nr. 715/2007.

M3, N2 ir N3 kategorijų transporto priemonė turi būti kaip apibrėžta Alternatyviųjų degalų įstatymo 2 str. 23 ir (ar) 36 dalyse, arba atitikti ne mažesnę kaip „Euro 6“ teršalų išmetimo standartą, išskyrus Alternatyviųjų degalų įstatymo 15 str. 7 d. nurodytas transporto priemones.

11.9. Vykdanč Sutartį negali būti rengiami ir naudojami popieriniai dokumentai. Visa pagal šią Sutartį vykdoma komunikacija ir teikiama dokumentacija turi būti sudaryta elektronine forma ir teikiama elektroninėmis ryšio priemonėmis. Išimtiniais atvejais su Sutarties vykdymu susiję dokumentai gali būti pateikiami popieriniu formatu, jeigu toks formatas privalomas pagal teisės aktus arba Užsakovas nurodo tokį būtinumą

11.10. Už sutarties ir pakeitimų paskelbimą atsakingas asmuo -

PRIDEDAMA. Specifikacija ir įkainiai.

12. ŠALIŲ ADRESAI IR REKVIZITAI

Pardavėjas

Bonameda UAB
Breslaujos g. 3B, 44403 Kaunas, Lietuva
Įmonės kodas 140927183
PVM mok. kodas LT409271811
A. s. LT05 7180 9000 3146 7726
AB Šiaulių bankas, b. k. 71800
Tel. +370 37 280710, faks. +370 37 37 280700

Rita Tiukšienė

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. +370 5 236 5000, faks. +370 5 236 5111

Feliksas Jankevičius

SPECIFIKACIJA IR ĮKAINIAI

I - Specifikacija

Eil. / p. d. Nr.	Priemonės pavadinimas	Reikalaujamos charakteristikos	Siūlomos charakteristikos
1	Aortos aneurizmos endovaskulinio gydymo priemonių paketas		
1 / 1.1	Savaime išsiskleidžiantis stentas periferinių arterijų stentavimui Absolute Pro/9.0/80mm on 135cm, 1011924-080	Nitinoliniai, savaime išsiskleidžiantys stentai periferinių arterijų stentavimui. Stento dizainas – lizdo formos, gofruotų gardelių dizainas. Pagamintas iš nikelio- titano lydinio su 12 markerių. Įvedimo sistema: lanksti, atspari užsilenkimams. Triašė technologija, skirta absorbuoti kaupiamą energiją ir sumažinti trintį dislokavimo metu, kad būtų užtikrintas tikslus stendo įdėjimas. Įvedimo sistema – 6Fr, sistemos ilgiai 80cm ir 135cm. 0,035“. Stento diametrai – 5-10 mm. Stento ilgiai – 20-150mm.	Nitinoliniai, savaime išsiskleidžiantys stentai periferinių arterijų stentavimui. Stento dizainas – lizdo formos, gofruotų gardelių dizainas. Pagamintas iš nikelio- titano lydinio su 12 markerių. Įvedimo sistema: lanksti, atspari užsilenkimams. Triašė technologija, skirta absorbuoti kaupiamą energiją ir sumažinti trintį dislokavimo metu, kad būtų užtikrintas tikslus stendo įdėjimas. Įvedimo sistema – 6Fr, sistemos ilgiai 80cm ir 135 cm. 0,035“. Stento diametrai – 5-10 mm. Stento ilgiai – 20-150mm. https://www.cardiovascular.abbott/int/en/hcp/products/peripheral-intervention/peripheral-stents/absolute-pro-vascular/ordering-information.html 1.1. Absolute Pro_Abbott.pdf
2 / 1.2	Hidrofilinė viela HPWA-35-320 ROADRUNNER UNIGLIDE HYDROPHILIC WIRE GUIDE. HYDROPHILIC WIRE GUIDE	hidrofilinė visu ilgiu; -volframinis-polimerinis padengimas padidina matomumą fluoroskopijos metu; -nitinolinė šerdis leidžia galiuku sekti 1:1 rankos pasukimus; -galima pasirinkti standumus: standartinė arba standi. -diametrai: 0,014; 0,025, 0,018; 0,035; 0,038 colių; -ilgiai: 80, 145, 180, 260, 300 cm. -galiuko konfigūracijos: tiesus arba lenktas. -pakuotėje kartu su vielos suktuku.	hidrofilinė visu ilgiu; -volframinis-polimerinis padengimas padidina matomumą fluoroskopijos metu; -nitinolinė šerdis leidžia galiuku sekti 1:1 rankos pasukimus; -galima pasirinkti standumus: standartinė arba standi. -diametrai: 0,014; 0,025, 0,018; 0,035; 0,038 colių; -ilgiai: 80, 145, 180, 260, 300 cm. -galiuko konfigūracijos: tiesus arba lenktas. -pakuotėje kartu su vielos suktuku. https://www.cookmedical.eu/products/78130d71-9ee8-4be3-b54d-1bc487c54aac/ 1.2 Roadrunner_Cook Medical.pdf; 1.2 foto.JPG; 1.2. UniGlide.pdf
3 / 1.3	Hidrofilinių dilatatorių rinkinys JCDS-2022-EDS-HC. ENDOVASCULAR DILATOR SET. DILATOR SET	Hidrofilinių dilatatorių rinkinys. Diametrai 20 ir 22Fr, tinkatys .035 vielai, 45 cm ilgio. Hidrofilinis padengimas.	Hidrofilinių dilatatorių rinkinys. Diametrai 20 ir 22Fr, tinkatys .035 vielai, 45 cm ilgio. Hidrofilinis padengimas. https://www.cookmedical.eu/products/acaa9b54-5acb-44f3-9203-dc67637a61ba/ 1.3. Endovascular Dilator Sets_Cook Medical.pdf; 1.3.ENDOVASCULAR DILATOR SET.pdf
4 / 1.4	3 Ilgi hidrofiliniai įvedėjai periferinėms procedūroms KCFW-12.0-35-45-RB-HFANL0-HC	Išorinio paviršiaus padengimas: hidrofilinė medžiaga visame ilgyje. Vidinis paviršius padengtas teflonu	Išorinio paviršiaus padengimas: hidrofilinė medžiaga visame ilgyje. Vidinis paviršius padengtas teflonu https://www.cookmedical.eu/products/6f7b73ec-28be-4f71-97c9-19fa0660f246/ 1.4 Flexor PI-D58703-EN.pdf; 1.4. Flexor_Cook Medical.pdf

5 / 1.5	Endoprotezas PAHR131002E GORE VIABAHN 13 mm x 10 cm 10FR	Endoprotezas yra lankstus, savaime besiplečiantis endoliumininis prietaisas, kurį sudaro: išplėstas politetrafluoretilenas (ePTFE) su išoriniu nitinoliu (NiTi = nikelis: titanas) atrama, besitęsianti per visą ilgį. Prietaisas suspaudžiamas ir pritvirtinamas prie dviejų liumenų polietileno tiekimo kateterio, kurį galima įsigyti. Ilgiai 75 cm ir 110 cm. Didesnis centrinio kateterio spindis naudojamas kreipiančiosios vielos įvedimui. Mažesniame liumene yra diegimo mechanizmo elementai. Pristatymo kateteris yra pritvirtintas prie trijų jungčių skaidraus plastiko adapteris (stebulės mazgas), kuriame yra centrinis prievadas kreipiančiosios vielos įvedimui, papildomas prievadas (nenaudojamas tracheobronchinėse programose) ir trečiasis diegimo sistemos prievadas. Kad būtų lengvesnis ir tikslesnis prietaiso implantavimas, prie kateterio įvedimo sistemos pritvirtinamos dvi radioaktyvios metalinės juostos, žyminčios jo galus suspaustas įrenginys. STERILUS.	Endoprotezas yra lankstus, savaime besiplečiantis endoliumininis prietaisas, kurį sudaro: išplėstas politetrafluoretilenas (ePTFE) su išoriniu nitinoliu (NiTi = nikelis: titanas) atrama, besitęsianti per visą ilgį. Prietaisas suspaudžiamas ir pritvirtinamas prie dviejų liumenų polietileno tiekimo kateterio, kurį galima įsigyti; ilgiai 75 cm ir 110 cm. Didesnis centrinio kateterio spindis naudojamas kreipiančiosios vielos įvedimui. Mažesniame liumene yra diegimo mechanizmo elementai. Pristatymo kateteris yra pritvirtintas prie trijų jungčių skaidraus plastiko adapteris (stebulės mazgas), kuriame yra centrinis prievadas kreipiančiosios vielos įvedimui, papildomas prievadas (ne naudojamas tracheobronchinėse programose) ir trečiasis diegimo sistemos prievadas. Kad būtų lengvesnis ir tikslesnis prietaiso implantavimas, prie kateterio įvedimo sistemos pritvirtinamos dvi radioaktyvios metalinės juostos, žyminčios jo galus suspaustas įrenginys. STERILUS. https://www.goremedical.com/eu/products/viabahn/specifications https://pdf.medicaexpo.com/pdf/gore/gore-viabahn/84515-100655.html <i>1.5. GORE.pdf; 1.5. IFU.pdf</i>
6 / 1.6	Torakoabdominalinio aortos stentgrafto proksimalinė dalis TBRANCH-34-18- 202	Turi turėti proksimaliniame gale aktyvios fiksacijos elementus - kabliukus, išeinančius iš dengtos proksimalinės dalies karkaso elementų, leidžiančių fiksuoti stentgraftą aortoje arba kitame stentgraftė. Cilindrinis stentgraftas su keturiomis atšakomis. Kiekviena atšakos galas turi būti pažymėtas dviem auksiniais markeriais. Distalinė ir proksimalinė stentgrafto dalys turi būti žymimos auksiniais markeriais. Priekinėje dalyje turi būti 6 auksiniai markeriai, kurie padeda pozicionuoti stentgraftą procedūros metu. Proksimalinis diametras turi būti 34mm, distalinis - 18mm, ilgis - 202 mm. Pilvinio kamieno (tr. celiacus) atšakos diametras turi būti 8mm, ilgis - 21mm, jos atsišakojimo pozicija pagal laikrodžio rodyklę 1:00, atstumas nuo stentgrafto pradžios iki atšakos pabaigos - 99 mm. Viršutinio pasaito arterijos (a. mesenterica superior (SMA)) atšakos diametras turi būti 8 mm, ilgis - 18mm, jos atsišakojimo pozicija pagal laikrodžio rodyklę 12:00, atstumas nuo stentgrafto pradžios iki atšakos pabaigos - 117 mm. Dešinės inkstinės arterijos (a. renalis dex.(RRA)) atšakos diametras turi būti 6 mm, ilgis - 18 mm, jos atsišakojimo pocija pagal laikrodžio rodyklę 10:00, atstumas nuo stentgrafto pradžios iki atšakos pabaigos - 135 mm. Kairės inkstinės arterijos (a. renalis sin.(LRA)) atšakos diametras turi būti 6 mm, ilgis - 18 mm, jos atsišakojimo pocija pagal laikrodžio rodyklę 3:00, atstumas nuo stentgrafto pradžios iki atšakos pabaigos - 135 mm. Įvedimo sistemą sudaro išorinis lankstus introduseris (Flexor technologija), atsparus lenkimams, išorėje	Tur proksimaliniame gale aktyvios fiksacijos elementus - kabliukus, išeinančius iš dengtos proksimalinės dalies karkaso elementų, leidžiančių fiksuoti stentgraftą aortoje arba kitame stentgraftė. Cilindrinis stentgraftas su keturiomis atšakomis. Kiekviena atšakos galas pažymėtas dviem auksiniais markeriais. Distalinė ir proksimalinė stentgrafto dalys žymimos auksiniais markeriais. Priekinėje dalyje 6 auksiniai markeriai, kurie padeda pozicionuoti stentgraftą procedūros metu. Proksimalinis diametras 34mm, distalinis - 18mm, ilgis - 202 mm. Pilvinio kamieno (tr. celiacus) atšakos diametras 8mm, ilgis - 21mm, jos atsišakojimo pozicija pagal laikrodžio rodyklę 1:00, atstumas nuo stentgrafto pradžios iki atšakos pabaigos - 99 mm. Viršutinio pasaito arterijos (a. mesenterica superior (SMA)) atšakos diametras 8 mm, ilgis - 18mm, jos atsišakojimo pozicija pagal laikrodžio rodyklę 12:00, atstumas nuo stentgrafto pradžios iki atšakos pabaigos - 117 mm. Dešinės inkstinės arterijos (a. renalis dex.(RRA)) atšakos diametras 6 mm, ilgis - 18 mm, jos atsišakojimo pocija pagal laikrodžio rodyklę 10:00, atstumas nuo stentgrafto pradžios iki atšakos pabaigos - 135 mm. Kairės inkstinės arterijos (a. renalis sin.(LRA)) atšakos diametras 6 mm, ilgis - 18 mm, jos atsišakojimo pocija pagal laikrodžio rodyklę 3:00, atstumas nuo stentgrafto pradžios iki atšakos pabaigos - 135 mm. Įvedimo sistemą sudaro išorinis lankstus introduseris (Flexor technologija), atsparus lenkimams, išorėje dengtas hidrofiline danga, vidinė dalis padengta PTFE danga su vidiniu pozicionuojančiu komponentu, lieka kaip atskiras introduseris aortos spindžio viduje po stentgrafto išskleidimo sekančioms manipuliacijoms. Yra galimybė

		dengtas hidrofiline danga, vidinė dalis padengta PTFE danga su vidiniu pozicionuojančiu komponentu, kuris privalo likti kaip atskiras introduseris aortos spindžio viduje po stentgrafto išskleidimo sekančioms manipuliacijoms. Turi būti galimybė išskleidimą ir pozicionavimą kontroliuoti distalinės ir proksimalinės vielų išpalaidavimo sistemos pagalba. Įvedimo sistemos diametras turi būti ne didesnis nei 22 F, važtuvo ilgis 9 cm, introduserio ilgis 60 cm. Turi turėti galimybę prijungti endoprotezą prailginančius komponentus.	išskleidimą ir pozicionavimą kontroliuoti distalinės ir proksimalinės vielų išpalaidavimo sistemos pagalba. Įvedimo sistemos diametras 22 F, važtuvo ilgis 9 cm, introduserio ilgis 60 cm. Turi galimybę prijungti endoprotezą prailginančius komponentus. https://www.cookmedical.eu/products/b50ed018-b896-4645-b24f-853a12dfff2c/ 1.6. Brochure.pdf; 1.6. TBRANCH IFU.PDF
7 / 1.7	Torakoabdominalinio aortos stentgrafto distalinė bifurkacinė dalis UNIBODY-22-81	Distalinio bifurkacinio stentgrafto proksimalinis diametras turi būti 22 - 24 mm, distalinis diametras nuo 11 iki 12 mm, ilgis nuo grafto pradžios iki kontralateralinės kojos pabaigos turi būti nuo 81 iki 132 mm. Lengvesniam pozicionavimui turi turėti ne mažiau keturių auksinių rentgenokonstrastinių markerių proksimalinėje dalyje bei vieną distalinėje dalyje stentgraftų persidengimo vietoje. Turi turėti vieną auksinį rengenokonstrastinį markerį žymintį bifurkacijos pradžią. Kūno kontralateralinė atšaka turi turėti specialų « V » formos aukso rentgenokonstrastinį žymeklį. Įvedimo sistemą turi sudaryti išorinis lankstus introduseris, dengtas hidrofiline danga su vidiniu pozicionuojančiu komponentu, kuris privalo likti kaip atskiras introduseris aortos spindžio viduje po stentgrafto išskleidimo sekančioms manipuliacijoms. Turi būti suderinamas su 0,035 colio diametro viela-pravedėju. Įvedimo sistema turi turėti rentgenkonstinį žymeklį, hidrofilinę dangą, hemostazinį vožtuvą ir nėra būtinas atskiro introduserio naudojimas. Įvedimo sistemos vožtuvo ilgis turi būti 9 cm, intodiuserio ilgis 40 cm. Turi būti galimybė išskleidimą ir pozicionavimą kontroliuoti distalinės ir proksimalinės vielų išpalaidavimo sistemos pagalba. Turi turėti galimybę prijungti endoprotezą prailginančius komponentus.	Distalinio bifurkacinio stentgrafto proksimalinis diametras turi būti 22 - 24 mm, distalinis diametras nuo 11 iki 12 mm, ilgis nuo grafto pradžios iki kontralateralinės kojos pabaigos turi būti nuo 81 iki 132 mm. Lengvesniam pozicionavimui turi turėti ne mažiau keturių auksinių rentgenokonstrastinių markerių proksimalinėje dalyje bei vieną distalinėje dalyje stentgraftų persidengimo vietoje. Turi turėti vieną auksinį rengenokonstrastinį markerį žymintį bifurkacijos pradžią. Kūno kontralateralinė atšaka turi turėti specialų « V » formos aukso rentgenokonstrastinį žymeklį. Įvedimo sistemą turi sudaryti išorinis lankstus introduseris, dengtas hidrofiline danga su vidiniu pozicionuojančiu komponentu, kuris privalo likti kaip atskiras introduseris aortos spindžio viduje po stentgrafto išskleidimo sekančioms manipuliacijoms. Turi būti suderinamas su 0,035 colio diametro viela-pravedėju. Įvedimo sistema turi turėti rentgenkonstinį žymeklį, hidrofilinę dangą, hemostazinį vožtuvą ir nėra būtinas atskiro introduserio naudojimas. Įvedimo sistemos vožtuvo ilgis turi būti 9 cm, intodiuserio ilgis 40 cm. Turi būti galimybė išskleidimą ir pozicionavimą kontroliuoti distalinės ir proksimalinės vielų išpalaidavimo sistemos pagalba. Turi turėti galimybę prijungti endoprotezą prailginančius komponentus. https://www.cookmedical.eu/products/032ef8ac-4df6-4243-9c77-7f199056f6e9/ 1.7. Brochure Unibody.pdf; 1.7. IFU Unibody.pdf
8 / 1.8	Abdominalinės aortos dalies dviejų klubinių atšakų (bifurkacinis) stentgrafto komplektas ZSLE-13-107-ZT	Skirtas abdominalinės aortos dalies aneurizmų gydymui. Pilvinės aortos dalies dviejų klubinių atšakų (bifurkacinis) endoprotezo kamienas. Suprarenalinė fiksacija. Išorinis « V » formos aukso rentgenokonstrastinį žymeklį. Endoprotezo kūno ilgis pagal trumpąją atšaką nuo 82 mm iki 149 mm ir proksimalinis diametras nuo 22 mm iki 36 mm. Įvedimo sistemos diametras nuo 18 F iki 22 F. Įvedimo sistemą sudaro išorinis lankstus introduseris, dengtas hidrofiline danga su vidiniu pozicionuojančiu komponentu, kuris privalo likti kaip atskiras introduseris aortos spindžio viduje po stentgrafto išskleidimo sekančioms manipuliacijoms. Suderinamas su 0,035 colio diametro viela-pravedėju. Įvedimo sistema esant būtinybei	Skirtas abdominalinės aortos dalies aneurizmų gydymui. Pilvinės aortos dalies dviejų klubinių atšakų (bifurkacinis) endoprotezo kamienas. Suprarenalinė fiksacija. Išorinis « V » formos aukso ren tgenokonstrastinį žymeklį. Endoprotezo kūno ilgis pagal trumpąją atšaką nuo 82 mm iki 149 mm ir proksimalinis diametras nuo 22 mm iki 36 mm. Įvedimo sistemos diametras nuo 18 F iki 22 F. Įvedimo sistemą sudaro išorinis lankstus introduseris, dengtas hidrofiline danga su vidiniu pozicionuojančiu komponentu, kuris lieka kaip atskiras introduseris aortos spindžio viduje po stentgrafto išskleidimo sekančioms manipuliacijoms. Suderinamas su 0,035 colio diametro viela-pravedėju. Įvedimo sistema esant būtinybei leidžia repositionuoti endoprotezą pusiau išskleistoje būsenoje. Įvedimo sistema leidžia kontroliuojamą

		leidžia repositionuoti endoprotezą pusiau išskleistoje būsenoje. Įvedimo sistema leidžia kontroliuojamą stentgrafto kūno atpalaidavimą nuo aortos iki klubinio galo distaline kryptimi. Įvedimo sistema turi fiksuojančio suprarenaliną žiedą pravedėjo išpalaidavimo mechanizmą. Įvedimo sistema turi fiksuojančio ipsilateralinės atšakos distalinį galą pravedėjo išpalaidavimo mechanizmą. Turi turėti galimybę prijungti endoprotezą prailginančius komponentus. Turi turėti galimybę būti konvertuojamas į vienos klubinės atšakos stentgraftą specialaus konverterio pagalba. Turi būti galimybė pritaikyti fenestruotą pagrindinį kūną esant trumpam aneurizmos kakleliui. Turi būti galimybė prijungti ipsi- arba kontralateralinį prailgintoją su prijungiama vidinės klubinės arterijos atšaka. Kartu su stentgraftu turi būti komplektuojami distaliniai prailgintojai į klubines arterijas su įvedimo sistema. Distaliniai prailgintojai turi būti įvairių ilgių, "darbinis" ilgis (working length) nuo 39 mm iki 122 mm. Distalinių prailgintojų distalininės dalies diametrai turi būti įvairių dydžių, nuo 9 iki 24 mm. Distalinių prailgintojų įvedimo sistemos išorinis diametras ne daugiau 16F.	stentgrafto kūno atpalaidavimą nuo aortos iki klubinio galo distaline kryptimi. Įvedimo sistema turi fiksuojančio suprarenaliną žiedą pravedėjo išpalaidavimo mechanizmą. Įvedimo sistema turi fiksuojančio ipsilateralinės atšakos distalinį galą pravedėjo išpalaidavimo mechanizmą. Turi galimybę prijungti endoprotezą prailginančius komponentus. Turi galimybę būti konvertuojamas į vienos klubinės atšakos stentgraftą specialaus konverterio pagalba. Turi galimybę pritaikyti fenestruotą pagrindinį kūną esant trumpam aneurizmos kakleliui. Turi galimybę prijungti ipsi- arba kontralateralinį prailgintoją su prijungiama vidinės klubinės arterijos atšaka. Kartu su stentgraftu komplektuojami distaliniai prailgintojai į klubines arterijas su įvedimo sistema. Distaliniai prailgintojai įvairių ilgių, "darbinis" ilgis (working length) nuo 39 mm iki 122 mm. Distalinių prailgintojų distalininės dalies diametrai įvairių dydžių, nuo 9 iki 24 mm. Distalinių prailgintojų įvedimo sistemos išorinis diametras 16F. https://www.cookmedical.eu/products/54a05f86-0dc1-407e-b667-0a5d09df3efb/ 1.8. Zenith Spiral Z_ZSLE-13-107-ZT.pdf
9 / 1.9	Abdominalinės aortos dalies stentgraftų distalinis prailgintojas ZSLE-13-90-ZT	Vienkartiniai, sterilūs pilvinės aortos dalies endoprotezų distaliniai prailgintojai (kontralateralinė koja). Turi būti įvairaus ilgio, ilgiausias – ne trumpesnis nei 122 mm. Turi būti įvairaus diametro, didžiausias – ne didesnis nei 24 mm. Skirti abdominalinės aortos endoprotezo kamieno ir kontralateralinės kojos prailginimui. Įvedimo sistemos mažiausias diametras turi būti nuo 14 F iki 16 F. Įvedimo sistemą sudaro išorinis lankstus introduiseris, dengtas hidrofiline danga su vidiniu pozicionuojančiu komponentu, kuris privalo likti kaip atskiras introduiseris aortos spindžio viduje po stentgrafto išskleidimo sekančioms manipuliacijoms. Suderinamas su 0,035 colio diametro viela-pravedėju. Įvedimo sistema turi rentgenkonstinį žymeklį, hidrofilinę dangą, hemostazinį vožtuvą ir nėra būtinas atskiro introduiserio naudojimas. Išorinis endoprotezo karkasas – savaime išsiskleidžiantis nitinolio Z- formos vientisos vielos stentas. Vidinė endoprotezo danga– Poliesteris. Įvedimo sistema turi užtikrinti tikslią lokalizaciją išskleidžiant stentgraftą nuosekliai nuo aortos iki klubinio galo distaline kryptimi.	Vienkartiniai, sterilūs pilvinės aortos dalies endoprotezų distaliniai prailgintojai (kontralateralinė koja). Įvairaus ilgio, ilgiausias – 122 mm. Įvairaus diametro, didžiausias – 24 mm. Skirti abdominalinės aortos endoprotezo kamieno ir kontralateralinės kojos prailginimui. Įvedimo sistemos mažiausias diametras nuo 14 F iki 16 F. Įvedimo sistemą sudaro išorinis lankstus introduiseris, dengtas hidrofiline danga su vidiniu pozicionuojančiu komponentu, kuris lieka kaip atskiras introduiseris aortos spindžio viduje po stentgrafto išskleidimo sekančioms manipuliacijoms. Suderinamas su 0,035 colio diametro viela-pravedėju. Įvedimo sistema turi rentgenkonstinį žymeklį, hidrofilinę dangą, hemostazinį vožtuvą ir nėra būtinas atskiro introduiserio naudojimas. Išorinis endoprotezo karkasas – savaime išsiskleidžiantis nitinolio Z- formos vientisos vielos stentas. Vidinė endoprotezo danga– Poliesteris. Įvedimo sistema užtikrina tikslią lokalizaciją išskleidžiant stentgraftą nuosekliai nuo aortos iki klubinio galo distaline kryptimi. https://www.cookmedical.eu/products/54a05f86-0dc1-407e-b667-0a5d09df3efb/ 1.9. Zenith Spiral Z_ZSLE-13-90-ZT.pdf
10 / 1.10	Fenestruoto pilvinės aortos stentgrafto proksimalinė dalis ZSLE-16-90-ZT	Proksimalinis stentgraftas dengtoje dalyje turi turėti ne mažiau vienos angos ir nemažiau vienos išpjovos, kurios skirtos pilvinėms kraujagyslėms. Angos ir išpjovos turi turėti 3-4 auksinius rentgenokonstrastinius markerius. Turi būti galimybė pasirinkti proksimalinės sandarinimo (sealing) dalies stentų kiekį - ne mažiau kaip 1, diametrą 24-36 mm. Distalinis proksimalinės	Proksimalinis stentgraftas dengtoje dalyje turi ne mažiau vienos angos ir nemažiau vienos išpjovos, kurios skirtos pilvinėms kraujagyslėms. Angos ir išpjovos turi 3-4 auksinius rentgenokonstrastinius markerius. Turi galimybę pasirinkti proksimalinės sandarinimo (sealing) dalies stentų kiekį - ne mažiau kaip 1, diametrą 24-36 mm. Distalinis proksimalinės dalies galas turi 22 mm skersmens, ilgis 76-137 mm.

	dalies galas turi būti 22 mm skersmens, ilgis 76-137 mm. Proksimalioje dalyje stengraftas turi turėti "karūnos" formos aktyvią fiksaciją, kurią užtikrina laipsniškai išdėlioti ant nedengtos karkaso dalies kabliukai. Įvedimo sistemą turi sudaryti išorinis lankstus introduiseris (Flexor technologija), atsparus lenkimams, išorėje dengtas hidrofiline danga, vidinė dalis padengtas PTFE danga su vidiniu pozicionuojančiu komponentu, kuris privalo likti kaip atskiras introduiseris aortos spindžio viduje po stentgrafto išskleidimo sekančioms manipuliacijoms. Turi būti galimybė išskleidimą ir pozicionavimą kontroliuoti distalinės ir proksimalinės vielų išpalaidavimo sistemos pagalba. Įvedimo sistemos diametras turi būti 20 22 Fr, vožtuvo ilgis 9 cm, introduiserio ilgis 50cm. Turi turėti galimybę prijungti endoprotezą prailginančius komponentus.	Proksimalioje dalyje stengraftas turi "karūnos" formos aktyvią fiksaciją, kurią užtikrina laipsniškai išdėlioti ant nedengtos karkaso dalies kabliukai. Įvedimo sistemą turi sudaryti išorinis lankstus introduiseris (Flexor technologija), atsparus lenkimams, išorėje dengtas hidrofiline danga, vidinė dalis padengtas PTFE danga su vidiniu pozicionuojančiu komponentu, kuris lieka kaip atskiras introduiseris aortos spindžio viduje po stentgrafto išskleidimo sekančioms manipuliacijoms. Turi galimybę išskleidimą ir pozicionavimą kontroliuoti distalinės ir proksimalinės vielų išpalaidavimo sistemos pagalba. Įvedimo sistemos diametras 20 22 Fr, vožtuvo ilgis 9 cm, introduiserio ilgis 50cm. Turi galimybę prijungti endoprotezą prailginančius komponentus. https://www.cookmedical.eu/products/54a05f86-0dc1-407e-b667-0a5d09df3efb/ 1.10. Zenith Spiral Z_ ZSLE-16-90-ZT.pdf
--	---	---

II - Įkainiai

Eil. / P.d. Nr.	Priemonės pavadinimas	Mato vnt.	Maksi malus* kiekis	Prekės gamintojas, modelis, prekės katalogo numeris (jei toks yra)	Vnt. įkainis, Eur be PVM	PVM dydis, %	Bendra suma Eur be PVM
1	Aortos aneurizmos endovaskulinio gydymo priemonių paketas						
1 / 1.1	Savaime išsiskleidžiantis stentas periferinių arterijų stentavimui Absolute Pro/9.0/80mm on 135cm, 1011924-080	Vnt.	1	Absolute Pro/9.0/80mm on 135cm, 1011924-080, Abbott Vascular	458,00	5	458,00
2 / 1.2	Hidrofilinė viela HPWA-35-320 ROADRUNNER UNIGLIDE HYDROPHILIC WIRE GUIDE. HYDROPHILIC WIRE GUIDE	Vnt.	1	ROADRUNNER UNIGLIDE HYDROPHILIC WIRE GUIDE, HPWA-35-320, Cook Medical	65,00	5	65,00
3 / 1.3	Hidrofilinių dilatatorių rinkinys JCDS-2022-EDS-HC. ENDOVASCULAR DILATOR SET. DILATOR SET	Vnt.	1	ENDOVASCULAR DILATOR SET. DILATOR SET JCDS-2022-EDS-HC, Cook Medical	300,00	5	300,00
4 / 1.4	3 Ilgi hidrofiliniai įvedėjai periferinėms procedūroms KCFW-12.0-35-45-RB-HFANL0-HC	Vnt.	1	Flexor Ansel Guiding Sheath KCFW-12.0-35-45-RB-HFANL0-HC, Cook Medical	170,00	5	170,00
5 / 1.5	Endoprotezas PAHR131002E GORE VIABAHN 13 mm x 10 cm 10FR	Vnt.	1	PAHR131002E GORE VIABAHN 13 mm x 10 cm 10FR	4 167,00	5	4 167,00
6 / 1.6	Torakoabdominalinio aortos stengrafto proksimalinė dalis TBRANCH-34-18-202	Vnt.	1	Zenith t-Branch Thoracoabdominal Endovascular Graft TBRANCH-34-18-202, Cook Medical	16 000,00	5	16 000,00
7 / 1.7	Torakoabdominalinio aortos stengrafto distalinė bifurkacinė dalis UNIBODY-22-81	Vnt.	1	Zenith Universal Distal Body Endovascular Graft UNIBODY-22-81, Cook Medical	10 800,00	5	10 800,00
8 / 1.8	Abdominalinės aortos dalies dviejų klubinių atšakų (bifurkacinis) stentgrafto komplektas ZSLE-13-107-ZT	Vnt.	1	Zenith Spiral-Z AAA Iliac Leg Graft ZSLE-13-107-ZT Cook Medical	2 100,00	5	2 100,00

9 / 1.9	Abdominalinės aortos dalies stentgraftų distalinis prailgintojas ZSLE-13-90-ZT	Vnt.	1	Zenith Spiral-Z AAA Iliac Leg Graft ZSLE-13-90-ZT, Cook Medical	2 100,00	5	2 100,00
10 / 1.10	Fenestruoto pilvinės aortos stentgrafto proksimalinė dalis ZSLE-16-90-ZT	Vnt.	1	Zenith Spiral-Z AAA Iliac Leg Graft ZSLE-16-90-ZT, Cook Medical	2 100,00	5	2 100,00
Pradinės sutarties vertė EUR be PVM							38 260,00
PVM (5%) suma							1 913,00
Pradinė sutarties kaina EUR su PVM							40 173,00

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

Pardavėjas

Bonameda UAB
Breslaujos g. 3B, 44403 Kaunas, Lietuva
Įmonės kodas 140927183
PVM mok. kodas LT409271811

Rita Tiukšienė

Pirkėjas

VšĮ Vilniaus universiteto ligoninė Santaros klinikos
Santariškių g. 2, LT-08661 Vilnius
Įmonės kodas 124364561
PVM mok. kodas LT243645610

Feliksas Jankevičius