

PIRKIMO-PARDAVIMO SUTARTIS NR. MED-05/06/2025/93

Vilnius, 2025-06-05

UAB Medviva, pagal Lietuvos Respublikos įstatymus įsteigta ir veikianti įmonė, juridinio asmens kodas 306107396, kurios registruota buveinė yra Šaltupio g. 7B, Vilnius LT-02300, duomenys apie įmonę kaupiami ir saugomi Lietuvos Respublikos Juridinių asmenų registre, atstovaujama direktorė Dalios Zamkauskienės, veikiančios pagal įmonės įstatus (toliau – „**Pardavėjas**“),

ir

VšĮ Jurbarko ligoninė, pagal Lietuvos Respublikos įstatymus įsteigta ir veikianti įstaiga, juridinio asmens kodas 158314921, kurios registruota buveinė yra Vydūno g. 56, Jurbarkas, duomenys apie įmonę kaupiami ir saugomi Lietuvos Respublikos Juridinių asmenų registre, atstovaujama vyriausiosios gydytojos Rūtos Lukšienės, veikiančios pagal įstaigos įstatus (toliau – „**Pirkėjas**“),

toliau kartu šioje Sutartyje vadinami (-os) „**Šalimis**“, o kiekviena atskirai – „**Šalimi** susitarė ir sudarė šią pirkimo-pardavimo sutartį, toliau vadinamą „**Sutartimi**“.

1. Sutarties dalykas

1.1. Remiantis mažos vertės pirkimo „**REAGENTAI BEI PAPILDOMOS PRIEMONĖS TYRIMAMS ATLIKTI (SU ANALIZATORIAUS PANAUDA)**“ (**PIRKIMO NUMERIS CVP IS ...**) procedūros rezultatais **Pardavėjas** įsipareigoja parduoti **Pirkėjui**, o pastarasis įsipareigoja pirkti prekes nurodytas sutartyje ir jos Priede Nr. 1. Sutarties nustatyta tvarka gavęs užsakymą tam tikram **reagentų ir papildomų priemonių tyrimų atlikimui (su analizatoriaus panauda)** (toliau – „**Prekės**“) kiekiui ar aptartai sumai už kurią galima nupirkti Prekių, **Pardavėjas** įsipareigoja perduoti šias Prekes **Pirkimų** užsakymuose nustatytais sąlygomis ir terminais **Pirkėjo** nuosavybėn, o **Pirkėjas** Sutarties nustatyta tvarka ir terminais įsipareigoja priimti Prekes ir už jas sumokėti. **Prekės** turi atitikti mažos vertės pirkimo „**REAGENTAI BEI PAPILDOMOS PRIEMONĖS TYRIMAMS ATLIKTI (SU ANALIZATORIAUS PANAUDA)**“ (**PIRKIMO NUMERIS CVP IS 2799311**) dokumentacijoje nurodytus parametrus.

1.2. **Pardavėjo** pagal Sutartį tiekiamų prekių asortimentas, kainos ir kiekis nurodomas šios Sutarties Priede Nr. 1 (toliau – „**Priedas Nr. 1**“).

2. Prekių kaina, asortimentas, kiekis

2.1. Šalys susitaria jog per visą Sutarties galiojimą laikotarpį **Pirkėjas** pirks, o **Pardavėjas** parduos Prekes nurodytas Sutarties Priede Nr. 1. Iš viso numatoma Sutarties suma **9811,91 (devyni tūkstančiai aštuoni šimtai vienuolika Eur 91 ct)** eurų su PVM. Sutarties Priede Nr. 1 nurodyti perkamų Prekių kiekiai yra preliminarūs. Įstaiga neįsipareigoja nupirkti visų Sutarties Priede Nr. 1. nurodytų preliminarinių Prekių kiekių. **Pardavėjui** bus mokama už faktiškai nupirktas Prekes, Sutarties Priede Nr. 1 nurodytais įkainiais.

2.2. Prekių tiekimo dokumentuose nurodytos Prekių kainos turi atitikti Priede Nr. 1. nurodytas kainas. Prekių kainos nustatytos vadovaujantis konkurso sąlygomis ir negali didėti per visą tiekimo periodą. Sutarčiai taikomas fiksuoto įkainio maksimalios sumos metodas. Sutartyje nustatytas fiksuotas prekių įkainis, kuris sutarties vykdymo laikotarpiu negalės būti keičiamas 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 įkainis keičiamas (mažinamas ar didinamas) proporcingai PVM pasikeitusio tarifo dydžiui. Įkainio pakeitimas įforminamas papildomu rašytiniu šalių susitarimu. Pasikeitus pridėtinės vertės mokesčio dydžiui, sutarties kainos ir PVM suma perskaičiuojama per 10 kalendorinių dienų po Lietuvos Respublikos pridėtinės vertės mokesčio įstatymo, kuriuo keičiasi mokesčio tarifas, paskelbimo Teisės aktų registre ir jo įsigaliojimo dienos. Sutarties kainos ir PVM sumos pakeitimas įforminamas papildomu susitarimu prie sutarties, pasirašomu abiejų sutarties šalių.

2.3. Pristatytų Prekių asortimentas, taip pat Prekių tiekimo dokumentuose nurodytas Prekių asortimentas turi atitikti užsakytą ir Priede Nr. 1. nurodytą Prekių asortimentą.

2.4. Prekių kiekis suderinamas kiekvieno užsakymo metu ir nurodomas Prekių tiekimo dokumentuose.

2.5. Pristatytų Prekių kiekis, taip pat Prekių tiekimo dokumentuose nurodytas Prekių kiekis turi atitikti užsakytą Prekių kiekį.

3. Reikalavimai prekėms

3.1. Prekių kokybė turi atitikti Lietuvos Respublikoje nustatytus ir gamintojo deklaruojamus standartus, o jeigu tokių standartų nėra – įprastus reikalavimus, keliamus Prekių pardavimui mažmeninėje prekyboje. Specialūs Prekių kokybės reikalavimai ar Prekių naudojimo sąlygos gali būti numatomi Sutarties prieduose.

3.2. Pardavėjas garantuoja, kad Prekės jų perdavimo momentu neturės paslėptų kokybės trūkumų ir atitiks kitas Sutarties sąlygas.

3.3. Pardavėjas užtikrina, kad Prekių perdavimo Pirkėjui momentu jis bus teisėtas Prekių savininkas, Prekės nebus įkeistos ar areštuotos, tretieji asmenys neturės reikalavimų į Prekes, ginčų dėl Prekių teismuose ar arbitražuose nebus, taip pat Prekės nebus apsunkintos jokiais trečiųjų asmenų teisėmis ar suvaržymais, tretieji asmenys nebus pareiškę jokių pretenzijų į Prekes.

4. Prekių tiekimo dokumentai

4.1. Prekių tiekimo dokumentai, fiksuojantys Prekių gabenimą, perdavimą, grąžinimą (toliau – „Apskaitos dokumentai“), privalo būti užpildyti pagal buhalterinę apskaitą reglamentuojančių teisės aktų reikalavimus. Jei jau priėmus Prekes, išaiškėja Apskaitos dokumentų užpildymo klaidos, Pirkėjas informuoja apie tai Pardavėją. Šiuo atveju Pardavėjas privalo nedelsiant, tačiau ne vėliau kaip per 2 (dvi) dienas, pristatyti naują, teisingai surašytą Apskaitos dokumentą, o senąją anuliuoti.

4.2. Pardavėjas įsipareigoja kartu su Prekėmis pateikti visus kitus būtinus dokumentus ([kokybės sertifikatus / atitikties dokumentus / licencijų kopijas / pan.]).

4.3. Apskaitos dokumente nurodyti Prekių pavadinimai turi atitikti Priede Nr. 1 nurodytus pavadinimus.

4.4. Vykdam sutartį yra siekiama, kad prekių tiekimui būtų sunaudojama kuo mažiau gamtos išteklių ir taip būtų laikomasi Lietuvos Respublikos aplinkos ministro 2011 m. birželio 28 d. įsakymu Nr. D1-508 „DĖL PRODUKTŲ, KURIŲ VIEŠIESIEMS PIRKIMAMS IR PIRKIMAMS TAIKYTINI APLINKOS APSAUGOS KRITERIJAI, SĄRAŠO, APLINKOS APSAUGOS KRITERIJŲ IR APLINKOS APSAUGOS KRITERIJŲ, KURIUOS PERKANČIOSIOS ORGANIZACIJOS IR PERKANTIEJI SUBJEKTAI TURI TAIKYTI PIRKdami PREKES, PASLAUGAS AR DARBUS, TAIKYMO TVARKOS APRAŠO PATVIRTINIMO“ tvarkos aprašo (toliau – Aprašas) 4.4.1 punkte nustatyto aplinkosauginio principo, todėl Pardavėjas įsipareigoja mažinti popieriaus sunaudojimą, atsisakyti nebūtino dokumentų kopijavimo ir spausdinimo, rengiant dokumentaciją, t.y. prekių perdavimo–priėmimo aktai Pirkėjui turi būti pateikti tik elektroniniu formatu, o dokumentacija, kuri turi būti pasirašoma Pardavėjo pasirašoma elektroniniu parašu. Esant būtinybei spausdinti, naudojamas perdirbtas popierius, kuris atitinka žaliojo pirkimo reikalavimus, patvirtintus Lietuvos Respublikos aplinkos ministro 2011 m. birželio 28 d. įsakymu Nr. D1-508.

4.5. Vykdam sutartį yra siekiama, kad prekių tiekimui būtų neteršiama aplinka ir nekeliamas pavojus sveikatai ir taip būtų laikomasi Lietuvos Respublikos aplinkos ministro 2011 m. birželio 28 d. įsakymu Nr. D1-508 „DĖL PRODUKTŲ, KURIŲ VIEŠIESIEMS PIRKIMAMS IR PIRKIMAMS TAIKYTINI APLINKOS APSAUGOS KRITERIJAI, SĄRAŠO, APLINKOS APSAUGOS KRITERIJŲ IR APLINKOS APSAUGOS KRITERIJŲ, KURIUOS PERKANČIOSIOS ORGANIZACIJOS IR PERKANTIEJI SUBJEKTAI TURI TAIKYTI PIRKdami PREKES, PASLAUGAS AR DARBUS, TAIKYMO TVARKOS APRAŠO PATVIRTINIMO“ tvarkos aprašo 4.4.3 punkte nustatytų aplinkosauginių principų:

4.5.1. pristatant prekes yra naudojamas transportas, kuris atitinka žaliąjo pirkimo reikalavimus, patvirtintus Lietuvos Respublikos aplinkos ministro 2011 m. birželio 28 d. įsakymu Nr. D1-508;

4.5.2. pristatant prekes išorinės prekių pakuotė turi atitikti Lietuvos Respublikos pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo įstatymo ir Lietuvos Respublikos aplinkos ministro 2002 m. birželio 27 d. įsakymu Nr. 348 „Dėl pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo taisyklių patvirtinimo“ patvirtintų Pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo taisyklių reikalavimus.

5. Prekių tiekimo principai

5.1. Jeigu Šalys nesusitaria kitaip, Prekes Pardavėjas Pirkėjui tiekia savo transportu ir prisiima visas Prekių gabenimo išlaidas.

5.2. Prekes Pardavėjas atveža į Pirkėjo nurodytą vietą adresu: Vydūno g. 56, Jurbarkas.

5.3. Pirkėjas elektroniniu paštu ne vėliau kaip prieš 3 (tris) darbo dienas iki pageidaujamo Prekių pristatymo pateikia Pardavėjui užsakymą (toliau – „**Pirkimo užsakymas**“). Pirkimo užsakyme Pirkėjas nurodo jo pateikimo laiką, užsakomų Prekių asortimentą ir kiekį, Prekių pristatymo dieną ir laiką. **Irenginys (analizatorius) panaudai turi būti pristatytas, sumontuotas ir Pirkėjo darbuotojai apmokyti su juo dirbti su pirmu prekių užsakymo pristatymu.**

5.4. Pardavėjas turi nedelsdamas, bet ne vėliau kaip per 2 (dvi) darbo dienas nuo Pirkimo užsakymo gavimo, pranešti Pirkėjui ar jis patvirtina Pirkimo užsakymą. Konkrečios Prekių partijos pirkimas ir pardavimas laikomas sudarytu, kai Pirkėjas iš Pardavėjo gauna Pirkimo užsakymo patvirtinimą.

5.5. Bet koku atveju Pardavėjas turi pristatyti Prekes iki Pirkimo užsakyme nurodytos dienos. Jeigu Pirkimo užsakyme Prekių pristatymo laikas nurodytas dienos tikslumu, Pardavėjas turi pristatyti Prekes iki Pirkimo užsakyme nurodytos dienos 13 val. dienos.

5.6. Priimtą Pirkimo užsakymą Pardavėjas turi įvykdyti jame nurodytomis ir šioje Sutartyje nustatytomis sąlygomis.

5.7. Tiekiamos Prekės turi būti tinkamai įpakautos, uždengtos, paženklintos.

5.8. Pirkėjas Prekes priima pagal kiekį, taip pat patikrina Prekių asortimento atitikimą Pirkimo užsakymo-prekių tiekimo dokumentams. Prekių priėmimas fiksuojamas Pirkėjo įgalioto asmens parašu Apskaitos dokumente. Pirkėjas turi teisę nepriimti Prekių, jeigu jos neatitinka Pirkimo užsakymo ir Sutarties reikalavimų.

5.9. Pirkėjas per visą Prekių buvimo pas jį laikotarpį, tačiau ne ilgesnį kaip Prekėms nustatytas tinkamumo naudoti terminas turi patikrinti Prekių atitikimą Sutarties reikalavimus ir pranešti apie nustatytus trūkumus Pardavėjui. Šiuo atveju Pirkėjas turi teisę grąžinti Prekes arba reikalauti pakeisti jas atitinkančiomis Sutarties reikalavimų.

5.10. Visas grąžinamas Prekes Pardavėjas privalo paimti savo sąskaita ir transportu per tris dienas nuo atitinkamo pranešimo gavimo.

6. Atsiskaitymai ir mokėjimai

6.1. Pirkėjas už Prekes Pardavėjui sumoka per 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų nuo Prekių perdavimo ir sąskaitos faktūros pateikimo Pirkėjui dienos.

6.2. Šalys atsiskaito mokėjimo pavedimu į Sutartyje nurodytą kitos Šalies banko sąskaitą. Apmokėjimas laikomas įvykdytu, kai pinigai patenka į Pardavėjo sąskaitą banke.

6.3. PVM sąskaitos-faktūros, kreditiniai ir debetiniai dokumentai bei avansinės sąskaitos jei tokių būtų turi būti teikiami naudojantis informacinės sistemos „E.sąskaita“ priemonėmis. Elektroninės sąskaitos faktūros, atitinkančios Europos elektroninių sąskaitų faktūrų standartą, kurio nuoroda paskelbta 2017 m. spalio 16 d. Komisijos įgyvendinimo sprendime (ES) 2017/1870 dėl nuorodos į Europos elektroninių sąskaitų faktūrų standartą ir sintaksių sąrašo paskelbimo pagal Europos Parlamento ir Tarybos direktyvą 2014/55/ES (OL 2017 L 266, p. 19) (toliau – Europos elektroninių sąskaitų faktūrų standartas), teikiamos Pardavėjo pasirinktomis priemonėmis. Europos elektroninių sąskaitų faktūrų standarto neatitinkančios elektroninės sąskaitos faktūros gali būti teikiamos tik naudojantis informacinės sistemos „E. sąskaita“ priemonėmis (informacinės sistemos „E. sąskaita“ svetainė pasiekama adresu <https://www.esaskaita.eu>). Jeigu mobilizacijos, karo ar nepaprastosios padėties atveju yra informacinės sistemos „E. sąskaita“ pažeidimų, dėl kurių

negalimas Pirkėjo ir Pardavėjo bendravimas ir keitimasis informacija naudojantis šia sistema, vykdant Sutartį sąskaitos faktūros gali būti teikiamos ne elektroninėmis priemonėmis. Pardavėjas garantuoja parduodamų prekių kokybę, pateikdamas Pirkėjui kokybės sertifikatus (jeigu reikalaujama) arba jų kopijas ir kokybės analizės dokumentus (jeigu reikalaujama) arba jų kopijas, išrašant sąskaitą faktūrą. Pardavėjas PVM sąskaitą faktūrą perkančiajai organizacijai turi pateikti ne vėliau kaip per 3 darbo dienas nuo priėmimo – perdavimo akto pasirašymo dienos, naudojantis elektronine paslauga „E.sąskaita“ (elektroninės paslaugos „E.sąskaita“ svetainė pasiekama adresu www.esaskaita.eu). Mokėjimo dokumentų nepateikus „E.sąskaita“ priemonėmis, Pirkėjas turi teisę neatlikti mokėjimo ir toks pradelsimas sumokėti už Prekes nebus laikomas šios Sutarties įsipareigojimų pažeidimu.

7. Kitos sąlygos

7.1. Šalis neturi teisės perleisti tretiesiems asmenims savo teisių ir pareigų, kylančių iš Sutarties be kitos Šalies sutikimo.

7.2. Šalies nepasinaudojimas Sutartyje numatytais teisėmis nereiškia jų atsisakymo, o pasinaudojimas tomis teisėmis iš dalies, nedraudžia ir toliau jomis naudotis.

7.3. Ši Sutartis ir jos priedai yra komercinė paslaptis. Sutarties turinys negali būti atskleistas tretiesiems asmenims be kitos Šalies sutikimo, išskyrus įstatymų numatytus atvejus.

8. Atsakomybė

8.1. Pardavėjas, pažeidęs Sutarties 5.5 punkto reikalavimus, moka Pirkėjui 50 (penkiasdešimt) eurų dydžio baudą už kiekvieną pradelstą dieną.

8.2. Sutartį nutraukus dėl Pardavėjo kaltės (nepristatomos prekės tyrimų atlikimui, neduodamas panaudai analizatorius, įrenginiai nedarbantys ir laiku nepakeičiami į dirbančius) Pirkėjas gali reikalauti sumokėti Pirkėjui baudą, kuri šalių susitarimu yra laikoma proporcingomis ir teisingomis netesybomis ir sudaro 20 % nuo visos sutarties sumos įskaitant PVM.

8.3. Nenugalima jėga. Šalis neatsako už sutartinių įsipareigojimų pagal Sutartį nevykdymą, jeigu tai įvyko dėl nenugalimos jėgos. Nenugalima jėga laikomi neišvengiami ir Šalių nekontroliuojami įvykiai, kurie nebuvo ir negalėjo būti numatyti, kaip tai apibrėžiama Lietuvos Respublikos teisės aktuose. Šalis, kuri negali vykdyti įsipareigojimų dėl nenugalimos jėgos, privalo nedelsiant raštu pranešti apie tai kitai Šaliai. Sutarties vykdymas atidedamas, kol išnyks nenugalimos jėgos aplinkybės. Jeigu šios aplinkybės trunka ilgiau kaip 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų, kiekviena Šalis turi teisę nutraukti Sutartį visiškai arba iš dalies, ir nei viena iš jų neturi teisės pareikalauti iš kitos Šalies padengti nuostolius.

9. Sutarties galiojimas

9.1. Sutartis įsigalioja, kai ją pasirašo Šalių įgalioti atstovai.

9.2. Sutartis galioja kol Pirkėjas neišperka sutarties vertės ..., bet ne ilgiau kaip 36 (trisdešimt šešis) mėnesius, skaičiuojant nuo sutarties įsigaliojimo datos.

9.3. Įsigaliojus Sutarčiai, visi ikisutartiniai dokumentai ir anksčiau sudarytos sutartys dėl Prekių tiekimo netenka galios.

9.4. Jeigu viena Šalis padaro esminį šios Sutarties pažeidimą, kita Šalis gali pateikti rašytinį įspėjimą dėl Sutarties nutraukimo. Tokiame įspėjime turi būti nurodomas padarytas esminis pažeidimas, priežastys, dėl kurių pažeidimas laikytinas esminiu, protingas (bet ne trumpesnis kaip 10 (dešimties) kalendorinių dienų terminas esminiam pažeidimui pašalinti ir informuojama apie ketinimą nutraukti Sutartį, jeigu esminis pažeidimas nebus pašalintas. Jeigu pirmoji Šalis nepašalina esminio pažeidimo per nurodytą protingą terminą, kita Šalis turi teisę nedelsiant vienašališkai nutraukti Sutartį raštu pranešdama pirmajai Šaliai. Sutarties nutraukimo diena yra pranešimo apie Sutarties nutraukimą gavimo diena.

10. Baigiamosios nuostatos

10.1. Šiai Sutarčiai ir jos vykdymui taikoma Lietuvos Respublikos teisė.

10.2. Bet kuris teisinis ginčas, kilęs tarp Šalių dėl Sutarties, sprendžiamas geranoriškai, derybų būdu. Prieš kreipdamasi į teismą Šalis privalo pateikti Sutartį pažeidusiai Šaliai rašytinę

pretenziją ir suteikti protingą terminą sureaguoti į pretenziją. Nepavykus išspręsti ginčo ne teismo tvarka, ginčas sprendžiamas teisme pagal LR CPK numatytą teisingumą.

10.3. Bet kuri Šalis privalo nedelsdama raštu pranešti kitai Šaliai apie reikšmingas Sutarties vykdymui aplinkybes, tokias kaip reorganizavimas, juridinių rekvizitų pasikeitimas, grėšiantis nemokumas, licencijų pasibaigimas, esminis Prekių trūkumas ir pan. Šalis, kuri laiku nepranešė apie reikšmingas Sutarties vykdymui aplinkybes, turi atlyginti kitai Šaliai dėl to atsiradusius nuostolius.

10.4. Sutartis jos galiojimo laikotarpiu, neatliekant naujos pirkimo procedūros, gali būti keičiama joje nustatytais sąlygomis ir tvarka arba Viešųjų pirkimų įstatyme nustatytais sąlygomis ir tvarka. Visi sutarties pakeitimai įforminami atskiru rašytiniu Šalių sutarimu.

10.5. Šalys, vykdydamos Sutartį, ir tvarkydamos viena iš kitos gaunamus asmens duomenis įsipareigoja vadovautis 2018 m. gegužės 25 d. įsigaliojusiui Bendruoju duomenų apsaugos reglamentu (ES) 2016/679 ir tvarkyti bei kaupti asmens duomenis taip kaip nurodyta reglamente.

10.6. Pirkėjas įsipareigoja paskirti asmenį Leonida Matusevičienė atsakingą už sutarties vykdymą.

10.7. Pardavėjas įsipareigoja paskirti asmenį Dalia Zamkauskienė atsakingą už sutarties vykdymą.

10.8. Sutartis yra sudaryta 2 (dviem) egzemplioriais lietuvių kalba – po vieną kiekvienai Šaliai.

11. Šalių juridiniai rekvizitai ir parašai

Pardavėjas:

UAB Medviva

Šaltupio g. 7B, Vilnius LT-02300

Įmonės kodas: 306107396

El. paštas: info@medviva.lt

Tel. +37061800391

A/S LT077044090103418800

AB SEB bankas 70440

Pirkėjas:

Viešoji įstaiga Jurbarko ligoninė

Įmonės kodas 158314921

Vydūno g., 56 LT-74112 Jurbarkas

Tel. (8-447) 71835, faksas (8-447) 71850

el.p. info@jurbarkoligonine.lt

Direktorė

Dalia Zamkauskienė

Vyriausioji gydytoja

Rūta Lukšienė

(vardas, pavardė, parašas)

A.V.

(vardas, pavardė, parašas)

A.V.

Pirkėjo paskirtas asmuo atsakingas už sutarties vykdymą: Leonida Matusevičienė
Pirkėjo paskirtas asmuo atsakingas už sutarties ir jos pakeitimų paskelbimą CVP IS: Regina Gudjonienė

Priedas Nr. 1. Techninė specifikacija.

Eil. Nr.	Tyrimų/ diagnostinių reagentų, papildomų tyrimo priemonių pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarus tyrimų ir kokybės kontrolės skaičius per 12 mėn. arba reagentų ir priemonių kiekis (vnt.)	Kalibracijos procedūrai skirtas tyrimų skaičius (tieskėjus nurodo pagal gamintojo dokumentaciją)	Atitikimas kokybiniam ir techniniam reikalavimams	Reagentų ir priemonių kiekis (ml./ vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Pakuočių kiekis	Siūlomos pakuotės kaina Eur be PVM	Suma, EUR be PVM 12 mėn	Suma, EUR su PVM 12 mėn	Gamintojas, komercinis prekės pavadinimas
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12,00	13
2	2 PIRKIMO DALIS. Reagentai, kontrolinės medžiagos, papildomos priemonės ir techninė priežiūra automatiniam 5-ių diferenciacijos dalių hematologiniam analizatoriui bendram kraujo tyrimui atlikti Yumizen H500CT (Horiba Medical), 2020 m.)				Analizatorius yra automatinis 5-ių diferenciacijos dalių hematologinis analizatorius, skirtas in vitro diagnostikai. Jis gali būti tiriamas tik žmogaus kraujas, kontrolinis kraujas, naudojant elektrinio impedanso, lazerio šviesos išbarstymo arba lygiavėčius metodus.. Grafinė atsakymų informacija: RBC ir PLT histogramos, WBC sklaidos diagrama. Analizatorius pateikia spektrą parametrų, suteikiančių informacijos apie visus kraujo forminius elementus, jų indeksus bei ląstelių pasiskirstymą pagal dydį. Matuojamų parametrų tikslumas kraujyje: $WBC \leq 3,0\%$, $RBC \leq 2\%$, $HGB \leq 1,5\%$, $HCT \leq 2\%$, $MCV \leq 1,5\%$, $MCH \leq 2,0\%$, $MCHC \leq 2,0\%$, $PLT \leq 5,0\%$, $RDW-SD \leq 4,0\%$, $RDW-CV \leq 4,0\%$, $PDW \leq 10,0\%$, $MPV \leq 4,0\%$, $P-LCR \leq 10,0\%$, $PCT \leq 6,0\%$, $NEUT\# \leq 3,5\%$, $LYMPH\# \leq 5,0\%$, $MONO\# \leq 15,0\%$, $EO\# \leq 20,0\%$, $BASO\# \leq 40,0\%$. Matavimo ribos ne siauresnės kaip $WBC 0,2-400 \times 10^9/L$, $RBC 0,2-18 \times 10^{12}/L$, $HGB 1-300 \text{ g/L}$, $HCT 2-80\%$, $PLT 10-3000 \times 10^9/L$. Mėginio tūris ne daugiau 20μl .Integruota vidaus kokybės kontrolės programa, nustatius klaidą ar kitą neigiamą faktorių, kontrolės sistema informuoja apie tai aktyvuodama duomenų pavojaus signalą. Informaciniai pranešimai apie pasibaigusius reagentus. Komplektacijoje išorinis arba vidinis kompiuteris (analizatoriaus valdymui) bei lazerinis spausdintuvas. Vidinis arba išorinis brūkšninių kodų skaitytuvai. Jungiamas į LIS/ HIS dvikrypčiu ryšiu. Analizatorius paženklintas CE ir turi CE sertifikatą.							

2.1	Reagentai šiems matuojamiems diagnostiniams parametrams: WBC, BASO (#, %), LYM (#, %), NEUT (#, %) MONO (#, %), EO (#, %), IG (nesubrendę granulocitai, #, %), IMM (nesubrendę monocitai, #, %), IML (nesubrendę limfocitai, #, %), RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, PLT, RDW-SD, RDW-CV, PDW, MPV, P-LCR, PCT.	Matuoja ne mažesnę kiekį kraujo parametrų nei nurodyta, naudojant elektrinio impedanso, lazerio šviesos išbarstymo arba lygiaverčius metodus. Mėginių tipai: kraujas (veninis, kapiliarinis). Turi būti galimybė išmatuoti mėginį iš mikromėgintuvėlio (neskiedžiant kraujo). Matavimai atliekami iš uždarytų mėgintuvėlių, mikromėgintuvėlių tiek veniniam, tiek kapiliariniam kraujui. Turi būti galimybė pasirinkti skirtingus matavimo režimus: CBC, CBC+DIFF. Pranešimai apie poslinkį į kairę, atipinius limfocitus, blastus, eritroblastus. Reagentai turi būti paruošti naudojimui. Galimybė ekrane stebėti reagentų galiojimą, likutinį testų kiekį. Atidarius reagentų pakuotę, reagentų galiojimo laikas ne trumpiau kaip 60 dienų.	3000 vnt.	Matuoja kraujo parametrus nurodytus, naudojant elektrinio impedanso, šviesos absorbcijos metodus. Mėginių tipai: kraujas (veninis, kapiliarinis). Galima išmatuoti mėginį iš mikromėgintuvėlio (neskiedžiant kraujo). Matavimai atliekami iš uždarytų mėgintuvėlių, mikromėgintuvėlių tiek veniniam, tiek kapiliariniam kraujui. Galima pasirinkti skirtingus matavimo režimus: CBC, CBC+DIFF. Pranešimai apie poslinkį į kairę, atipinius limfocitus, blastus, eritroblastus. Reagentai paruošti naudojimui. Galima ekrane stebėti reagentų galiojimą, likutinį testų kiekį. Atidarius reagentų pakuotę, reagentų galiojimo laikas ne trumpiau kaip 60 dienų.								
2.1.1	ABX DILUENT 20L					9	20L	9	343,61	3092,5	3247,11	Horiba Medical, ABX DILUENT 20L, Ref. 0901020

2.1.2	WHITEDIFF 1L					13	1L	13	346,20	4500,6	4725,63	Horiba Medical, WHITEDIFF 1L, Ref. 1210906022
2.1.3	ABX CLEANER 1L					12	1L	12	34,11	409,32	429,79	Horiba Medical, ABX CLEANER 1L, Ref. 0903010
2.2	Kontrolinės medžiagos	Būtina. Turi būti mažiausiai trijų lygių (L, N, H) žinomų reikšmių kontrolinė medžiaga hematologinių tyrimų kontroliavimui. Kontrolinės medžiagos turi būti paruoštos naudojimui, jų nereikėtų skiesti ar kitais ruošti. Po atidarymo laikant + (2 - 8 °C) temperatūroje tinkama naudoti ne trumpiau kaip 16 dienų.		Trijų lygių (L, N, H) žinomų reikšmių kontrolinė medžiaga hematologinių tyrimų kontroliavimui. Kontrolinės medžiagos turi būti paruoštos naudojimui, jų nereikėtų skiesti ar kitais ruošti. Po atidarymo laikant + (2 - 8 °C) temperatūroje tinkama naudoti ne trumpiau kaip 16 dienų.								
2.2.1	ABX DIFFTROL N/H/L					46	3ml	46	14,91	685,86	720,15	Horiba Medical, ABX DIFFTROL N/H/L, Ref. 2062011, 2062012, 2062013
2.3	Kalibracinės medžiagos	Kalibracija pagal gamintojo rekomendacijas.										
2.3.1	ABX MINOCAL		1	5 tyrimai		1	2ml	1	57,62	57,62	60,50	Horiba Medical, ABX MINOCAL, Ref. 2032002
2.4	Kitos papildomos tyrimo priemonės, reikalingos tyrimams atlikti	Įvertinti ir pateikti visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimui kokybiškai atlikti (pildoma tiek grafų, kiek reikia papildomų priemonių ar medžiagų).	Pagal bendrą visų tyrimų ir kontrolių skaičių.									
2.4.1	ABX MINOCLAIR 0,5L					4	0.5L	4	17,83	71,32	74,89	Horiba Medical, ABX MINOCLAIR 0,5L, Ref. 0401005
2.4.2	Popierius, A4,					1	2500	1	16,56	16,56	20,04	Infolaina A4, Lietuva

	2500vnt											
2.4.3	Spausdintuvo kasetė					1	3000	1	91,16	91,16	110,30	Xerox B230, 3000 psl.
2.5	TECHNINĖ PRIEŽIŪRA	Visa reikalinga techninė priežiūra (techninės būklės tikrinimas ir remontas, planiniam keitimui reikalingos dalys/ detalės ir kt.) pagal analizatoriaus gamintojo rekomendacijas.	Pagal analizatoriaus gamintojo rekomendacijas.			4	4	4	50,00	200,00	242,00	Techninė priežiūra pagal analizatoriaus gamintojo rekomendacijas Horiba Medical
2.6	Planiniam keitimui reikalingos dalys/ detalės	Pagal analizatoriaus gamintojo rekomendacijas.	Numatomam nurodytam tyrimų kiekiui atlikti.			1	1	1	150,00	150,00	181,50	HORIBA MEDICAL, KIT, MAINTENANCE YUMIZEN H5X0 (LED) (1300102962)
2 pirkimo dalies bendra suma Eur (su PVM)										9274,9	9811,91	

ANALIZATORIAUS TECHNINĖ PRIEŽIŪRA

1. Tiekėjas privalo pateikti siūlomo panaudai lygiavertio analizatoriaus visą reikalingos techninės priežiūros skaičių periodiniam aptarnavimui, kartu nurodydamas ir visas planiniam keitimui reikalingas dalis/ detales, numatomam nurodytam tyrimų kiekiui atlikti visam sutarties laikotarpiui. Visa reikalinga techninė priežiūra ir gedimų šalinimas privalo būti vykdomas pagal analizatoriaus gamintojo rekomendacijas. Pakeistų detalių garantinis terminas turi būti ne trumpesnis nei nurodytas gamintojo.
2. Jei siūlomas lygiavertis analizatorius panaudai, garantinis analizatoriaus su visais priedais terminas turi būti užtikrinamas visu panaudos laikotarpiu. Tiekėjas privalo savo lėšomis užtikrinti panaudos pagrindais naudojamo analizatoriaus techninę priežiūrą, techninės būklės tikrinimą ir remontą (išskyrus planiniam keitimui reikalingas dalis/ detales) visą garantinio laikotarpio terminą.

PASTABOS: 1. Tiekėjas privalo įvertinti ir tiksliai pateikti reikalingą reagentų, kalibracinių, kontrolinių medžiagų ir kitų priemonių kiekį, nurodytam preliminariam tyrimų skaičiui per 12 mėn. atlikti. Visi paskaičiavimai turi būti atlikti, atsižvelgiant į reagentų, kalibracinių ir kontrolinių medžiagų stabilumą (galiojimo laiką nuo atidarymo datos) bei ne tik į teorinius, bet ir į praktinius tyrimams sunaudojamų reagentų/ medžiagų kiekius. 2. Reagentai ir papildomos medžiagos/ priemonės turi būti paženklinėti CE ženklu pagal in vitro diagnostikos medicinos prietaisų direktyvą, IVDD 98/79/EC atitikties deklaraciją. 3. Reagentai, kontrolinės bei kalibracinės medžiagos turi būti pažymėtos brūkšniniais kodais arba reagento pakuotėje turi būti lapas su brūkšniniais kodais. Brūkšniniuose koduose yra ši informacija: partijos numeris, rinkinio kodo numeris ir/arba reagento kodo numeris, galiojimo data. 4. Visi siūlomi reagentai ir papildomos priemonės turi būti originalūs analizatoriaus gamintojo arba gamintojo rekomenduojami analizatoriui, su brūkšniniais kodais. Jei siūlomas lygiavertis analizatorius, reagentai ir papildomos priemonės turi būti siūlomos analizatoriaus gamintojo arba gamintojo rekomenduojam ir atitinkantys kokybinius ir techninius reikalavimus (pateikti nuorodą dokumentacijoje ir gamintojo patvirtinimą). 5. Reagentų galiojimo terminas ne trumpesnis kaip 6 mėn. nuo pristatymo dienos, išskyrus kontroles. 6. Jei siūlomas lygiavertis analizatorius panaudai: a) Analizatorius turi būti sertifikuotas naudojimui Europos sąjungoje, pažymėtas CE žyme; b) Tiekėjas turi savo lėšomis ne vėliau kaip per 5 kalendorines dienas po panaudos sutarties pasirašymo dienos instaliuoti įrangą ir apmokyti perkančiosios įstaigos personalą naudotis analizatoriumi bei išduoti apmokymo pažymėjimus; c) Tiekėjas turi savo lėšomis, ne vėliau kaip per 30 kalendorinių dienų po panaudos sutarties pasirašymo dienos pajungti įrangą prie perkančiosios įstaigos informacinės sistemos ESIS dvikrypčių ryšiu; e) Analizatoriaus komplektacijoje privalo būti vidinis arba išorinis brūkšninių kodų skaitytuvas, nuskaitantis 8 simbolių brūkšninį kodą, vidinis arba išorinis spausdintuvas rezultatų atspausdinimui ir kompiuteris, jei jis yra būtinas analizatoriaus valdymui. 7. Vertinama tik pilna pirkimo dalis, atitinkanti bendrinius kokybinius bei techninius reikalavimus. Visos dalies pirkimas iš vieno tiekėjo. Tyrimo priemonės reikalingas tiksliniam tyrimui atlikti tiekėjai privalo nurodyti patys užpildydami specifikacijoje pateiktas lenteles, nebūtinai vadovaujantis tuo kas dalinai nurodyta specifikacijoje, tačiau būtina nurodyti visą spektrą priemonių užtikrinančių kokybišką tyrimo atlikimą. Tyrimams, kur nenaudojamos pagalbinės priemonės ar reagentai nurodoma 0 (nulis).