

NACIONALINIS KRAUJO CENTRAS

Viešoji įstaiga, Žolyno g. 34, 10210 Vilnius, tel. +370 5 239 2444,

el. p. [nkcadministracija@kraujodonoryste.lt](mailto:nkcadministracija@kraujodonoryste.lt)

Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 126413338, PVM mokėtojo kodas LT100001230518

PATVIRTINTA

VšĮ Nacionalinio kraujo centro

Viešojo pirkimo komisijos

2025 m. vasario 19 d. protokolu

Nr. VP – 42

**TARPTAUTINIO VIEŠOJO PIRKIMO**

**MEDICINOS PRIEMONIŲ BEI PRIEDŲ RINKINYS, SKIRTAS HEMOGLOBINO KONCENTRACIJOS NUSTATYMUI KAPILIARINIAME KRAUJYJE SU ĮRANGOS ĮSIGIJIMU PANAUDOS BŪDU**

**ATVIRO KONKURSO SPECIALIOSIOS SĄLYGOS**

Versija Nr.1

TURINYS

1. Bendra informacija

2. Pirkimo objektas

3. Susitikimai su tiekėjais ir pirkimo objekto apžiūra

4. Tiekėjų pašalinimo pagrindai ir kvalifikacijos reikalavimai

5. Reikalavimai, susiję su nacionaliniu saugumu

6. Specialieji reikalavimai pasiūlymų rengimui ir pateikimui

7. Pasiūlymo galiojimo užtikrinimas

8. Elektroninis aukcionas

9. Pasiūlymų vertinimas

10. Sutarties sudarymas

11. Kitos sąlygos

Pirkimo sąlygų priedai:

Pirkimo sąlygų 1 priedas „Terminai“

Pirkimo sąlygų 2 priedas „Techninė specifikacija“

Pirkimo sąlygų 3 priedas „Tiekėjų pašalinimo pagrindai“

Pirkimo sąlygų 4 priedas „Tiekėjų kvalifikacijos reikalavimai“

Pirkimo sąlygų 5 priedas „EBVPD“

Pirkimo sąlygų 6 priedas „Pasiūlymo forma“

Pirkimo sąlygų 7 priedas „Pasiūlymų vertinimo kriterijai ir tvarka“

Pirkimo sąlygų 8 priedas „Tiekėjo deklaracija dėl atitikties Reglamento nuostatoms juridiniam asmeniui“

Pirkimo sąlygų 9 priedas „Sutarties projektas“

Pirkimo sąlygų 10 priedas „Deklaracija dėl tiekėjo atsakingų asmenų“.

**1. Bendra informacija**

1.1. Perkančioji organizacija – Viešoji įstaiga Nacionalinis kraujo centras (toliau ir VšĮ NKC), juridinio asmens kodas 126413338, adresas Žolyno g. 34, 10210 Vilnius, darbo laikas I – IV nuo 7:45 iki 16:30, V nuo 7:45 iki 15:15. Perkančioji organizacija yra PVM mokėtoja.

1.2. Pirkimas neatliekamas naudojantis centralizuotų pirkimų katalogu, nes CPO kataloge tokių prekių nėra.

1.3. Perkančioji organizacija nerezervuoja teisės dalyvauti pirkime.

1.4. Stebėtojai dalyvauti Komisijos posėdžiuose nėra kviečiami.

1.5. Išankstinis skelbimas apie pirkimą nebuvo paskelbtas

1.6. Šiame pirkime perkančioji organizacija nenumato skelbti pranešimo dėl savanoriško *ex ante* skaidrumo.

1.7. Bendrosios pirkimo sąlygos yra neatskiriama šio Pirkimo sąlygų dalis.

**2. Pirkimo objektas**

2.1. Perkančioji organizacija numato įsigyti: *vieno mėginio tyrimą, t.y. vieno kraujo mėginio ištyrimui reikalingus Medicinos priemonių bei priedų rinkinius, skirtus hemoglobino koncentracijos nustatymui kapiliariniame kraujyje su Įrangos įsigijimu panaudos būdu.*

Reikalavimai pirkimo objektui nustatyti specialiųjų pirkimo sąlygų 2 priede „Techninė specifikacija“.

2.2. Pirkimo objektas į dalis neskaidomas, kadangi negalima įsigyti vieno gamintojo reagentų kito gamintojo analizatoriams dėl jų nesuderinamumo aspekto.

2.3. Pirkimo objekto apimtys ir dalykas, reikalavimai ir techninė specifikacija apibrėžti pirkimo sąlygų 2 priede „Techninė specifikacija“.

2.4. Jeigu apibūdinant pirkimo objektą techninėje specifikacijoje nurodytas konkretus modelis ar tiekimo šaltinis, konkretus procesas, būdingas konkretaus tiekėjo tiekiamoms prekėms ar teikiamoms paslaugoms, ar prekių ženklas, patentas, tipai, konkreti kilmė ar gamyba, turi būti laikoma, kad kiekviena tokia nuoroda yra pateikta su žodžiais „arba lygiavertis“.

2.5. Jeigu apibūdinant pirkimo objektą techninėje specifikacijoje nurodytas standartas, techninis liudijimas ar bendrosios techninės specifikacijos (Europos standartą perimantis Lietuvos standartas, Europos techninio įvertinimo patvirtinimo dokumentas, informacinių ir ryšių technologijų bendrosios techninės specifikacijos, tarptautinis standartas, kitos Europos standartizacijos organizacijų nustatytos techninių normatyvų sistemos, nacionaliniai standartai, nacionaliniai techniniai liudijimai arba nacionalinės techninės specifikacijos, susijusios su darbų projektavimu, sąmatų apskaičiavimu ir vykdymu bei prekių naudojimu), turi būti laikoma, kad kiekviena tokia nuoroda yra pateikta su žodžiais „arba lygiavertis“.

**3.** **Susitikimai su tiekėjais ir pirkimo objekto apžiūra**

3.1. Perkančioji organizacija nerengs susitikimo su tiekėjais dėl pirkimo sąlygų paaiškinimo.

3.2. Perkančioji organizacija nerengs pirkimo objekto apžiūros.

**4. Tiekėjų pašalinimo pagrindai ir kvalifikacijos reikalavimai**

4.1. Reikalavimai dėl tiekėjo ir subtiekėjų (jei taikoma) pašalinimo pagrindų nebuvimo bei jų nebuvimą patvirtinantys dokumentai nurodyti Pirkimo sąlygų 3 priede „Tiekėjų pašalinimo pagrindai“.

4.2. Tiekėjams nustatomi kvalifikacijos reikalavimai ir jų atitiktį patvirtinantys dokumentai nurodyti Pirkimo sąlygų 4 priede „Tiekėjų kvalifikacijos reikalavimai“.

4.3. Tiekėjams nenustatomi reikalavimai dėl kokybės vadybos sistemos ir (arba) aplinkos apsaugos vadybos sistemos standartų laikymosi.

**5. Reikalavimai, susiję su nacionaliniu saugumu**

5.1. Pirkimui taikomos Reglamento nuostatos. Kartu su pasiūlymu tiekėjas turi pateikti užpildytą deklaraciją dėl (ne)atitikties Reglamento nuostatoms, kuri pateikta Pirkimo sąlygų 8 priede „Tiekėjo deklaracija dėl atitikties Reglamento nuostatoms juridiniam asmeniui“. Kilus abejonių dėl tiekėjo (ne)atitikties Reglamento nuostatoms, perkančioji organizacija iš galimo laimėtojo prašys pateikti dokumentus, įrodančius deklaracijoje pateiktų duomenų teisingumą.

5.2. Perkančioji organizacija nustačiusi, kad tiekėjo pasitelktas subtiekėjas ar ūkio subjektas, kurio pajėgumais remiamasi, tenkina Reglamento 5 k straipsnyje nustatytus ribojimus, reikalaus tiekėjo juos pakeisti kitais, Pirkimo sąlygų reikalavimus atitinkančiais, subjektais.

**6. Specialieji reikalavimai pasiūlymų rengimui ir pateikimui**

6.1. Tiekėjo pasiūlymą sudaro CVP IS pateikiamų ir žemiau nurodytų dokumentų visuma:

6.1.1. tiekėjo pasirašytas pasiūlymas, parengtas pagal specialiųjų pirkimo sąlygų sąlygų 6 priede „Pasiūlymo forma“ pateiktą pasiūlymo formą;

6.1.2. užpildytas EBVPD (specialiųjų pirkimo sąlygų 5 priedas „EBVPD“). Pasirašydamas pasiūlymą, tiekėjas patvirtina ir EBVPD tikrumą;

6.1.3. dokumentai, nurodyti specialiųjų pirkimo sąlygų 2 priede „Techninė specifikacija“;

6.1.4**.** dokumentai, nurodyti specialiųjų pirkimo sąlygų 7 priede „Pasiūlymo vertinamo kriterijai bei tvarka“;

6.1.5. kvalifikacijos reikalavimus, nurodytus specialiųjų pirkimo sąlygų 4 priede „Tiekėjų kvalifikacijos reikalavimai“, įrodantys dokumentai;

6.1.6. tiekėjas turi pateikti užpildytą deklaraciją dėl (ne)atitikties Reglamento nuostatoms pagal Pirkimo sąlygų 8 priedą „Tiekėjo deklaracija dėl atitikties Reglamento nuostatoms juridiniam asmeniui“; bei užpildytą Deklaraciją dėl tiekėjo atsakingų asmenų (specialiųjų pirkimo sąlygų 10 priedas „Deklaracija dėl tiekėjo atsakingų asmenų“);

6.1.7. dokumentas, patvirtinantis, kad asmuo, kuris pasirašė pasiūlymą (jei jis ne tiekėjo vadovas), turėjo teisę jį pasirašyti;

6.1.8. jungtinės veiklos sutarties kopija (jeigu pirkime dalyvauja ūkio subjektų grupė jungtinės veiklos sutarties pagrindu);

6.1.9. pasiūlymo galiojimą užtikrinantis dokumentas (jeigu reikalaujama);

6.1.10. jei tiekėjas pasitelkia ūkio subjektus, kurių pajėgumais remiasi, – įrodymai, kad šie ištekliai bus prieinami per visą sutartinių įsipareigojimų vykdymo laikotarpį;

6.1.11. jei tiekėjas pasitelkia subtiekėjus, subtiekėjo deklaracija ar kitas dokumentas, patvirtinantis jo sutikimą būti subtiekėju pirkime;

6.1.12. dokumentai, patvirtinantys, kad ūkio subjektas, kurio pajėgumais tiekėjas remiasi, atsižvelgdamas į specialiųjų pirkimo sąlygų 4 priede „Tiekėjų kvalifikacijos reikalavimai“ nustatytus ekonominio ir finansinio pajėgumo reikalavimus, kartu su tiekėju įsipareigoja solidariai atsakyti už tiekėjo įsipareigojimų pagal sutartį vykdymą ir atlyginti bet kokią žalą, kuri kiltų dėl tiekėjo netinkamo įsipareigojimų vykdymo ar nevykdymo (jei perkančioji organizacija kelia tokius kvalifikacijos reikalavimus ir reikalauja prisiimti solidarią atsakomybę);

6.1.13. techninė specifikacija, užpildyta pagal specialiųjų pirkimo sąlygų 2 priedą „Techninė specifikacija“ (jeigu reikalaujama);

6.1.14. kita pirkimo sąlygose prašoma pateikti informacija ir (ar) dokumentai (jeigu prašoma). Tokia informacija ir (ar) dokumentai nelaikomi EBVPD nurodytų pašalinimo pagrindų nebuvimą patvirtinantys bei kvalifikaciją įrodantys dokumentai, kurių bus prašoma tik iš galimo laimėtojo.

6.2. Visas pasiūlymas privalo būti pasirašytas kvalifikuotu elektroniniu parašu, atitinkančiu VPĮ 22 straipsnio 11 dalies 2 ir 3 punktuose nustatytus reikalavimus. Kvalifikuotu elektroniniu parašu tiekėjo vadovas ar jo įgaliotas asmuo turi patvirtinti visą pasiūlymą, atskirai kiekvienos dokumentų kopijos pasirašyti kvalifikuotu elektroniniu parašu nereikia (jei pirkimo sąlygose nenumatyta kitaip). Gali būti pateikiami:

6.2.1. kvalifikuotu elektroniniu parašu pasirašyti elektroninėmis priemonėmis suformuoti dokumentai (kai tiekėją atstovaujantis ir visą pasiūlymą pasirašantis asmuo nesutampa su elektroniniu parašu atitinkamą dokumentą pasirašančiu asmeniu);

6.2.2. elektroninėmis priemonėmis suformuoti dokumentai (kai tiekėją atstovaujantis ir visą pasiūlymą pasirašantis asmuo sutampa su atitinkamą dokumentą turinčiu teisę pasirašyti asmeniu);

6.2.3. skaitmeninės dokumentų kopijos (fiziniu asmens, nesutampančio, su pasiūlymą pasirašančiu asmeniu, parašu tvirtinami dokumentai turi būti pateikiami pasirašyti ir nuskenuoti).

6.3. Pasiūlymas turi būti parengtas, susirašinėjimas tarp tiekėjo ir perkančiosios organizacijos vykdomas lietuvių kalba. Jei kurie nors su pasiūlymu teikiami dokumentai parengti ne ta kalba, kuria reikalaujama, turi būti pateiktas tikslus vertimas į reikalaujamą kalbą. Perkančiajai organizacijai turint įtarimų dėl pasiūlyme pateikto dokumento vertimo kokybės ir (ar) jo atitikties dokumento originalo turiniui, perkančioji organizacija reikalauja pateikti vertimą atlikusio asmens parašu ir vertimų biuro antspaudu (jei turi) patvirtintą šio dokumento vertimą. Dalis pasiūlymą sudarančių dokumentų, t.y.: CE sertifikatas, ISO kokybės vadybos sertifikatas, gali būti pateikiami anglų kalba.

6.4. Pasiūlyme kaina nurodoma eurais. Jeigu pasiūlymuose kainos nurodytos užsienio valiuta, jos turės būti perskaičiuojamos į eurus pagal Europos Centrinio Banko skelbiamą orientacinį euro ir užsienio valiutų santykį, o tais atvejais, kai orientacinio euro ir užsienio valiutų santykio Europos Centrinis Bankas neskelbia, – pagal Lietuvos banko nustatomą ir skelbiamą orientacinį euro ir užsienio valiutų santykį pasiūlymų pateikimo dieną.

6.5. Visos pasiūlyme nurodytos kainos ar sąnaudos (ir jų sudėtinės dalys) pasiūlymuose turi būti nurodomos dviejų skaičių po kablelio tikslumu. Vieneto kaina be PVM gali būti nurodyta keturių skaičių po kablelio tikslumu.

**7. Pasiūlymo galiojimo užtikrinimas**

7.1. Tiekėjas privalo užtikrinti savo pasiūlymo galiojimą – 8 000,00 Eur (aštuoni tūkstančiai eurų) baudą kurią, pateikdamas pasiūlymą, tiekėjas įsipareigoja sumokėti per 10 (dešimt) darbo dienų nuo 7.1.1. papunktyje nurodytos sąlygos atsiradimo:

7.1.1. laimėjęs viešąjį pirkimą dalyvis atsisako sudaryti Prekių tiekimo sutartį pagal šiuose pirkimo dokumentuose pateiktą sutarties projektą (10 priedas). Jei iki Perkančiosios organizacijos nurodyto laiko nepasirašo pirkimo sutarties, laikoma, kad dalyvis atsisakė sudaryti pirkimo sutartį.

**8. Elektroninis aukcionas**

8.1. Perkančioji organizacija pirkime netaikys elektroninio aukciono.

**9. Pasiūlymų vertinimas**

9.1. Perkančioji organizacija ekonomiškai naudingiausią pasiūlymą išrenka pagal kainos ir kokybės santykį (pasiūlymo techninės charakteristikos vertinamos kiekybiškai). Duomenys, kuriuos savo pasiūlyme turi pateikti tiekėjas, vertinimo kriterijai ir tvarka, pagal kurią vertinami tiekėjo pateikti duomenys, pateikiami specialiųjų pirkimo sąlygų 7 priede „Pasiūlymų vertinimo kriterijai ir tvarka“.

9.2. Laimėjusiu pasiūlymu galės būti pripažintas tik 1 (vienas) ekonomiškai naudingiausias pasiūlymas, esantis pasiūlymų eilės pirmojoje vietoje.

**10. Sutarties sudarymas**

10.1. Ši pirkimo procedūra atliekama siekiant sudaryti sutartį su tiekėju, kurio pasiūlymas, vadovaujantis Pirkimo sąlygose nustatyta tvarka, bus pripažintas laimėjęs, o jei pirkimas skaidomas į dalis – su tiekėjais, kurių pasiūlymai bus pripažinti laimėję. Sutarties sąlygos pateikiamos Pirkimo sąlygų 9 priede „Sutarties projektas“.

10.2. Jei pirkimo procedūrose dalyvauja ūkio subjektų grupė, ji pateikia jungtinės veiklos (partnerystės) sutartį arba jos kopiją (Pateikiamas skenuotas dokumentas elektroninėje formoje). Jungtinės veiklos (partnerystės) sutartyje turi būti nurodyti kiekvienos šios sutarties šalies įsipareigojimai vykdant numatomą su Perkančiąja organizacija sudaryti pirkimo sutartį, šių įsipareigojimų vertės dalis bendroje sutarties vertėje. Sutartis turi numatyti ***solidarią***visų šios sutarties šalių atsakomybę už prievolių Perkančiajai organizacijai nevykdymą. Taip pat sutartyje turi būti numatyta, kuris asmuo atstovauja ūkio subjektų grupę (su kuo Perkančioji organizacija turėtų bendrauti pasiūlymo vertinimo metu kylančiais klausimais ir teikti su pasiūlymo įvertinimu susijusią informaciją).

10.3. Perkančioji organizacija nereikalauja, kad ūkio subjektų grupės pateiktą pasiūlymą pripažinus geriausiu ir Perkančiajai organizacijai pasiūlius sudaryti pirkimo sutartį, ši ūkio subjektų grupė įgautų tam tikrą teisinę formą.

**11. Kitos sąlygos**

11.1. Tiekėjas pirkimo vykdymo metu privalo būti iniciatyvus, laikytis pirkimo sąlygose nurodytų terminų ir nedelsiant, susipažinęs su pirkimo dokumentais, teikti klausimus ar patiksinimus, jei tokie reikalingi. Laiku nepasinaudojęs galimybe prašyti Perkančiosios organizacijos paaiškinti (patikslinti) pirkimo dokumentus per šiose sąlygose nustatytą terminą, tiekėjas neturi teisės vėliau pirkimo vykdymo metu ar sutarties vykdymo metu kelti reikalavimų ar teikti pretenzijų dėl pirkimo dokumentuose jo nuomone esančių netikslumų, klaidų ar neatitikimų.

11.2. Perkančioji organizacija nėra sudariusi sveikatos priežiūros paslaugų teikimo sutarties su Teritorine ligonių kasa.

11.3. Tiekėjo pasiūlyme nurodyta pasiūlymo kaina negali viršyti perkančiosios organizacijos pirkimui skirtų lėšų sumos – 160.000,00 Eur su PVM.

11.4. Jeigu pasiūlymo kaina viršys nurodytą, Tiekėjo pasiūlymas, vadovaujantis VPĮ 2 str. 18 d. 1 p. ir 2 p., bus pripažintas nepriimtinu ir vadovaujantis VPĮ 45 str. 5 p. bus atmestas.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Pirkimo sąlygų 1 priedas

**TERMINAI**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Eil.Nr.** | **VEIKSMAS** | **DATA/DIENŲ SKAIČIUS/ LAIKAS**  (Lietuvos laiku) | **PASTABOS** |
| 1. | Pasiūlymų pateikimo terminas | nurodytas skelbime apie pirkimą | Perkančioji organizacija turi teisę pratęsti pasiūlymų pateikimo terminą. |
| 2. | Pradinis susipažinimas su CVP IS priemonėmis gautais pasiūlymais | Pradedamas ne anksčiau nei po 45 (keturiasdešimt penkių) minučių po pasiūlymų pateikimo termino pabaigos |  |
| 3. | Prašymą paaiškinti, patikslinti pirkimo sąlygas tiekėjas turi pateikti ne vėliau kaip: | 10 (dešimt) dienų iki pasiūlymų pateikimo termino dienos |  |
| 4. | Perkančioji organizacija Pirkimo sąlygų paaiškinimą, patikslinimą pateikia visiems tiekėjams ne vėliau kaip: | 6 (šešios) dienos iki pasiūlymų pateikimo termino dienos |  |
| 5. | Pirkimo objekto apžiūra bus vykdoma: | NETAIKOMA |  |
| 6. | Perkančioji organizacija rengs susitikimus su tiekėjais dėl pirkimo sąlygų paaiškinimo | NETAIKOMA |  |
| 7. | Tiekėjai turi pateikti prekių pavyzdžius: | NETAIKOMA |  |
| 8. | Pasiūlymo galiojimo ir pasiūlymo galiojimo užtikrinimo (jei taikoma) terminas ne trumpesnis kaip | 90 (devyniasdešimt) dienų nuo pasiūlymų pateikimo galutinio termino pabaigos |  |
| 9. | Perkančioji organizacija atsako tiekėjui, ar ji sutinka priimti tiekėjo siūlomą pasiūlymo galiojimo užtikrinimą patvirtinantį dokumentą ne vėliau kaip per | NETAIKOMA |  |
| 10. | Pasiūlymo galiojimo užtikrinimas pirkimo dalyviui grąžinamas (arba atsisakoma teisių į jį) per | NETAIKOMA |  |
| 11. | Perkančioji organizacija informuoja pirkimo dalyvius apie EBVPD vertinimo rezultatus ne vėliau kaip per | 3 (tris) darbo dienas nuo sprendimo priėmimo dienos |  |
| 12. | Perkančioji organizacija pirkimo dalyviams praneša apie priimtą sprendimą nustatyti laimėjusį pasiūlymą, dėl kurio bus sudaroma sutartis ne vėliau kaip per | 5 (penkias) darbo dienas nuo sprendimo priėmimo dienos |  |
| 13. | Perkančioji organizacija, pirkimo dalyviui raštu paprašius, jam pateikia VPĮ 58 straipsnio 2 dalyje nustatytą informaciją ne vėliau kaip per | 15 (penkiolika) dienų nuo pirkimo dalyvio raštu pateikto prašymo gavimo dienos |  |
| 14. | Tiekėjas turi teisę pateikti pretenziją perkančiajai organizacijai, pateikti prašymą ar pareikšti ieškinį teismui ne vėliau kaip per | 10 (dešimt) dienų  nuo perkančiosios organizacijos pranešimo raštu apie jos priimtą sprendimą išsiuntimo tiekėjams dienos arba nuo paskelbimo apie perkančiosios organizacijos priimtus sprendimus dienos, jei VPĮ nenumato reikalavimo raštu informuoti tiekėjus apie perkančiosios organizacijos priimtus sprendimus;  15 (penkiolika) dienų nuo pranešimo išsiuntimo tiekėjams dienos, jeigu šis pranešimas nebuvo siunčiamas elektroninėmis priemonėmis. |  |
| 15. | Perkančioji organizacija privalo išnagrinėti tiekėjo pretenziją priimti motyvuotą sprendimą ir apie jį, taip pat apie anksčiau praneštų pirkimo procedūros terminų pasikeitimą raštu pranešti pretenziją pateikusiam tiekėjui ir suinteresuotiems pirkimo dalyviams ne vėliau kaip per | 6 (šešias) darbo dienas nuo pretenzijos gavimo dienos |  |
| 16. | Jeigu perkančioji organizacija per nustatytą terminą neišnagrinėja jai pateiktos pretenzijos, tiekėjas turi teisę pateikti prašymą ar pareikšti ieškinį teismui per (išskyrus ieškinį dėl sutarties pripažinimo negaliojančia) | per 15 (penkiolika) dienų nuo dienos, kurią perkančioji organizacija turėjo raštu pranešti apie priimtą sprendimą pretenziją pateikusiam tiekėjui, suinteresuotiems pirkimo dalyviams. |  |
| 17. | Perkančioji organizacija negali sudaryti sutarties anksčiau kaip po | 10 (dešimt) dienų, nuo pranešimo apie sprendimą sudaryti sutartį (o jei buvo gauta pretenzija – nuo pranešimo raštu apie jos priimtą sprendimą dėl pretenzijos) išsiuntimo iš perkančiosios organizacijos pirkimo dalyviams dienos, o jeigu šis pranešimas nebuvo siunčiamas elektroninėmis priemonėmis, – ne anksčiau kaip po 15 (penkiolikos) dienų. |  |

Pirkimo sąlygų 2 priedas

**TECHNINĖ SPECIFIKACIJA**

|  |  |
| --- | --- |
| Eil.  Nr. | **Reikalavimai pirkimo objektui** |
| 1. 1. | **Sąvokos ir santrumpos**  **Pirkėjas –** Viešoji įstaiga Nacionalinis kraujo centras (toliau - NKC).  **Tiekėjas –** ūkio subjektas – fizinis asmuo, privatusis ar viešasis juridinis asmuo, kita organizacija ir jų padalinys arba tokių asmenų grupė, įskaitant laikinas ūkio subjektų asociacijas, kurie rinkoje siūlo atlikti darbus, tiekti prekes ar teikti paslaugas.  **Įranga -** tai bet koks instrumentas, aparatas, prietaisas, medžiaga ar kitas daiktas, naudojamas atskirai arba derinyje, įskaitant ir jam taikyti reikalingą programinę įrangą, skirtas, kaip numatyta gamintojo.  **Pirkimas –** perkančiosios organizacijos atliekamas ir Viešųjų pirkimų įstatymu reglamentuojamas prekių pirkimas, kurio tikslas – sudaryti viešojo pirkimo – pardavimo sutartį.  **TS –** ši techninė specifikacija.  **Medicinos priemonė** – tai *in vitro* diagnostikos medicinos priemonė, kuri yra reagentas, iš reagento pagamintas produktas, kalibravimo medžiaga, kontrolinė medžiaga, rinkinys, instrumentas, aparatas, įranga, programinė įranga arba sistema, naudojami patys vieni arba kartu su kitomis priemonėmis, gamintojo numatyta naudoti iš žmogaus kūno paimtų mėginių, įskaitant donorų kraują ir audinius, *in vitro* tyrimui.  ***In vitro* medicinos priemonės priedas** (toliau – priedas) – gaminys, kuris nors pats ir nėra *in vitro* diagnostikos priemonė, tačiau gamintojo yra numatytas naudoti kartu su viena ar keliomis konkrečiomis *in vitro* diagnostikos medicinos priemonėmis, kad būtų galima sudaryti konkrečią galimybę *in vitro* diagnostikos medicinos priemonę (-es) naudoti pagal jos (jų) numatytą (-as) paskirtį (-is) arba konkrečiai ir tiesiogiai padėti užtikrinti *in vitro* diagnostikos medicinos priemonės (-ių) medicininį funkcionalumą atsižvelgiant į jos (jų) numatytą paskirtį (-is). |
| 1. 2. | **PIRKIMO OBJEKTAS**:  Vieno mėginio tyrimas t. y. vieno kraujo mėginio ištyrimui reikalingas Medicinos priemonių bei priedų rinkinys, skirtas hemoglobino koncentracijos nustatymui kapiliariniame kraujyje su Įrangos (30 vnt) įsigijimu panaudos būdu. |
|  | Planuojamas orientacinis tyrimų skaičius 36 mėn. – 280 000. |
| 1. 3. | **Bendriniai reikalavimai** |
| 4.1 | Medicinos priemonės ir Įranga privalo būti ženklinti CE ženklu ir atitikti Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/746. **Pateikti tai patvirtinantį dokumentą.[[1]](#footnote-1)** |
| 4.2 | Medicinos priemonių ir Įrangos gamintojas turi būti sertifikuotas pagal tarptautinį standartą ISO 9001 arba lygiavertės kokybės vadybos sistemos reikalavimus. **Pateikti tai patvirtinantį dokumentą.** |
| 1. 4 | **Reikalavimai Medicinos priemonėms ir priedams** |
| 5.1 | Medicinos priemonės ir priedai turi būti originalūs, tinkami darbui su siūloma Įrangai. **Pateikti tai patvirtinantį dokumentą.** |
| 5.2 | Medicinos priemonių ir priedų galiojimas jų pateikimo dieną turi būti ne trumpesnis nei 2/3 jų galiojimo laiko. |
| 5.3 | Medicinos priemonės ir priedai turi būti paruošti naudojimui. |
| 5.4 | Medicinos priemonės ir priedai turi būti tinkami saugoti kambario temperatūroje. |
| 5.5 | Medicinos priemonės (Vidaus kokybės kontrolės medžiaga) turi būti trijų lygių: aukšto, žemo, normalaus, t.y. privalo apimti visas kliniškai svarbias matavimo sritis (pamatinių biologinių verčių arba rekomenduojamų ribų intervalą (-us), taip pat kliniškai svarbių patologinių verčių intervalą (-us). Vidaus kokybės kontrolės medžiagos bus naudojamos tiek kartų, kiek rekomenduoja *in vitro* diagnostikos medicinos priemonės (Įrangos) gamintojas, tačiau ne rečiau kaip vieną kartą per dieną, kiekvieną kartą naudojant ne mažiau negu dviejų lygių kontrolines medžiagas iš trijų galimų. |
| 5.6 | Medicinos priemonės (Vidaus kokybės kontrolinės medžiagos) turi būti paruoštos naudojimui ir stabilios ne mažiau kaip 1 mėn. nuo pakuotės atidarymo momento, saugant +(2-8)°C arba kambario temperatūroje. |
| 5.7 | Tiekėjas pasiūlyme privalo įrašyti visas tyrimų atlikimui reikalingas Medicinos priemones bei priedus ir orientacinį jų kiekį, reikalingą nurodytam tyrimų kiekiui ištirti. Tiekėjas turi įvertinti tai, kad Medicinos priemonės bei priedai bus naudojami atsižvelgiant į gamintojo nurodytus galiojimo ir stabilumo terminus. **Nepateikus visų tyrimų atlikimui reikalingų Medicinos priemonių bei priedų pasiūlymas atmetamas.**  Visos tyrimų atlikimui reikalingos sąnaudos, Įrangos panauda, kapiliarinio kraujo mėginio ištyrimui reikalingi Medicinos priemonių bei priedų rinkiniai (tame tarpe ir vidaus kokybės kontrolei atlikti) turi būti įskaičiuotos į tyrimo įkainį.  Pirkėjas, gavęs netinkamus tyrimų rezultatus dėl Įrangos gedimo, neatitikimo, ar dėl kitų priežasčių nesusijusių su laboratorijos personalo darbu, nemokės už netinkamų mėginių rezultatus ir tyrimams panaudotas Medicinos priemones ir priedus, įskaitant tyrimus panaudotus priežiūrai bei vidinės kokybės kontrolei atlikti. |
| 5.8 | Tiekėjo pasiūlyme siūlomų Medicinos priemonių bei priedų turi pakakti numatytam preliminariam tyrimų kiekiui. Kitu atveju Tiekėjas trūkstamas Medicinos priemones ir priedus (tame tarpe ir vidaus kokybės kontrolės medžiagas) tiekia savo sąskaita (Perkančiajai organizacijai papildomai nemokant už juos). |
| 5.9 | Kiekviena pristatoma Medicinos priemonių bei priedų serija turi būti sertifikuota pagal kokybės kontrolės procedūrą. Kokybės sertifikatai išduodami kiekvienai prekių serijai. **Pateikti tai įrodančius dokumentus.** |
| 1. 3. | **Techniniai reikalavimai Įrangai teikiamai panaudos būdu** |
| 6.1 | Įranga skirta automatizuotam hemoglobino koncentracijos nustatymui kapiliariniame kraujyje.  Tiekėjas pagal panaudą sutarties galiojimo laikotarpiui perduoda 30 (trisdešimt) Įrangos vienetų.  Tiekėjas kartu su Įranga pateikia visus priklausinius, kurie numatyti gamintojo instrukcijoje, kitame gamintojo nurodyme ar yra būtini tinkamam Įrangos veikimui ir / arba transportavimui. |
| 6.2 | Tiekėjo siūloma Įranga visą sutarties galiojimo laikotarpį turi būti techniškai tvarkinga, veikianti, atliekanti visas gamintojo dokumentuose ir Pirkimo sąlygose nurodytas funkcijas. Tiekėjas užtikrina techninį Įrangos aptarnavimą ir kokybės garantiją, įskaitant tam reikalingas detales, medžiagas, priedus, specialistus ir kt. ir Įrangos keitimą nauja (jei pristatyta neatitinka TS reikalavimų, įskaitant nurodytų šiame punkte) savo sąskaita visą Sutarties galiojimo laikotarpį. Pateikti Tiekėjo patvirtinimą ir įrodymus, patvirtinančius Tiekėjo teisę atlikti Įrangos techninį aptarnavimą, įskaitant garantinį aptarnavimą, techninį aptarnavimą, tokiais įrodymais gali būti gamintojo patvirtinimas ar sutartis su kitu atstovu, turinčiu tokią teisę, pateikiant tai patvirtinančius įrodymus (toks atstovas, jei jis vykdys techninę priežiūrą, turi būti nurodytas kaip subtiekėjas, jei bus remtasi ir jo kvalifikacija dėl atitikimo Pirkimo sąlygų kvalifikacijos reikalavimams, apie tai turi būti nurodyta pasiūlyme bei tokį ūkio subjektą privaloma nurodyti kaip ūkio subjektą, kurio kvalifikacija remiamasi dėl atitikimo Pirkimo sąlygų kvalifikacijos reikalavimams, daugiau paaiškinimų ir reikalavimų dėl subtiekėjų, ūkio subjektų pasitelkimo galima rasti LR viešųjų pirkimų įstatyme ir Pirkimo sąlygose).  Darbo dienomis galimų prietaiso defektų, gedimų, sutrikimų nustatymas pradedamas nedelsiant po pranešimo gavimo apie iškilusius nesklandumus. Gedimas pašalinimas per 12 val. nuo raštiško pranešimo gavimo arba sugedusi Įranga pakeičiama lygiaverčiu kokybišku prietaisu. |
| 6.3 | Tyrimo atlikimo laikas ≤ 60 sek. |
| 6.4 | Hemoglobino koncentracija matuojama gramais litre (g/L), matavimo ribos nuo 5 iki 256 g/L. |
| 6.5 | Mėginio tūris tyrimui ≤ 10 µL. |
| 6.6 | Prietaiso svoris ≤ 750 g kartu su akumuliatoriumi / baterijomis. Įranga pritaikyta transportavimui (turi būti transportavimo dėklas). |
| 6.7 | Įrangos darbinė temperatūra 18 – 30° C. |
| 6.8 | Įranga maitinama pakartotinai įkraunama baterija, įkraunama per standartinį elektros lizdą, naudojant kintamos srovės adapterį. Ekrane stebimas baterijos įkrovimo / išsikrovimo lygis. |
| 6.9 | Kritinių hemoglobino reikšmių įspėjimas, blokavimo funkcija neatlikus vidinės kokybės kontrolės, integruota savitikros funkcija. |
| 6.10 | Rezultatų laikymo atmintyje pajėgumas ne mažiau 500 tyrimų rezultatų su data, ėminio ir darbuotojo identifikacija. |
| 6.11 | Įranga turi būti apsaugota nuo neteisėtos prieigos, duomenų klastojimo ar praradimo. Būtinas individualus kiekvieno vartotojo prisijungimas prie Įrangos. |
| 6.12 | Tyrimų ir kontrolinių tyrimų rezultatų pateikimas monitoriuje. |
| 6.13 | Gamintojas, gamintojo atstovas arba Tiekėjas nemokamai kvalifikuoja Įrangą (IQ – installation qualification, OQ – operation qualification, PQ – performance qualification) per 5 (penkias) darbo dienas nuo Įrangos pristatymo. Įrangos kvalifikavimui bei tyrimo metodo patikrinimui Tiekėjas nemokamai pateiks Medicinos priemones, priedus bei Pamatinę medžiagą, t.y. - nepriklausomų trečiųjų šalių pagaminta vidaus kokybės kontrolės medžiaga (trijų lygių).  Gamintojas, gamintojo atstovas arba Tiekėjas prieš atliekant Įrangos kvalifikavimo darbus, turi:  1. pateikti kvalifikavimo atlikimo protokolus.  2. Įrangos kvalifikavimo (PQ – performance qualification / patikrinimas) apimtis turi būti derinama su Pirkėju;  Gamintojas, gamintojo atstovas arba Tiekėjas dalyvauja tyrimo metodo patikrinime perkančiosios organizacijos laboratorijoje kartu su organizacijos personalu.  Ataskaitos tvirtinimui Pirkėjui pateikiamos ne vėliau kaip per 3 darbo dienas nuo Įrangos kvalifikavimo.  Sutarties galiojimo laikotarpiu po Įrangos kritinio gedimo remonto turi būti nemokamai atliekamas rekvalifikavimas. |
| 6.14 | Darbuotojai turi būti apmokyti dirbti su Įranga ne vėliau, kaip per 3 dienas nuo įrangos kvalifikavimo darbų. Apmokytiems darbuotojams turi būti išduoti tai patvirtinantys dokumentai. |
| 1. 4. | **Kiti reikalavimai** |
| 7.1 | Tyrimai perkami pagal Pirkėjo poreikį, užsakomi atskiromis dalimis. Pirkėjas, nustatęs, kad nebėra poreikio perkamiems tyrimams ar esant lėšų trūkumui, turi teisę pirkti mažesnį nei numatyta tyrimų kiekį. |
| 7.2 | Medicinos priemonės bei priedai (tyrimams atlikti) pristatomi ne vėliau kaip per 14 kalendorinių dienų nuo užsakymo datos. Užsakymas pateikiamas elektroniniu paštu. |
| 7.3 | Tiekėjas turi užtikrinti, kad visą sutarties galiojimo laikotarpį bus teikiamos nemokamos kvalifikuotų specialistų konsultacijos, pagalba visais klausimais, susijusiais su teikiamų prekių tyrimams atlikti ir Įrangos kokybišku darbu. |
| 7.4 | Pirkėjas atsiskaito pagal fiksuotus įkainius, į kuriuos Tiekėjas privalo įtraukti visas savo išlaidas, susijusias su Medicinos primonėmis ir priedais ir jų tiekimu, pasauga bei Įrangos, įskaitant jos programas ir visus priedus bei susijusias medžiagas / priemones / papildomą Įrangą, tiekimo, diegimo, atnaujinimo, aptarnavimo kaštus, taip pat išlaidas, susijusias su mokesčių mokėjimu bei kitų Tiekėjo kaip rinkos dalyvio, darbdavio atliekamus mokėjimus ir mokamus mokesčius. Pirkėjas nemokės papildomai už jokias Tiekėjo išlaidas, kurias patirs Tiekėjas dalyvaudamas Pirkime, ruošdamasis Sutarties vykdymui ar kurias patirs Sutarties vykdymo metu. |
| 7.5 | Sutarties galiojimo laikotarpis yra 38 mėnesiai: 36 mėnesiai Medicinos priemonių ir priedų (tyrimams atlikti) tiekimo laikotarpis, įskaitant Įrangos pristatymą ir paruošimą darbui; 2 mėnesiai galutiniam atsiskaitymui tarp šalių. |
| 7.6 | Tiekėjas turi pateikti dokumentus, įrodančius siūlomų Medicinos priemonių bei priedų atitikimą kokybės ir techniniams reikalavimams, nurodytiems pirkimo dokumentų techninėje specifikacijoje: tiekėjas turi pateikti gamintojo parengtus katalogus ir siūlomų Medicinos priemonių bei priedų techninių charakteristikų aprašymus (jei gamintojo kataloge neišsamiai atsispindi siūlomos prekės atitikimas techninės specifikacijos reikalavimams) (pdf formatu) su vertimu į lietuvių kalbą. Šiuose dokumentuose tiekėjas turi grafiškai nurodyti (t. y. pastebimai pažymėti – spalvotai markiruoti, ir /ar nurodyti rodyklėmis, ir /ar pabraukti) konkrečias teikiamų dokumentų vietas, kur aprašomos reikalaujamų techninių charakteristikų reikšmės, bei įrašyti, kurį techninių reikalavimų punktą jos atitinka. Taip pat tiekėjas turi pateikti nuorodas į gamintojo interneto tinklalapį (jei toks yra), kuriame perkančiosios organizacijos vertintojai galėtų patikrinti teikiamų duomenų autentiškumą (nuorodos turi būti parašytos pateikiamuose kataloguose ar aprašymuose). Kiti gamintojo dokumentai, nenurodyti šiame punkte, nebus laikomi pakankama ir patikima informacija vertinimui atlikti.  Po sutarties pasirašymo lietuvių kalba pateikiami: Medicinos priemonių bei priedų (kur tinka) naudojimo instrukcijos bei Panaudai teikiamos Įrangos naudotojo vadovas. |

Pirkimo sąlygų 3 priedas

**TIEKĖJŲ PAŠALINIMO PAGRINDAI**

1. Su pasiūlymu teikiamas tik EBVPD. Perkančioji organizacija su pasiūlymu nereikalauja pateikti lentelėje nurodytų pašalinimo pagrindų nebuvimą įrodančių dokumentų. Šių dokumentų prašoma tik iš ekonomiškai naudingiausią pasiūlymą pateikusio tiekėjo prieš nustatant laimėjusį pasiūlymą. Vis dėlto, perkančioji organizacija bet kuriuo pirkimo procedūros metu gali paprašyti kandidatų ar dalyvių pateikti visus ar dalį dokumentų, patvirtinančių jų pašalinimo pagrindų nebuvimą, jeigu tai būtina siekiant užtikrinti tinkamą pirkimo procedūros atlikimą.

2. Pašalinimo pagrindai taikomi tiekėjui (kai pasiūlymą teikia ūkio subjektų grupė – visiems tos grupės nariams) ir ūkio subjektams, kurių pajėgumais tiekėjas remiasi.

3. Perkančioji organizacija tiekėją pašalina iš pirkimo procedūros bet kuriame pirkimo procedūros etape, jeigu paaiškėja, kad dėl savo veiksmų ar neveikimo prieš pirkimo procedūrą ar jos metu jis atitinka bent vieną iš pirkimo dokumentuose nustatytų tiekėjo pašalinimo pagrindų, išskyrus VPĮ 46 straipsnio 10 dalyje nustatytus atvejus (tačiau atsižvelgiant į VPĮ 46 straipsnio 11 ir 12 dalių nuostatas).

4. Perkančioji organizacija, priimdama sprendimus dėl tiekėjo pašalinimo iš pirkimo procedūros VPĮ 46 straipsnio 4 ir 6 dalyse nurodytais pašalinimo pagrindais, atsižvelgia į tai, ar vertinant tiekėjo patikimumą tiekėjo pašalinimas iš pirkimo procedūros proporcingas vertinamam tiekėjo elgesiui, VPĮ 46 straipsnio 4 dalies 7 punkto c papunkčio atveju – ar taikant šį tiekėjo pašalinimo iš pirkimo procedūros pagrindą nebūtų reikšmingai apribota konkurencija. Priimant sprendimus dėl tiekėjo pašalinimo iš pirkimo procedūros VPĮ 46 straipsnio 4 dalies 4 ir 6 punktuose nurodytais pašalinimo pagrindais, gali būti atsižvelgiama į pagal VPĮ 52 ir 91 straipsnius skelbiamą informaciją.

5. Perkančioji organizacija visų pirma reikalauja tokios rūšies pažymų ir tokių dokumentinių įrodymų formų, apie kuriuos pateikta informacija Europos Komisijos informacinėje dokumentų saugykloje „e-Certis“. Lentelės ketvirtame stulpelyje nurodomi dokumentai, kuriuos turi pateikti Lietuvos Respublikoje registruoti tiekėjai. Dėl dokumentų, kuriuos turi pateikti užsienio šalių tiekėjai, informaciją Perkančioji organizacija pasitikrina „e-Certis“, adresu <https://ec.europa.eu/tools/ecertis/>.

6. Perkančioji organizacija nereikalauja iš tiekėjo pateikti dokumentų, patvirtinančių jo pašalinimo pagrindų nebuvimą, jeigu ji:

6.1. turi galimybę susipažinti su šiais dokumentais ar informacija **tiesiogiai ir neatlygintinai** prisijungusi prie nacionalinės duomenų bazės bet kurioje valstybėje narėje arba naudodamasi Centrinės viešųjų pirkimų informacinės sistemos priemonėmis;

6.2. šiuos dokumentus jau turi iš ankstesnių pirkimo procedūrų, jeigu šiuose dokumentuose nurodyta informacija vis dar yra aktuali (dokumentas išduotas prieš ne daugiau dienų, negu nurodyta atitinkamoje žemiau esančios lentelės eilutėje).

7. Jeigu tiekėjas negali pateikti nurodytų dokumentų, įrodančių, kad nėra pašalinimo pagrindų, numatytų VPĮ 46 straipsnio 1 ir 3 dalyse ir 6 dalies 2 punkte, nes valstybėje narėje ar atitinkamoje šalyje tokie dokumentai neišduodami arba toje šalyje išduodami dokumentai neapima visų 46 straipsnio 1 ir 3 dalyse ir 6 dalies 2 punkte keliamų klausimų, jie gali būti pakeisti:

7.1. priesaikos deklaracija;

7.2. oficialia tiekėjo deklaracija, jeigu šalyje nenaudojama priesaikos deklaracija. Oficiali deklaracija turi būti patvirtinta valstybės narės ar tiekėjo kilmės šalies arba šalies, kurioje jis registruotas, kompetentingos teisinės ar administracinės institucijos, notaro arba kompetentingos profesinės ar prekybos organizacijos.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Eil. Nr.** | **Tiekėjo pašalinimo pagrindai** | **VPĮ straipsnis, dalis, punktas bei EBVPD formos dalis pildymui** | **Pašalinimo pagrindų nebuvimą įrodantys dokumentai** |
| **Privalomi pašalinimo pagrindai pagal VPĮ 46 straipsnio 1 – 4 dalių nuostatas** | | | |
|  | Tiekėjas arba jo atsakingas asmuo, nurodytas VPĮ 46 straipsnio 2 dalies 2 punkte, nuteistas už šią nusikalstamą veiką:  1) dalyvavimą nusikalstamame susivienijime, jo organizavimą ar vadovavimą jam;  2) kyšininkavimą, prekybą poveikiu, papirkimą;  3) sukčiavimą, turto pasisavinimą, turto iššvaistymą, apgaulingą pareiškimą apie juridinio asmens veiklą, kredito, paskolos ar tikslinės paramos panaudojimą ne pagal paskirtį ar nustatytą tvarką, kreditinį sukčiavimą, neteisingų duomenų apie pajamas, pelną ar turtą pateikimą, deklaracijos, ataskaitos ar kito dokumento nepateikimą, apgaulingą apskaitos tvarkymą ar piktnaudžiavimą, kai šiomis nusikalstamomis veikomis kėsinamasi į Europos Sąjungos finansinius interesus, kaip apibrėžta Konvencijos dėl Europos Bendrijų finansinių interesų apsaugos 1 straipsnyje;  4) nusikalstamą bankrotą;  5) teroristinį ir su teroristine veikla susijusį nusikaltimą;  6) nusikalstamu būdu gauto turto legalizavimą;  7) prekybą žmonėmis, vaiko pirkimą arba pardavimą;  8) kitos valstybės tiekėjo atliktą nusikaltimą, apibrėžtą Direktyvos 2014/24/ES 57 straipsnio 1 dalyje išvardytus Europos Sąjungos teisės aktus įgyvendinančiuose kitų valstybių teisės aktuose.  Laikoma, kad tiekėjas arba jo atsakingas asmuo nuteistas už aukščiau nurodytą nusikalstamą veiką, kai dėl:  1) tiekėjo, kuris yra fizinis asmuo, per pastaruosius 5 metus buvo priimtas ir įsiteisėjęs apkaltinamasis teismo nuosprendis ir šis asmuo turi neišnykusį ar nepanaikintą teistumą;  2) tiekėjo, kuris yra juridinis asmuo, kita organizacija ar jos padalinys, vadovo, kito valdymo ar priežiūros organo nario ar kito asmens, turinčio (turinčių) teisę atstovauti tiekėjui ar jį kontroliuoti, jo vardu priimti sprendimą, sudaryti sandorį, asmens (asmenų), turinčio (turinčių) teisę surašyti ir pasirašyti tiekėjo finansinės apskaitos dokumentus, per pastaruosius 5 metus buvo priimtas ir įsiteisėjęs apkaltinamasis teismo nuosprendis ir šis asmuo turi neišnykusį ar nepanaikintą teistumą;  3) tiekėjo, kuris yra juridinis asmuo, kita organizacija ar jos padalinys, per pastaruosius 5 metus buvo priimtas ir įsiteisėjęs apkaltinamasis teismo nuosprendis arba VPĮ 46 straipsnio 3 dalies atveju – galutinis administracinis sprendimas, jeigu toks sprendimas priimamas pagal tiekėjo šalies teisės aktų reikalavimus. | **VPĮ 46 straipsnio 1 dalis**  EBVPD III dalies A1-A6 punktai  EBVPD III dalies D1 punktas | Iš Lietuvoje įsteigtų subjektų reikalaujama:   * išrašo iš teismo sprendimo arba * Informatikos ir ryšių departamento prie Vidaus reikalų ministerijos pažymos, arba * valstybės įmonės Registrų centro Lietuvos Respublikos Vyriausybės nustatyta tvarka išduoto dokumento, patvirtinančio jungtinius kompetentingų institucijų tvarkomus duomenis.   Iš ne Lietuvoje įsteigtų subjektų reikalaujama:   * atitinkamos užsienio šalies institucijos dokumento[[2]](#footnote-2).   Nurodyti dokumentai turi būti išduoti ne anksčiau kaip **120 dienų** iki *tos dienos, kai tiekėjas perkančiosios organizacijos prašymu turės pateikti pašalinimo pagrindų nebuvimą patvirtinančius dok*umentus. ***Pavyzdys****: Jeigu perkančioji organizacija 2022-10-10 kreipėsi į tiekėją prašydama iki 2022-10-14 pateikti įrodančius dokumentus, jie turi būti išduoti ne anksčiau kaip 120 dienų, jas skaičiuojant atgal nuo 2022-10-14.*  Jei dokumentas išduotas anksčiau, tačiau jame nurodytas galiojimo terminas ilgesnis nei pašalinimo pagrindų nebuvimą patvirtinančių dokumentų pagal EBVPD galutinis pateikimo terminas, toks dokumentas jo galiojimo laikotarpiu yra priimtinas. |
|  | Tiekėjas yra neatlikęs jam paskirtos baudžiamojo poveikio priemonės – uždraudimo juridiniam asmeniui dalyvauti viešuosiuose pirkimuose. | **VPĮ 46 straipsnio 2¹ dalis**  EBVPD III dalies D2 punktas | Iš Lietuvoje įsteigtų subjektų įrodančių dokumentų nereikalaujama. Užtenka pateikto EBVPD. |
|  | Tiekėjas yra nuteistas už įsipareigojimų, susijusių su mokesčių, įskaitant socialinio draudimo įmokas, mokėjimu, nevykdymą pagal šalies, kurioje registruotas tiekėjas, ar šalies, kurioje yra perkančioji organizacija, reikalavimus, kaip tai apibrėžta VPĮ 46 straipsnio 2 dalies 1 ir 3 punktuose, arba perkančioji organizacija turi kitų įrodymų apie šių įsipareigojimų nevykdymą.  Laikoma, kad tiekėjas nuteistas už aukščiau nurodytą nusikalstamą veiką, kai dėl:  1) tiekėjo, kuris yra fizinis asmuo, per pastaruosius 5 metus buvo priimtas ir įsiteisėjęs apkaltinamasis teismo nuosprendis ir šis asmuo turi neišnykusį ar nepanaikintą teistumą;  2) tiekėjo, kuris yra juridinis asmuo, kita organizacija ar jos padalinys, per pastaruosius 5 metus buvo priimtas ir įsiteisėjęs apkaltinamasis teismo nuosprendis arba šio straipsnio 3 dalies atveju – galutinis administracinis sprendimas, jeigu toks sprendimas priimamas pagal tiekėjo šalies teisės aktų reikalavimus.  Tačiau ši nuostata netaikoma, jeigu:  1) tiekėjas yra įsipareigojęs sumokėti mokesčius, įskaitant socialinio draudimo įmokas ir dėl to laikomas jau įvykdžiusiu šioje dalyje nurodytus įsipareigojimus;  2) įsiskolinimo suma neviršija 50 Eur (penkiasdešimt eurų);  3) tiekėjas apie tikslią jo įsiskolinimo sumą informuotas tokiu metu, kad iki paraiškų ar pasiūlymų pateikimo termino pabaigos nespėjo sumokėti mokesčių, įskaitant socialinio draudimo įmokas, sudaryti mokestinės paskolos sutarties ar kito panašaus pobūdžio įpareigojančio susitarimo dėl jų sumokėjimo ar imtis kitų priemonių, kad atitiktų 1 punkto nuostatas. Tiekėjas šiuo pagrindu nepašalinamas iš pirkimo procedūros, jeigu, perkančiajai organizacijai reikalaujant pateikti aktualius dokumentus pagal VPĮ 50 straipsnio 6 dalį, jis įrodo, kad jau yra laikomas įvykdžiusiu įsipareigojimus, susijusius su mokesčių, įskaitant socialinio draudimo įmokas, mokėjimu. | **VPĮ 46 straipsnio 3 dalis**  EBVPD III dalies B1 ir B2 punktai | 1) Dėl įsipareigojimų, susijusių su mokesčių mokėjimu, įvykdymo iš Lietuvoje įsteigtų subjektų prašoma:   * išrašo iš teismo sprendimo (jei toks yra) arba Valstybinės mokesčių inspekcijos prie Lietuvos Respublikos finansų ministerijos išduoto dokumento, * arba valstybės įmonės Registrų centro Lietuvos Respublikos Vyriausybės nustatyta tvarka išduoto dokumento, patvirtinančio jungtinius kompetentingų institucijų tvarkomus duomenis.   Iš ne Lietuvoje įsteigtų subjektų reikalaujama:   * atitinkamos užsienio šalies institucijos dokumento[[3]](#footnote-3).   Nurodyti dokumentai turi būti išduoti ne anksčiau kaip **120 dienų** iki *tos dienos, kai tiekėjas perkančiosios organizacijos prašymu turės pateikti pašalinimo pagrindų nebuvimą patvirtinančius dok*umentus. ***Pavyzdys****: Jeigu perkančioji organizacija 2022-10-10 kreipėsi į tiekėją prašydama iki 2022-10-14 pateikti įrodančius dokumentus, jie turi būti išduoti ne anksčiau kaip 120 dienų, jas skaičiuojant atgal nuo 2022-10-14.*  Jei dokumentas išduotas anksčiau, tačiau jame nurodytas galiojimo terminas ilgesnis nei pašalinimo pagrindų nebuvimą patvirtinančių dokumentų pagal EBVPD galutinis pateikimo terminas, toks dokumentas jo galiojimo laikotarpiu yra priimtinas.  2) Dėl įsipareigojimų, susijusių su socialinio draudimo įmokų mokėjimu, įvykdymo iš Lietuvoje įsteigtų subjektų prašoma:  2.1) Jeigu tiekėjas yra juridinis asmuo, registruotas Lietuvos Respublikoje, iš jo nereikalaujama pateikti jokių šį reikalavimą įrodančių dokumentų. Perkančioji organizacija savarankiškai patikrina duomenis nacionalinėje duomenų bazėje, adresu <http://draudejai.sodra.lt/draudeju_viesi_duomenys/>.  Jeigu dėl Valstybinio socialinio draudimo fondo valdybos (toliau – „Sodra“) informacinės sistemos techninių trikdžių Perkančioji organizacija neturės galimybės patikrinti neatlygintinai prieinamų duomenų apie tiekėją (juridinį asmenį), jis turės teisę prašyti tiekėjo (juridinio asmens) pateikti išrašą iš teismo sprendimo (jei toks yra) arba „Sodros“ nustatyta tvarka išduotą dokumentą, patvirtinantį atitiktį šiam reikalavimui. Tiekėjas taip pat gali pateikti valstybės įmonės Registrų centro Lietuvos Respublikos Vyriausybės nustatyta tvarka išduotą dokumentą, patvirtinantį jungtinius kompetentingų institucijų tvarkomus duomenis.  2.2) Jeigu tiekėjas yra fizinis asmuo, registruotas Lietuvos Respublikoje, jis pateikia išrašą iš teismo sprendimo (jei toks yra) arba „Sodros“ išduotą dokumentą, arba valstybės įmonės Registrų centras Lietuvos Respublikos Vyriausybės nustatyta tvarka išduotą dokumentą, patvirtinantį jungtinius kompetentingų institucijų tvarkomus duomenis.  Iš ne Lietuvoje įsteigtų subjektų reikalaujama:   * atitinkamos užsienio šalies kompetentingos institucijos dokumento[[4]](#footnote-4).   Nurodyti dokumentai turi būti išduoti ne anksčiau kaip **120 dienų** iki *tos dienos, kai tiekėjas perkančiosios organizacijos prašymu turės pateikti pašalinimo pagrindų nebuvimą patvirtinančius dok*umentus. ***Pavyzdys****: Jeigu perkančioji organizacija 2022-10-10 kreipėsi į tiekėją prašydama iki 2022-10-14 pateikti įrodančius dokumentus, jie turi būti išduoti ne anksčiau kaip 120 dienų, jas skaičiuojant atgal nuo 2022-10-14.*  Jei dokumentas išduotas anksčiau, tačiau jame nurodytas galiojimo terminas ilgesnis nei pašalinimo pagrindų nebuvimą patvirtinančių dokumentų pagal EBVPD galutinis pateikimo terminas, toks dokumentas jo galiojimo laikotarpiu yra priimtinas. |
|  | Tiekėjas su kitais tiekėjais yra sudaręs susitarimų, kuriais siekiama iškreipti konkurenciją atliekamame pirkime, ir perkančioji organizacija dėl to turi įtikinamų duomenų. | **VPĮ 46 straipsnio 4 dalies 1 punktas**  EBVPD III dalies C10 punktas | Iš Lietuvoje įsteigtų subjektų įrodančių dokumentų nereikalaujama. Užtenka pateikto EBVPD. |
|  | Tiekėjas pirkimo metu pateko į interesų konflikto situaciją, kaip apibrėžta VPĮ 21 straipsnyje, ir atitinkamos padėties negalima ištaisyti.  Laikoma, kad atitinkamos padėties dėl interesų konflikto negalima ištaisyti, jeigu į interesų konfliktą patekę asmenys nulėmė viešojo pirkimo komisijos ar perkančiosios organizacijos sprendimus ir šių sprendimų pakeitimas prieštarautų VPĮ nuostatoms. | **VPĮ 46 straipsnio 4 dalies 2 punktas**  EBVPD III dalies C12 punktas | Iš Lietuvoje įsteigtų subjektų įrodančių dokumentų nereikalaujama. Užtenka pateikto EBVPD. |
|  | Pažeista konkurencija, kaip nustatyta VPĮ 27 straipsnio 3 ir 4 dalyse, ir atitinkamos padėties negalima ištaisyti. | **VPĮ 46 straipsnio 4 dalies 3 punktas**  EBVPD III dalies C13 punktas | Iš Lietuvoje įsteigtų subjektų įrodančių dokumentų nereikalaujama. Užtenka pateikto EBVPD. |
|  | Tiekėjas pirkimo procedūrų metu nuslėpė informaciją ar pateikė melagingą informaciją apie atitiktį VPĮ 46 ir 47 straipsniuose nustatytiems reikalavimams, ir perkančioji organizacija gali tai įrodyti bet kokiomis teisėtomis priemonėmis, arba tiekėjas dėl pateiktos melagingos informacijos negali pateikti patvirtinančių dokumentų, reikalaujamų pagal VPĮ 50 straipsnį.  Šiuo pagrindu tiekėjas taip pat pašalinamas iš pirkimo procedūros, kai ankstesnių procedūrų, atliktų VPĮ, Viešųjų pirkimų, atliekamų gynybos ir saugumo srityje, įstatymo, Pirkimų, atliekamų vandentvarkos, energetikos, transporto ar pašto paslaugų srities perkančiųjų subjektų, įstatymo ar Koncesijų įstatymo nustatyta tvarka, metu nuslėpė informaciją ar pateikė šiame punkte nurodytą melagingą informaciją arba tiekėjas dėl pateiktos melagingos informacijos negalėjo pateikti patvirtinančių dokumentų, reikalaujamų pagal VPĮ 50 straipsnį, dėl ko per pastaruosius vienus metus buvo pašalintas iš pirkimo ar koncesijos suteikimo procedūrų.  Šiuo pagrindu tiekėjas taip pat pašalinamas iš pirkimo procedūros, kai, vadovaujantis kitų valstybių teisės aktais, ankstesnių procedūrų metu jis nuslėpė informaciją ar pateikė melagingą informaciją arba dėl melagingos informacijos pateikimo negalėjo pateikti patvirtinančių dokumentų, dėl ko per pastaruosius vienus metus buvo pašalintas iš pirkimo ar koncesijos suteikimo procedūrų arba taikomos kitos panašios sankcijos. | **VPĮ 46 straipsnio 4 dalies 4 punktas**  EBVPD III dalies C15 punktas | Iš Lietuvoje įsteigtų subjektų įrodančių dokumentų nereikalaujama. Užtenka pateikto EBVPD.  **Priimant sprendimus dėl tiekėjo pašalinimo iš pirkimo procedūros šiame punkte nurodytu pašalinimo pagrindu, be kita ko, gali būti atsižvelgiama į pagal VPĮ 52 straipsnį skelbiamą informaciją:**  <https://vpt.lrv.lt/melaginga-informacija-pateikusiu-tiekeju-sarasas-3> |
|  | Tiekėjas pirkimo metu ėmėsi neteisėtų veiksmų, siekdamas daryti įtaką perkančiosios organizacijos sprendimams, gauti konfidencialios informacijos, kuri suteiktų jam neteisėtą pranašumą pirkimo procedūroje, ar teikė klaidinančią informaciją, kuri gali daryti esminę įtaką perkančiosios organizacijos sprendimams dėl tiekėjų pašalinimo, jų kvalifikacijos vertinimo, laimėtojo nustatymo, ir perkančioji organizacija gali tai įrodyti bet kokiomis teisėtomis priemonėmis. | **VPĮ 46 straipsnio 4 dalies 5 punktas**  EBVPD III dalies C15 punktas | Iš Lietuvoje įsteigtų subjektų įrodančių dokumentų nereikalaujama. Užtenka pateikto EBVPD. |
|  | Tiekėjas yra neįvykdęs sutarties, sudarytos vadovaujantis VPĮ, Viešųjų pirkimų, atliekamų gynybos ir saugumo srityje, įstatymu ar Pirkimų, atliekamų vandentvarkos, energetikos, transporto ar pašto paslaugų srities perkančiųjų subjektų, įstatymu, ar koncesijos sutarties arba yra netinkamai ją įvykdęs ir tai buvo esminis sutarties pažeidimas, kaip nustatyta Civilinio kodekso 6.217 straipsnyje (toliau – esminis sutarties pažeidimas), dėl kurio per pastaruosius 3 metus buvo nutraukta sutartis arba per pastaruosius 3 metus buvo priimtas ir įsiteisėjęs teismo sprendimas, kuriuo tenkinamas perkančiosios organizacijos, perkančiojo subjekto ar suteikiančiosios institucijos reikalavimas atlyginti nuostolius, patirtus dėl to, kad tiekėjas sutartyje nustatytą esminę sutarties sąlygą vykdė su dideliais arba nuolatiniais trūkumais, ar per pastaruosius 3 metus buvo priimtas perkančiosios organizacijos sprendimas, kad tiekėjas sutartyje nustatytą esminę sutarties sąlygą vykdė su dideliais arba nuolatiniais trūkumais ir dėl to buvo pritaikyta sutartyje nustatyta sankcija.  Šiuo pagrindu tiekėjas taip pat pašalinamas iš pirkimo procedūros, kai, vadovaujantis kitų valstybių teisės aktais, per pastaruosius 3 metus nustatyta, kad jis, vykdydamas ankstesnę sutartį, ankstesnę sutartį su perkančiuoju subjektu arba ankstesnę koncesijos sutartį, sutartyje nustatytą esminį reikalavimą vykdė su dideliais arba nuolatiniais trūkumais ir dėl to ta ankstesnė sutartis buvo nutraukta anksčiau, negu toje sutartyje nustatytas jos galiojimo terminas, buvo pareikalauta atlyginti žalą ar taikomos kitos panašios sankcijos. | **VPĮ 46 straipsnio 4 dalies 6 punktas**  EBVPD III dalies C14 punktas | Iš Lietuvoje įsteigtų subjektų įrodančių dokumentų nereikalaujama. Užtenka pateikto EBVPD.  **Priimant sprendimus dėl tiekėjo pašalinimo iš pirkimo procedūros šiame punkte nurodytu pašalinimo pagrindu, gali būti atsižvelgiama į pagal VPĮ 91 straipsnį skelbiamą informaciją:**  <https://vpt.lrv.lt/lt/pasalinimo-pagrindai-1/nepatikimi-tiekejai-1>  <https://vpt.lrv.lt/lt/pasalinimo-pagrindai-1/nepatikimu-koncesininku-sarasas-1/nepatikimu-koncesininku-sarasas> |
|  | Tiekėjas yra padaręs rimtą profesinį pažeidimą, dėl kurio perkančioji organizacija abejoja tiekėjo sąžiningumu, kai jis yra padaręs finansinės atskaitomybės ir audito teisės aktų pažeidimą ir nuo jo padarymo dienos praėjo mažiau kaip vieni metai. | **VPĮ 46 straipsnio 4 dalies 7 punkto a papunktis**  EBVPD III dalies C11 punktas | Iš Lietuvoje įsteigtų subjektų įrodančių dokumentų nereikalaujama. Užtenka pateikto EBVPD. Priimant sprendimus dėl tiekėjo pašalinimo iš pirkimo procedūros šiame punkte nurodytu pašalinimo pagrindu, be kita ko, atsižvelgiama įnacionalinėje duomenų bazėje adresu: <https://www.registrucentras.lt/jar/p/index.php>  paskelbtą informaciją, taip pat į šiame informaciniame pranešime pateiktą informaciją:  <https://vpt.lrv.lt/lt/naujienos/finansiniu-ataskaitu-nepateikimas-gali-tapti-kliutimi-dalyvauti-viesuosiuose-pirkimuose> |
|  | Tiekėjas yra padaręs rimtą profesinį pažeidimą, dėl kurio perkančioji organizacija abejoja tiekėjo sąžiningumu, kai jis (tiekėjas) neatitinka minimalių patikimo mokesčių mokėtojo kriterijų, nustatytų Lietuvos Respublikos mokesčių administravimo įstatymo 401 straipsnio 1 dalyje. | **VPĮ 46 straipsnio 4 dalies 7 punkto b papunktis**  EBVPD III dalies C11 punktas | Iš Lietuvoje įsteigtų subjektų įrodančių dokumentų nereikalaujama. Užtenka pateikto EBVPD.  Priimant sprendimus dėl tiekėjo pašalinimo iš pirkimo procedūros šiame punkte nurodytu pašalinimo pagrindu, be kita ko, atsižvelgiama įnacionalinėje duomenų bazėje adresu <https://www.vmi.lt/evmi/mokesciu-moketoju-informacija> skelbiamą informaciją. |
|  | Tiekėjas yra padaręs rimtą profesinį pažeidimą, dėl kurio perkančioji organizacija abejoja tiekėjo sąžiningumu, kai jis yra padaręs draudimo sudaryti draudžiamus susitarimus, įtvirtinto Lietuvos Respublikos konkurencijos įstatyme ar panašaus pobūdžio kitos valstybės teisės akte, pažeidimą ir nuo jo padarymo dienos praėjo mažiau kaip 3 metai. | **VPĮ 46 straipsnio 4 dalies 7 punkto c papunktis**  EBVPD III dalies C11 punktas | Iš Lietuvoje įsteigtų subjektų įrodančių dokumentų nereikalaujama. Užtenka pateikto EBVPD.  **Priimant sprendimus dėl tiekėjo pašalinimo iš pirkimo procedūros šiame punkte nurodytu pašalinimo pagrindu, be kita ko, atsižvelgiama į nacionalinėje duomenų bazėje adresu:** <https://kt.gov.lt/lt/atviri-duomenys/diskvalifikavimas-is-viesuju-pirkimu> skelbiamą informaciją. |

Pirkimo sąlygų 4 priedas

**TIEKĖJŲ KVALIFIKACIJOS REIKALAVIMAI**

1. Tiekėjo kvalifikacija turi atitikti šiame priede nustatytus reikalavimus kvalifikacijai.

2. Jei bendrą pasiūlymą pateikia ūkio subjektų grupė, veikianti pagal jungtinės veiklos (partnerystės) sutartį, šių konkurso sąlygų 4 priede nurodytus kvalifikacijos reikalavimus turi atitikti bent vienas ūkio subjektų grupės narys.

3. Tiekėjas gali remtis kitų ūkio subjektų pajėgumais, neatsižvelgdamas į tai, kokio teisinio pobūdžio yra jų ryšiai. Jeigu tiekėjas pasiūlyme nurodė, kad numato pasitelkti subtiekėjus ar kitus ūkio subjektus, kurių pajėgumais remiasi, tiekėjas su pasiūlymu privalo pateikti šių subjektų EBVPD, patvirtinančius, kad jie atitinka šių konkurso sąlygų 4 priede nurodytus kvalifikacijos reikalavimus (pagal prisiimamus įsipareigojimus vykdant pirkimo sutartį).

4. Jeigu tiekėjas remiasi kitų ūkio subjektų pajėgumais, teikdamas pasiūlymą, jis turi pateikti įrodymus, kurie patvirtintų, kad tiekėjui subtiekėjų ar kitų ūkio subjektų, kurių pajėgumais jis remiasi, ištekliai bus prieinami vykdant pirkimo sutartį. Tokiais įrodymais gali būti preliminarios sutartys arba ketinimų protokolai, arba kiti lygiaverčiai dokumentai, patvirtinantys, kad laimėjus pirkimą, pirkimo sutarties vykdymo metu tiekėjui bus prieinami kitų ūkio subjektų ištekliai (pateikiamas skenuotas dokumentas elektroninėje formoje).

5.Perkančioji organizacija bet kuriuo pirkimo procedūros metu gali paprašyti tiekėjų pateikti visus ar dalį dokumentų, patvirtinančių jų atitiktį kvalifikacijos reikalavimams.

6. Jeigu tiekėjas negali pateikti nurodytų dokumentų, nes atitinkamoje šalyje tokie dokumentai neišduodami arba toje šalyje išduodami dokumentai neapima visų keliamų klausimų, pateikiama priesaikos deklaracija arba oficiali tiekėjo deklaracija (pateikiami skenuoti dokumentai elektroninėje formoje).

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Eil. Nr.** | **Kvalifikacijos reikalavimai** | **Atitiktį kvalifikacijos reikalavimams įrodantys dokumentai** |
| 1. | Tiekėjas turi teisę verstis veikla reikalinga pirkimo sutarčiai vykdyti | Tiekėjas pateikia įstatų, ar kito dokumento, patvirtinančio tiekėjo teisę verstis veikla, kuri reikalinga pirkimo sutarčiai įvykdyti, arba atitinkamos užsienio šalies institucijos (profesinių ar veiklos tvarkytojų, valstybės įgaliotų institucijų pažymos, kaip yra nustatyta toje valstybėje, kurioje tiekėjas registruotas) išduoto dokumento ar priesaikos deklaracijos, liudijančios tiekėjo teisę verstis veikla, kuri reikalinga pirkimo sutarčiai įvykdyti, kopijas.  *Pateikiami skenuoti dokumentai elektroninėje formoje.* |

7. Perkančioji organizacija nereikalauja, kad tiekėjai laikytųsi kokybės vadybos sistemos ir (arba) aplinkos apsaugos vadybos sistemos standartų.

Pirkimo sąlygų 5 priedas

**EUROPOS BENDRASIS VIEŠŲJŲ PIRKIMŲ DOKUMENTAS**

„Europos bendrasis viešųjų pirkimų dokumentas (EBVPD)“ pateikiamas .xml formatu.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Pirkimo sąlygų 6 priedas

**PASIŪLYMAS**

**DĖL MEDICINOS PRIEMONIŲ BEI PRIEDŲ RINKINIŲ, SKIRTŲ HEMOGLOBINO KONCENTRACIJOS NUSTATYMUI KAPILIARINIAME KRAUJYJE SU ĮRANGOS ĮSIGIJIMU PANAUDOS BŪDU**

**VIEŠOJO PIRKIMO**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Nr.\_\_\_\_

(data)

Viešajai įstaigai Nacionaliniam kraujo centrui

1. **INFORMACIJA APIE TIEKĖJĄ**

|  |  |
| --- | --- |
| **Tiekėjo pavadinimas** [*jei pasiūlymą teikia ūkio subjektų grupė, nurodyti: jungtinės veiklos sutarties pagrindu veikianti ūkio subjektų grupė, sudaryta iš: [nurodyti visų partnerių pavadinimus]*] |  |
| **Atsakingasis partneris** [*nurodyti atsakingojo partnerio pavadinimą, pildyti tik jei pasiūlymą teikia jungtinės veiklos sutarties pagrindu veikianti ūkio subjektų grupė*] |  |
| **Tiekėjo adresas** [*jei pasiūlymą teikia jungtinės veiklos sutarties pagrindu veikianti ūkio subjektų grupė, nurodyti visų partnerių adresus*] |  |
| **Už pasiūlymą atsakingo asmens vardas, pavardė** |  |
| **Telefono numeris** |  |
| **El. pašto adresas** |  |

**2. INFORMACIJA APIE SUBTIEKĖJUS**

*(pildoma, jei tiekėjas pasitelkia subtiekėjus)*

*Lentelė Nr. 1[[5]](#footnote-5)*

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Eil. Nr. | Ūkio subjekto, kurio pajėgumais remiasi tiekėjas, pavadinimas | Statusas *(jungtinės veiklos partneris arba subtiekėjas (subrangovas) arba trečiasis asmuo, kurio pajėgumais remiamasi)* | Kvalifikacijos reikalavimas, kuriam pasitelkiamas ūkio subjektas |
|  |  |  |  |

*Lentelė Nr. 2[[6]](#footnote-6)*

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Eil. Nr. | Subtiekėjo pavadinimas | Ūkio subjektui perduodamų sutartinių įsipareigojamų dalis  *(ką darys pasitelkiamas ūkio subjektas)* |
|  |  |  |

Tuo atveju, jei tiekėjas remiasi kitų ūkio subjektų ištekliais, tačiau tokie ūkio subjektai patys nedalyvauja sutarties vykdyme ir tiekėjas nesiremia jų kvalifikacija, tiekėjas **privalo kartu su pasiūlymu pateikti laisvos formos raštą, kuriame bus nurodyta, kuriais būtent ištekliais tiekėjas remiasi ir kokiu pagrindu (susitarimas, preliminarioji sutartis ar pan.)[[7]](#footnote-7).**

**Ekonominio naudingumo reikalavimai / privalumai:**

|  |  |
| --- | --- |
| 1. | Matavimo metodas - fotometrinis, modifikuota azidmethemoglobino reakcija. Matavimo metodo tikslumas ±1.5 % lyginant su tarptautiniu referentiniu hemoglobino nustatymo metodu pagal tarptautinę hematologijos standartizacijos tarybą (ICHS). **(T1)** |
| 2. | Įrangos pagaminimo metai ne ankstesni nei 2019. **(T2)** |

***\*1. punktui pateikti tai patvirtinantį dokumentą (pvz.: gamintojo patvirtinimas, reagentų rinkinio / įrangos naudojimo instrukcija / tyrimų protokolas). Tiekėjo vienašališka deklaracija nelaikoma tinkamu įrodymu;***

***\*2. punktui pateikti gamintojo raštišką patvirtinimą, kuriame būtų nurodyti Įrangos pagaminimo metai ir serijos numeris. Tiekėjo vienašališka deklaracija nelaikoma tinkamu įrodymu.***

**3. PASIŪLYMO KAINA**

*(tiekėjas užpildo 1 - 2 lenteles)*

1 lentelė

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Eil. Nr.** | **Kriterijaus pavadinimas (reikalavimas)** | **Kriterijaus reikšmė**  **(Taip / Ne)** |
| 1. | Matavimo metodas - fotometrinis, modifikuota azidmethemoglobino reakcija. Matavimo metodo tikslumas ±1.5 % lyginant su tarptautiniu referentiniu hemoglobino nustatymo metodu pagal tarptautinę hematologijos standartizacijos tarybą (ICHS). **(T1)** |  |
| 2. | Įrangos pagaminimo metai ne ankstesni nei 2019. **(T2)** |  |

2 lentelė

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Eil. Nr.** | **Medicinos priemonių ir priedų pavadinimai** | **Preliminarus tyrimų skaičius per 36 mėnesius** | **Medicinos priemonių, priedų** **kiekis (ml./vnt.)**  **preliminariam tyrimų skaičiui** | **Medicinos priemonių, priedų** **reikalingų vienam tyrimui atlikti, kaina, Eur be PVM** | **Suma Eur be PVM (3 x 5)** | **Gamintojas, komercinės prekės pavadinimas** |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 |
| 1. | Medicinos priemonės skirtos hemoglobino koncentracijai nustatyti iš kapiliarinio kraujo | **280 000** | *-* | *įrašo tiekėjas* | *įrašo tiekėjas* | *įrašo tiekėjas* |
| 1.1 | Medicinos priemonės ir priedai *(****tiekėjas įrašo tikslų pavadinimą)*** |  | *įrašo tiekėjas* | *-* | *-* | *įrašo tiekėjas* |
| 1.2 | ... |  |  | *-* | *-* | *įrašo tiekėjas* |
| **Bendra pasiūlymo kaina Eur be PVM** | | | | |  | x |
| PVM (21%) suma, Eur: | | | | |  | x |
| **Bendra pasiūlymo kaina Eur su PVM** | | | | |  | x |

Bendra pasiūlymo kaina eurais su PVM (skaičiais ir žodžiais): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, t.sk PVM\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(skaičiais ir žodžiais)

Tais atvejais, kai pagal galiojančius teisės aktus Teikėjui nereikia mokėti PVM, jis nurodo kainą be PVM ir nurodo priežastis, dėl kurių PVM nemoka.

Siūlomos prekės visiškai atitinka pirkimo dokumentuose nustatytus reikalavimus ir jų savybes nurodytas konkurso sąlygų 2 priede “Techninė pecifikacija”:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Eil. Nr.** | **Reikalavimai** | **Reikalavimą atitinkanti informacija\*** |
| **1.** | **Sąvokos ir santrupos** | **x** |
| **2.** | **PIRKIMO OBJEKTAS –**  Vieno mėginio tyrimas t. y. vieno kraujo mėginio ištyrimui reikalingas Medicinos priemonių bei priedų rinkinys, skirtas hemoglobino koncentracijos nustatymui kapiliariniame kraujyje su Įrangos (30 vnt) įsigijimu panaudos būdu. |  |
| **3.** | Planuojamas orientacinis tyrimų skaičius 36 mėn. – 280 000. | **x** |
| **4**. | **Bendri reikalavimai** | **x** |
| 4.1. | Medicinos priemonės ir Įranga privalo būti ženklinti CE ženklu ir atitikti Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/746. **Pateikti tai patvirtinantį dokumentą.** |  |
| 4.2. | Medicinos priemonių ir Įrangos gamintojas turi būti sertifikuotas pagal tarptautinį standartą ISO 9001 arba lygiavertės kokybės vadybos sistemos reikalavimus. **Pateikti tai patvirtinantį dokumentą.** |  |
| **5.** | **Reikalavimai Medicinos priemonėms ir priedams** | **x** |
| 5.1. | Medicinos priemonės ir priedai turi būti originalūs, tinkami darbui su siūloma Įrangai. **Pateikti tai patvirtinantį dokumentą.** |  |
| 5.2. | Medicinos priemonių ir priedų galiojimas jų pateikimo dieną turi būti ne trumpesnis nei 2/3 jų galiojimo laiko. |  |
| 5.3. | Medicinos priemonės ir priedai turi būti paruošti naudojimui. |  |
| 5.4. | Medicinos priemonės ir priedai turi būti tinkami saugoti kambario temperatūroje. |  |
| 5.5. | Medicinos priemonės (Vidaus kokybės kontrolės medžiaga) turi būti trijų lygių: aukšto, žemo, normalaus, t.y. privalo apimti visas kliniškai svarbias matavimo sritis (pamatinių biologinių verčių arba rekomenduojamų ribų intervalą (-us), taip pat kliniškai svarbių patologinių verčių intervalą (-us). Vidaus kokybės kontrolės medžiagos bus naudojamos tiek kartų, kiek rekomenduoja *in vitro* diagnostikos medicinos priemonės (Įrangos) gamintojas, tačiau ne rečiau kaip vieną kartą per dieną, kiekvieną kartą naudojant ne mažiau negu dviejų lygių kontrolines medžiagas iš trijų galimų. |  |
| 5.6. | Medicinos priemonės (Vidaus kokybės kontrolinės medžiagos) turi būti paruoštos naudojimui ir stabilios ne mažiau kaip 1 mėn. nuo pakuotės atidarymo momento, saugant +(2-8)°C arba kambario temperatūroje. |  |
| 5.7. | Tiekėjas pasiūlyme privalo įrašyti visas tyrimų atlikimui reikalingas Medicinos priemones bei priedus ir orientacinį jų kiekį, reikalingą nurodytam tyrimų kiekiui ištirti. Tiekėjas turi įvertinti tai, kad Medicinos priemonės bei priedai bus naudojami atsižvelgiant į gamintojo nurodytus galiojimo ir stabilumo terminus. Nepateikus visų tyrimų atlikimui reikalingų Medicinos priemonių bei priedų pasiūlymas atmetamas.  Visos tyrimų atlikimui reikalingos sąnaudos, Įrangos panauda, kapiliarinio kraujo mėginio ištyrimui reikalingi Medicinos priemonių bei priedų rinkiniai (tame tarpe ir vidaus kokybės kontrolei atlikti) turi būti įskaičiuotos į tyrimo įkainį.  Pirkėjas, gavęs netinkamus tyrimų rezultatus dėl Įrangos gedimo, neatitikimo, ar dėl kitų priežasčių nesusijusių su laboratorijos personalo darbu, nemokės už netinkamų mėginių rezultatus ir tyrimams panaudotas Medicinos priemones ir priedus, įskaitant tyrimus panaudotus priežiūrai bei vidinės kokybės kontrolei atlikti. |  |
| 5.8. | Tiekėjo pasiūlyme siūlomų Medicinos priemonių bei priedų turi pakakti numatytam preliminariam tyrimų kiekiui. Kitu atveju Tiekėjas trūkstamas Medicinos priemones ir priedus (tame tarpe ir vidaus kokybės kontrolės medžiagas) tiekia savo sąskaita (Perkančiajai organizacijai papildomai nemokant už juos). |  |
| 5.9. | Kiekviena pristatoma Medicinos priemonių bei priedų serija turi būti sertifikuota pagal kokybės kontrolės procedūrą. Kokybės sertifikatai išduodami kiekvienai prekių serijai. **Pateikti tai įrodančius dokumentus.** |  |
| 6. | **Techniniai reikalavimai Įrangai teikiamai panaudos būdu** | **x** |
| 6.1. | Įranga skirta automatizuotam hemoglobino koncentracijos nustatymui kapiliariniame kraujyje.  Tiekėjas pagal panaudą sutarties galiojimo laikotarpiui perduoda 30 (trisdešimt) Įrangos vienetų.  6.2.Tiekėjas kartu su Įranga pateikia visus priklausinius, kurie numatyti gamintojo inst6.3.rukcijoje, kitame gamintojo nurodyme ar yra būtini tinkamam Įrangos veikimui ir / arba transportavimui. |  |
| 6.2. | Tiekėjo siūloma Įranga visą sutarties galiojimo laikotarpį turi būti techniškai tvarkinga, veikianti, atliekanti visas gamintojo dokumentuose ir Pirkimo sąlygose nurodytas funkcijas. Tiekėjas užtikrina techninį Įrangos aptarnavimą ir kokybės garantiją, įskaitant tam reikalingas detales, medžiagas, priedus, specialistus ir kt. ir Įrangos keitimą nauja (jei pristatyta neatitinka TS reikalavimų, įskaitant nurodytų šiame punkte) savo sąskaita visą Sutarties galiojimo laikotarpį. Pateikti Tiekėjo patvirtinimą ir įrodymus, patvirtinančius Tiekėjo teisę atlikti Įrangos techninį aptarnavimą, įskaitant garantinį aptarnavimą, techninį aptarnavimą, tokiais įrodymais gali būti gamintojo patvirtinimas ar sutartis su kitu atstovu, turinčiu tokią teisę, pateikiant tai patvirtinančius įrodymus (toks atstovas, jei jis vykdys techninę priežiūrą, turi būti nurodytas kaip subtiekėjas, jei bus remtasi ir jo kvalifikacija dėl atitikimo Pirkimo sąlygų kvalifikacijos reikalavimams, apie tai turi būti nurodyta pasiūlyme bei tokį ūkio subjektą privaloma nurodyti kaip ūkio subjektą, kurio kvalifikacija remiamasi dėl atitikimo Pirkimo sąlygų kvalifikacijos reikalavimams, daugiau paaiškinimų ir reikalavimų dėl subtiekėjų, ūkio subjektų pasitelkimo galima rasti LR viešųjų pirkimų įstatyme ir Pirkimo sąlygose).  Darbo dienomis galimų prietaiso defektų, gedimų, sutrikimų nustatymas pradedamas nedelsiant po pranešimo gavimo apie iškilusius nesklandumus. Gedimas pašalinimas per 12 val. nuo raštiško pranešimo gavimo arba sugedusi Įranga pakeičiama lygiaverčiu kokybišku prietaisu. |  |
| 6.3. | Tyrimo atlikimo laikas ≤ 60 sek. |  |
| 6.4. | Hemoglobino koncentracija matuojama gramais litre (g/L), matavimo ribos nuo 5 iki 256 g/L. |  |
| 6.5. | Mėginio tūris tyrimui ≤ 10 µL. |  |
| 6.6. | Prietaiso svoris ≤ 750 g kartu su akumuliatoriumi / baterijomis. Įranga pritaikyta transportavimui (turi būti transportavimo dėklas). |  |
| 6.7. | Įrangos darbinė temperatūra 18 – 30° C. |  |
| 6.8. | Įranga maitinama pakartotinai įkraunama baterija, įkraunama per standartinį elektros lizdą, naudojant kintamos srovės adapterį. Ekrane stebimas baterijos įkrovimo / išsikrovimo lygis. |  |
| 6.9. | Kritinių hemoglobino reikšmių įspėjimas, blokavimo funkcija neatlikus vidinės kokybės kontrolės, integruota savitikros funkcija. |  |
| 6.10. | Rezultatų laikymo atmintyje pajėgumas ne mažiau 500 tyrimų rezultatų su data, ėminio ir darbuotojo identifikacija. |  |
| 6.11 | Įranga turi būti apsaugota nuo neteisėtos prieigos, duomenų klastojimo ar praradimo. Būtinas individualus kiekvieno vartotojo prisijungimas prie Įrangos. |  |
| 6.12. | Tyrimų ir kontrolinių tyrimų rezultatų pateikimas monitoriuje. |  |
| 6.13. | Gamintojas, gamintojo atstovas arba Tiekėjas nemokamai kvalifikuoja Įrangą (IQ – installation qualification, OQ – operation qualification, PQ – performance qualification) per 5 (penkias) darbo dienas nuo Įrangos pristatymo. Įrangos kvalifikavimui bei tyrimo metodo patikrinimui Tiekėjas nemokamai pateiks Medicinos priemones, priedus bei Pamatinę medžiagą, t.y. - nepriklausomų trečiųjų šalių pagaminta vidaus kokybės kontrolės medžiaga (trijų lygių).  Gamintojas, gamintojo atstovas arba Tiekėjas prieš atliekant Įrangos kvalifikavimo darbus, turi:  1. pateikti kvalifikavimo atlikimo protokolus.  2. Įrangos kvalifikavimo (PQ – performance qualification / patikrinimas) apimtis turi būti derinama su Pirkėju;  Gamintojas, gamintojo atstovas arba Tiekėjas dalyvauja tyrimo metodo patikrinime perkančiosios organizacijos laboratorijoje kartu su organizacijos personalu.  Ataskaitos tvirtinimui Pirkėjui pateikiamos ne vėliau kaip per 3 darbo dienas nuo Įrangos kvalifikavimo.  Sutarties galiojimo laikotarpiu po Įrangos kritinio gedimo remonto turi būti nemokamai atliekamas rekvalifikavimas. |  |
| 6.14. | Darbuotojai turi būti apmokyti dirbti su Įranga ne vėliau, kaip per 3 dienas nuo įrangos kvalifikavimo darbų. Apmokytiems darbuotojams turi būti išduoti tai patvirtinantys dokumentai. |  |
| **7.** | **Kiti reikalavimai** | **x** |
| 7.1. | Tyrimai perkami pagal Pirkėjo poreikį, užsakomi atskiromis dalimis. Pirkėjas, nustatęs, kad nebėra poreikio perkamiems tyrimams ar esant lėšų trūkumui, turi teisę pirkti mažesnį nei numatyta tyrimų kiekį. |  |
| 7.2. | Medicinos priemonės bei priedai (tyrimams atlikti) pristatomi ne vėliau kaip per 14 kalendorinių dienų nuo užsakymo datos. Užsakymas pateikiamas elektroniniu paštu. |  |
| 7.3 | Tiekėjas turi užtikrinti, kad visą sutarties galiojimo laikotarpį bus teikiamos nemokamos kvalifikuotų specialistų konsultacijos, pagalba visais klausimais, susijusiais su teikiamų prekių tyrimams atlikti ir Įrangos kokybišku darbu. |  |
| 7.4 | Pirkėjas atsiskaito pagal fiksuotus įkainius, į kuriuos Tiekėjas privalo įtraukti visas savo išlaidas, susijusias su Medicinos primonėmis ir priedais ir jų tiekimu, pasauga bei Įrangos, įskaitant jos programas ir visus priedus bei susijusias medžiagas / priemones / papildomą Įrangą, tiekimo, diegimo, atnaujinimo, aptarnavimo kaštus, taip pat išlaidas, susijusias su mokesčių mokėjimu bei kitų Tiekėjo kaip rinkos dalyvio, darbdavio atliekamus mokėjimus ir mokamus mokesčius. Pirkėjas nemokės papildomai už jokias Tiekėjo išlaidas, kurias patirs Tiekėjas dalyvaudamas Pirkime, ruošdamasis Sutarties vykdymui ar kurias patirs Sutarties vykdymo metu. |  |
| 7.5 | Sutarties galiojimo laikotarpis yra 38 mėnesiai: 36 mėnesiai Medicinos priemonių ir priedų (tyrimams atlikti) tiekimo laikotarpis, įskaitant Įrangos pristatymą ir paruošimą darbui; 2 mėnesiai galutiniam atsiskaitymui tarp šalių. |  |
| 7.6 | Tiekėjas turi pateikti dokumentus, įrodančius siūlomų Medicinos priemonių bei priedų atitikimą kokybės ir techniniams reikalavimams, nurodytiems pirkimo dokumentų techninėje specifikacijoje: tiekėjas turi pateikti gamintojo parengtus katalogus ir siūlomų Medicinos priemonių bei priedų techninių charakteristikų aprašymus (jei gamintojo kataloge neišsamiai atsispindi siūlomos prekės atitikimas techninės specifikacijos reikalavimams) (pdf formatu) su vertimu į lietuvių kalbą. Šiuose dokumentuose tiekėjas turi grafiškai nurodyti (t. y. pastebimai pažymėti – spalvotai markiruoti, ir /ar nurodyti rodyklėmis, ir /ar pabraukti) konkrečias teikiamų dokumentų vietas, kur aprašomos reikalaujamų techninių charakteristikų reikšmės, bei įrašyti, kurį techninių reikalavimų punktą jos atitinka. Taip pat tiekėjas turi pateikti nuorodas į gamintojo interneto tinklalapį (jei toks yra), kuriame perkančiosios organizacijos vertintojai galėtų patikrinti teikiamų duomenų autentiškumą (nuorodos turi būti parašytos pateikiamuose kataloguose ar aprašymuose). Kiti gamintojo dokumentai, nenurodyti šiame punkte, nebus laikomi pakankama ir patikima informacija vertinimui atlikti.  Po sutarties pasirašymo lietuvių kalba pateikiami: Medicinos priemonių bei priedų (kur tinka) naudojimo instrukcijos bei Panaudai teikiamos Įrangos naudotojo vadovas. |  |

\* nurodyti dokumento pavadinimą ir vietą (puslapį, punktą, pastraipą ir pan.), kurioje yra informacija apie siūlomos prekės atitiktį nustatytiems pirkimo sąlygų reikalavimams.

Visi dokumentai, informacija, patvirtinimai ir kt., įrodantys tiekėjo siūlomo objekto atitikimą pirkimo sąlygoms teikiami kartu su pasiūlymu.

**5. SU PASIŪLYMU PATEIKIAMI DOKUMENTAI**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Eil. Nr.** | **Dokumento pavadinimas** | **Lapų skaičius** |
| **1.** |  |  |
| ... |  |  |

**6. KONFIDENCIALI INFORMACIJA**

|  |  |
| --- | --- |
| **Eil. Nr.** | **Pateikto dokumento pavadinimas**  (nurodomi visi dokumentai pagal Bendrųjų sąlygų 13.3 papunkčio nuostatas) |
| **1.** |  |
| ... |  |

*Tiekėjas pasiūlyme* ***privalo*** *nurodyti, ar jo pasiūlyme yra konfidencialios informacijos. Konfidencialia informacija gali būti, įskaitant, bet ja neapsiribojant, komercinė (gamybinė) paslaptis ir konfidencialieji pasiūlymų aspektai. Konfidencialia negalima laikyti informacijos nurodytos Viešųjų pirkimų įstatymo 20 straipsnio 2 dalyje. Perkančioji organizacija, viešojo pirkimo komisija, jos nariai ar ekspertai ir kiti asmenys negali tretiesiems asmenims atskleisti iš tiekėjo gautos informacijos, kurią tiekėjas nurodė kaip konfidencialią. Jei tiekėjas nenurodė konfidencialios informacijos, laikoma, kad tokios tiekėjo pasiūlyme nėra. Tačiau tiekėjas, dalyvaudamas viešajame pirkime privalo prisiimti ir su tuo susijusias pasekmes – visas pasiūlymas ar didesnė jo dalis bus atskleista, neatsižvelgiant į tiekėjo nurodymus, jei tiekėjas nesugebėjo objektyviai, tiksliais, konkrečiais skaičiavimais ir įrodymais pagrįsti teikiamos informacijos konfidencialumo, o jo nurodyta pasiūlymo konfidencialios informacijos apimtis prieštarauja esamai teismų praktikai [[8]](#footnote-8)ir (ar) Viešųjų pirkimų tarnybos išaiškinimams[[9]](#footnote-9).*

Pasirašydamas šį pasiūlymą, tvirtinu, kad:

1. pasiūlymas galioja Pirkimo sąlygų 1 priede „Terminai“ nurodytą terminą;
2. sutinku su visomis pirkimo dokumentuose nustatytomis sąlygomis;
3. pasiūlyme pateikti duomenys yra tikri;
4. pasiūlyme pateikta informacija yra teisinga ir apima viską, ko reikia tinkamam pirkimo sutarties įvykdymui.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| (Tiekėjo vadovo arba jo įgalioto asmens pareigų pavadinimas) | (parašas) | (vardas, pavardė) |

*Pirkimas atliekamas CVP IS priemonėmis, pasiūlymas teikiamas pasirašytas saugiu elektroniniu parašu, todėl šio dokumento pasirašyti atskirai neprivaloma.*

Pirkimo sąlygų 7 priedas

**EKONOMIŠKAI NAUDINGIAUSIO PASIŪLYMO VERTINIMO KRITERIJAI BEI TVARKA**

1. Ekonomiškai naudingiausias pasiūlymas pirkime bus išrenkamas pagal kainos ir kokybės santykį (pasiūlymo techninės charakteristikos vertinamos kiekybiškai), kuris bus apskaičiuojamas pagal šiame priede nurodytą tvarką.

Ekonomiškai naudingiausias pasiūlymas – tai pasiūlymas, kurio balų suma, apskaičiuota pagal toliau nustatytus pasiūlymų vertinimo kriterijus ir sąlygas, yra didžiausia.

**Lentelė. Ekonomiškai naudingiausio pasiūlymo (kainos ir kokybės santykio) vertinimo kriterijai**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Eil.Nr.** | **Ekonomiškai naudingiausio (kainos ir kokybės santykio) pasiūlymo vertinimo kriterijai** | **Lyginamasis svoris ekonominio naudingumo vertinime** |
| **1.** | **Bendra pasiūlymo kaina (C)** | **X=70** |
| **2.** | **Sistemos techninės charakteristikos (T1 – T2)** | **30 balų:** |
| 2.1 | Matavimo metodas - fotometrinis, modifikuota azidmethemoglobino reakcija. Matavimo metodo tikslumas ±1.5 % lyginant su tarptautiniu referentiniu hemoglobino nustatymo metodu pagal tarptautinę hematologijos standartizacijos tarybą (ICHS). **(T1)** | **20 balų** |
| 2.2 | Įrangos pagaminimo metai ne ankstesni nei 2019. **(T2)** | **10 balų** |

**2.1. punktui pateikti tai patvirtinantį dokumentą (pvz.: gamintojo patvirtinimas, reagentų rinkinio / įrangos naudojimo instrukcija / tyrimų protokolas). Tiekėjo vienašališka deklaracija nelaikoma tinkamu įrodymu;**

**2.2. punktui pateikti gamintojo raštišką patvirtinimą, kuriame būtų nurodyti Įrangos pagaminimo metai ir serijos numeris. Tiekėjo vienašališka deklaracija nelaikoma tinkamu įrodymu.**

2. Kainos kriterijų (C) perkančioji organizacija įvertins eurais (su PVM) pagal tiekėjų kainas, nurodytas pasiūlymo formos 2 lentelėje.

3. Įrangos kokybinių techninių charakteristikų kriterijai (T1-T2) bus įvertinami pagal Tiekėjų kartu su pasiūlymais pateiktą įrangos, reagentų ir (ar) susijusių sistemos prekių gamintojo (-ų) techninę dokumentaciją bei pagal kitą Tiekėjų pateiktą objektyvią dokumentaciją (duomenis). Tačiau Tiekėjų parengtos savideklaracijos dėl pasiūlymo kokybinio atitikimo ir atitinkamai pačių tiekėjų deklaruotos kokybinės charakteristikos nebus laikomos pakankamu ir objektyviu dokumentu T1-T2 kokybės kriterijų įvertinimui. Tiekėjų parengtos deklaracijos (savideklaracijos) nebus vertinamos (į jas nebus atsižvelgiama).

4. Ekonomiškai naudingiausio pasiūlymo apskaičiavimo tvarka yra pateikiama žemiau:

4.1. Pasiūlymo ekonominis naudingumas (S) yra apskaičiuojamas sudedant Tiekėjo pasiūlymo kainos (C) ir kitų kriterijų (t. y. T1 – T2) balus (pasiūlymams tenkantis ekonominio naudingumo balas ir kriterijų reikšmės yra apskaičiuojamos dviejų skaičių po kablelio tikslumu):

S = C + T1 + T2

4.2. Tiekėjo pasiūlymo kainos (C) balas yra apskaičiuojamas mažiausios pasiūlytos kainos (Cmin) ir vertinamo pasiūlymo kainos (Cp) santykį padauginant iš kainos lyginamojo svorio (X):



4.3. Kriterijaus (T1) balas yra apskaičiuojamas skiriant maksimalius 20 balų tiems Tiekėjų pasiūlymams, kurių matavimo metodas - fotometrinis, modifikuota azidmethemoglobino reakcija (matavimo metodo tikslumas ±1.5 % lyginant su tarptautiniu referentiniu hemoglobino nustatymo metodu pagal tarptautinę hematologijos standartizacijos tarybą (ICHS)). Tuo tarpu, jei iš pasiūlymų matyti, kad matavimo metodas nėra fotometrinis, modifikuota azidmethemoglobino reakcija (matavimo metodo tikslumas ±1.5 % lyginant su tarptautiniu referentiniu hemoglobino nustatymo metodu pagal tarptautinę hematologijos standartizacijos tarybą (ICHS)), tuomet tokiems pasiūlymams yra skiriamas balas lygus 0. Perkančioji organizacija neskirs jokių tarpinių balų intervale nuo 0 iki 20. Dėl kokybinio kriterijaus T1 yra skiriamas arba maksimalus balas (20), arba balas lygus 0. Gautas T1 balas nėra papildomai dauginamas iš jokio lyginamojo svorio.

4.4. Kriterijaus (T2) balas yra apskaičiuojamas skiriant maksimalius 10 balų tiems pasiūlymams, kurių įrangos pagaminimo metai ne ankstesni nei 2019. Tuo tarpu, jei įrangos pagaminimo metai yra ankstesni nei 2019, tuomet tokiems pasiūlymams yra skiriamas balas lygus 0. Perkančioji organizacija neskirs jokių tarpinių balų intervale nuo 0 iki 10. Dėl kokybinio kriterijaus T2 yra skiriamas arba maksimalus balas (10), arba balas lygus 0. Gautas T2 balas nėra papildomai dauginamas iš jokio lyginamojo svorio.

Pirkimo sąlygų 8 priedas

Herbas arba prekių ženklas

(Tiekėjo pavadinimas)

(Juridinio asmens teisinė forma, buveinė, kontaktinė informacija, registro, kuriame kaupiami ir saugomi duomenys apie tiekėją, pavadinimas, juridinio asmens kodas, pridėtinės vertės mokesčio mokėtojo kodas, jei juridinis asmuo yra pridėtinės vertės mokesčio mokėtojas)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*(Adresatas (perkančioji organizacija))*

**TIEKĖJO DEKLARACIJA**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Nr. \_\_\_\_\_\_

*(Data)*

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*(Sudarymo vieta)*

Aš, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_­­­­\_\_\_\_\_\_\_\_,

*(Tiekėjo vadovo ar jo įgalioto asmens pareigų pavadinimas, vardas ir pavardė)*

tvirtinu, kad mano vadovaujamas (-a) (atstovaujamas (-a)) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, *(Tiekėjo pavadinimas)*

Dalyvaujantis (-i) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*(Perkančiosios organizacijos pavadinimas)*

atliekamame \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*(Pirkimo objekto pavadinimas, pirkimo numeris)*

skelbtame \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

*(Skelbimo data)*

nėra įtakojama Rusijos, kaip nurodyta **Tarybos reglamento** **(ES) 2022/576 2022 m. balandžio 8 d. kuriuo iš dalies keičiamas Reglamentas (ES) Nr. 833/2014 dėl ribojamųjų priemonių atsižvelgiant į Rusijos veiksmus, kuriais destabilizuojama padėtis Ukrainoje** 5k straipsnyje nustatytuose apribojimuose. Visų pirma pareiškiu, kad:

(a) mano atstovaujama įmonė (ir nė viena iš bendrovių, kurios yra mūsų konsorciumo nariais) nėra įsteigta Rusijoje;

(b) mano atstovaujama įmonė (ir nė viena iš įmonių, kurios yra mūsų konsorciumo nariais) nėra juridinis asmuo, subjektas ar įstaiga, kuriuose daugiau kaip 50 % nuosavybės teisių tiesiogiai ar netiesiogiai priklauso šios deklaracijos a) punkte nurodytam subjektui;

(c) nei aš, nei mano atstovaujama bendrovė nesame fiziniu ar juridiniu asmeniu, subjektu ar organizacija, veikiančia šios deklaracijos a) arba b) punkte nurodyto subjekto vardu ar jo nurodymu;

d) sutartis nebus paskirta vykdyti subrangovui (-ams), ar kitam (-iems) subjektui (-tams), kurių pajėgumais remiasi, kurie priskirtini šios deklaracijos a) arba b), arba c) punktuose nurodytiems subjektams.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(Tiekėjo arba jo įgaliotojo asmens pareigos, vardas, pavardė, parašas

Pirkimo sąlygų 10 priedas

**(Deklaracijos dėl tiekėjo atsakingų asmenų formos pavyzdys)**

**DEKLARACIJA DĖL TIEKĖJO ATSAKINGŲ ASMENŲ**

Aš, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*(Tiekėjo vadovo ar jo įgalioto asmens pareigų pavadinimas, vardas ir pavardė)*

deklaruoju, kad pasiūlymo pateikimo dieną mano vadovaujamo(-os)/(atstovaujamo(-os) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ atsakingi asmenys, vadovaujantis Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo

*(tiekėjo pavadinimas)* 46 straipsnio 1 dalimi, yra:

I. Valdyba (sudaryta/nesudaryta) .................................*(įrašyti)*

Jei sudaryta, nurodyti visus valdybos narius (vardas, pavardė):

1.

2.

3.

..................

II. Stebėtojų taryba (sudaryta/nesudaryta) .................................*(įrašyti)*

Jei sudaryta, nurodyti visus stebėtojų tarybos narius (vardas, pavardė):

1.

2.

3.

..................

III. Įmonėje nustatytas kiekybinis atstovavimas (taip/ne) ............................ *(įrašyti)*

Jei nustatytas kiekybinis atstovavimas, nurodyti juridinio asmens vardu veikiančius asmenis (vardas, pavardė):

1.

2.

3.

..........................

**PASTABOS:**

1. Priklausomai nuo juridiniame asmenyje (tiekėjo įmonėje) sudaryto valdymo ar priežiūros organo, tiekėjas turi pateikti pasiūlymo pateikimo dienai aktualius duomenis dėl jo atsakingų asmenų vadovaujantis Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo 46 straipsnio 1 dalimi – narius bei dalyvius arba nurodyti jei tokių organų ar dalyvių nėra.
2. Jeigu šioje deklaracijoje nurodomi atsakingi asmenys:
   1. turi būti pateikiami Pašalinimo pagrindų nebuvimą pagrindžiantys dokumentai, patvirtinantys visų deklaracijoje nurodytų atsakingų asmenų pašalinimo pagrindų nebuvimą, vadovaujantis Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo 46 straipsnio 1 dalimi;
   2. nurodyti dokumentai turi būti išduoti ne anksčiau kaip 30 dienų iki pasiūlymų pateikimo termino pabaigos.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |  |
| *(Deklaraciją sudariusio asmens pareigų pavadinimas)* |  | *(Parašas)* |  | *(Vardas ir pavardė)* |

Pirkimo sąlygų 9 priedas

**Prekių pirkimo-pardavimo sutarties sąlygos**

**(Sutartes projektas pateikiamas papildomai prie pirkimo dokumentų atskiroje byloje)**

1. Gamintojo patvirtinimas, reagentų rinkinio naudojimo instrukcija, gamintojo vartotojo instrukcija, sertifikatas. Tiekėjo vienašališka deklaracija nelaikoma tinkamu įrodymu. [↑](#footnote-ref-1)
2. *Jeigu tiekėjas negali pateikti nurodytų dokumentų, įrodančių, kad nėra pašalinimo pagrindų, numatytų Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo 46 straipsnio 1 ir 3 dalyse ir 6 dalies 2 punkte, nes valstybėje narėje ar atitinkamoje šalyje tokie dokumentai neišduodami arba toje šalyje išduodami dokumentai neapima visų 46 straipsnio 1 ir 3 dalyse ir 6 dalies 2 punkte keliamų klausimų, jie gali būti pakeisti:*

   *priesaikos deklaracija;*

   *oficialia tiekėjo deklaracija, jeigu šalyje nenaudojama priesaikos deklaracija. Oficiali deklaracija turi būti patvirtinta valstybės narės ar tiekėjo kilmės šalies arba šalies, kurioje jis registruotas, kompetentingos teisinės ar administracinės institucijos, notaro arba kompetentingos profesinės ar prekybos organizacijos.* [↑](#footnote-ref-2)
3. *Jeigu tiekėjas negali pateikti nurodytų dokumentų, įrodančių, kad nėra pašalinimo pagrindų, numatytų Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo 46 straipsnio 1 ir 3 dalyse ir 6 dalies 2 punkte, nes valstybėje narėje ar atitinkamoje šalyje tokie dokumentai neišduodami arba toje šalyje išduodami dokumentai neapima visų 46 straipsnio 1 ir 3 dalyse ir 6 dalies 2 punkte keliamų klausimų, jie gali būti pakeisti:*

   *priesaikos deklaracija;*

   *oficialia tiekėjo deklaracija, jeigu šalyje nenaudojama priesaikos deklaracija. Oficiali deklaracija turi būti patvirtinta valstybės narės ar tiekėjo kilmės šalies arba šalies, kurioje jis registruotas, kompetentingos teisinės ar administracinės institucijos, notaro arba kompetentingos profesinės ar prekybos organizacijos.* [↑](#footnote-ref-3)
4. *Jeigu tiekėjas negali pateikti nurodytų dokumentų, įrodančių, kad nėra pašalinimo pagrindų, numatytų Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo 46 straipsnio 1 ir 3 dalyse ir 6 dalies 2 punkte, nes valstybėje narėje ar atitinkamoje šalyje tokie dokumentai neišduodami arba toje šalyje išduodami dokumentai neapima visų 46 straipsnio 1 ir 3 dalyse ir 6 dalies 2 punkte keliamų klausimų, jie gali būti pakeisti:*

   *priesaikos deklaracija;*

   *oficialia tiekėjo deklaracija, jeigu šalyje nenaudojama priesaikos deklaracija. Oficiali deklaracija turi būti patvirtinta valstybės narės ar tiekėjo kilmės šalies arba šalies, kurioje jis registruotas, kompetentingos teisinės ar administracinės institucijos, notaro arba kompetentingos profesinės ar prekybos organizacijos.* [↑](#footnote-ref-4)
5. Pildoma, jei tiekėjas remiasi kito ūkio subjekto pajėgumais dėl atitikimo kvalifikacijos reikalavimams (VPĮ 49 str.), neatsižvelgiant į ryšio su tais ūkio subjektais teisinį pobūdį. Nurodyti privaloma. [↑](#footnote-ref-5)
6. Pildoma, jei tiekėjas pasitelkia subtiekėją (fizinį ar juridinį asmenį), kuris faktiškai prisidės prie sutarties vykdymo (VPĮ 88 str.). Tuo atveju, jei tiekėjas remiasi ūkio subjekto pajėgumais, kaip nurodyta VPĮ 49 str. 2 d., tai toks ūkio subjektas turi būti nurodytas ir kaip subtiekėjas (nurodomas abejose lentelėse). Pasiūlyme privaloma nurodyti sutarties dalį, perduodamą subtiekimui. Subtiekėjo pavadinimas pasiūlyme nurodomas, jei jis yra žinomas, tačiau visais atvejais subtiekėjo pavadinimas turi būti nurodytas iki sutarties vykdymo pradžios. Šioje lentelėje taip pat nurodomi specialistai, kuri nėra tiekėjo darbuotojai, tačiau bus įdarbinti tiekėjo laimėjimo atveju. [↑](#footnote-ref-6)
7. Tiekėjas remiasi tokiais ūkio subjekto pajėgumais, kuriais jis realiai galės disponuoti pirkimo sutarties vykdymo metu. Tiekėjas turi pareigą pirkimo vykdytojui pasiūlyme ar paraiškoje įrodyti, kad per visą pirkimo sutarties vykdymo laikotarpį ūkio subjekto, kurio pajėgumais buvo pasiremta, ištekliai tiekėjui bus prieinami. <https://www.e-tar.lt/portal/lt/legalAct/674ebaf05d7111e79198ffdb108a3753/asr> [↑](#footnote-ref-7)
8. Pvz. *Informacijos įslaptinimas viešųjų pirkimų procedūroje yra išimtis iš bendros taisyklės. Atsižvelgiant į tai, kad konfidencialios informacijos apsaugos tikslas – teisėta viešumo ribojimo priemonė, ji turi būti aiškinama siaurai, nepažeidžiant Įstatyme įtvirtintų skaidrumo ir konkurencijos principų bei tiekėjų teisės į veiksmingą pažeistų teisių gynybą ir turint tik tikslą nepakenkti tos informacijos šaltiniui ar kitiems asmenims*. LAT 2017 m. lapkričio 30 d. nutartis civilinėje byloje Nr. e3K-3-354-690/2017 [↑](#footnote-ref-8)
9. <https://vpt.lrv.lt/lt/naujienos/priminimas-del-konfidencialumo-viesuosiuose-pirkimuose> [↑](#footnote-ref-9)