



UAB MEDEX BALTIC, Islandijos pl. 91, LT-49176 Kaunas, Tel./faks.: 8 37 707549/8 37 200005, Įm.kodas 300637605, PVM mokėtojo kodas LT100002899912, Registro duomenys kaupiami ir saugojami Kauno m. savivaldybės registro sk.

VšĮ Vilniaus miesto klinikinė ligoninė

**PASIŪLYMAS
DĖL CHIRURGINIŲ SIUVIMO REIKMENŲ, TVARSLIAVOS IR KITŲ MEDICINIŲ
PRIEMONIŲ PIRKIMO**

2014 12 01, Nr.141201vmkl1
(Konk.Nr.: 156740)

Kaunas

Tiekėjo pavadinimas	UAB Medex Baltic
Tiekėjo adresas	Islandijos pl. 91, LT-49176 kuans
Tiekėjo įmonės kodas	300637605
Tiekėjo PVM kodas	LT100002899912
Tiekėjo atsiskaitomosios sąskaitos numeris, banko pavadinimas	LT987044060005858492
Asmens, pasirašiusio pasiūlymą saugiu elektroniniu parašu, vardas, pavardė, pareigos	Direktorius Paulius Šultė
Už pasiūlymą atsakingo asmens vardas, pavardė	Direktorius Paulius Šultė
Telefono numeris	8 37 707549
Fakso numeris	8 37 707549
El. pašto adresas	info@medex.lt

1. Šiuo pasiūlymu pažymime, kad sutinkame su visomis pirkimo sąlygomis, nustatytomis:

1) atviro konkurso skelbime, paskelbtame Viešųjų pirkimų įstatymo nustatyta tvarka CVP IS ir Europos Sąjungos oficialiajame leidinyje;

2) kituose pirkimo dokumentuose (jų paaiškinimuose, papildymuose).

2. Pasirašydamas CVP IS priemonėmis pateiktą pasiūlymą saugiu elektroniniu parašu, patvirtinu, kad dokumentų skaitmeninės kopijos ir elektroninėmis priemonėmis pateikti duomenys yra tikri.

3. **Mes siūlome šias prekes:**

užpildyti chirurginių siuvimo reikmenų, tvarsliaivos ir kitų medicininių priemonių techninės specifikacijos (konkurso sąlygų 4 ir 5 priedai) visas grafas.

Tais atvejais, kai pagal galiojančius teisės aktus tiekėjui nereikia mokėti PVM, jis nurodo priežastis, dėl kurių PVM nemoka.

4. Siūlomos prekės visiškai atitinka pirkimo dokumentuose nurodytus reikalavimus.

5. Pasiūlymas galioja iki termino, nustatyto pirkimo dokumentuose.

Direktorius



Paulius Šultė

6. Kartu su pasiūlymu pateikiami šie dokumentai:

Eil. Nr.	Pateiktų dokumentų pavadinimas	Dokumento puslapių skaičius
1.	Įmonės registravimo pažymėjimo kopija	1
2.	VĮ Registrų Centro jungtinės pažymos kopija, kuri atstoja Informatikos ir ryšių departamento prie LR Vidaus reikalų ministerijos pažymą, VMI bei Sodros pažymas	2
3.	Tiekėjo deklaracija	1
4.	CE sertifikatų kopijos	3
5.	Siūlomų prekių originalių katalogų kopijos bei jų vertimas	6

7. Šiame pasiūlyme yra pateikta ir konfidenciali informacija (dokumentai su konfidencialia informacija pateikti atskirai):

Eil. Nr.	Pateikto dokumento pavadinimas (rekomenduojama pavadinime vartoti žodį „Konfidencialu“)

Direktorius



Paulius Šultė



LIETUVOS RESPUBLIKA

JURIDINIŲ ASMENŲ REGISTRAS

REGISTRAVIMO PAŽYMĖJIMAS

Pavadinimas: **UAB "MEDEX BALTIC"**
Kodas: **300637605**
Teisinė forma: **Uždaroji akcinė bendrovė**
Įregistravimo data: **2007 m. sausio 24 d.**
Registro tvarkytojas: **Valstybės įmonė Registrų centras**
Pažymėjimą išdavė: **Valstybės įmonės Registrų centro Kauno filialas**

Kauno filialo Juridinių asmenų registravimo skyriaus I
grupės
vedėja



Vilimantė Aučinkienė

Pažymėjimas išduotas: **2007 m. sausio 24 d.**

Nr. 101583

KOPIJA TIKRA
Direktorius
Paulius Šiltė



Forma patvirtinta
Lietuvos Respublikos teisingumo ministro
2009 m. vasario 12 d. įsakymu Nr. 1R-43
(Lietuvos Respublikos teisingumo ministro
2009 m. lapkričio 27 d. įsakymo Nr. 1R-373
redakcija)

VALSTYBĖS ĮMONĖS REGISTRŲ CENTRO KAUNO FILIALAS

E. Ožėskienės g. 12, LT-44252 Kaunas, tel. (8 37) 42 40 01, faks. (8 37) 42 43 90, el. p. .
Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 135040952

PAŽYMA,

PATVIRTINANTI JUNGTINIUS KOMPETENTINGŲ INSTITUCIJŲ TVARKOMUS DUOMENIS APIE VIEŠŲJŲ PIRKIMŲ PROCEDŪROJE DALYVAUJANTĮ TIEKĖJĄ (JURIDINĮ ASMENĮ)

2014-11-07 Nr. 134017

Tiekėjo pavadinimas	UAB "MEDEX BALTIC"
Tiekėjo kontaktinė informacija:	
telefono numeris	867765241, 869836501
faksas	837707549
mobilusis telefonas	867765241, 869836501
elektroninio pašto adresas	info@medex.lt
Buhalterio (buhalteriu) ar kito (kitų) asmens (asmens), turinčio (turinčių) teisę surašyti ir pasirašyti tiekėjo apskaitos dokumentus, vardas, pavardė, gimimo data	RAMUTĖ MATAČIŪNIENĖ
<u>Juridinių asmenų registras:</u>	
kodas	300637605
teisinė forma	Uždaroji akcinė bendrovė
teisinis statusas	Teisinis statusas neįregistruotas
buveinė (adresas)	Kauno m. sav. Kauno m. Medvėgalio g. 13-21
vadovo ar ūkinės bendrijos tikrojo nario (narių), turinčio (turinčių) teisę juridinio asmens vardu sudaryti sandorį, vardas, pavardė	PAULIUS ŠULTĖ
įregistravimo data	2007-01-24
Registro tvarkytojas	Valstybės įmonės Registrų centro Kauno filialas

Valstybinė mokesčių inspekcija prie Lietuvos Respublikos finansų ministerijos:

duomenys apie tiekėjo atsiskaitymą su
valstybės, savivaldybių biudžetais ir valstybės
pinigų fondais
Duomenų suformavimo data

Atsiskaitęs

2014-11-07

Valstybinio socialinio draudimo fondo valdyba prie Socialinės apsaugos ir darbo ministerijos:

duomenys apie tiekėjo atsiskaitymą su
Valstybinio socialinio draudimo fondu
Duomenų suformavimo data

Neįsiskolinęs

2014-11-05

Įtariamųjų, kaltinamųjų ir nuteistųjų registras:

duomenys apie tiekėją

Direktorius
Paulius Šultė
KOPIJA TIKRA



Dėl UAB "MEDEX BALTIC", kodas 300637605, nėra
priimtas ir įsiteisėjęs apkaltinamasis teismo
nuosprendis už nusikalstamas veikas, nurodytas
Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo (Žin.,
1996, Nr. 84-2000; 2006, Nr. 4-102; 2013, Nr. 112-5575) 33

duomenys apie tiekėjo vadovą ar ūkinės bendrijos tikrąjį narį (narius), turintį (turinčius) teisę juridinio asmens vardu sudaryti sandorį

duomenys apie tiekėjo buhalterį (buhalterius) ar kitą (kitus) asmenį (asmenis), turintį (turinčius) teisę surašyti ir pasirašyti tiekėjo apskaitos dokumentus

Pagal pažymą

Pažymos data

straipsnio 1 dalies ir 2 dalies 3, 9 punktų nuostata.

Paulius Šultė, gim. 1978 m. lapkričio 10 d., neteistas (-a) už nusikalstamas veikas, nurodytas Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo (Žin., 1996, Nr. 84-2000; 2006, Nr. 4-102) 33 straipsnio 1 dalyje.

Ramutė Matačiūnienė, gim. 1955 m. rugpjūčio 13 d., neteistas (-a) už nusikalstamas veikas, nurodytas Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo (Žin., 1996, Nr. 84-2000; 2006, Nr. 4-102) 33 straipsnio 1 dalyje.

Informatikos ir ryšių departamento prie LR vidaus reikalų ministerijos pažymą Nr. 28R-23567

2014-11-06

Pažymą išspausdino:

Kauno filialo Juridinių asmenų registravimo skyriaus
Vyresnioji specialistė

SIMONA SIAURUSEVIČIŪTĖ



Direktorius
Paulius Šultė

KOPIJA TIKRA





UAB MEDEX BALTIC, Islandijos pl.91, LT-49176 Kaunas, Tel./faks.: 8 37 707549/8 37 707549, Įm.kodas 300637605, PVM mokėtojo kodas LT100002899912, Registro duomenys kaupiami ir saugojami Kauno m. savivaldybės registro sk.

VŠĮ Vilniaus miesto klinikinė ligoninė

TIEKĖJO DEKLARACIJA

2014 12 01, Nr.141201vmkl2

Kaunas

1. Aš, **direktorius Paulius Šultė**,
(Tiekėjo vadovo ar jo įgalioto asmens pareigų pavadinimas, vardas ir pavardė)

tvirtinu, kad mano vadovaujamas (-a) (atstovaujamas (-a)) **UAB Medex Baltic**,
(Tiekėjo pavadinimas)

dalyvaujantis (-i) **VŠĮ Vilniaus miesto klinikinės ligoninės**
(Perkančiosios organizacijos pavadinimas)

atliekamame konkurse „**Chirurginių siuvimo reikmenų, tvarsliaivos ir kitų medicininių priemonių pirkimas**“ (Konk. Nr. 156740)

(Pirkimo objekto pavadinimas, pirkimo kodas, pirkimo būdas)

skelbtame CVP IS sistemoje 2014 10 20

(Leidinio pavadinimas, kuriame paskelbtas skelbimas apie pirkimą,

nėra su kreditoriais sudaręs taikos sutarties, sustabdęs ar apribojęs savo veiklos.

2. Man žinoma, kad, jeigu mano pateikta deklaracija yra melaginga, vadovaujantis Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo 39 straipsnio 2 dalies 1 punktu (Žin., 1996, Nr. 84-2000; 2006, Nr. 4-102; 2008, Nr. 81-3179) pateiktas pasiūlymas bus atmestas

3. Tiekėjas už deklaracijoje pateiktos informacijos teisingumą atsako įstatymų nustatyta tvarka.

4. Jeigu viešajame pirkime dalyvauja ūkio subjektų grupė, deklaraciją pildo kiekvienas ūkio subjektas.

Direktorius

(Parašas)



Paulius Šultė



SZUTEST
NOTIFIED BODY 2195

CE
2195

EC CERTIFICATE AT SERTİFİKASI

According to Annex II of the Directive 93/42/EEC on Medical Devices
93/42/AT Tıbbi Cihaz Yönetmeliği Ek II'ye göre

Full Quality Assurance System
Tam Kalite Güvencesi

Certificate Number: 2195-MED-1117501
Sertifika Numarası

Manufacturer:
Üretici

BETATECH MEDİKAL CİHAZLAR SANAYİ MÜMESSİLLİK İÇ VE DIŞ TİC. LTD. ŞTİ
İstanbul Küçükçekmece iktisadi Organize San. Bölge B.Dalan Cad. Aykosan San. Sit.
B.Blok K.2 N.153

Product Category(ies):
Ürün Kategorisi(leri)

- (1) **Surgical Incision Drape**
Cerrahi İnsizyon Örtüsü
- (2) **Silicone Dual Sided Mesh**
Çift Taraflı Silikon Yama
- (3) **Partially Absorbable Composite Mesh**
Kısmi Emilebilir Kompozit Yama
- (4) **Adhesion Barrier Film and Adhesion Barrier Gel**
Adezyon Bariyer Film ve Adezyon Bariyer Jel
- (5) **Surgical Mesh**
Cerrahi Yama
- (6) **Phototherapy Eye Patch**
Fototerapi Göz Bandı

Type(s)/Model(s):
Tip(ler)/ Model(ler)

(See 2nd and 3rd page for specification of products)
(Ürün spesifikasyonları için 2. Ve 3. sayfaya bakınız)

Brand Name(s):
Marka(lar)

(1,6) **BetamiX** (2,3) **Polymesh**

Final Report No:
Final Raporu Numarası

2195-MED-1106003, 2195-MED-1106003-1, 2195-MED-1405009 Rev.01

Szutest, Notified Body 2195, declares that the aforementioned manufacturer has implemented a quality assurance system according to Annex II, Section 3 of the directive 93/42/EEC on medical devices. This quality assurance system covers those aspects of manufacturing concerned with securing and maintaining safe conditions of the respective product category(ies) and conforms to the provisions of this Directive. The approved quality system is subject to surveillance pursuant to Annex II, Section 5 of Directive 93/42/EEC.

Szutest must be informed of any significant changes in the design and/or construction of the product category(ies).

2195 kimlik numaralı Onaylanmış Kuruluş Szutest, yukarıda belirtilen üreticinin 93/42/AT Tıbbi Cihaz Yönetmeliği EK II madde 3'üne göre bir kalite yönetim sistemi uyguladığını, bu yönetim sisteminin yönetmeliğin sadece bahsi geçen ürün kategorisinin üretiminin güvenlik koşullarını sağlama ve devam ettirme ile ilgili gerekliliklerini karşıladığını beyan eder. Onaylanan bu kalite yönetim sistemi, 93/42/AT Tıbbi Cihaz Yönetmeliği EK II, Madde 5'e göre periyodik olarak gözetime tabidir.

Üretici, ürünlerinin tasarımında ve yapısında gerçekleştirdiği önemli değişiklikleri Szutest'e bildirmek zorundadır.

This EC certificate is valid till 2016-06-23
Bu AT Sertifikası 2016-06-23 tarihine kadar geçerlidir.

İstanbul, 2011-06-24
Rev.02, 2014.06.27

Direktör
Paulius Šulka
KOPIJA TIKRA



Mehmet IŞIKLAR
General Manager



ITALCERT S.r.l.

viale Sarca, 336 - IT 20126 MILANO MI
tel. +39 0266104876 - fax +39 0266101479
E- mail italcert@italcert.it

Notified Body n° 0426

CERTIFICATE N° 166/E-01-00-DM
(in compliance with Annex V of the Directive 93/42/EEC)

ITALCERT

certifies the

Production Quality Assurance System applied for the
manufacturing of "Medical Devices" – MD -
by the manufacturer

M.D.L. S.r.l.

via Tavani, 1/a - IT 23014 DELEBIO (SO)

in the production site located in

via Tavani, 1/a
IT 23014 DELEBIO (SO)

complies with the requirements stated in

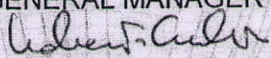
Directive 93/42/EEC - Annex V

and authorizes the manufacturer to mark

CE 0426

in compliance with the criteria defined in Annex XII of the Directive 93/42/EEC
the MD reported in Annex 1 of this Certificate

THE GENERAL MANAGER


dr. ing. Roberto Cusolito

First Issue date
2011-04-29

Renewal date
2013-12-20

Expire date
2018-12-19



This certificate must be published only in integral form and accompanied by its Annex 1



CERTIFICATE OF ASSESSMENT - EC

DET NORSKE VERITAS

Application of Council Directive 93/42/EEC of 14 June 1993, adopted as "Forskrift for Medisinsk Utstyr" by the Norwegian Ministry of Health and Social Affairs.

Certificate N°.: 2005-OSL-MDD-0405

This is to certify that the Quality System for the product group:

Absorbable Haemostatic Gelatin Sponge

- defined by manufacturer as Class III devices -

Manufactured by

Eucare Pharmaceuticals (P) Ltd.

Plot No. AC 25B, SIDCO Industrial Estate, Thirumudivakkam, Chennai 600 044, Tamil Nadu, India

complies with the applicable requirements of the Directive.

The quality system for these products has been assessed according to the procedure of conformity assessment described in **Article 11.1.a) and Annex II**. Identification of the products covered by this certificate is given in the Appendix.

Limitations:

The manufacturer must inform Det Norske Veritas Certification AS of any plan for significant changes to the quality system. Annual Periodical Audits will be held to verify the validity of this Certificate.

Høvik, 23 November 2010
for Det Norske Veritas Certification AS

Line Gangeskar
Line Gangeskar
Head of section, Testing, Product and Personnel
Certification

CE
0434

Valid until: 23 November 2015

Cecilie Gudesen Torp
Cecilie Gudesen Torp
Project engineer

This Certificate is valid until the date specified. Any significant changes in the design or construction of the products, the quality system or amendments to the Directive may render this Certificate invalid at an earlier date. The product liability rests with the manufacturer or his representative in accordance with Council Directive 85/374/EEC

