

2017 m. lapkričio 17 d.
Vilnius

Viešoji įstaiga Centro poliklinika, įstaigos kodas 125873515 (toliau – Pirkėjas), atstovaujama direktoriaus pavaduotojos medicinai, pavaduojančios direktorių, Audronės Juodaitės Račkauskienės, veikiančios pagal Viešosios įstaigos Centro poliklinikos direktoriaus 2013 m. sausio 15 d. įsakymu Nr. V-9 patvirtintą pareigybės aprašymą, ir

UAB „Ardeola“, įmonės kodas 221731170 (toliau – Pardavėjas), atstovaujama vykdomojo direktoriaus Rimgaudo Dirsės, veikiančio pagal 2017-05-03 direktoriaus įgaliojimą Nr. 17-AR-0503-1, kartu bendrai vadinamos Šalimis, atskirai – Šalimi, sudarė šią sutartį:

1. SUTARTIES DALYKAS

1.1. Ši sutartis sudaryta dėl konkrečių atviro konkurso (pirkimo Nr. 188353) dalių (toliau – Pirkimo dalys), nurodytų sutarties priede „Techninė specifikacija“ (toliau – sutarties priedas). Laikoma, kad sutarties priede nurodytoms konkrečioms atskiroms Pirkimo dalims šios sutarties sąlygos (įskaitant sutarties nutraukimą, pratęsimą ir pan.) taikomos vienodai, t. y. dėl kiekvienos atskiros Pirkimo dalies gali būti inicijuojamos sutarties sąlygų pakeitimo ar nutraukimo procedūros ir pan.

1.2. Šia sutartimi Pardavėjas įsipareigoja sutartyje nustatytais sąlygomis ir tvarka pristatyti vaakuminę kraujo ėmimo sistemą, reagentus, kontrolines medžiagas ir papildomas priemones (toliau – prekės) tyrimams, atliekamiems Pardavėjo pagal panaudą suteikiama įranga, nurodyta sutarties priede, o Pirkėjas – priimti iš Pardavėjo pagal sutarties nuostatas pateiktas prekes ir sumokėti už jas sutartyje nustatytais mokėjimo sąlygomis ir tvarka pagal sutarties priede nurodytas detalias prekių kainas.

1.3. Prekės, jų techninė specifikacija, kiekis ir kainos nurodyti sutarties priede.

1.4. Prekių kokybė turi atitikti Europos Sąjungos ar tarptautinius standartus. Prekių pakavimas ir ženklavimas turi atitikti medicinos priemonių ir vaistų Lietuvoje įpakavimo ir ženklavimo standartus: CE ženklavimas pagal in vitro diagnostikos medicinos prietaisų direktyvą, IVDD 98/79/EC, turi būti nurodytas gamintojas, prekės saugojimo sąlygos, serija, galiojimo laikas.

1.5. Prekės turi būti originalios, pagal panaudą Pardavėjo suteikiamo analizatoriaus gamintojo pagamintos arba minėto gamintojo rekomenduojamos, tinkamos pagal panaudą Pardavėjo suteikiamam analizatoriui ir atitinkančios techninius, funkcinius ir klinikinius kokybinius diagnostinius reikalavimus. Reagentų ir papildomų priemonių galiojimo terminas ne trumpesnis kaip 6 mėn. nuo pristatymo dienos, išskyrus kontrolines medžiagas. Atidaryta reagentų pakuotė ir (ar) papildomos priemonės, reikalingos tyrimui atlikti, turi galioti ne trumpesnį laiką negu būtų sunaudota laboratorijos atliekamam tyrimų skaičiui. Prekių galiojimo laikas turi būti ne trumpesnis kaip pusė prekių galiojimo laiko.

1.6. Prekės turi būti pažymėtos brūkšniniais kodais arba reagento pakuotėje turi būti lapas su brūkšniniais kodais. Brūkšniniuose koduose turi būti ši informacija: pavadinimas, partijos numeris, rinkinio kodo numeris ir / ar reagento kodo numeris, galiojimo data, kalibraciniai duomenys.

2. SUTARTIES VERTĖ IR MOKĖJIMO SĄLYGOS

2.1. **Maksimali sutarties kaina yra 346 254,56 Eur (trys šimtai keturiasdešimt šeši tūkstančiai du šimtai penkiasdešimt keturi eurai 56 ct)** su pridėtinės vertės mokesčiu (toliau – PVM), kur PVM 5 proc. sudaro 16 488,31 Eur (šešiolika tūkstančių keturi šimtai aštuoniasdešimt aštuoni eurai, 31 ct). Pirkėjas neįsipareigoja išpirkti visą sutarties priede nurodytą prekių kiekį.

2.2. Į prekių kainą įskaičiuotos visos Pardavėjo išlaidos, susijusios su mokėtinais mokesčiais (įskaitant mokesčius už PVM sąskaitų faktūrų pateikimą per Registrų centro tvarkomą informacinę sistemą „E. sąskaita“), pardavimu ir pristatymu į sutartyje nurodytą vietą.

2.3. Mokėjimai apskaičiuojami ir atliekami eurais mokestiniu pavedimu per banką į sutartyje nurodytą Pardavėjo banko sąskaitą. Už kokybiškas, sutarties reikalavimus atitinkančias prekes Pirkėjas sumoka Pardavėjui ne vėliau kaip per 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų po prekių pristatymo ir PVM sąskaitos (-ų) faktūros (-ų) gavimo iš Pardavėjo dienos. Jei Pirkėjas laiku negauna finansavimo iš Teritorinės ligonių kasos ir apie tai informuoja Pardavėją, apmokėjimas gali būti atidėtas, bet ne ilgiau kaip 60 (šešiasdešimt) dienų nuo PVM sąskaitos faktūros gavimo dienos. Tokiu atveju, delspinigiai Pardavėjo naudai neskaičiuojami. Pirkėjas turi teisę atsisakyti priimti prekes, jei jos pateiktos nesilaikant sutarties reikalavimų. PVM sąskaitas faktūras privaloma pateikti per Registrų centro tvarkomą informacinę sistemą „E. sąskaita“. PVM sąskaitos faktūros pateiktos ne per Registrų centro tvarkomą informacinę sistemą „E. sąskaita“ nebus apmokamos.

2.4. PVM sąskaitoje (-ose) faktūroje (-ose), be kitų privalomų rekvizitų, privalo būti įrašytas sutarties numeris ir data. PVM sąskaita (-os) faktūra (-os) privalo būti išrašoma (-os) sutarties priede nurodytu firminiu prekės pavadinimu arba jo sutrumpinimu, o kaina turi būti nurodoma tiek skaičių po kablelio, kiek nurodyta sutarties priede.

2.5. Sutarties galiojimo laikotarpiu sutarties kaina (įkainiai) yra nekintama (-i) ir ji (-ie) nebus perskaičiuojama (-i) pagal bendro kainų lygio kitimą ar prekių grupių kainų pokyčius. Į sutarties kainą (įkainius) įskaityti visi tiekėjui privalomi mokėti mokesčiai ir visos išlaidos, reikalingos tinkamam sutarties įvykdymui. Sutarties kainodara – fiksuotas įkainis.

2.6. Sutarties kaina (įkainiai) dėl pasikeitusių mokesčių bus perskaičiuojama (-i) tokia tvarka:

2.6.1. pasikeitus PVM, sutarties kaina (įkainiai) bus perskaičiuojama (-i). Pasikeitus kitiems mokesčiams, sutarties kaina (įkainiai) nebus perskaičiuojama (-i);

2.6.2. pasikeitus PVM tarifo dydžiui, sutarties kainą (įkainius) sudarantis PVM tarifas nepristatytoms prekėms keičiamas (mažinamas ar didinamas) pagal Lietuvos Respublikos galiojančius teisės aktus;

2.6.3. atskiras rašytinis susitarimas dėl kainų perskaičiavimo nebus pasirašomas;

2.6.4. perskaičiuotos kainos pradedamos taikyti nuo pakeisto PVM tarifo įsigaliojimo dienos.

3. ŠALIŲ ĮSIPAREIGOJIMAI IR TEISĖS

3.1. Pardavėjas įsipareigoja:

3.1.1. sutartyje nurodytas prekes pristatyti laiku, savo rizika ir sąskaita kaip įmanoma rūpestingai, objektyviai bei efektyviai, įskaitant, bet neapsiribojant, prekių pristatymą pagal geriausius visuotinai pripažįstamus profesinius, techninius standartus ir praktiką, panaudodamas visus reikiamus įgūdžius;

3.1.2. kartu su prekėmis pristatyti saugos duomenų lapus (SDL) (jei toms prekėms taikoma) bei gamintojo parengtus prekių katalogus ir / ar techninius aprašus. Pateikiami dokumentai turi būti lietuvių kalba;

3.1.3. savo lėšomis tiekti trūkstamas prekes (laboratorinius reagentus ir (ar) eksploatacines medžiagas), jei Pardavėjo apskaičiuotų prekių kiekio neužtenka nurodytam maksimaliam tyrimų skaičiui atlikti;

3.1.4. Pirkėjui pareiškus argumentuotas pastabas dėl nekokybiškų, sutarties reikalavimų neatitinkančių prekių, savo lėšomis ištaisyti trūkumus Šalių suderintais terminais ir būdais.

3.2. Pardavėjo teisės:

3.2.1. prašyti iš Pirkėjo pateikti turimą informaciją, reikalingą vykdant sutartį;

3.2.2. kitos sutartyje ir teisės aktuose numatytos teisės.

3.3. Pirkėjas įsipareigoja:

3.3.1. priimti pagal sutarties nuostatas pristatytas prekes ir už jas apmokėti sutartyje nustatyta tvarka ir terminais;

3.3.2. sudaryti Pardavėjui sąlygas tinkamai įvykdyti sutartį.

3.4. Pirkėjo teisės:

3.4.1. nepriimti prekių, jei jos pateiktos nesilaikant sutarties sąlygų;

3.4.2. kitos sutartyje ir teisės aktuose nustatytos teisės.

4. PRIEVOLIŲ ĮVYKDYMO TERMINAI IR TVARKA

4.1. Prekių pristatymo vietos – VšĮ Centro poliklinika, Pylimo g. 3, Vilnius.

4.2. Pristatymo terminai:

4.2.1. Pardavėjas ne vėliau kaip per 5 savaites po sutarties įsigaliojimo dienos panaudos pagrindu teikiamus analizatorius, centrifugas, automatinį mėgintuvėlių dangtelių nuėmėją pagal iš anksto su Pirkėju suderintą grafiką pristato Pirkėjui, surenka, sumontuoja, įdiegia, paruošia darbui, suderina, išbando, apmoko personalą dirbti su minėta įranga ir atlieka analizatoriaus integraciją su įstaigos laboratorijos informacine sistema (LIS).

4.2.2. Prekės turi būti pristatytos per 3 (tris) darbo dienas nuo atskiro užsakymo raštu (paštu ar elektroninėmis priemonėmis) ar telefonu pateikimo dienos.

4.3. Prekes Pardavėjas pristato savo transportu nemokamai į Pirkėjo pagal poreikį nurodytą prekių pristatymo vietą, nepriklausomai nuo užsakomo prekių kiekio.

4.4. Pristatomoms prekėms suteikiama sutarties priede nurodoma garantija.

4.5. Pardavėjui pristačius nekokybiškas prekes, Pardavėjas savo sąskaita jas turi pakeisti sutarties reikalavimus atitinkančiomis prekėmis per 2 (dvi) darbo dienas nuo pranešimo išsiuntimo dienos.

4.6. Šalys įsipareigoja neatskleisti jokios vykdant sutartį iš kitos Šalies gautos ar su sutarties vykdymu susijusios informacijos jokiems tretiesiems asmenims be išankstinio rašytinio kitos Šalies sutikimo ir visą šią informaciją laikyti konfidencialia, nebent tokios informacijos atskleidimas būtų privalomas pagal Lietuvos Respublikoje galiojančius teisės aktus.

5. SUTARTINIŲ TERMINŲ NESILAIKYMAS

5.1. Pirkėjui laiku neatsiskaitant pagal sutartį, ir Pardavėjui pareikalavus, Pirkėjas privalo sumokėti 0,03 proc. dydžio delspinigius nuo laiku neapmokėtos sumos už kiekvieną uždelstą kalendorinę dieną.

5.2. Laiku pagal sutarties nuostatas nepateikus prekių, ir Pirkėjui pareikalavus, Pardavėjas moka Pirkėjui 0,03 proc. dydžio delspinigius nuo maksimalios sutarties kainos su PVM už kiekvieną uždelstą kalendorinę dieną.

6. SUSIRAŠINĖJIMAS

6.1. Sutarties Šalys susirašinėja lietuvių kalba. Visi pranešimai, sutikimai ir kitas susižinojimas, kuriuos Šalis gali pateikti pagal šią sutartį, laikomi galiojančiais ir įteiktais tinkamai, jeigu yra asmeniškai pateikti kitai Šaliai ir gautas patvirtinimas apie gavimą arba išsiųsti registruotu paštu, faksu, elektroniniu paštu (patvirtinant gavimą), Šalių nurodytais adresais.

6.2. Pardavėjo sutartį administruojantis asmuo – klinikinės diagnostikos pardavimo vadybininkė Eglė Tamošaitytė-Bastienė, tel. (8 5) 269 1129, faks. (8 5) 278 4201, el. p. ardeola@ardeola.lt.

6.3. Pirkėjo sutartį administruojantis asmuo – klinikinės laboratorijos vedėja Laima Skrickienė, tel. (8 5) 251 4088, el. p. laima.skrickiene@pylimas.lt.

6.4. Pasikeitus Šalių pavadinimams, adresams, telefonų numeriams, banko rekvizitams, sutartį administruojantiems asmenims ar kitiems duomenims, sutarties Šalys įsipareigoja per 3 (tris) darbo dienas nuo pasikeitimo raštu informuoti apie tai viena kitą. Šaliai informavus kitą Šalį apie šiame papunktyje nurodytus pakeitimus, be papildomo rašytinio susitarimo Šalys jais vadovaujasi ir taiko. Šalis, neįvykdžiusi šių reikalavimų, negali pareikšti pretenzijų ar atsikirtimų, kad Šalių veiksmai, atlikti pagal paskutinius joms žinomus kitos Šalies rekvizitus ir (ar) už sutarties administravimą atsakingų asmenų kontaktus, neatitinka sutarties sąlygų arba kad ji negavo pranešimų, siųstų jai pagal tuos rekvizitus ir (ar) už sutarties administravimą atsakingų asmenų kontaktus.

7. NENUGALIMA JĖGA

7.1. Šalis gali būti visiškai ar iš dalies atleidžiama nuo atsakomybės už sutarties nevykdymą dėl nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybių, atsiradusių po sutarties įsigaliojimo dienos, bei

nustatytų ir jas patyrusios Šalies įrodytų pagal Lietuvos Respublikos civilinį kodeksą, jeigu Šalis nedelsiant pranešė kitai Šaliai apie kliūtį bei jos poveikį įsipareigojimų vykdymui.

7.2. Nenugalima jėga (*force majeure*) nelaikoma tai, kad rinkoje nėra reikalingų prievolių vykdyti prekių, Šalis neturi reikiamų finansinių išteklių arba Šalies kontrahentai pažeidžia savo prievolės. Nenugalima jėga (*force majeure*) taip pat nelaikomos Šalies veiklai turėjusios įtakos aplinkybės, į kurių galimybę Šalys, sudarydamos sutartį, atsižvelgė, t. y. Lietuvos Respublikoje pasitaikančios aplinkybės, valstybės ar savivaldos institucijų sprendimai, sukėlę bet kurios iš Šalių reorganizavimą, privatizavimą, likvidavimą, veiklos pobūdžio pakeitimą, stabdymą (trukdymą), kitos aplinkybės, kurios turėtų būti laikomos ypatingomis, bet Lietuvos Respublikoje sutarties sudarymo metu yra tikėtinos.

7.3. Nenugalimos jėgos aplinkybių sąvoka apibrėžiama ir Šalių teisės, pareigos ir atsakomybės esant šioms aplinkybėms reglamentuojamos Lietuvos Respublikos civilinio kodekso 6.212 straipsnyje bei „Atleidimo nuo atsakomybės esant nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybėms taisyklėse“ (1996 m. liepos 15 d. Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimas Nr. 840 „Dėl Atleidimo nuo atsakomybės esant nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybėms taisyklių patvirtinimo“).

7.4. Sutartis baigiasi kitos Šalies reikalavimu, kai ją įvykdyti kitai Šaliai neįmanoma dėl nenugalimos jėgos (*force majeure*).

8. GINČŲ SPRENDIMO TVARKA

8.1. Sutarties Šalys visus ginčus stengiasi išspręsti derybomis. Kilus ginčui, sutarties Šalys raštu išdėsto savo nuomonę kitai Šaliai ir pasiūlo ginčo sprendimą. Gavusi pasiūlymą ginčą spręsti derybomis, Šalis privalo jį atsakyti per 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų. Ginčas turi būti išspręstas per ne ilgesnį nei 60 (šešiasdešimt) kalendorinių dienų terminą nuo derybų pradžios. Jei ginčo išspręsti derybomis nepavyksta arba, jei kuri nors Šalis laiku neatsako į pasiūlymą ginčą spręsti derybomis, kita Šalis turi teisę, įspėdama apie tai kitą Šalį, pereiti prie kito ginčų sprendimo procedūros etapo. Visi ginčai, kylantys dėl šios sutarties ar su ja susiję, nepavykus jų išspręsti derybų būdu, sprendžiami Lietuvos Respublikos civilinio proceso kodekso nustatyta tvarka teisme pagal Pirkėjo buveinės vietą.

9. PIRKIMO SUTARTIES GALIOJIMAS, SUTARTIES NUTRAUKIMO TVARKA

9.1. Nė viena iš Šalių neturi teisės perduoti trečiajam asmeniui teisių ir įsipareigojimų pagal sutartį be rašytinio kitos Šalies sutikimo.

9.2. Sutartis sudaroma 36 (trisdešimt šešiams) mėnesiams. Sutartis įsigalioja nuo jos pasirašymo datos ir galioja iki visiško Šalių sutartinių įsipareigojimų įvykdymo. Sutarties galiojimo pabaiga neturi įtakos toms šios sutarties pagrindu atsiradusioms prievolėms, kurios pagal savo prigimtį ir esmę lieka galioti ir toliau po sutarties pasibaigimo.

9.3. Sutarties įvykdymo užtikrinimas – netesybos. Pirkėjui nutraukus sutartį dėl Pardavėjo kaltės – jam nesilaikant sutarties sąlygų ir joje prisiimtų įsipareigojimų, Pardavėjas per 7 (septynias) darbo dienas nuo sutarties nutraukimo turi sumokėti Pirkėjui baudą – 10 proc. nuo maksimalios sutarties vertės su PVM, kurios sumokėjimas neatleidžia Pardavėjo nuo pareigos atlyginti tiesioginius Pirkėjo patirtus nuostolius, Pardavėjui nevykdant ar netinkamai vykdant sutartį, tiek, kiek patirti nuostoliai viršija baudą.

9.4. Sutarties sąlygos sutarties galiojimo laikotarpiu negali būti keičiamos, išskyrus tokias sutarties sąlygas, kurias pakeitus nebūtų pažeisti Viešųjų pirkimų įstatymo 17 straipsnyje nustatyti principai ir tikslai. Sutarties sąlygų keitimu nebus laikomas sutarties sąlygų koregavimas joje numatytomis aplinkybėmis, jei šios aplinkybės nustatytos aiškiai ir nedviprasmiškai bei buvo pateiktos konkurso sąlygose. Tais atvejais, kai sutarties sąlygų keitimo būtinybės nebuvo įmanoma numatyti rengiant konkurso sąlygas ir sutarties sudarymo metu, Šalys gali keisti tik neesmines sutarties sąlygas. Šalių valia turi būti įforminama protokolu arba papildomu susitarimu prie sutarties, pasirašomu abiejų Šalių, kuris tampa neatskiriama sutarties dalimi.

9.5. Pirkėjas turi teisę nutraukti sutartį vienašališkai, įspėdamas Pardavėją raštu prieš 10 (dešimt) kalendorinių dienų iki sutarties nutraukimo, jeigu Pardavėjas nevykdo savo sutartinių įsipareigojimų, arba vykdo juos kitomis sąlygomis negu buvo nurodyta sutartyje, arba Pardavėjas sutarties galiojimo laikotarpiu panaudos pagrindu nebeteikia sutarties priede nurodyto (-ų) analizatoriaus (-ų). Jeigu sutartį Pirkėjas nutraukia vienašališkai Pardavėjui netinkamai vykdant sutartį, iš mokėtinos sumos jis turi teisę išskaičiuoti netesybas ir Pirkėjo patirtus tiesioginius nuostolius.

9.6. Pardavėjas turi teisę vienašališkai nutraukti sutartį, Pirkėjui nevykdant savo sutartinių įsipareigojimų, prieš tai raštu įspėjęs Pirkėją apie sutarties nutraukimą prieš 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų iki sutarties nutraukimo.

9.7. Sutartis gali būti nutraukiama:

9.7.1. abipusiu Šalių rašytiniu susitarimu;

9.7.2. kitais Lietuvos Respublikos teisės aktuose nustatytais pagrindais.

9.8. Sutarties nutraukimas nepanaikina nei vienos iš Šalių teisės reikalauti atlyginti nuostolius, atsiradusius dėl įsipareigojimų pagal sutartį nevykdymo ar netinkamo vykdymo.

9.9. Šalys įsipareigoja susilaikyti nuo veiksmų, kuriais būtų pažeistos šios sutarties sąlygos, kurie darytų žalą Šalių interesams, geram vardui ir tarpusavio bendradarbiavimui.

9.10. Jei dėl nuo Pardavėjo nepriklausančių aplinkybių, kurių nebuvo įmanoma numatyti rengiant pirkimo dokumentus ir / ar sutarties sudarymo metu, Pardavėjas negali pristatyti sutartyje nurodytos (-ų) prekės (-ių) modelio (-ių), nes jis (-ie) nebegaminamas (-i) ir Pardavėjas pateikia tai įrodantį gamintojo patvirtinimą, Pardavėjas, Pirkėjui sutikus, ir sutarties Šalims raštu įforminus susitarimą prie sutarties, gali pateikti kito modelio, tačiau ne blogesnių charakteristikų (ir tinkančių sutarties priede nurodytam (-iems) analizatoriui (-iams) nei buvo nustatyta viešojo pirkimo dokumentuose prekę (-es) už tą pačią kainą, nekeičiant kitų sutartyje nustatytų sąlygų.

9.11. Šalių statuso pasikeitimas nėra pagrindas sutarčiai nutraukti.

9.12. Ši sutartis sudaryta lietuvių kalba, 2 (dviem) egzemplioriais, turinčiais vienodą juridinę galią – po vieną kiekvienai Šaliai.

9.13. Sutarties priedas „Techninė specifikacija“ yra neatskiriama sutarties dalis.

10. ŠALIŲ REKVIZITAI IR PARAŠAI

PARDAVĖJAS

UAB „Ardeola“

Molėtų pl. 47F, LT-08409 Vilnius

Įmonės kodas 221731170

PVM kodas LT217311716

AB DNB bankas

Banko kodas 40100

A. s. LT484010051002021012

Tel. (8 5) 269 1129 faks. (8 5) 278 4201

El. p. ardeola@ardeola.lt

Vykdomasis direktorius

Rimgaudas Diršė

(parašas)



PIRKĖJAS

Viešojo įstaiga Centro poliklinika

Pylimo g. 3, LT-01117 Vilnius

Įstaigos kodas 125873515

PVM kodas LT258735113

Luminor Bank, AB bankas

Banko kodas 40100

A. s. LT464010042403966753

Tel. (8 5) 251 4016, faks. (8 5) 261 0002

El. p. info@pylimas.lt

Direktorius pavaduotoja-medicinai,

pavadojanti direktorių

Audronė Juodaitė Račkauskienė

(parašas)



2017 m. lapkričio 17 d.
prekių pirkimo-pardavimo sutarties Nr. 01-25- 465
priedas

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

Kodas pagal Bendrąjį viešųjų pirkimų žodyną – 33696000-5 „Reagentai ir kontrastiniai preparatai“.

Pirkimo (Nr. 188353) 5 dalis „Glikozilinto hemoglobino nustatymas automatiniais analizatoriais.“

5.1. Reagentai, kontrolinės medžiagos, papildomos priemonės glikozilinto hemoglobino nustatymui automatinio analizatoriumi

[illegible]

[illegible]

Pagal panauda siūlomas analizatorius:

5.2.	Automatinio gliukozilinto hemoglobino analizatoriaus techniniai reikalavimai (instaliavimo vieta - Pylimo g.3, Vilnius):		
Eil. Nr	Techniniai parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai	Reikalavimų atitikimas (tiksliai pažymimas techninis parametras (būtina nurodyti tikslią nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje))
1.	Prieaiso sistema – 1 vnt.	Pavadinimas, tipas/modelis, gamintojas	D-10™ Hemoglobin Testing System (220-0220) with Rack Loader (220-0600), Bio-Rad
2.	Prieaiso apibūdinimas	Analizatorius skirtas automatiniam gliuko hemoglobino HbA1C kiekio veniniame ir kapiliariniame kraujyje nustatymui. HbA1C nustatymo ribos ne prasčiau kaip nuo 4,0 % iki 18,0 % (18-179 mmol/mol). Matavimo tikslumas, apibūžiant pakartotinio mėginio matavimo atsikartojamumą CV, ne blogesnis kaip 1,25%. Hemoglobino HbF formos koncentracija mėginyje iki 10% neturi turėti įtakos HbA1C matavimo rezultatams bei jų pateikimui.	
3.	Matavimo metodas -uokšto efektyvumo skysčių chromatografija.	Būtina	
4.	Analizatoriaus talpa: ne mažiau kaip 50 mėginių vieno pakrovimo metu. Galimybė pridėti papildomų mėginių analizės metu.	Būtina	
5.	Mėginio tipas: tyrimas atliekamas be papildomo mėginio paruošimo, tiesiogiai iš vakuuminio mėgintuvėlio su EDTA. Analizatorius turi automatiškai pradurti kamštelį, t. y. nereikalingas mėgintuvėlio atidarymas prieš tyrimą.	Būtina	

6.	Reagentų sistema: rinkinyje turi būti visi reagentai prietaiso kalibravimui ir tyrimams atlikti. Kalibravimas atliekamas naudojant ne mažiau, kaip 2 lygių kalibravimo standartus.	Būtina
7.	Analizatoriaus našumas: mėginio ištyrimo trukmė ne daugiau negu 3 minutės	Būtina
8.	Rezultatų pateikimas: procentais arba mmol/mol. Galimybė atspausdinti HbA1C tyrimo rezultatus, įskaitant chromatogramą, hemoglobino formų HbF, HbA2 koncentracijas, vidinių spausdintuvu.	Būtina
9.	Vidinė kokybės kontrolė: galimybė naudoti ne mažiau kaip 2 lygių vidinės kokybės kontroles. Galimybė pateikti kontrolių matavimo rezultatus tarp laboratorinių palyginamųjų tyrimų programa	Būtina
10.	Duomenų perdavimas. Analizatorius turi turėti dvikryptę sąsają ir galimybę jungtis įstaigos laboratorinė informacinė sistema (mėginio identifikacijai ir rezultatų pateikimui). Tiekėjas privalo užtikrinti sujungimą su LIS visam panaudos laikotarpiui	Būtina
11.	Prietaisas turi būti ne senesnis kaip 2016 metų, neeksploatuotas	Būtina
12.	Pristatymas: Pardavėjas nuo sutarties įsigaliojimo dienos pagal iš anksto su Pirkėju suderintą grafiką pristatė analizatorių Pirkėjui, surenka, sumontuoja, įdiegia, paruošia darbui, suderina, išbando, apmoko personalą dirbti su analizatoriumi ir atlieka analizatoriaus integraciją su įstaigos informacine sistema.	Būtina
13.	Analizatoriaus aptarnavimas (sertifikuoto inžinieriaus).	Garantinis aptarnavimas visą panaudos sutarties laikotarpį.

Pirkimo (Nr. 188353) 37 dalis „Vakuuminės kraujo ir šlapimo ėmimo sistemos bei įrangos – stalinių centrifugų (4 vnt.) ir automatinio mėgintuvėlių dangtelių nuėmėjo (1 vnt.) panauda (serumo ir plazmos paruošimui).“

Eil. Nr.	Tyrimų diagnostinių reagentų, papildomų tyrimo priemonių pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Maksimalus poreikis (vnt.) 36 mėn.	Atitikimas kokybiniams ir techniniams reikalavimams	Siūloma pakuotė	Siūlomos pakuotės kaina Eur be PVM	PVM tarifas	Siūlomos pakuotės kaina Eur su PVM	Viso prašomo kiekio suma Eur su PVM 36 mėn.	Gamintojas, komercinis prekės pavadinimas, katalogo numeris
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
37.1.1	Vienkartinės adatos bandinių paėmimui, 21G 0,8x38mm		600000							
37.1.2	Vienkartinės adatos bandinių paėmimui 22G 0,7x38mm		12000							Vacutest Kima, Vacutest Plast, 1526504
37.1.3	Vienkartinis adatos laikiklis su 21G integruota adata su venos vizualizacijos funkcija ir saugiu užraktu (supakuotas po vieną atskiroje sterilioje pakuotėje)		4000							Vacutest Kima, Vacutest Plast, 1526506
37.1.4	Vienkartinis adatos laikiklis su 23G integruota adata, su saugiu užraktu (supakuotas po vieną atskiroje sterilioje pakuotėje)		4000							Vacutest Kima, Vacutest Plast, 157521
37.1.5	Vienkartinis adatos laikiklis su 21G integruota adata, su saugiu užraktu (supakuotas po vieną atskiroje sterilioje pakuotėje)		4000							Vacutest Kima, Vacutest Plast, 15522
37.1.6	Vienkartinis įsakomas adatų laikiklis		150000							Vacutest Kima, Vacutest Plast, 15521
37.1.7	Vakuuminiai mėgintuvėliai su rombinu ir skiriamuoju geliu skubiams serumo tyrimams, bendras tūris - 6 ml		10000							Vacutest Kima, Vacutest Plast, 169018
37.1.8	Vakuuminis mėgintuvėlis biocheminiams serumo tyrimams 4,0 ml		60000							Vacutest Kima, Vacutest Plast, 10800
37.1.9	Vakuuminis mėgintuvėlis biocheminiams serumo tyrimams (2,0-3,0) ml		20000							Vacutest Kima, Vacutest Plast, 11010
										Vacutest Kima, Vacutest Plast, 11002

[illegible]

Pagal panaudą siūloma įranga:

Centrifugų (4 vnt.) ir automatinio mėgintuvėlių dangtelių nuėmėjo (1 vnt.) techniniai reikalavimai (pristatymo ir instaliavimo vieta - Pylimo g. 3, Vilnius):

37.2. Centrifugos techniniai reikalavimai - 1 vnt.			
Eil. Nr.	Techniniai parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai	Reikalavimų atitikimas (tiksliai pažymimas techninis parametras (būtina nurodyti tikslią nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje))
1.	Paskirtis	Centrifuga skirta paruošti kraujo plazmą ir serumą bendraklininių tyrimų atlikimui.	
2.	Komplektacija	Centrifuga, rotorius su 4 pakabinamais atsilenkiančiais krepšeliais krepšelių dėklai 13x75 mm bei 13x100 mm mėgintuveliams 8 v	
3.	Ekranas ir centrifugos valdymas	Ne prastesnio negu LCD tipo, ekrane turi būti parodomi centrifugavimo parametrai bei esama darbinė būklė; skaitmeniniai centrifugavimo greičio arba centrifugavimo jėgos bei trukmės nustatymas	
4.	Reikalavimai centrifugos konstrukcijai	Stalinio tipo centrifuga, išmatavimai ne didesni kaip 540x390x mm (plotis x aukštis x gylis), svoris iki 80 kg;	
5.	Greitėjimas/lėtėjimas	Ne mažiau nei 10 pakopų greitėjimo pagreitis ir 10 pakopų stabdomas lėtėjimas	
6.	Saugumas	Dangčio užraktas, avarinis dangčio atidarymas,apsauga nuo įkrovos disbalanso,automatinis rotorius atpažinimas	
7.	Programos	Ne mažiau 99	
8.	Greičio ir centrifugavimo jėgos (RCF) nustatymas	Greitis ne mažiau kaip 16000 rpm, jėga ne mažiau 24325xg	
9.	Laiko kontrolė	Ne mažiau nei 99 val. 59 min	
10.	Reikalavimai rotoriumi	Rotorius atsilenkiančio tipo, su keturiiais krepšeliais (talpa ne mažiau 4 x 750 ml) ir keičiamais dėklais mėgintuveliams centrifuguoti, bendra rotoriaus talpa ne mažiau 84 mėgintuvėlių; Maksimalus leistinas centrifugavimo greitis ne mažiau 4000 aps/min, maksimali centrifugavimo jėga- ne mažiau 3130xg	
12.	Triukšmo lygis	Ne didesnis kaip 65 dB	
13.	Įrangos žymėjimas CE IVD ženklu	Būtina	
14.	Įrangos aptarnavimas (serifikuoto inžinieriaus)	Garantinis aptarnavimas visą panaudos sutarties laikotarpį.	
15.	Naudojimosi instrukcija	Būtina lietuvių kalba	

37.3 Centrifugos (antros) techniniai reikalavimai - 1 vnt.			
Eil. Nr.	Techniniai parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai	Reikalavimų atitikimas (tiksliai pažymimas techninis par (būtina nurodyti tikslią nuorodą analizatoriaus dokumen
1.	Paskirtis	Centrifuga skirta paruošti kraujo plazmą ir serumą bendraklininių tyrimų atlikimui	

2.	Komplektacija	Centrifuga; rotorius su 4 pakabinamais atšilėnčiais krepšeliais, krepšelių dėklai 13x75 bei 13x100 mm mėgintuvėliams 8 vnt.
3.	Ekranas ir centrifugos valdymas	Ne prastesnio negu LCD tipo, mikroprocesorinis valdymas, ekrane turi būti parodomi centrifugavimo parametrai bei dabartinė būklė; skaitmeninis centrifugavimo parametru nustatymas
4.	Reikalavimai centrifugos konstrukcijai	Stalinė centrifuga, skirta mėgintuvėliams, išmatavimai ne didesni kaip 355 x 460 x 500 mm (plotis x aukštis x gylis), svoris iki 50 kg
5.	Greitėjimas/lėtėjimas	Ne mažiau kaip 2 pakopų greitėjimo pagreitis ir ne mažiau kaip 2 pakopų stabdomas lėtėjimas
6.	Saugumas	Dangčio užraktas, avarinis dangčio atidarymas, apsauga nuo disbalanso, automatinis rotorius atpažinimas, garsinis signalas
7.	Programos	Ne mažiau 50
8.	Centrifugavimo greičio nustatymas	ne mažiau kaip 14500 aps/min
9.	Centrifugavimo laiko nustatymas	Būtina
10.	Reikalavimai rotoriumi	Rotorius atšilėnčio tipo, su keturiomis krepšeliais ir keičiamais dėklais mėgintuvėliams centrifuguoti. Bendra maksimali rotoriaus talpa ne mažiau 48 mėgintuvėlių. Maksimalus leistinas centrifugavimo greitis ne mažiau 4200 aps/min, maksimali centrifugavimo jėga RCF- ne mažiau 3313 xg.
11.	Triukšmo lygis	Ne didesnis kaip 66 dB
12.	Išrangos garantinis aptarnavimas (sertifikuoto inžinieriaus)	Garantinis aptarnavimas visą panaudos suarties laikotarpį.

37.4	Centrifugos (trečios, ketvirtos) techniniai reikalavimai - 2 vnt.		
Eil. Nr	Techniniai parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai	Reikalavimų atitikimas (tiksliai pažymimas techninis parametras (būtina nurodyti tikslią nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje))
1.	Paskirtis	Centrifuga skirta paruošti kraujo plazmą, serumą ir šlapimą bendraklinikinėms tyrimams.	
2.	Komplektacija	Centrifuga; fiksuote kampo rotorius, kurio talpa ne mažiau 12 vietų 1,5-20 ml mėgintuvėlių.	
3.	Ekranas ir centrifugos valdymas	Ne prastesnio negu LCD tipo, ekrane turi būti parodomi centrifugavimo parametrai bei esanti darbinė būklė; skaitmeninis centrifugavimo greičio arba centrifugavimo jėgos bei trukmės nustatymas	
4.	Reikalavimai centrifugos konstrukcijai	Stalinė centrifuga, skirta mėgintuvėliams, išmatavimai ne didesni kaip 280 x 260 x 370 mm (plotis x aukštis x gylis) ir svoris ne didesnis kaip 15kg	
5.	Greitėjimas/lėtėjimas	Ne mažiau nei 10 pakopų greitėjimo pagreitis ir 10 pakopų stabdomas lėtėjimas	
6.	Saugumas	Dangčio užraktas, avarinis dangčio atidarymas, apsauga nuo įkrovos disbalanso, automatinis rotorius atpažinimas, garsinis signalas	

8.	Centrifugavimo greičio ir jėgos (RCF) nustatymas	Centrifugavimo greitis ne mažiau 6000 aps/min., jėga ne mažiau 4425xg
9.	Centrifugavimo laiko nustatymas	Ne mažiau kaip iki 99 val. 59 min.
10.	Reikalavimai rotorui	Fiksuoto kampo rotorius, ne mažiau 12 vietų, mėgintuvėliams centrifuguoti. Maksimalus centrifugavimo dažnis ne mažiau 6000 aps/min., maksimali centrifugavimo jėga RCF- ne mažiau 4425xg.
11.	Triukšmo lygis	Ne didesnis kaip 60 dB
12.	Įrangos žymėjimas CE IVD ženklu	Būtina
14.	Įrangos aptarnavimas (sertifikuoto inžinieriaus)	Garantinis aptarnavimas visą panaudos sutarties laikotarpį.

37.5	Automatinio mėgintuvėlių dangtelių nuėmėjo (1 vnt.) techniniai reikalavimai		
Eil. Nr	Techniniai parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai	Reikalavimų atitikimas (tiksliai pažymimas techninis parametras (būtina nurodyti tikslią nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje))
1.	Paskirtis	Automatizuota sistema, skirta saugiam vakuuminių mėgintuvėlių kamštelių nuėmimui.	
2.	Komplektacija	Įranga, skirta automatiškai nuimti 5 ml (13 x 75 mm) ir 7 ml (13x100 mm) mėgintuvėlių kamštelius. Komplektacijoje turi būti karuselės skirtos 5 ml talpos, 13x75 mm išmatavimų mėgintuvėliams, bei 7 ml talpos, 13x100 mm išmatavimų mėgintuvėliams.	
3.	Reikalavimai įrangai	Ne didesnis kaip 270x210x430mm (plotis x aukštis x gylis), ne didesnis kaip 9 kg svorio. Taip - ne mažiau 24 mėgintuvėliai.	
5.	Greitis	Ne lėčiau nei 24 mėgintuvėliai per 30s	
6.	Apsauga	Būtinas apsauginis gaubias mėgintuvėliams, būtina nuimtus kamštelius nukreipti į jiems skirtą surinkimo ir šalinimo vietą su nuimamu latakais.	
7.	Įrangos aptarnavimas (sertifikuoto inžinieriaus)	Garantinis aptarnavimas visą panaudos sutarties laikotarpį.	

PARDAVĖJAS
UAB „Ardeola“

Vykdomasis direktorius
Rimgaudas Dirsė


(parašas)

PIRKĖJAS
Viešoji įstaiga Centro poliklinika

Direktoriaus pavaduotoja medicinos
pavarduojanti direktorių
Audronė Juodaite Račkauskienė


(parašas)