

PREKIŲ PIRKIMO-PARDAVIMO SUTARTIS NR. 01-25- 10

2018 m. sausio 8 d.
Vilnius

Viešoji įstaiga Centro poliklinika, įstaigos kodas 125873515 (toliau – Pirkėjas), atstovaujama direktoriaus Kęstučio Štaro, veikiančio pagal įstaigos įstatus, ir

UAB „Ardeola“, įmonės kodas 221731170 (toliau – Pardavėjas), atstovaujama vykdomojo direktoriaus Rimgaudo Dirsės, veikiančio pagal 2017-07-21 direktoriaus įgaliojimą Nr. 17-AR-0721-1, 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 sutarties priede nurodytus reagentus, kontrolines medžiagas ir papildomas priemones (toliau – prekės), o Pirkėjas – priimti iš Pardavėjo pagal sutarties nuostatas pateiktas prekes ir sumokėti už jas sutartyje nustatytais mokėjimo sąlygomis ir tvarka pagal sutarties priede nurodytas detales 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 trumpesnę laiką negu būtų sunaudota laboratorijos atliekamam tyrimui 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 142294,66 Eur (vienas šimtas keturiasdešimt du tūkstančiai du šimtai devyniasdešimt keturi eurai 66 ct)** su pridėtinės vertės mokesčiu (toliau – PVM). Pirkėjas neįsipareigoja išpirkti visą sutarties priede nurodytą prekių kiekį.

2.2. Į prekių kainą įskaičiuotos visos Pardavėjo išlaidos, susijusios su mokėtiniais 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 euraiis 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; Naujamiesčio pirminės asmens sveikatos priežiūros centras (toliau – PASPC), K. Kalinausko g. 4, Vilnius; Senamiesčio PASPC, Pylimo g. 56, Vilnius; Lukiškių PASPC, Gedimino pr. 27, Vilnius; Vytėnų pr. 1, Vilnius.

PASPC, Vytenio g. 59, Vilnius; Senamiesčio PASPC Aukštųjų Panerių šeimos gydytojo kabinetas, Agrastų g. 16, Vilnius; Senamiesčio PASPC Trakų Vokės šeimos gydytojo kabinetas, Žalioji al. 3, Vilnius; Naujamiesčio PASPC Gerosios Vilties skyrius, Gerosios Vilties g. 1A, Vilnius.

4.2. Pristatymo terminai:

4.2.1. Pardavėjas ne vėliau kaip per 5 savaites po sutarties įsigaliojimo dienos panaudos pagrindu teikiamą įrangą pagal iš anksto su Pirkėju suderintą grafiką pristato Pirkėjui, surenka, sumontuoja, įdiegia, paruošia darbui, suderina, išbando, apmoko personalą dirbti su įranga ir atlieka 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. Šalis 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 Pirkimo dalies kainos su PVM už kiekvieną uždelstą kalendorinę dieną.

6. SUSIRAŠINĖJIMAS

6.1. Sutarties Šalis 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 Šalis 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 Šalis 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 nustatytą ir jas patyrusios Šalies įrodytą 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 numatytais 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 mokėtinios 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 įspėjus 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 nurodytai įrangai 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

Luminor Bank, AB bankas

Banko kodas 40100

A. s. LT484010051002021012

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

El. p. ardeola@ardeola.lt

PIRKĖJAS

Viešoji įstaiga Centro poliklinika

Pylimo g. 3, LT-01117 Vilnius

Įstaigos kodas 125873515

PVM kodas LT258735113

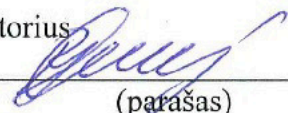
Luminor Bank, AB bankas

Banko kodas 40100

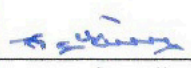
A. s. LT464010042403966753

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

El. p. info@pylimas.lt

Vykdomasis direktorius
Rimgaudas Diršė

(parašas)



Direktorius
Kęstutis Staras

(parašas)



2018 m. sausio 8 d.
prekių pirkimo-pardavimo sutarties Nr. 01-25-10
priedas

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

Pirkimo Nr. 188353 objekto kodas pagal Bendrąjį viešųjų pirkimų žodyną – 33696000-5 „Reagentai ir kontrastiniai preparatai“, 33196000-0 „Pagalbinės medicininės priemonės“

6 pirkimo dalis „Reagentai, kontrolinės medžiagos, papildomos priemonės sifilio nustatymo tyrimams“

Eil. Nr.	Tyrimų/ diagnostinių reagentų, papildomų tyrimo priemonių pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Maksimalus tyrimų skaičius per 36 mėn.	Maksimalus tyrimų skaičius per 36 mėn. kokybės kontrolei (vidinei ir išorinei)	Kalibracijos procedūrai skirtas tyrimų skaičius	Atitikimas kokybiniais ir techniniams reikalavimams	Reagentų ir priemonių kiekis (ml./vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Pakuočių kiekis bendram (pacientų, kontrol., kalibracinių) tyrimų skaičiui (36 mėn.)	Siūlomos pakuotės kaina Eur be PVM	PVM tarifas	Siūlomos pakuotės kaina Eur su PVM	Viso prašomo kiekio suma Eur su PVM 36 mėn	I tyrimo kaina, Eur su PVM	Gamintojas, komercinis prekės pavadinimas, katalogo numeris
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
6.1	Sifilis-RPR reakcija	Pilnas rinkinys su teigiama/neigiama kontrole, vienkartinėmis priemonėmis, to paties gamintojo kaip ir TPHA testai. Testų galiojimo laikas ne mažiau kaip 6 mėn. nuo pristatymo datos. CE sertifikatas. Instrukcija lietuvių kalba.	2500												Human, Syphilis RPR Test, 50002
6.2	Sifilis-TPHA reakcija	Pilnas rinkinys su kontrolinėmis medžiagomis ir papildomomis priemonėmis, to paties gamintojo kaip ir RPR testai. Testų galiojimo laikas ne mažiau kaip 6 mėn. nuo pristatymo datos. CE sertifikatas. Instrukcija lietuvių kalba.	600												Human, Syphilis TPHA liquid, 50101
6.3	Sifilis-TPHA reakcija	TPHA greitas imunochromatografinis testas sifilio aptikimui. Rezultatas ne vėliau kaip po 20 min. Testų galiojimo laikas ne mažiau kaip 6 mėn. nuo pristatymo datos.	200												Human, Hexagon Syphilis, 58042

[illegible]

	PGR mėgintuvėliai									Bio-Rad, 0.2 ml PCR Tubes With Flat Cap, TFI0201
	PGR mėgintuvėliai									Bio-Rad, 0.2 ml PCR Tubes With Flat Cap, TFI0201
18.1.3.	Chlamydia trachomatis nustatymus PGR metodu	Tikralaikės PGR diagnostinis rinkinys skirtas nustatyti Chlamydia trachomatis sukėlėjų DNR iš klinikinės medžiagos (urogenitalinės, tiesiosios žarnos ir burnos ertmės bei ryklės tepinėliai; junginės išskyros; prostatos sekrecija ir šlapimo mėginiai) viename mėgintuvelyje. Tesio tipas : kokybinis Analitinis jautrumas : • Urogenitaliniai tepinėliai C. trachomatis – ne mažesnis nei 5 kopijos PGR reakcijoje • Šlapimas C. trachomatis – ne mažesnis nei 10 kopijų PGR reakcijoje	1000							InterLabService, AmpliSens®
18.1.4.	Chlamydia trachomatis nustatymus PGR metodu	Rinkinyje turi būti: PGR mišiniai, polimerazė, teigiamos kontrolės kompleksas, DNR buferis, neigiama kontrolė, vidinė kontrolė. Rinkinio sudedamosios dalys (išsk. polimerazė ir PGR mišinys) turi būti laikomos laikomos ne žemesnėje nei 2-8°C temperatūroje Visi reikalingi reagentai turi būti atskiruose buteliukuose. Siūlomu rinkiniu turi būti galima atlikti ne mažiau 110 reakcijų. Galiojimas ne trumpesnis nei 9 mėn nuo pagaminimo datos. Reagentų galiojimas nuo pagaminimo datos bei galiojimas po pirmo naudojimo turi sutapti. Skirta in vitro diagnostikai, rinkiniai žymėti CE ženkle	2000							hlamydia chomatis FRT, R-BI-F(RG,iQ)-CE

[illegible]

Maksimali 18 pirkimo dalies kaina – 141631,91 Eur su PVM

18.2. Techniniai reikalavimai tikralaikės PGR termocikleriui ir papildomai įrangai, reikalingai PGR laboratorijai (instaliavimo vieta - Pylimo g. 3, Vilnius)

18.2. Techniniai reikalavimai tikralaikės PGR termocikleriui ir papildomai įrangai, reikalingai PGR laboratorijai (instaliavimo vieta - Pylimo g. 3, Vilnius)

Eil. Nr.	Techniniai parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai	Reikalavimų atitikimas (tiksliai pažymimas techninis parametras (būtina nurodyti tiksliai nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje))
1.	Prietaiso sistema	Pavadinimas, tipas/modelis, gamintojas	CFX96 Real-Time PCR Detection System—IVD, Bio-Rad
2.	Prietaiso apibūdinimas	Prietaisas skirtas atlikti laboratoriniams diagnostiniams tyrimams pagal tikro laiko PGR metodiką. Būtina, kad reagentų rinkiniai būtų gamintojo validuoti su siūlomu tikro laiko PGR termocikleriu.	

3.	Matavimo principai	Prietaisas turi detektuoti ne mažiau nei 5 fluorescuojančius signalus iš vieno reakcijos šulinėlio. Ne mažiau nei 5 sužadimo/emisijos filtrai, skirti FAM/SYBR, HEX, TAMRA, Texas Red, Cy5 fluoroforų detekcijai.
4.	Našumas. Kaitinimo/saldymo bloko kaitinimo greitis ne mažiau 3,3 laipsnio C per sek., Kaitinimo/saldymo bloko saldymo greitis greitis ne mažiau 2 laipsniai C per sek.	Būtina.
5.	Mėginių sistema: mėginių talpa ne mažiau negu 72 mėginiai (PGR mėgintuvėliai, PGR mikroplokštelės, PGR mėgintuvėlių juostelės arba kita lygiavertė sistema), bendras PGR reakcijos mišinio tūris ne daugiau kaip 0,2 ml. Mėginio tūris ne mažiau 10 µL ir ne daugiau kaip 100 µL.	Būtina.
6.	Reagentų sistema: termocikleris turi būti pritaikytas dirbti su įvairių gamintojų tikrąjaikės PGR rinkiniais. Būtina pateikti reagentų gamintojo patvirtinimą dėl rinkinių validavimo darbui su siūlomu termocikleriu. Termocikleris turi būti kalibruojamas standartiniais tirpalais. Kalibravimo rinkinyje ne mažiau nei Cy3, Cy5, FAM, HEX, JOE, ROX, TAMRA, TET, and Texas Red fluoroforų kalibravimo standartai. Kalibravimą turi atlikti gamintojo sertifikuotas inžinierius, ne rečiau kaip vieną kartą į metus.	Būtina.
7.	Matavimas ir detekcijos sistema. PGR reakcijos duomenys turi būti vertinami pagal absoliutų kiekybinį įvertinimą su standartine kreive; automatinę alelių diskriminaciją pagal galutinio taško (angl. end-point) fluorescenciją arba slenkstinį ciklą; lydimosi kreivės analizę; genų ekspresijos analizę pagal santykinį kiekį arba normalizuotą ekspresiją su skirtingais referenciniais genais.	Būtina.
8.	Eksplotacinės priemonės matavimui: PGR mėgintuvėliai arba 96 šulinėlių mikroplokštelė	Būtina.
9.	Komplektacija: Termocikleris, personalinis kompiuteris, programinė įranga rezultatų pateikimui	Būtina.
10.	Duomenų perdavimas. Programinės įrangos pagalba; programinė įranga turi gebėti ne mažiau nei: • Spausdinti grafikus ir lenteles tiesiai iš programos meniu; • Eksportuoti formatuotų duomenų lenteles į Microsoft Excel; • Duomenis kopijuoti į Microsoft Excel, Word, Powerpoint programas.	Būtina.
11.	Prietaisas turi būti ne senesnis kaip 2016 metų, neeksploatuojamas	Būtina.
12.	Garantinis aptarnavimas (sertifikuoto inžinieriaus).	Garantinis aptarnavimas visą panaudos laikotarpį, atliekamas gamintojo sertifikuoto inžinieriaus
13.	Prietaisas turi būti integruotas į perkančiosios organizacijos informacinę sistemą	Būtina.

18.3	Papildoma reikalinga įranga (siūlomos įrangos techninės charakteristikos turi tiktai darbui su siūlomais reagentų rinkiniais):	Reikalaujami techniniai parametrai	Reikalavimų atitikimas (tiksliai pažymimas techninis parametras (būtina nurodyti tikslią nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje))
1.	Mikrocentrifuga-vorteksas - <u>2 vnt.</u>	Mikrocentrifuga/vorteksas skirtas naudoti PGR diagnostiniams tyrimams. Tinkamas naudoti mikrobiologijos, biochemijos, klinikinėse laboratorijose mėgintuvėliams centrifuguoti.	
2.	Termostatas-kratyklė - <u>1 vnt.</u>	Termostatas/kratyklė skirta PGR mėgintuvėlių arba lėkštelių intensyviui maišymui ir vienodai inkubavimo temperatūrai užtikrinti. Prietaisas turi turėti galimybę būti panaudojamas atskirai, kaip kratytuvas, termostatas ir kratytuvas/termostatas vienu metu.	
3.	UV boksas mėginių paruošimui ir PGR atlikimui - <u>2 vnt.</u>	UV boksas pritaikytas tyrimams su DNR/RNR, užtikrinantis švarią, nuo pašalinio užteršimo DNR, aplinką. Boksas turi būti pastatomas ant stalo. Metalinės dalys pagamintos iš nerūdijančio plieno, o pakeliamos apsauginės durys iš stiklo. Įmontuotos ilgo veikimo UV lempos, kurių vidutinė veikimo trukmė yra ne mažesnė, negu 9000 val. Ne mažiau negu dvi lempos ir ne mažesnio negu 25 W galimumo.	
4.	Mikrocentrifuga - <u>1 vnt.</u>	Mikrocentrifuga skirta naudoti mikrobiologijos, biochemijos, klinikinėse laboratorijose mėgintuvėliams centrifuguoti.	
5.	Vakuuminis siurbliukas - <u>1 vnt.</u>	Vakuuminis siurbliukas skirtas mėginių transportavimui iš DNR/RNR gryninimo mėgintuvėlių. Kolektoriui naudojami vienkartiniai antgaliai. Apsauginis flakonas montuojamas į vakuuminį siurblij.	
6.	Pateikti papildomų prietaisų pavadinimus, tipus/modelius, gamintojus, originalias prietaisų gamintojo vartojimo instrukcijas anglų kalba ir lietuvių kalba.	Būtina.	
7.	Garantinis papildomos įrangos aptarnavimas (sertifikuoto inžinieriaus).	Garantinis aptarnavimas visą panaudos laikotarpį, atliekamas gamintojo sertifikuoto inžinieriaus	

PARDAVĖJAS
UAB „Ardeola“

PIRKĖJAS
Viešoji įstaiga Centro poliklinika



Vykdomasis direktorius
Rimgaudas Diršė

(parašas)



Direktorius
Kęstutis Staras

(parašas)