

PASIŪLYMAS PIRKIMUI

2025-09-25
(Data)
Vilnius
(Vieta)

Tiekėjo pavadinimas /Jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visi dalyvių pavadinimai/	UAB Pro Aris
Tiekėjo rekvizitai /Jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visi dalyvių adresai/	Įmonės kodas 225955760 PVM kodas LT259557610 Žirmūnų g. 68, Vilnius LT-09124
Už pasiūlymą atsakingo asmens vardas, pavardė	direktorius Artūras Mecelica
Telefono numeris	Tel. 0 5 2472192/2109220 mob. +370 68617885
El. pašto adresas	info@proaris.lt

1. Pareiškiamo, kad šis pirkimo pasiūlymas parengtas nesinaudojant ryšiais, žiniomis, suderintais duomenimis ar susitarimu su kitais ūkio subjektais, asmenimis, rengiančiais apklausą.
2. Taip pat patvirtiname, kad nedalyvavome rengiant pirkimo dokumentus, o taip pat nesame susiję su jokia kita šiame pirkime dalyvaujančia įmone ar kita suinteresuota šalimi.
3. Patvirtiname, kad neatitinkame VPĮ 46 str. 2¹ dalyje nurodyto reikalavimo:
Perkančioji organizacija pašalina tiekėją iš pirkimo procedūros, jeigu tiekėjas yra neatlikęs jam paskirtos baudžiamojo poveikio priemonės – uždraudimo juridiniam asmeniui dalyvauti viešuosiuose pirkimuose.
4. **Kainos, pagal kurias bus nustatomas laimėtojas, tokios:**

1 PIRKIMO DALIS – REAGENTAI BEI PAPILDOMOS PRIEMONĖS PUSIAU AUTOMATINIAM ŠLAPIMO ANALIZATORIUI CLINITEK Status Plus ar lygiaverčiam

REAGENTAI IR REIKALINGOS PRIEMONĖS PUSIAU AUTOMATINIAM ANALIZATORIUI „CLINITEK Status Plus” ar lygiaverčiam
--

Diagnosti nių reagentų, medžiagų pavadinimai	Techniniai ir kokybiniai reikalavimai tyrimams	Preliminari tyrimų skaičius per 12 mėn.	Reagentų ir priemonių kiekis (ml/ vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Siūlomos prekės gamintojo pavadinimas	Siūlomos pakuotės įkainis EUR be PVM	Siūlomos pakuotės įkainis EUR su PVM	Suma EUR be PVM	Suma EUR su PVM
Tiriamosios analizės: PRO, BLD, LEU,NIT, GLU, KET, pH, SG, Bil, UBG									
Šlapimo juostelės Multistix 10 SG	automatinis kiekvienos juostelės patikrinimas dėl drėgmės, apsaugantis nuo klaidingų tyrimų rezultatų	2500	25	1x100	Siemens Healthineers Inc.	29,54	31,02	738,50	775,43
Kontrolinės juostelės Chek -Stix	kontrolei naudojamose juostelės iš kurių gaminamas kontrolinis tirpalas		1	1x50	Siemens Healthineers Inc.	86,48	90,80	86,48	90,80
Tiriamosios analizės: 9 parametrų juostelės nustatančios: albuminą, A:C (albumino:kreatinino) santykį, eritrocitus, kreatinimą, gliukozę, ketonus, leukocitus, bakterijas,pH, baltymą, P:C (baltymo:kreatinino) santykį									
Šlapimo juostelės Microalbumin 9	automatinis kiekvienos juostelės patikrinimas dėl drėgmės, apsaugantis nuo klaidingų tyrimų rezultatų	75	3	1x25	Siemens Healthineers Inc.	25,00	26,25	75,00	78,75
Kitos reikalingos priemonės:									
								899,98	944,98
Bendra pirkimo dalies suma su PVM:									944,98

1 dalies bendra pirkimo dalies suma EUR su PVM: 944,98.

PASTABOS:

1. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (įrašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimui atlikti.
2. Reagentai ir papildomos medžiagos / priemonės turi būti paženklinėti CE arba lygiaverčiu ženklu.
3. Visos siūlomos prekės turi būti originalios, tinkamos darbui siūlomam analizatoriui (pateikti gamintojo patvirtinimą). Tyrimo priemonės reikalingas tiksliniam tyrimui atlikti tiekėjai privalo nurodyti patys užpildydami specifikacijoje pateikti lenteles, nebūtinai vadovaujantis tuo kas dalinai nurodyta specifikacijoje, tačiau būtina nurodyti visą spektrą priemonių užtikrinančių kokybišką tyrimo atlikimą. Tyrimams kur nenaudojamos pagalbinės priemonės ar reagentai nurodoma 0 (nulis).

Techninė specifikacija jei siūlomas lygiavertis analizatorius

Pusiau automatinis šlapimo analizatorius		Nuoroda į techninės specifikacijos atitikimo dokumentus
Nustatomi parametrai	gliukozė, bilirubinas, ketonai, santykinis tankis, kraujas, pH, baltymas, urobilinogenas, nitritai, leukocitai, albuminas, kreatininas	siūlomi reagentai originalūs Siemens Healthcare Inc. gamintojo darbui su analizatoriumi Clinitek Status Plus
Galimi naudojamų juostelių tipai	10 parametrų juostelės nustatančios: gliukozę, bilirubiną, ketonus, santykinį tankį, eritrocitus, pH, baltymą, urobilinogeną, bakterijas, leukocitus 9 parametrų juostelės nustatančios: albuminą, A:C (albumino:kreatinino) santyki.	siūlomi reagentai originalūs Siemens Healthcare Inc. gamintojo darbui su analizatoriumi Clinitek Status Plus
Portabilumas	naudojamos 6 vnt. AA dydžio šarminės baterijos, galimybė atlikti tyrimus nenaudojant papildomo elektros šaltinio	siūlomi reagentai originalūs Siemens Healthcare Inc. gamintojo darbui su analizatoriumi Clinitek Status Plus
Ekranas	liečiamas ekranas	siūlomi reagentai originalūs Siemens Healthcare Inc. gamintojo darbui su analizatoriumi Clinitek Status Plus
Spausdintuvas	vidinis terminis	siūlomi reagentai originalūs Siemens Healthcare Inc. gamintojo darbui su analizatoriumi Clinitek Status Plus
Jungtys	LIS/HIS RS 232, galimybė prijungti platformą su USB ir Wifi jungtimis	siūlomi reagentai originalūs Siemens Healthcare Inc. gamintojo darbui su analizatoriumi Clinitek Status Plus
Matavimo metodas	atspindžio spektrofotometras	siūlomi reagentai originalūs Siemens Healthcare Inc. gamintojo darbui su analizatoriumi Clinitek Status Plus
Atmintis	ne mažiau 950 pacientų rezultatų	siūlomi reagentai originalūs Siemens Healthcare Inc. gamintojo darbui su analizatoriumi Clinitek Status Plus
Kalibracija	automatinė kalibracija prieš kiekvieno tyrimo atlikimą, jokių papildomų kalibracijos priemonių nereikia	siūlomi reagentai originalūs Siemens Healthcare Inc. gamintojo darbui su analizatoriumi Clinitek Status Plus

Juostelių apsauga nuo drėgmės	automatinis kiekvienos juostelės patikrinimas dėl drėgmės, apsaugantis nuo klaidingų tyrimų rezultatų	siūlomi reagentai originalūs Siemens Healthcare Inc. gamintojo darbui su analizatoriumi Clinitek Status Plus
Juostelių atpažinimas	automatinis naudojamo juostelių tipo atpažinimas	siūlomi reagentai originalūs Siemens Healthcare Inc. gamintojo darbui su analizatoriumi Clinitek Status Plus
Rezultatų patarėjas	automatinė rezultatų interpretavimo patarėjo funkcija	siūlomi reagentai originalūs Siemens Healthcare Inc. gamintojo darbui su analizatoriumi Clinitek Status Plus
Programinė įranga	būtina galimybė atnaujinti programinę įrangą	siūlomi reagentai originalūs Siemens Healthcare Inc. gamintojo darbui su analizatoriumi Clinitek Status Plus
Brūkšninis kodas	pajungiamas pasirinktinai	siūlomi reagentai originalūs Siemens Healthcare Inc. gamintojo darbui su analizatoriumi Clinitek Status Plus
Kokybės kontrolė	teigiamos ir neigiamos kontrolinės juostelės iš kurių ruošiamas kontrolės tirpalas, ne mažiau 2 lygių	siūlomi reagentai originalūs Siemens Healthcare Inc. gamintojo darbui su analizatoriumi Clinitek Status Plus

Pastaba. Reagentai bei papildomos priemonės bus pristatomos VšĮ Elektrėnų savivaldybės sveikatos centrui adresu Taikos g. 6, Elektrėnai.

3 PIRKIMO DALIS – REAGENTAI BEI PAPILDOMOS PRIEMONĖS CRB, PT (INR), ir D-dimerų KIEKYBINIAM NUSTATYIMUI, ANALIZATORIUMI Eurolyser CUBE-S (arba lygiaverčiu) Vertinama tik pilna pirkimo dalis, atitinkanti bendrinius kokybinius bei techninius reikalavimus.

Diagnostinių reagentų, medžiagų pavadinimai	Techniniai ir kokybiniai reikalavimai tyrimams	Preliminarus tyrimų skaičius per 12 mėn.	Reagentų ir priemonių kiekis (ml. / vnt.)	Siūlomą pakuotę	Siūlomų prekių gamintojo pavadinimas	Siūlomos pakuotės įkainis EUR be PVM	Siūlomų pakuotės įkainis EUR su PVM	Suma EUR be PVM	Suma EUR su PVM
CRB tyrimų rinkinys su integruotu kapiliaru	Reagentų rinkiniai su integruotais kapiliarais skirtais kapiliarinio kraujo paėmimui	5500	172	1x32	Eurolyser Diagnostica GmbH	82,30	86,42	14155,60	14863,38
CRB kontrolės rinkinys 2x1 ml			1	2x1 ml	Eurolyser Diagnostica GmbH	90,13	94,64	90,13	94,64
PT(INR) tyrimų rinkinys	Reagentų rinkiniai pilnai paruošti darbui	100	3	1x32	Eurolyser Diagnostica GmbH	81,68	85,76	245,04	257,29
PT(INR) kontrolės rinkinys			1	2x1 ml	Eurolyser Diagnostica GmbH	90,13	94,64	90,13	94,64
D-dimero tyrimų rinkinys	Reagentų rinkiniai pilnai paruošti darbui	60	10	1x6	Eurolyser Diagnostica GmbH	37,60	39,48	376,00	394,80

D-dimero kontrolės rinkinys			1	2x1 ml	Eurolyser Diagnostica GmbH	93,62	98,30	93,62	98,30
								15050,52	15803,05
Bendra pirkimo dalies suma su PVM:									15803,05

3 dalies bendra pirkimo dalies kaina EUR su PVM:15803,05 .

PASTABOS:

1. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (įrašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimui atlikti.
2. Pateikti reikalingą reagentų ir kitų priemonių ir kontrolinių medžiagų (atliekant kasdieninę 2-jų lygių kokybės kontrolę) kiekį, numatomam nurodytų tyrimų skaičiui per 12 mėn. atlikimui.
3. Reagentai ir papildomos medžiagos / priemonės turi būti paženklinėti CE arba lygiaverčiu ženklu.
4. Visos siūlomos prekės turi būti originalios, tinkamos darbui siūlomam analizatoriui (pateikti gamintojo patvirtinimą).
5. Tyrimo priemonės reikalingas tiksliniam tyrimui atlikti tiekėjai privalo nurodyti patys užpildydami specifikacijoje pateikti lenteles, nebūtinai vadovaujantis tuo kas dalinai nurodyta specifikacijoje, tačiau būtina nurodyti visą spektrą priemonių užtikrinančių kokybišką tyrimo atlikimą.

REIKALAVIMAI CRB, PT(INR), ir D-Dimerų ANALIZATORIUI Eurolyser CUBE -S ar lygiaverčiam (analizatorius yra įstaigos nuosavybė)
arba lygiaverčiam. Vertinamas tik pilnas pasiūlymas, pilnai atitinkantis kokybinius ir techninius reikalavimus. Pirkimo dalis perkama iš vieno tiekėjo.

Eil. Nr.	Reikalaujami techniniai parametrai	Atitikimas techniniams parametrams su tiksliai nuoroda į gamintojo dokumentus
1	imunoturbidimetrinė reakcija (LED fotometras) arba lygiavertis	siūlomi reagentai originalūs Eurolyser gamintojo darbui su analizatoriumi CUBE-S
2	analizatorius skirtas CRB, PT(INR), D-Dimerų kiekybiniais tyrimams atlikti iš kapiliarinio, veninio kraujo, serumo, plazmos	siūlomi reagentai originalūs Eurolyser gamintojo darbui su analizatoriumi CUBE-S
3	automatinė hematokrito korekcija CRB tyrimui būtina	siūlomi reagentai originalūs Eurolyser gamintojo darbui su analizatoriumi CUBE-S
4	būtina kiekvienam parametrai, 1 arba 2 lygių	siūlomi reagentai originalūs Eurolyser gamintojo darbui su analizatoriumi CUBE-S
5	RFID technologija ar lygiavertė, iš anksto nustatyta kalibracinė kreivė, LOT Nr. ir galiojimo laiko atpažinimas	siūlomi reagentai originalūs Eurolyser gamintojo darbui su analizatoriumi CUBE-S
6	ne mažiau nei 5 000 pacientų tyrimų rezultatų	siūlomi reagentai originalūs Eurolyser gamintojo darbui su analizatoriumi CUBE-S
7	pateikimas į LIS, galimybė rezultatus perkelti į laikmeną ir archyvuoti internetiniame archyve, galimybė siųsti atsakymus elektroniniu paštu	siūlomi reagentai originalūs Eurolyser gamintojo darbui su analizatoriumi CUBE-S
8	galimybė įvesti paciento vardą ir pavardę, galimybė įvesti operatoriaus ID, kai prietaisas pajungtas į LIS duomenys įvedami nuskaičius brūkšninį kodą	siūlomi reagentai originalūs Eurolyser gamintojo darbui su analizatoriumi CUBE-S

9	neaptarnaujamas, integruota kokybės kontrolės savitikros sistema	siūlomi reagentai originalūs Eurolyser gamintojo darbui su analizatoriumi CUBE-S
10	būtina nuotolinio serviso galimybė	siūlomi reagentai originalūs Eurolyser gamintojo darbui su analizatoriumi CUBE-S
11	CRB - imuniturbidimetrinė reakcija (LED fotometras) PT(INR) – fotometrinis krešulio aptikimas (Owren metodas) D-dimeras - imuniturbidimetrinis	atitinka, pridedami reagentų aprašymaisiūlomi reagentai originalūs Eurolyser gamintojo darbui su analizatoriumi CUBE-S
12	CRB - reagentų rinkiniai pilnai paruošti matavimui su kapiliariniam kraujui skirtu paimti kapiliaru integruotu į reagento kiuvetę PT(INR) – reagentų rinkiniai pilnai paruošti matavimui su kapiliarais skirtais kapiliariniam kraujui paimti D-Dimero - reagentų rinkiniai pilnai paruošta matavimui	atitinka, pridedami reagentų aprašymaisiūlomi reagentai originalūs Eurolyser gamintojo darbui su analizatoriumi CUBE-S

Pastaba. Reagentai bei papildomos priemonės bus pristatomos VšĮ Elektrėnų savivaldybės sveikatos centrui adresu Taikos g. 6, Elektrėnai.

4 PIRKIMO DALIS – REAGENTAI BEI PAPILDOMOS PRIEMONĖS CRB, PT (INR), ir D-dimerų KIEKYBINIAM NUSTATYIMUI, ANALIZATORIUMI Eurolyser CUBE-S (arba lygiaverčiu) Vertinama tik pilna pirkimo dalis, atitinkanti bendrinius kokybinius bei techninius reikalavimus.

Diagnostinių reagentų, medžiagų pavadinimai	Techniniai ir kokybiniai reikalavimai tyrimams	Preliminarūs tyrimų skaičiai per 12 mėn.	Reagentų ir priemonių kiekis (ml. / vnt.)	Siūloma pakuotė	Siūlomų prekių gamintojo pavadinimas	Siūlomo pakuotės įkainis EUR be PVM	Siūlomų pakuotės įkainis EUR su PVM	Suma EUR be PVM	Suma EUR su PVM
CRB <i>reagentai su integruotais kapiliarais</i>	Reagentų rinkiniai su integruotais kapiliarais skirtais kapiliarinio kraujo paėmimui	1250	39	1x32	Eurolyser Diagnostica GmbH	82,30	86,42	3209,70	3370,18
CRB kontrolės rinkinys			1	2x1 ml	Eurolyser Diagnostica GmbH	90,13	94,64	90,13	94,64
PT(INR) <i>reagentai su integruotais kapiliarais</i>	Reagentų rinkiniai pilnai paruošti darbui	50	2	1x32	Eurolyser Diagnostica GmbH	81,68	85,76	163,36	171,53

PT(INR) kontrolės rinkinys			1	2x1 ml	Eurolyser Diagnostica GmbH	90,13	94,64	90,13	94,64
D-dimero tyrimų rinkiniai	Reagentų rinkiniai pilnai paruošti darbui	20	3	1x6	Eurolyser Diagnostica GmbH	37,60	39,48	112,80	118,44
D-dimerų kontrolės rinkinys			1	2x1 ml	Eurolyser Diagnostica GmbH	93,62	98,30	93,62	98,30
								3759,74	3947,73
Bendra pirkimo dalies suma su PVM:									3947,73

4 dalies bendra pirkimo dalies kaina EUR su PVM: 3947,73 .

PASTABOS:

1. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (įrašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimui atlikti.
2. Pateikti reikalingą reagentų ir kitų priemonių ir kontrolinių medžiagų (atliekant kasdieninę 2-jų lygių kokybės kontrolę) kiekį, numatomam nurodytų tyrimų skaičiui per 12 mėn. atlikimui.
3. Reagentai ir papildomos medžiagos / priemonės turi būti paženklinėti CE arba lygiaverčiu ženklu.
4. Visos siūlomos prekės turi būti originalios, tinkamos darbui siūlomam analizatoriui (pateikti gamintojo patvirtinimą).
5. Tyrimo priemonės reikalingas tiksliniam tyrimui atlikti tiekėjai privalo nurodyti patys užpildydami specifikacijoje pateikti lenteles, nebūtinai vadovaujantis tuo kas dalinai nurodyta specifikacijoje, tačiau būtina nurodyti visą spektrą priemonių užtikrinančių kokybišką tyrimo atlikimą.

REIKALAVIMAI CRB, PT(INR), ir D-Dimerų ANALIZATORIUI Eurolyser CUBE -S ar lygiaverčiam (analizatorius yra įstaigos nuosavybė)
arba lygiaverčiam. Vertinamas tik pilnas pasiūlymas, pilnai atitinkantis kokybinius ir techninius reikalavimus. Pirkimo dalis perkama iš vieno tiekėjo.

Eil. Nr.	Reikalaujami techniniai parametrai	Atitikimas techniniams parametrams su tiksliai nuoroda į gamintojo dokumentus
1	imunoturbidimetrinė reakcija (LED fotometras) arba lygiavertis	siūlomi reagentai originalūs Eurolyser gamintojo darbui su analizatoriumi CUBE-S
2	analizatorius skirtas CRB, PT(INR), D-Dimerų kiekybiniais tyrimams atlikti iš kapiliarinio, veninio kraujo, serumo, plazmos	siūlomi reagentai originalūs Eurolyser gamintojo darbui su analizatoriumi CUBE-S
3	automatinė hematokrito korekcija CRB tyrimui būtina	siūlomi reagentai originalūs Eurolyser gamintojo darbui su analizatoriumi CUBE-S
4	būtina kiekvienam parametrai, 1 arba 2 lygių	siūlomi reagentai originalūs Eurolyser gamintojo darbui su analizatoriumi CUBE-S
5	RFID technologija ar lygiavertė, iš anksto nustatyta kalibracinė kreivė, LOT Nr. ir galiojimo laiko atpažinimas	siūlomi reagentai originalūs Eurolyser gamintojo darbui su analizatoriumi CUBE-S

6	ne mažiau nei 5 000 pacientų tyrimų rezultatų	siūlomi reagentai originalūs Eurolyser gamintojo darbui su analizatoriumi CUBE-S
7	pateikimas į LIS, galimybė rezultatus perkelti į laikmeną ir archyvuoti internetiniame archyve, galimybė siųsti atsakymus elektroniniu paštu	siūlomi reagentai originalūs Eurolyser gamintojo darbui su analizatoriumi CUBE-S
8	galimybė įvesti paciento vardą ir pavardę, galimybė įvesti operatoriaus ID, kai prietaisas pajungtas į LIS duomenys įvedami nuskaičius brūkšninį kodą	siūlomi reagentai originalūs Eurolyser gamintojo darbui su analizatoriumi CUBE-S
9	neaptarnaujamas, integruota kokybės kontrolės savitikros sistema	siūlomi reagentai originalūs Eurolyser gamintojo darbui su analizatoriumi CUBE-S
10	būtina nuotolinio serviso galimybė	siūlomi reagentai originalūs Eurolyser gamintojo darbui su analizatoriumi CUBE-S
11	CRB - imuniturbidimetrinė reakcija (LED fotometras) PT(INR) – fotometrinis krešulio aptikimas (Owren metodas) D-dimeras - imuniturbidimetrinis	siūlomi reagentai originalūs Eurolyser gamintojo darbui su analizatoriumi CUBE-S
12	CRB - reagentų rinkiniai pilnai paruošti matavimui su kapiliariniam kraujui skirtu paimti kapiliaru integruotu į reagento kiuvetę PT(INR) – reagentų rinkiniai pilnai paruošti matavimui su kapiliarais skirtais kapiliariniam kraujui paimti D-Dimero - reagentų rinkiniai pilnai paruošta matavimui	siūlomi reagentai originalūs Eurolyser gamintojo darbui su analizatoriumi CUBE-S

Pastaba. Reagentai bei papildomos priemonės bus pristatomos VšĮ Elektrėnų savivaldybės sveikatos centrui adresu Liepų g. 16, Vievis.

Pastabos:

- kainos nurodomos paliekant du skaitmenis po kablelio;
- tais atvejais, kai pagal galiojančius teisės aktus tiekėjui nereikia mokėti PVM, jis atitinkamų skilčių nepildo ir nurodo priežastis dėl kurių PVM nemoka.
- visos paslaugos užsakomos pagal poreikį ir už suteiktas paslaugas apmokama pagal tiekėjo pasiūlytus fiksuotus įkainius;
- bendra suma su PVM naudojama tik pasiūlymų eilei sudaryti ir laimėtojai nustatyti.

5. Vykdam sutartį, pasitelksime šiuos subrangovus:

Eil .	Subrangovo pavadinimas, juridinio asmens kodas, adresas	Sutarties objekto dalies, perduodamos vykdyti subrangovui, aprašymas
1.		
2.		

(pildoma, jei tiekėjas pasitelkia subrangovus)

6. Kartu su pasiūlymu pateikiami šie dokumentai:

Eil. Nr.	Pateiktų dokumentų pavadinimas	Dokumento puslapių skaičius
1.	Užpildyta techninė specifikacija	11
2.	D-Dimer kontrolės aprašymas su vertimu	6
3.	CRB kontrolės aprašymas su vertimu	4

4.	D-Dimer aprašymas su vertimu	6
5.	CRB tyrimu rinkinio aprašymas su vertimu	5
6.	PT(INR) kontrolės aprašymas su vertimu	6
7.	CUBE ir CUBE S vartotojo vadovo vertimas iš anglų kalbos.	48
8.	Microalbumin 9 lietuviškas aprašymas patvirtintas	3
9.	Chek-Stix kontrolės juosteliu aprašymas	2
10.	Multistix 10SG juosteliu aprašymas	4
11.	PT(INR) tyrimu rinkinio aprašymas	6

7. Šiame pasiūlyme yra pateikta ir konfidenciali informacija:¹

Eil. Nr.	Pateiktų dokumentų pavadinimas	Nurodoma kokių pagrindų atitinkamas dokumentas yra konfidencialus

¹ Pildyti tuomet, jei bus pateikta konfidenciali informacija. Tiekėjas negali nurodyti, kad konfidenciali yra pasiūlymo kaina arba visas pasiūlymas.

Pastaba. Tiekėjui nenurodžius kokia informacija (taip pat ir papildomai pateikta) yra konfidenciali, ar panaikinus lentelę, laikoma, kad konfidencialios informacijos pasiūlyme nėra.

Pasirašydami šį pasiūlymą, tvirtiname, kad:

- esame susipažinę su pirkimo dokumentais, taip pat su galiojančiais Lietuvos Respublikos įstatymais, poįstatyminiais teisės aktais, kurie reguliuoja viešųjų pirkimų atlikimo tvarką bei gali turėti įtakos bet kokiems tarp Perkančiosios organizacijos ir tiekėjo susiklostantiems santykiams, kylantiems iš šio pirkimo ir (ar) susijusiems su šiuo pirkimu;
- sutinkame su pirkimo dokumentuose nustatytais sąlygomis ir procedūromis;
- tuo atveju, jei mūsų pasiūlymas laimės šį viešąjį pirkimą, įsipareigojame pirkimo sutartyje numatytas prekes pristatyti per sutartyje nurodytą terminą;
- pasiūlymo dokumentuose pateikti duomenys ir informacija yra teisinga ir apima viską, ko reikia tinkamam sutarties įvykdymui;
- jeigu kvalifikacija dėl teisės verstis atitinkama veikla nebuvo tikrinama arba tikrinama ne visa apimtimi, įsipareigojame Perkančiajai organizacijai, kad pirkimo sutartį vykdys tik tokią teisę turintys asmenys;
- pasiūlymas galioja iki termino, nustatyto pirkimo sąlygose.

 direktorius
 (Tiekėjo arba jo įgalioto asmens pareigų pavadinimas)

 (Parašas)

 Artūras Mecelica
 (Vardas ir pavardė)