



NACIONALINIS
KRAUJO
CENTRAS

VIEŠOJI ĮSTAIGA NACIONALINIS KRAUJO CENTRAS

Viešoji įstaiga, Žolyno g. 34, 10210 Vilnius, tel. (8 5) 239 2444, faks. (8 5) 239 2442,
el.p. nkadministracija@kraujodonoryste.lt

Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 126413338

VšĮ Ukmergės ligoninė
Vytauto g. 105, Ukmergė
(Adresas (perkančioji organizacija))

PASIŪLYMAS DĖL KRAUJO KOMPONENTŲ PIRKIMO

2018 m. liepos 15 d. Nr. 7-348
(Data ir Nr.)

Vilnius
(Sudarymo vieta)

Tiekėjo pavadinimas	Viešoji įstaiga Nacionalinis kraujo centras
Tiekėjo adresas	Žolyno g. 34, LT-10210 Vilnius
Tiekėjo (įmonės) kodas	126413338
Už pasiūlymą atsakingo asmens vardas, pavardė, pareigos	Irena Vaitekėnaitė, vyriausioji specialistė
Telefono numeris	(8 5) 239 24 38
Fakso numeris	(8 5) 239 24 42
El. pašto adresas	i.vaitekenaite@kraujodonoryste.lt
Atsiskaitomosios sąskaitos numeris, bankas, banko kodas	A.s. LT 22 73000 1010 1375039 Swedbank AB, banko kodas 73000

/Pastaba. Pildoma, jei tiekėjas ketina pasitelkti subtieką (-us)/

Subtieko (-ų) pavadinimas (-ai)	-
Subtieko (-ų) adresas (-ai)	-
Įsipareigojimų dalis, kuriai ketinama pasitelkti subtieką (-us)	-

- Šiuo pasiūlymu pažymime, kad sutinkame su visomis Konkurso sąlygomis, nustatytomis:
 - neskelbiamų derybų konkurso sąlygose;
 - kituose pirkimo dokumentuose.

Kartu su pasiūlymu pateikiami šie dokumentai:

Eil. Nr.	Pateiktų dokumentų pavadinimas	Dokumento puslapių skaičius
1.	EBVPD	14
2.	Valstybės įmonės Registrų centro pažymos kopija	2
3.	Įstatų kopija	7
4.	Įstaigos asmens sveikatos priežiūros licencijos kopija	3
5.	ISO 9001	1
6.	Įgaliojimo kopija	1

Ši pasiūlyme nurodyta informacija yra konfidenciali:

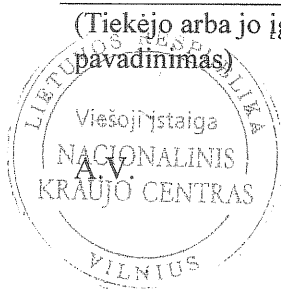
Eil. Nr.	Pateikto dokumento pavadinimas (rekomenduojama pavadinime vartoti žodį „Konfidencialu“)	Dokumentas yra įkeltas šioje CVI IS pasiūlymo lango eilutėje („Prisegti dokumentai“ arba „Kvalifikaciniai klausimai“ prie atsakymo į klausimą)
1.	EBVPD	„Prisegti dokumentai“
2.	Valstybės įmonės Registrų centro pažymos kopija KONFIDENCIALU	„Prisegti dokumentai“
3.	Įstatų kopija KONFIDENCIALU	„Prisegti dokumentai“
4.	Įstaigos asmens sveikatos priežiūros licencijos kopija KONFIDENCIALU	„Prisegti dokumentai“
5.	Įgaliojimo kopija KONFIDENCIALU	„Prisegti dokumentai“

Pastaba. Tiekėjui nenurodžius, kokia informacija yra konfidenciali, laikoma, kad konfidencialios informacijos pasiūlyme nėra.

Patvirtiname, kad pasiūlyme pateikta informacija yra teisinga ir apima viską, ko reikia tinkamam pirkimo sutarties įvykdymui.

Teisės ir valdymo skyriaus vedėja - juristė,
laikintai vykdanči direktoriaus funkcijas

(Tiekėjo arba jo įgalioto asmens pareigų
pavadinimas)



(Parašas)

Ignė Klangauskienė

(Vardas ir pavardė)

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA IR PASIŪLYMO KAINA

Dalies Nr.	Pavadinimas	Orientacinis perkamas kiekis metams vnt.	Atitiki mas	PVM tarifas procent ais	Vnt. kaina eurais be PVM	Visos dalies kaina eurais be PVM (3x6)
1	2	3	4	5	6	7
1 dalis	Eritrocitai be leukocitų pridėtiname tirpale (leukocitų turi būti mažiau kaip 1×10^6 vienete.; hematokrito rodiklis 0,50–0,70; hemoglobinas ne mažiau kaip 40 g vienete)	Iki 1000	Atitinka	0	89,00	89.000,00
2 dalis	Nuplauti eritrocitai (hematokrito rodiklis 0,65–0,75; hemoglobinas ne mažiau kaip 40 g vienete; bendras baltymo kiekis mažiau kaip 0,5g vienete)	Iki 4	Atitinka	0	109,00	436,00
3 dalis	Sukauptieji trombocitai, gauti iš konservuoto kraujo be leukocitų (trombocitų skaičius vienete ne mažesnis kaip 2×10^{11})	Iki 30	Atitinka	0	110,00	3.300,00
4 dalis	Trombocitai, gauti aferezės būdu, be leukocitų (trombocitų skaičius vienete ne mažesnis kaip 2×10^{11})	Iki 4	Atitinka	0	150,60	602,40
5 dalis	Šviežiai šaldyta plazma (1 V = 220 ml $\pm$ 50 ml)	Iki 250	Atitinka	0	8,50	2.125,00
6 dalis	Krioprecipitatas (1 V = 30 – 40 ml)	Iki 20	Atitinka	0	13,00	260,00
	<u>Etiketės reikalavimai:</u>					
1	Komponentų maišelių etiketės turi būti pilnai užpildytos nenuplaunamais užrašais	Būtina	Atitinka			
2	Rezus sistemos fenotipas privalo būti užrašytas ant visų eritrocitų maišelių	Pageidautina	Atitinka			
	<u>Kraujo komponentų maišelių reikalavimai:</u>					
1	Kraujo komponentų maišeliai turi būti sertifikuoti ir nepavojingi žmogaus sveikatai	Būtina	Atitinka			
2	Kraujo maišelių žarnelės turi būti sufragmentuotos taip, kad kiekviename fragmente būtų visi fragmento numerio skaičiai	Būtina	Atitinka			
3	Kraujas eritrocitų maišelių žarnelių segmentuose (fragmentuose) turi būti tinkamai sumaišytas su konservantu, be hemolizės požymių	Būtina	Atitinka			
4	Eritrocitų maišelio žarnelę turi sudaryti ne mažiau kaip 5 fragmentai	Pageidautina	Atitinka			
	<u>Kraujo komponentų kokybės reikalavimai:</u>					
1	Kraujo komponentai turi būti pagaminti, ištirti, saugomi, transportuojami ir tinkami naudoti pagal Lietuvoje galiojančius teisės aktus, įsakymus ir normas.	Būtina	Atitinka			
2	Esant nekokybiškam produktui (tame	Būtina	Atitinka			

	tarpe, esant teigiamam T. Kumbso mėginiui), užsakovas pasilieka teisę grąžinti kraujo komponentą pakeitimui					
3	Jei donoriniam kraujui yra nustatytas Kell teigiamas antigenas, tai tokių maišelių gali būti ne daugiau kaip 1 (vienas) vienetas vieno planinio užsakymo išpildymo metu	Būtina	Atitinka			
4	Pateiktų eritrocitų ir šviežiai užšaldytos plazmos likęs galiojimo laikas ne trumpesnis nei 2/3 (du trečdaliai) pilno galiojimo laiko	Būtina	Atitinka			
	<u>Kraujo komponentų sauga ir kokybė</u>					
1	Kraujo komponentų sauga ir kokybė turi atitikti LR SAM dokumentus: 2015 m. sausio 21 d. Nr. V-54 -- 2009 m. gruodžio 30 d. įsakymo Dėl LR SAM Nr. V-1087 „Dėl kraujo komponentų transfuzijos indikacijų patvirtinimo“ pakeitimo	Būtina	Atitinka			
2	2012 m. gruodžio 19 d. Nr. V-1186-- Dėl kraujo ir kraujo komponentų ruošimo ir kokybės kontrolės reikalavimų aprašo patvirtinimo	Būtina	Atitinka			
3	2014 m. kovo 27 d. Nr. V-411—Dėl Lietuvos Respublikos Sveikatos apsaugos ministro 2005 m. vasario 4 d. įsakymo Nr. V-84 „Dėl kraujo donorų sveikatos tikrinimo tvarkos aprašo, privalomųjų tyrimų sąrašo, reikiamų sveikatos rodiklių ir kraujo donorų apklausos anketos patvirtinimo“ pakeitimo	Būtina	Atitinka			
4	LR SAM 2012 m. lapkričio 22 d. įsak. Nr. 1063 „Dėl Kraujo donorystės įstaigų ir ligoninių kraujo bankų geros praktikos nuostatų patvirtinimo ir jo pakeitimas 2017-08-30 d. Nr. V-1023	Būtina	Atitinka			
5	ir kitus galiojančius LR SAM kraujo donorystės teisės aktus	Būtina	Atitinka			
6	Kraujo komponentų (tiekejo) gamintojo veikla turi atitikti ES ar tarptautinius standartus: PATEIKIAMA Europos Sąjungos ar Tarptautinių atitikties standartų sertifikatai (ISO, GGP) arba lygiaverčiai dokumentai. Pateikiama skaitmeninė dokumento kopija	Privaloma	Atitinka			

*PVM neskaičiuojamas, vadovaujantis LR Pridėtinės vertės mokesčio įstatymo 20 str.

Pasiūlymas galioja iki termino nurodyto pirkimo dokumentuose