

PREKIŲ PIRKIMO-PARDAVIMO SUTARTIS NR. 01-25-465

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. Brūkšninio kodo 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 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 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 pagrindų 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 pagrindų nebeteikia sutarties priede nurodyto (-ų) analizatoriaus (-ų). Jeigu sutartį Pirkėjas nutraukia vienašališkai Pardavėjui netinkamai vykdamas sutartį, iš mokėtinos sumos jis turi teisę išskaičiuoti netesybas ir Pirkėjo patirtus tiesioginius nuostolius.

9.6. Pardavėjas turi teisę vienašališkai nutraukti sutartį, Pirkėjui nevykdamas 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 medicinos

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 automatiniais analizatoriais

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 (jei nenurodyta, įrašo tiekimas pagal gamintojo dokumentaciją)	Atitikimas kokybiniams ir techniniams reikalavimams (jei nenurodyta, įrašo tiekimas pagal gamintojo dokumentaciją)	Reagentų ir priemonių kiekis (ml/ vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuočių pakuočių kiekis (pacientų, kontrolinių, kalibracinių tyrimų skaičiui (36 mėn.))	Siūlomos pakuočių kaina Eur be PVM	PVM tarifas	Siūlomos pakuočių 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
5.1.1.	Glikozilinto hemoglobino nustatymas	Skysčio chromatografijos metodu (HPLC). Rinkinyje turi būti visi reagentai, tirpalai, kalibratoriai, reikalingi atlikti gamintojo nurodyta tyrimų skaičių. Atidaryta reagentų pakuočių turi galioti ne trumpesni laiką kaip 30 k.d. CE sertifikatas.	55000	1600	1600										Bio-Rad, D-10 HbA1C Reorder Pack, 220-0101
	... Reagentai ir/ar papildomos tyrimo priemonės, reikalingos tyrimui atlikti														

[Signature]

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 rezultatą, įskaitant chromatogramą, hemoglobino formų HbF, HbA2 koncentracijas, vidiniu spausdintuvu.	Būtina	
9.	Vidinė kokybės kontrolė: galimybė naudoti ne mažiau kaip 2 lygių vidinės kokybės kontroles. Galimybė pateikti kontrolių matavimo rezultatus tarpilaboratorinių palyginamųjų tyrimų progra	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 sudertą grafiką pristato 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 – staliinių 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 kainą Eur be PVM	PVM tarifas	Siūlomos pakuotės kainą Eur su PVM	Viso prašomo kiekio suma Eur su PVM 36 mėn	Gaminiojas, 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							Vacutest Kima, Vacutest Plast, 1526504
37.1.2	Vienkartinės adatos bandinių paėmimui 22G 0,7x38mm		12000							Vacutest Kima, Vacutest Plast, 1526506
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, 157521
37.1.4	Vienkartinis adatos laikiklis su 23G integruota adata, su saugiu užraktu (supakuotas po vieną atskiroje sterilioje pakuotėje)		4000							Vacutest Kima, Vacutest Plast, 15522
37.1.5	Vienkartinis adatos laikiklis su 21G integruota adata, su saugiu užraktu (supakuotas po vieną atskiroje sterilioje pakuotėje)		4000							Vacutest Kima, Vacutest Plast, 15521
37.1.6	Vienkartinis įsukamas adatų laikiklis		150000							Vacutest Kima, Vacutest Plast, 169018
37.1.7	Vakuuminiai mėgintuvėliai su trombinu ir skiriamuoju geliu skubiems serumo tyrimams, bendras tūris - 6 ml		10000							Vacutest Kima, Vacutest Plast, 10800
37.1.8	Vakuuminis mėgintuvėlis biocheminiams serumo tyrimams 4,0 ml		60000							Vacutest Kima, Vacutest Plast, 11010
37.1.9	Vakuuminis mėgintuvėlis biocheminiams serumo tyrimams (2,0-3,0) ml		20000							Vacutest Kima, Vacutest Plast, 11002

37.1.10	Vakuuminis mėgintuvėlis biocheminiams serumo tyrimams 5,0 ml su atskiriamuoju geliu	400000		Vacutest Kima, Vacutest Plast, 10176
37.1.11	Vakuuminis mėgintuvėlis su natrio citratu 3,8%, 2,0 ml	100000	Vakuuminis mėgintuvėlis su natrio citratu 3,8%, bendras tūris 2,0 ml, dvigubo storio sienele, skaidria polipropileno etikete (pateikti tai įrodantį dokumentą).	Vacutest Kima, Vacutest Plast, 14010
37.1.12	Vakuuminis mėgintuvėlis su natrio citratu 3,8%, bendras tūris 3,5 ml	10000	Vakuuminis mėgintuvėlis su natrio citratu 3,8%, bendras tūris 3,5 ml, dvigubo storio sienele, skaidria polipropileno etikete (pateikti tai įrodantį dokumentą).	Vacutest Kima, Vacutest Plast, 14315
37.1.13	Vakuuminis mėgintuvėlis su K3EDTA bendras tūris 1 ml	70000	Vakuuminis mėgintuvėlis hematologiniams tyrimams su K3EDTA, bendras tūris- 1 ml, skaidria polipropileno etikete.	Vacutest Kima, Vacutest Plast, 13001
37.1.14	Vakuuminis mėgintuvėlis hematologiniams tyrimams su K3EDTA 3,0 ml	450000		Vacutest Kima, Vacutest Plast, 13010
37.1.15	Vakuuminis mėgintuvėlis 2,0 ml su natrio flouridu ir K3EDTA gliukozei	230000		Vacutest Kima, Vacutest Plast, 13809
37.1.16	Vakuuminis mėgintuvėlis 4,0 ml su natrio flouridu ir K3EDTA gliukozės nustatymui	10000		Vacutest Kima, Vacutest Plast, 13822
37.1.17	Vakuuminis mėgintuvėlis 4,0 ml su ličio heparinu klinikinės chemijos tyrimams	1200		Vacutest Kima, Vacutest Plast, 12010
37.1.18	Vakuuminis plazmos paruošimo mėgintuvėlis su K2EDTA, 5 ml (PPT mėgintuvėlis)	2000		Vacutest Kima, Vacutest Plast, 12622
37.1.19	Kraujo paėmimo sistema adatos Petelskės tipo su luer adapteriu, dydis - 23G, vamzdelio ilgis ne daugiau kaip 19 cm	45000		Vacutest Kima, Vacutest Plast, 15323

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
1.	Paskirtis	Centrifuga skirta paruošti kraujo plazmą ir serumą bendraklininių tyrimų atlikimui.
2.	Komplektacija	Centrifuga: rotorius su 4 pakabinamais atsilenkiančiais krepšeliais; krepšelių įdėklai 13x75 mm bei 13x100 mm mėgintuvėliams 8 vnt.
3.	Ekranas ir centrifugos valdymas	Ne prastesnio negu LCD tipo, ekrane turi būti parodomi centrifugavimo parametrai bei esama darbinė būklė; skaitmeninis centrifugavimo greičio arba centrifugavimo jėgos bei trukmės nustatymas
4.	Reikalavimai centrifugos konstrukcijai	Stalinio tipo centrifuga, išmatavimai ne didesni kaip 540x390x670 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 keturiais krepšeliais (talpa ne mažiau 4 x 750 ml) ir keičiamais įdėklais mėgintuvėliams 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 (sertifikuoto 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 parametras (būtina nurodyti tiksliai nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje))
1.	Paskirtis	Centrifuga skirta paruošti kraujo plazmą ir serumą bendraklininių tyrimų atlikimui	

2.	Komplektacija	Centrifuga, rotorius su 4 pakabinamais atsiliekančiais krepšeliais, krepšelių įdėkliai 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 600 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 apžadinimas, garinis 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 atsiliekančio tipo, su keturiais krepšeliais ir keičiamais idėkliais 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.	Ilgos garantinis aptarnavimas (sertifikuoto inžinieriaus)	Garantinis aptarnavimas visą panaudos sutarties laikotarpį.

37.4	Centrifugos (trečios, ketvirtos) techniniai reikalavimai - 2 vnt.	
Eil. Nr.	Techniniai parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai
1.	Paskirtis	Centrifuga skirta paruošti kraujo plazmą, serumą ir šlapimą bendraklinikinims tyrimams.
2.	Komplektacija	Centrifuga, fiksuoto 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 esama dabartinė 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 apžadinimas, garinis signalas
		Reikalavimų atitikimas (tiksliai pažymimas techninis parametras (būtina nurodyti tikslią nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje))

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 rotoriumi	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
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. Talpa - ne mažiau 24 mėgintuvėliai.
5.	Greitis	Ne lėčiau nei 24 mėgintuvėliai per 30s
6.	Apsauga	Būtinas apsauginis gaubtas 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 Diršėartys

(parašas)

PIRKĖJAS

Višioji įstaiga Centro poliklinika



Direktorius pavaduotoja medicinos,
pavarduojanti direktorių
Audronė Juodaite Račkauskienė

(parašas)



ardeola

2017 m. gegužės mėn. 3 d.
Vilnius
Puslapis 1 iš 1

Nr. 17-AR-0503-1

ĮGALIOJIMAS

UAB „ARDEOLA“
Adresas: Moletų pl. 47F,
LT-08409, Vilnius
Įmonės kodas: 221731170

Atsiskaitomoji sąskaita:
LT484010051002021012
Bankas:
AB DNB bankas, kodas 40100

PVM mokesčio kodas:
LT217311716
Registro tvarkytojas:
Valstybės įmonė Registrų centras

Tel.: (8-52) 69 11 29
Faks.: (8-52) 78 42 01
ardeola@ardeola.lt
www.ardeola.lt

