



Herbas arba prekių ženklas

UAB „Interlux“
(Tiekėjo pavadinimas)

(Uždara akcinė bendrovė, Aviečių g. 16, LT-08418 Vilnius, Tel. (8~5) 278 68 50, Faks. (8~5) 279 67 28, El.p. spirit@interlux.lt, [http:// www.interlux.lt](http://www.interlux.lt),
Juridinių asmenų registras, 110608112, LT106081113)

(Juridinio asmens teisinė forma, buveinė, kontaktinė informacija, registro, kuriame kaupiami ir saugomi duomenys apie tiekėją, pavadinimas, juridinio asmens kodas, pridėtinės vertės mokesčio mokėtojo kodas, jei juridinis asmuo yra pridėtinės vertės mokesčio mokėtojas)

VŠĮ Mykolo Marcinkevičiaus ligoninei
(Adresasat (perkančioji organizacija))

PASIŪLYMAS

DĖL APKLAUSOS VAISTINIŲ PREKIŲ PIRKIMO

2015-04-30 Nr. _____
(Data)

Vilnius
(Sudarymo vieta)

Tiekėjo pavadinimas /Jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visi dalyvių pavadinimai/	UAB „Interlux“
Tiekėjo adresas /Jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visi dalyvių adresai/	Aviečių g. 16 LT-08418 Vilnius
Už pasiūlymą atsakingo asmens vardas, pavardė	Audrius Raišelis
Telefono numeris	(8~5) 278 68 50
Fakso numeris	(8~5) 279 67 28
El. pašto adresas	spirit@interlux.lt
Asmens, įgalioto pasirašyti sutartį, vardas, pavardė, pareigos	Viešųjų pirkimų ir kokybės skyriaus vadovas Ričardas Čerėška

Mes siūlome šias prekes :

SPECIALIZUOTI CHEMIJOS PRODUKTAI

Eil. Nr.	Gaminio pavadinimas	Gaminio charakteristikos	Poreikis	Poreikio kaina	Reikalavimai	Leidimo tiekti produktą duomenys	Vieneto kaina be PVM	Pastabos
1	2	3	4	5	6	7	8	9
2.	Ultragarsinis gelis	elektrinio kontakto pagerinimui tarp metalinio elektrodo ir gyvo audinio	20 pak..	120,00	5 ltr.pakuotė	CE sertifikatas, Primax Beriln 269304	6,00	Kainos nurodytos eurais
7.	Samsono reagentas	Smegenų skysčio ląstelių skaičiavimui	100,0 ml	225,90	Pakuotė gali būti įvairi, galiojimas ne mažiau 1 metu, CE	CE sertifikatas, Bionalytic GmbH	225,90	Kainos nurodytos eurais

RENTGENO MEDŽIAGOS

Eil. Nr.	Gaminio pavadinimas	Gaminio charakteristikos	Poreikis	Poreikio kaina	Reikalavimai	Leidimo tiekti produktą duomenys	Vieneto kaina be PVM	Pastabos
1	2	3	4	5	6	7	8	9
2.	Medicininė rentgeno juosta	SD-Q 35x43/125	20vnt.	1.505,00		CE sertifikatas, Primax Beriln	75,25	Kainos nurodytos eurais
3.	Medicininė rentgeno juosta	SD- Q 20x25/125	20vnt.	702,60		CE sertifikatas, Primax Beriln	35,13	Kainos nurodytos eurais

Kartu su pasiūlymu pateikiami šie dokumentai:

Eil. Nr.	Pateiktų dokumentų pavadinimas	Dokumento puslapių skaičius
1	UAB „Interlux“ užpildyta pasiūlymo forma“	2
2	CE sertifikatai	8
6	UAB „Interlux“ įgaliojimas	1

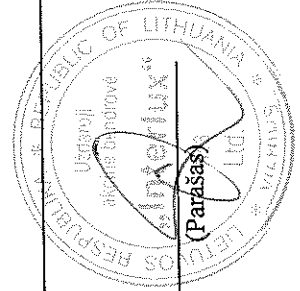
Viešųjų pirkimų ir kokybės

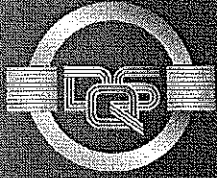
skyriaus vadovas

(Tiekejo arba jo įgalioto asmens pareigų pavadinimas)

Ričardas Čerėška

(Vardas ir pavardė)





EC-CERTIFICATE

(Production quality assurance)



This is to certify that the company

Primax Berlin GmbH

Meeraner Straße 17e
12681 Berlin
Germany

has implemented and maintains a quality assurance system which applies to the manufacture and final controls of the products.

Through an audit, documented in a report, performed by DQS Medizinprodukte GmbH, it was verified that the management system fulfills the requirements of

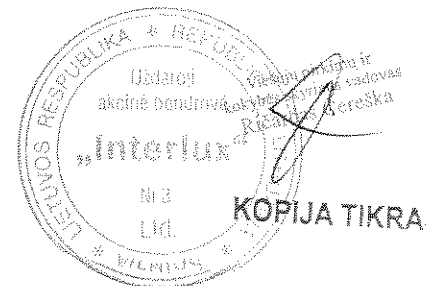
Annex V of Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices

with respect to the following medical devices:

Medical X-Ray films	Ila
Dental Cement	Ila

The manufacturer is subject to surveillance according to Annex V, Section 4. The CE marking with the Notified Body Identification Number (0297) may be affixed on the devices listed in the certificate. The certificate is in the case of class I(s) devices (I(s) = class I products placed on the market in sterile conditions) limited to the aspects of manufacture concerned with securing and maintaining sterile conditions. The certificate is in the case of class I(m) devices (I(m) = class I devices with a measuring function) limited to the aspects of manufacture concerned with the conformity of the products with the metrological requirements.

Certificate registration No.	092614 MR5
Certificate unique ID	170592214
Effective date	2014-06-25
Expiry date	2019-06-24
Frankfurt am Main	2014-06-06



DQS Medizinprodukte GmbH

Frank Graichen
Managing Director

Dr. Thomas Feldmann
Head of Certification Body

August-Schanz-Straße 21, 60433 Frankfurt am Main, Tel. +49 (0) 69 95427-263, medical.devices@dqs.de

DQS Medizinprodukte GmbH is a Notified Body according to Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices with the Identification Number 0297.



EB SERTIFIKATAS

(Produkcijos kokybės užtikrinimas)

Šiuo dokumentu pažymima, kad kompanija

Primax Berlin GmbH

Meeraner Strasse 17e
12681 Berlin
Germany

Įdiegė ir palaiko kokybės užtikrinimo sistemą, kuri yra taikoma produktų gamybai ir galutinei kontrolei.

Per ataskaitoje aprašytą auditą, kurį atliko DQS Medizinprodukte GmbH, buvo patvirtinta, kad valdymo sistema atitinka šiuos reikalavimus:

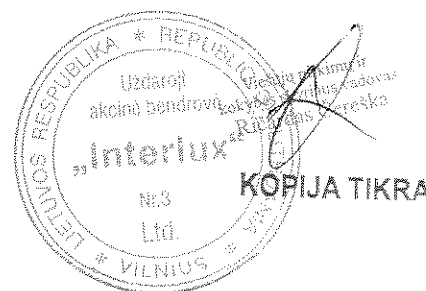
Medicinių produktų Tarybos direktyvos 93/42/EEB V priedas

Ryšium su šiais medicininiais produktais:

Medicininiai rentgeno nuotraukų filmai	IIa
Dantų cementas	IIa

Gamintojas turi būti kontroliuojamas pagal V priedo 4 dalį. Ant sertifikate aprašytų produktų gali būti nurodyta CE žyma, turinti registracijos įstaigos identifikacijos nr. (0297). Sertifikatas priskiriamas I(s) klasės produktams (I(s) – I klasės produktams, leidžiamiems į rinką steriliomis sąlygomis, apsiribojant su sterilių sąlygų užtikrinimu ir laikymusi susijusios gamybos aspektais. Sertifikatas priskiriamas I(m) klasės produktams (I(m) – I klasės matavimo funkciją atliekantiems produktams, apsiribojant su metrologinius reikalavimus atitinkančiais produktais susijusios gamybos aspektais.

Sertifikato registracijos nr.: 092614 MR5
Sertifikato unikalus ID: 170592214
Įsigaliojimo data: 2014.06.25
Galiojimo data: 2017.06.24
Frankfurtas prie Maino: 2014.06.06



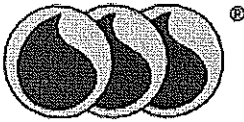
DQS Medizinprodukte GmbH

/parašas/
Frank Graichen
Generalinis direktorius

/parašas/
Dr. Thomas Feldmann
Sertifikavimo įstaigos vadovas

August-Schanz-Strasse 21, 60433 Frankfurt am Main, tel.: +49 (0) 69 95427-263, medical.devices@dqs.de

DQS Medizinprodukte GmbH yra registracijos įstaiga pagal Medicinių produktų Tarybos direktyvą 93/42/EEB su identifikacijos nr. 0297.



bioanalytic
GmbH



**KONFORMITÄTSEKTLÄRUNG
ATTIKTIES DEKLARACIJA**



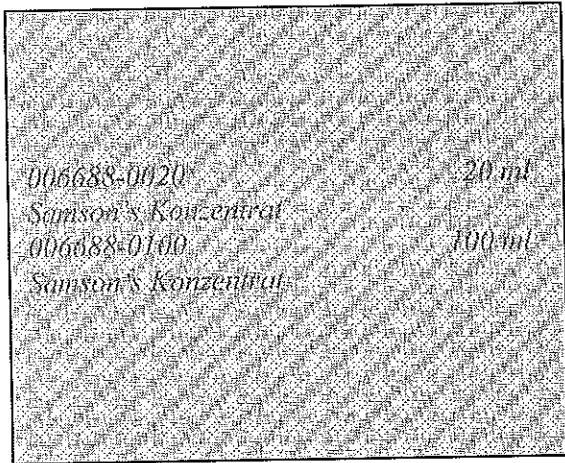
Versta iš anglų kalbos

Samson'o koncentratas

Mit diesem Zertifikat erklären wir in alleiniger Verantwortung:

Die nachstehenden in-vitro Diagnostica (IVDs) sind konform mit:

Richtlinie 98/79/EG
Richtlinie des Rates über „In-vitro Diagnostica“.

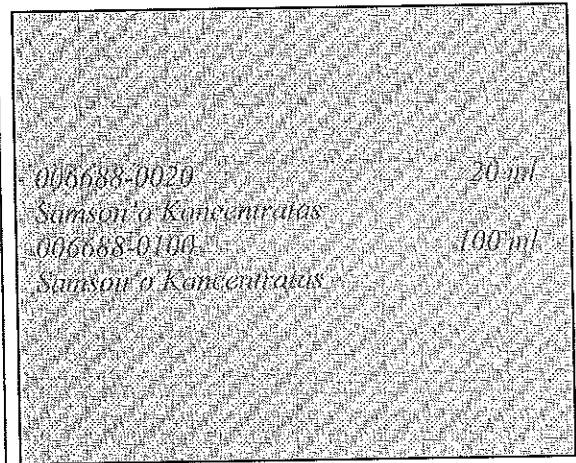


Die Laufzeit des Zertifikats beträgt 5 Jahre ab Ausstellungsdatum.

Šiuo sertifikatu mes patvirtiname savo atsakomybe:

Žemiau esančiame sąrašė pateikti in-vitro diagnostikos produktai atitinka:

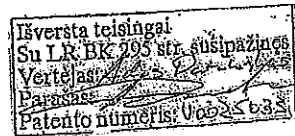
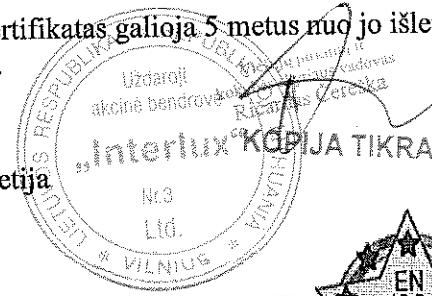
Direktyvą 98/79/EG
Tarybos direktyvą dėl „In-vitro Diagnostikos“



Šis sertifikatas galioja 5 metus nuo jo išleidimo datos.

Umkirch/Freiburg · Vokietija

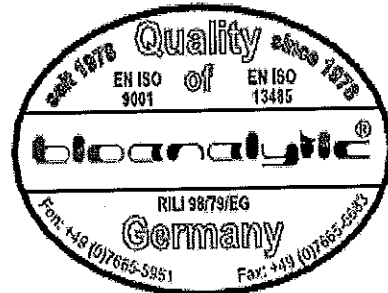
2009-07-01



Manfred F. Rüdinger

Ing. für biomed. Analystechnik · Biomedicinos mokslų ir analitinių technologijų inžinierius
Leitung Qualitätskontrolle · Kokybės valdymo direktorius

Bioanalytic GmbH



Bioanalytic GmbH

● Biomed. + analyt.-chem. Reagenzien · Labordiagnostica (IVD)
● Biomed. Analystechnik
Waldmatten 10-13 · D-79224 Umkirch/Freiburg · Vokietija

Tel nr.: +49 (0)7665 - 5951
Faksas +49 (0)7665 - 5683
El. paštas: Office@bioanalytic.de
Tinklalapis: www.bioanalytic.de



**KONFORMITÄTSERKLÄRUNG
DECLARATION OF CONFORMITY**



(1/1)
© Copyright by bioanalytic GmbH

Samson's Concentrate

Mit diesem Zertifikat erklären wir in alleiniger Verantwortung:

With this certificate we declare on our own responsibility:

Die nachstehenden in-vitro Diagnostica (IVDs) sind konform mit:

The hereafter listed in-vitro diagnostic products (IVDs) are in conformity with:

Richtlinie 98/79/EG
Richtlinie des Rates über „In-vitro Diagnostica“.

Directive 98/79/EG
Directive of the council about „In-vitro Diagnostics“.

006688-0020	20ml
Samson's Konzentrat	
006688-0100	100ml
Samson's Konzentrat	

006688-0020	20ml
Samson's Concentrate	
006688-0100	100mL
Samson's Concentrate	

Die Laufzeit des Zertifikats beträgt 5 Jahre ab Ausstellungsdatum.

The expiry date of this certificate is 5 years up from date of issue.



Umkirch/Freiburg • Germany

2009-07-01



Manfred F. Rüdinger

Ing. für biomed. Analysetechnik • Eng. for biomedical Science & Analysis Technology

Leitung Qualitätskontrolle • Manager Quality Control

bioanalytic GmbH



Conformity
Samson's Concentrate

2009-07-01

006688-CON01 (de/en)



bioanalytic GmbH

• biomed. + analyt.-chem. Reagenzien • Labordiagnostica (IVD)
• biomed. Analysetechnik
• Waldmatten 10-13 • D-79224 Umkirch/Freiburg • Germany

Telefon:
Telefax:
eMail:
Internet:

+49 (0)7665 - 5951
+49 (0)7665 - 5683
office@bioanalytic.de
www.bioanalytic.de

Landesamt für Arbeitsschutz,
Gesundheitsschutz und technische
Sicherheit Berlin - LAGeSI -



Landesamt für Arbeitsschutz, Gesundheitsschutz und technische Sicherheit Berlin - LAGeSI -
Turmstraße 21, 10559 Berlin (Postanschrift)

Primax Berlin GmbH
Meeranor Str. 17e
12681 Berlin

Geschäftszeichen (bitte immer angeben)
I.B. - 7432/12 BRU

Beauftragter/in: Frau Brönig
Zimmer: L 130
Telefon: (030) 902545 (Intern: 92345)
207/201
Telefax: (030) 002545 (Intern: 92346) 316
E-Mail: medizinprodukte@lagetsi.berlin.de

Datum: 11.01.2012

<p>Bescheinigung der Verkehrsfähigkeit nach § 34 (1)</p> <p>des Medizinproduktegesetzes (MPG) in der gegenwärtig gültigen Fassung</p> <p>zur Vorlage bei den zuständigen Behörden / Stellen von</p> <p style="text-align: center;">Sudan</p> <p>Es wird bescheinigt, dass die nachfolgend genannten Medizinprodukte</p> <ul style="list-style-type: none"> • in Deutschland, • in den Mitgliedstaaten der Europäischen Union und • in den anderen Vertragsstaaten des Ab- kommens über den Europäischen Wirt- schaftsraum <p>uningeschränkt verkehrsfähig sind.</p> <p>Produkte:</p> <p>PRIMAX medizinische Röntgenfilme PRIMAX Zahnrontgenfilme PRIMAX Röntgenschutzbekleidung PRIMAX Ultraschallgel PRIMAX Elektrodenkontaktspray/-creme/-gel PRIMAX Röntgenfilmverstärkungsfolien PRIMAX Röntgenfilmkassetten PRIMAX Röntgenfilmverarbeitungschemie</p>	<p>Certificate of Marketability according to § 34 (1)</p> <p>of the Medical Devices Law (MPG) in the current valid version</p> <p>for presentation to the competent authorities / bodies of</p> <p style="text-align: center;">Sudan</p> <p>It is certified that the following medical de- vices can be marketed without restriction within</p> <ul style="list-style-type: none"> • Germany, • the member states of the European Union and • the other states having a contractual agreement with the European Economic Area. <p>Products:</p> <p>PRIMAX Medical X-ray films PRIMAX Dental X-ray films PRIMAX Radiation-Protective Clothing PRIMAX Ultrasound gel PRIMAX Electrode contact spray/creme/gel PRIMAX X-ray film intensifying screens PRIMAX X-ray film cassettes PRIMAX X-ray film processing chemistry</p>
--	---

Dienstgebäude
Turmstraße 21
10559 Berlin
(030)

Fahrerzulassung
G-EGZ, Führerschein (110)
6-RdL, Befähigung 185, RT, 278)
Bus 181, 123, 187, 1827

Spezialstellen nach Verordnung
Einsch. nicht für Dokumenta-
relektrotechnische Geräte

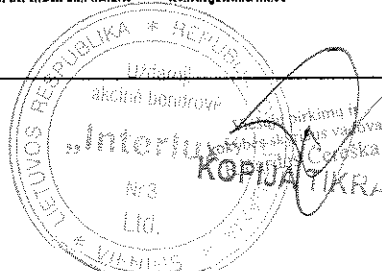
Zuständigkeiten
Landesamt für Arbeitsschutz
10559 Berlin

Kontaktnummer
030 902 545
0 300 007 020
10 001 670

Geldinstitut
Postbank Osn
Landesbank Berlin
LZB Berlin

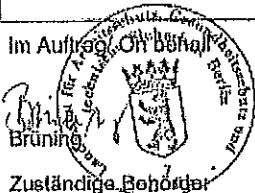
Beschäftigte
189 592 10
100 005 02
100 005 03

„Sicherheit und Gesundheit für Berlin – bei der Arbeit und danach“ www.lagetsi.berlin.de

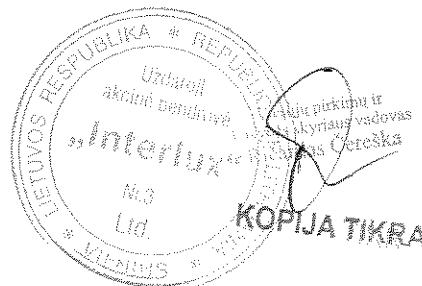


- 2 -

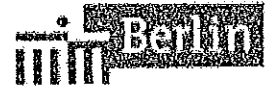
<p>Hersteller oder der für das erstmalige Inverkehrbringen im Europäischen Wirtschaftsraum Verantwortliche:</p> <p>Primax Berlin GmbH Meeraner Str. 17e 12681 Berlin Deutschland</p>	<p>Manufacturer or those responsible for first placing the product in the European Economic Area:</p> <p>Primax Berlin GmbH Meeraner Str. 17e 12681 Berlin Germany</p>
<p>Es wird auch bescheinigt, dass der Hersteller durch das CE-Kennzeichen zum Ausdruck bringt, dass die Medizinprodukte die grundlegenden Anforderungen der</p> <p>Richtlinie des Rates vom 14. Juni 1993 93/42/EWG</p> <p>in der gegenwärtig gültigen Fassung erfüllen und dass das vorgeschriebene Konformitätsbewertungsverfahren durchgeführt wurde.</p>	<p>It is also certified that the manufacturer with the CE-mark confirms that the medical devices fulfill the essential requirements of the</p> <p>Council Directive of 14 June 1993 93/42/EEC</p> <p>in the current valid version and that the required conformity assessment has been completed.</p>



Zuständige Behörde:
 Landesamt für Arbeitsschutz, Gesundheitsschutz und technische Sicherheit Berlin - LAGetSI -
 Competent Authority;
 Berlin Office for Labor Inspection, Protection of Health and Technical Safety - LAGetSI -



Landesamt für Arbeitsschutz,
Gesundheitsschutz und technische
Sicherheit Berlin – LAGetSi –



Landesamt für Arbeitsschutz, Gesundheitsschutz und
technische Sicherheit Berlin – LAGetSi –
Turmstraße 21, 10559 Berlynas (Postanschrift)

Geschäftszeichen (bitte immer angeben)
IE – 7432/12 BRU
Bearbeiter/in: Frau Brüning
Zimmer: L 130
Telefonas: (030) 902545 (Intern: 92545)
207/201
Telefaksas: (030) 902545 (Intern: 92545) 315
El. paštas: medizinprodukte@lagetsi.berlin.de

Data: 2012-01-11

Primax Berlynas GmbH
Meeraner gatvė 17e
12681 Berlynas

Transporto galimybes liudijimas pagal § 34 (1)

mediciniųjų prietaisų įstatymo (MPG) dabartinę galiojančią
versiją

pilnateisių Sudano valdžios/asmenų supažindinimas

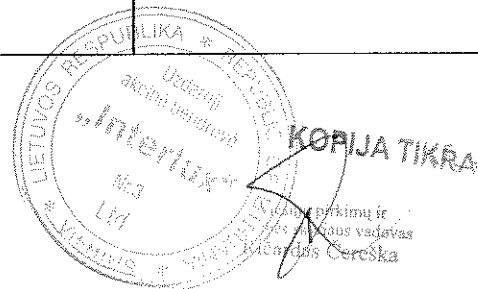
Šis leidimas suteikia teisę prekiauti be jokių apribojimų toliau
išvardintais medicininiais prietaisais šiose šalyse:

- Vokietijoje,
- Europos Sąjungos šalyse ir
- kitose šalyse, turinčiose kontraktą su
- Europos Ekonomikos Zona

Produktai:

PRIMAX medicininės rentgeno spindulių (angl. *X-ray*) filmai
PRIMAX dantų rentgeno spindulių plėvelės
PRIMAX rūbai, apsaugantys nuo radiacinės spinduliuotės
PRIMAX ultragarso gelis
PRIMAX kontaktinių elektrodų purškiklis/kremas/gelis
PRIMAX rentgeno spindulių filmų intensyvumo ekranai
PRIMAX rentgeno spindulių filmų kasetės
PRIMAX rentgeno spindulių filmų apdorojimui skirti chemikalai

Išversta teisingai
Su LR BK 295 str. susipažinęs
Vertėjas: *Algis Parnaušas*
Parasas: *Algis Parnaušas*
Patento numeris: U0025033



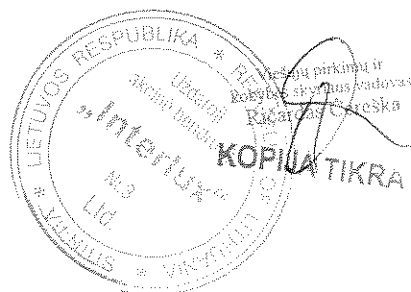
<p>Gamintojas arba atsakingi asmenys pirmą kartą pateikia produktą į Europos ekonominę rinką: Primax Berlin GmbH Meeraner St. 17 e 12681 Berlynas Vokietija</p>	
<p>Taip pat yra sertifikuota, kad gamintojas su CE ženkliniu patvirtina, kad medicinos prietaisai atitinka pagrindinius 1993 m. birželio 14 d. Tarybos direktyvos reikalavimus 93/42/EEC</p> <p>šioje galiojančioje versijoje ir reikalaujamas atitikties vertinimas buvo baigtas.</p>	

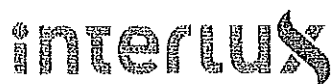
Vardu: /Antspaudas/

/Parašas/
 Bruning

Kompetetinga įstaiga:
 Berlyno darbo inspekcijos biuras, Sveikatos apsauga ir techninė sauga – LAGetSi -

Išversta teisingai
 Su LR BK 295 str. susipažinęs
 Vertėjas: *Adas Parnužas*
 Parašas: *[Signature]*
 Patento numeris: U0025033





Įgaliojimas

Dėl atstovavimo viešųjų pirkimų procedūrose

2014-12-29 Nr. 01-73

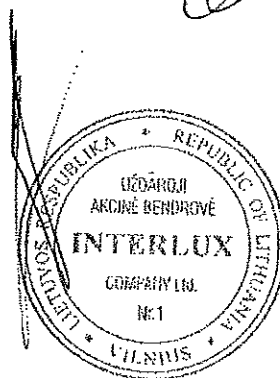
UAB „Interlux“ įgalioja viešųjų pirkimų ir kokybės skyriaus vadovą **Ričardą Čerešką (a/k 36804021124)**, atstovauti viešųjų pirkimų procedūrose bei pasirašyti su viešaisiais konkursais susijusius dokumentus ir sutartis.

Įgaliojimas galioja iki 2015-12-31 d.

Ričardo Čereškos parašą

tvirtinu.

Direktorius



Andrius Matuzevičius

