

PREKIŲ VIEŠOJO PIRKIMO–PARDAVIMO SUTARTIS

2019 m. spalio 3 d. Nr. 15-192
Vilnius

Lietuvos Respublikos vidaus reikalų ministerijos Medicinos centras (toliau – **Pirkėjas**), atstovaujamas direktoriaus Mariaus Buitkaus, ir UAB „Roche Lietuva“ (toliau – **Pardavėjas**), pagal 2018 m. spalio 18 d. ir 2018 m. spalio 5 d. išduotas prokūras, atstovaujama prokuristų Gintauto Bazio ir Dalimil Žurek, toliau kartu ar atskirai vadinamos Šalimis, vadovaudamiesi Turto valdymo ir ūkio departamento prie Lietuvos Respublikos vidaus reikalų ministerijos viešojo pirkimo komisijos 2019 m. rugsėjo 17 d. posėdžio protokolu Nr. P-261-MC-D5-41-6, sudaro šią prekių viešojo pirkimo–pardavimo sutartį (toliau – Sutartis).

1. SUTARTIES DALYKAS

1.1. Pardavėjas įsipareigoja Sutartyje nustatytais sąlygomis ir tvarka perduoti Pirkėjui nuosavybės teise reagentus biocheminiams tyrimams (įskaitant analizatoriaus panaudą) (toliau – prekės), kurių kiekis ir specifikacija nurodyti Sutarties priede – „Techninė specifikacija“ (toliau – Sutarties priedas), o Pirkėjas įsipareigoja priimti Sutarties ir Sutarties priedo reikalavimus atitinkančias prekes bei sumokėti už jas Sutartyje nustatytais sąlygomis ir tvarka.

1.2. Sutarties dalykas apima prekių pirkimą-pardavimą, prekių pristatymą, analizatoriaus pristatymą, instaliavimą, darbuotojų apmokymą.

1.3. Jei Sutartyje nurodytos prekės taptų nebegaminamos arba prekių negalima įsigyti rinkoje ir Pardavėjas pateikia tai įrodančius dokumentus, Šalims raštu išreiškus tam sutikimą, nekeičiant Sutarties kainos, Pardavėjas, gali pristatyti kito modelio prekes su sąlyga, kad nauji prekių modeliai atitiks Sutartyje keliamus reikalavimus ir bus pristatomi už tą pačią kainą.

1.4. Prekių kokybė turi atitikti galiojančius standartus, Sutarties priedą ir norminius aktus. Prekių kokybės dokumentai saugomi pas Pardavėją, kuris Pirkėjui pateikia dokumentų kopijas.

1.5. Prekių galiojimo terminas turi būti ne trumpesnis kaip 3 (trys) mėnesiai nuo pristatymo Pirkėjui dienos.

2. SUTARTIES KAINA IR ATSISKAITYMO TVARKA

2.1. Sutarties kaina – **iki 40 209,75 eurų (iki keturiasdešimt tūkstančių dviejų šimtų devynių eurų septyniasdešimt penkių centų)**, įskaitant pridėtinės vertės mokestį (toliau – PVM). Detalios prekių vienetų kainos (įkainiai) nurodytos Sutarties priede.

2.2. Į Sutarties kainą/prekių vienetų kainas (įkainius) įskaitomi visi mokesčiai ir rinkliavos, prekių pristatymo, bei kitos išlaidos, susijusios su tinkamu Sutarties vykdymu (įskaitant ir PVM sąskaitų faktūrų / sąskaitų faktūrų teikimo elektroniniu būdu išlaidas).

2.3. Sutarties kaina/prekių vienetų kainos (įkainiai) negali būti keičiami per visą Sutarties galiojimo laiką, išskyrus Sutartyje numatytus atvejus.

2.4. Sutarties priede nurodytas prekių kiekis nėra Pirkėjo įsipareigojimas pirkti visą nurodytą prekių kiekį. Prekės bus perkamos pagal faktinį poreikį, pateikus užsakymą.

2.5. Prekių perdavimas ir priėmimas įforminamas prekių perdavimo–priėmimo aktu, kuris Sutartyje nustatyta tvarka pasirašomas Pardavėjo ir Pirkėjo, atlikus Pardavėjo pristatytų prekių kokybės, komplektiškumo atitikimo standartams, Sutarties priedui ir kiekiui patikrinimą. Paašikėjus gautų prekių neatitikimui, Pirkėjas per 6 (šešias) darbo dienas privalo išsiųsti pranešimą (faksu ar elektroniniu paštu) Pardavėjui. Pardavėjas ne vėliau kaip per 6 (šešias) darbo dienas privalo faksu ar elektroniniu paštu pranešti Pirkėjui apie atvykimo laiką. Nekokybiškos prekės pakeičiamos per susitartą laikotarpį.

2.6. Už tinkamai ir faktiškai pristatytas Sutarties ir Sutarties priedo reikalavimus atitinkančias prekes Pirkėjas su Pardavėju atsiskaito mokėjimo pavedimu, pinigus pervesdamas į Pardavėjo

sąskaitą ne vėliau kaip per 30 (trisdešimt) dienų nuo prekių perdavimo–priėmimo akto pasirašymo ir teisingos PVM sąskaitos faktūros gavimo dienos. Vykdam Sutartį, PVM sąskaitos faktūros / sąskaitos faktūros turi būti teikiamos elektroniniu būdu, kaip numatyta Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo (toliau – VPĮ) 22 straipsnio 3 dalyje. Pardavėjui nepateikus PVM sąskaitos faktūros / sąskaitos faktūros elektroniniu būdu, Pirkėjas turi teisę nevykdyti mokėjimo.

2.7. Sutarties kaina/prekių vienetų kainos (įkainiai) Sutarties galiojimo laikotarpiu turi būti perskaičiuojami (didinami ar mažinami) pasikeitus (padidėjus ar sumažėjus) PVM tarifui, kuris turėjo tiesioginės įtakos Sutarties kainai/prekių vienetų kainoms (įkainiams). Šalims raštiškai susitarus ir ne vėliau kaip iki prekių perdavimo–priėmimo akto pasirašymo dienos, perskaičiuojama tik ta Sutarties kainos dalis/prekių vienetų kainų (įkainių) dalis, kurioms turėjo įtakos PVM tarifas ir tik pasikeitusio mokesčio dydžiu. Sutarties kainos/prekių vienetų kainų (įkainių) perskaičiavimą dėl pasikeitusio (padidėjusio ar sumažėjusio) PVM tarifo inicijuoja Pardavėjas, kreipdamasis į Pirkėją raštu, pateikdamas konkrečius skaičiavimus dėl pasikeitusio mokesčio įtakos Sutarties kainai/prekių vienetų kainoms (įkainiams). Pirkėjas taip pat turi teisę inicijuoti Sutarties kainos/prekių vienetų kainų (įkainių) perskaičiavimą dėl pasikeitusio (padidėjusio ar sumažėjusio) PVM tarifo. Sutarties kainos/prekių vienetų kainų (įkainių) perskaičiavimas įforminamas Šalių pasirašomu susitarimu, kuriame užfiksuojama perskaičiuota Sutarties kaina/prekių vienetų kainos (įkainiai) bei šio perskaičiavimo įsigaliojimo sąlygos. Sutarties kainos/prekių vienetų kainų (įkainių) perskaičiavimas dėl kitų mokesčių pasikeitimo ir (ar) bendro kainų lygio kitimo nebus atliekamas.

2.8. Jeigu einamaisiais biudžetiniais metais teisės aktais bus apribotas tam tikram laikotarpiui numatytas valstybės piniginių išteklių išdavimas, Pirkėjas turi teisę einamaisiais biudžetiniais metais atsisakyti tam tikrų Sutartyje numatytų, tačiau dar nepristatytų prekių ir privalo apie tai informuoti Pardavėją. Esant valstybės piniginių išteklių išdavimo ribojimo situacijai ir Pirkėjui atsisakius dar nepristatytų prekių, Pirkėjui nėra taikomos jokios sankcijos, kylančios dėl sutartinių įsipareigojimų nevykdymo.

2.9. Sutarties kainos apskaičiavimo būdas: fiksuotas įkainis su peržiūra.

3. ŠALIŲ ĮSIPAREIGOJIMAI

3.1. Pardavėjas įsipareigoja:

3.1.1. įsigaliojus Sutarčiai, per 3 (tris) darbo dienas nuo elektroniniu paštu arba raštu užsakymo pateikimo dienos, be papildomo mokesčio savo transportu nepriklausomai nuo užsakomo prekių kiekio, užtikrinant prekių gamintojo nurodytas transportavimo sąlygas, pristatyti Sutarties ir Sutarties priede nustatytus reikalavimus atitinkančias prekes į Lietuvos Respublikos vidaus reikalų ministerijos Medicinos centrą, adresu: Žygimantų g. 8, Vilnius;

3.1.2. tiekti prekes nuo Sutarties įsigaliojimo dienos iki kol bus išnaudota Sutarties 2.1 papunktyje nurodyta kaina, bet ne ilgiau kaip 12 mėnesių;

3.1.3. pristatyti prekes, atitinkančias Sutarties priede nurodytą prekių būklę, užtikrinant atitiktį tokios rūšies ir tokio naudojimo laiko daiktams įprastai keliamiems reikalavimams;

3.1.4. kartu su prekėmis pateikti Pirkėjui visą būtiną dokumentaciją, įskaitant prekių naudojimo ir priežiūros instrukcijas, bei konsultuoti Pirkėją kitais klausimais;

3.1.5. pristatyti prekes gamintojo įpakavime su ant kiekvienos pakuotės esančia informacija lietuvių kalba;

3.1.6. tinkamai ir faktiškai pristatęs kokybiškas prekes, atitinkančias Sutartyje ir Sutarties priede nurodytus reikalavimus, pateikti Pirkėjui pasirašytą prekių perdavimo–priėmimo aktą ir PVM sąskaitą faktūrą;

3.1.7. nekokybiškas prekes savo sąskaita atsiimti ir pakeisti jas kokybiškomis ir techninius reikalavimus atitinkančiomis nedelsiant (ne vėliau kaip per 5 (penkias) darbo dienas) nuo Pirkėjo pranešimo apie prekių kokybės trūkumus gavimo dienos;

3.1.8. dalyvauti su Pirkėjo atstovu tikrinant pristatytų prekių kiekį ir kokybę;

3.1.9. ne vėliau kaip per 3 (tris) darbo dienas nuo Sutarties įsigaliojimo dienos paskirti kompetentingą asmenį, kuris būtų atsakingas už ryšių su Pirkėjo paskirtu atstovu palaikymą, ir apie jį raštu informuoti Pirkėją;

3.1.10. nedelsdamas, bet ne vėliau kaip per 3 (tris) darbo dienas, raštu informuoti Pirkėją:

3.1.9.1. jei laiku negali pristatyti prekių;

3.1.9.2. apie pasikeitusius savo rekvizitus, teisinį statusą, paskirtą atstovą;

3.1.11. kilus Šalių ginčui dėl Sutarties, ne vėliau kaip per 3 (tris) darbo dienas nuo ginčo kilimo dienos deleguoti atstovą spręsti ginčo;

3.1.12. laikytis Lietuvos Respublikos civilinio kodekso (toliau – CK) bei kitų, su Pardavėjo sutartinių įsipareigojimų vykdymu susijusių, Lietuvos Respublikoje galiojančių teisės aktų nuostatų ir užtikrinti, kad Pardavėjo specialistai, darbuotojai bei atstovai jų laikytųsi. Pardavėjas garantuoja Pirkėjui ir/ar tretiesiems asmenims nuostolių atlyginimą, jei Pardavėjas ar jo specialistai, darbuotojai, atstovai nesilaikytų Lietuvos Respublikoje galiojančių teisės aktų reikalavimų ir dėl to Pirkėjui ir/ar tretiesiems asmenims būtų pateikti kokie nors reikalavimai ar pradėti procesiniai veiksmai;

3.1.13. kartu su prekėmis pasiūlęs Sutarties priede pateiktus reikalavimus atitinkantį analizatorių panaudai, suteikti jį naudojimui pagal atskirą panaudos sutartį, kuriai taikomos CK 6.629-6.643 straipsnių nuostatos, išskyrus atvejus kai Sutarties priedas ir (ar) Sutartis nenumato ko kita;

3.1.14. analizatorių panaudai pristatyti, instaliuoti ir apmokyti darbuotojus dirbti su pateikta įranga – ne vėliau kaip per 14 (keturiolika) kalendorinių dienų nuo Sutarties pasirašymo dienos.

3.2. Pirkėjas įsipareigoja:

3.2.1. priimti Pardavėjo tinkamai ir faktiškai pristatytas Sutartyje ir Sutarties priede nurodytas prekes bei pasirašyti priimtų prekių perdavimo–priėmimo aktą, atlikus Pardavėjo pristatytų prekių kiekio ir kokybės patikrinimą, ir tik dėl tokių prekių, kurios atitinka Sutarties ir Sutarties priede nurodytus reikalavimus;

3.2.2. sumokėti už kokybiškas, Sutarties ir Sutarties priede nurodytus reikalavimus atitinkančias prekes, Sutartyje nustatyta tvarka ir sąlygomis;

3.2.3. teikti Pardavėjui Sutarčiai vykdyti pagrįstai reikalingą turimą informaciją;

3.2.4. nedelsdamas, bet ne vėliau kaip per 3 (tris) darbo dienas, raštu pranešti Pardavėjui apie pasikeitusius savo rekvizitus, teisinį statusą, paskirtą atstovą;

3.2.5. kilus Šalių ginčui dėl Sutarties, ne vėliau kaip per 3 (tris) darbo dienas nuo ginčo kilimo dienos deleguoti atstovą spręsti ginčo.

3.3. Šalys privalo laikytis konfidencialumo įsipareigojimų, neatskleisti tretiesiems asmenims jokios informacijos, gautos vykdant Sutartį, išskyrus tiek, kiek tai reikalinga Sutarties vykdymui, o taip pat nenaudoti konfidencialios informacijos asmeniniams ar trečiųjų asmenų poreikiams. Visa Pirkėjo Pardavėjui suteikta informacija yra laikoma konfidencialia, nebent Pirkėjas raštu patvirtins, kad tam tikra pateikta informacija nėra konfidenciali. Konfidencialia taip pat nėra laikoma informacija, kuri buvo viešai prieinama, arba Pardavėjas gali dokumentais įrodyti, kad informacija jam buvo teisėtai žinoma arba buvo pateikta trečiųjų asmenų, turėjusių raštu patvirtintą teisę atskleisti konfidencialią informaciją.

3.4. Kiti Šalių įsipareigojimai nurodyti Sutarties priede.

4. ŠALIŲ TEISĖS

4.1. Pardavėjas turi teisę:

4.1.1. reikalauti, kad Pirkėjas priimtų Sutarties ir Sutarties priedo reikalavimus atitinkančias kokybiškas prekes, arba atsisakyti vykdyti Sutartį, jei Pirkėjas, pažeisdamas savo įsipareigojimus, nepriima ar atsisako priimti kokybiškas prekes;

4.1.2. reikalauti iš Pirkėjo sumokėti už Sutarties ir Sutarties priedo reikalavimus atitinkančias prekes Sutartyje nurodyta tvarka, sąlygomis ir terminais.

4.2. Pirkėjas turi teisę:

4.2.1. nemokėti už prekes, jei pateikta neteisinga PVM sąskaita faktūra (kol bus išsiaiškinta su Pardavėju ir bus pateikta teisinga PVM sąskaita faktūra);

4.2.2. nustatęs trūkumus, sulaikyti apmokėjamą bei reikalauti, kad Pardavėjas neatlygintinai pašalintų trūkumus per Pirkėjo nustatytą terminą ir (arba) atlygintų nuostolius, susijusius su netinkamu Sutarties vykdymu;

4.2.3. priskaičiuotų netesybų sumos dydžiu mažinti savo piniginę prievolę Pardavėjui.

4.3. Kitos Šalių teisės nurodytos Sutarties priede.

5. ŠALIŲ ATSAKOMYBĖ

5.1. Už įsipareigojimų, priimtų Sutartimi, nevykdymą arba netinkamą vykdymą Šalis atsako įstatymų nustatyta tvarka, atsižvelgdamos į Sutartyje nustatytus ypatumus.

5.2. Pardavėjas atsako už visus pagal Sutartį priimtus įsipareigojimus, nepaisant to, ar jiems vykdyti bus pasitelkiami tretieji asmenys. Pardavėjui taip pat tenka prekės atsitiktinio žuvimo rizika iki prekių perdavimo–priėmimo akto pasirašymo momento.

5.3. Nei viena iš Šalių nėra atsakinga už įsipareigojimų nevykdymą ar netinkamą vykdymą, jeigu juos vykdyti trukdė nenugalima jėga (*force majeure*). Tokiu atveju Šalis, dėl nenugalimos jėgos negalinti vykdyti savo įsipareigojimų, privalo nedelsdama pranešti apie tai kitai Šaliai, nurodydama aplinkybes, kurios trukdo jai vykdyti sutartinius įsipareigojimus, ir sutartinius įsipareigojimus, kurių ji negalės vykdyti. Tokiu atveju prievolių vykdymas sustabdomas, kol išnyks minėtos aplinkybės. Jeigu šio pranešimo kita Šalis negauna per protingą laiką po to, kai Sutarties neįvykdžiusi Šalis sužinojo ar turėjo sužinoti apie nenugalimą jėgą lemiančias aplinkybes, tai pastaroji Šalis privalo atlyginti kitai Šaliai dėl negauto pranešimo susidariusius nuostolius.

5.4. Pasibaigus nenugalimą jėgą lemiančioms aplinkybėms, Šalis, dėl nenugalimos jėgos negalėjusi vykdyti savo įsipareigojimų, privalo nedelsdama pranešti apie tai kitai Šaliai ir atnaujinti savo įsipareigojimų vykdymą. Tais atvejais, kai dėl nenugalimos jėgos Šalis nevykdo savo sutartinių įsipareigojimų daugiau kaip 30 (trisdešimt) dienų, kita Šalis turi teisę nedelsdama nutraukti Sutartį, pranešdama kitai Šaliai apie tai raštu.

5.5. Jei Pardavėjas nevykdo ar netinkamai vykdo sutartinius įsipareigojimus, susijusius ne su prekių pristatymo terminų praleidimu, Pirkėjo reikalavimu Pardavėjas moka Pirkėjui 5 (penkių) procentų nuo visos Sutarties kainos, nurodytos Sutarties 2.1 papunktyje, dydžio baudą.

5.6. Jei Pardavėjas nevykdo savo sutartinių įsipareigojimų Sutartyje nurodytais terminais, Pirkėjas turi teisę be oficialaus įspėjimo ir nesumažindamas kitų savo teisių gynimo būdų pradėti skaičiuoti 0,02 (dviejų šimtųjų) procento dydžio delspinigius nuo nepristatytos prekės kainos už kiekvieną uždelstą dieną.

5.7. Pirkėjas negali reikalauti iš Pardavėjo kartu ir netesybų, ir realiai įvykdyti prievolę, išskyrus atvejus, kai Pardavėjas praleidžia prievolės įvykdymo terminą.

6. PARDAVĖJO TEISĖ PASITELKTI TREČIUOSIUS ASMENIS (SUBTIEKIMAS)

6.1. Pardavėjas Sutarties vykdymui gali pasitelkti subtiekėjus, jeigu pasiūlymo pateikimo metu jie buvo žinomi.

6.2. Tuo atveju, jei pasiūlymo pateikimo metu Pardavėjui nebuvo žinomi kiti subtiekėjai, Pardavėjas po Sutarties įsigaliojimo įsipareigoja ne vėliau kaip likus 2 (dviem) darbo dienoms iki Sutarties etapo, kurio veiklas vykdys numatomas pasitelkti subtiekėjas, vykdymo pradžios Pirkėjui privalo pranešti tuo metu žinomų subtiekėjų pavadinimus, kontaktinius duomenis ir jų atstovus. Pardavėjas privalo informuoti Pirkėją apie minėtos informacijos pasikeitimus visu Sutarties vykdymo metu. Subtiekėjo pasitelkimas nekeičia Pardavėjo atsakomybės dėl Sutarties įvykdymo. Pardavėjas gali pakeisti subtiekėjus, jeigu Sutarties vykdymo metu jie:

- netinkamai vykdo įsipareigojimus Pardavėjui, nepajėgūs vykdyti įsipareigojimų Pardavėjui dėl iškeltos restruktūrizavimo, bankroto bylos, bankroto proceso vykdymo ne teismo tvarka, inicijuotos priverstinio likvidavimo ar susitarimo su kreditoriais procedūros arba jiems vykdomų analogiškų procedūrų.

6.3. Apie subtiekéjų keitimą Pardavėjas iš anksto raštu turi informuoti Pirkėją, nurodydamas subtiekéjų pakeitimo priežastis ir būsimus subtiekéjus, kitus ūkio subjektus. Pasitelkdamas ir vėliau keisdamas subtiekéjus Pardavėjas turi užtikrinti, kad subtiekéjai yra pajėgūs ir kompetentingi tinkamam jiems pavestų užduočių vykdymui. Subtiekéjai, kurie buvo nurodyti Pardavėjo pasiūlyme, gali būti keičiami tik gavus rašytinį Pirkėjo sutikimą.

7. SUTARTIES GALIOJIMAS

7.1. Sutartis įsigalioja nuo Sutarties pasirašymo ir galioja iki visiško Šalių sutartinių įsipareigojimų įvykdymo arba iki kol ji nėra nutraukiama teisės aktuose ar šioje Sutartyje nustatytais atvejais. Sutartis tomis pačiomis sąlygomis gali būti pratęsta 2 (du) kartus po 12 (dvylika) mėnesių. Bendra Sutarties galiojimo trukmė negali viršyti 36 (trisdešimt šešių) mėnesių.

7.2. Jei bet kuri šios Sutarties nuostata tampa ar pripažįstama visiškai ar iš dalies negaliojančia, tai neturi įtakos kitų Sutarties nuostatų galiojimui.

7.3. Nutraukus Sutartį ar ją pasibaigus, lieka galioti šios Sutarties nuostatos, susijusios su atsakomybe bei atsiskaitymais tarp Šalių pagal šią Sutartį, taip pat visos kitos šios Sutarties nuostatos, kurios, kaip aiškiai nurodyta, išlieka galioti po Sutarties nutraukimo arba turi išlikti galioti, kad būtų visiškai įvykdyta ši Sutartis.

7.4. Jei viena iš Šalių nevykdo sutartinių įsipareigojimų ar juos vykdo netinkamai ir tai yra esminis Sutarties pažeidimas, kita Šalis gali vienašališkai nutraukti Sutartį, raštu įspėjusi apie tai kitą Šalį prieš 20 (dvidešimt) darbo dienų ir pateikusi pagrįstus motyvus. Esminis Sutarties pažeidimas turi būti suprantamas ir pagal CK 6.217 straipsnio 2 dalies kriterijus, ir pagal Sutartį (kai Šalys susitaria, ką laikys esminiu Sutarties pažeidimu). Esminiais Sutarties pažeidimais pagal Sutartį laikomi: Pardavėjo pristatymo termino praleidimas, jei atskiro užsakymo terminas praleistas daugiau nei 7 (septynias) darbo dienas bei toks praleidimas Sutarties vykdymo metu užfiksuotas 2 (du) kartus; netinkamos kokybės, t. y. Sutarties reikalavimų neatitinkančių, prekių pateikimas, kai toks pateikimas Sutarties vykdymo metu užfiksuotas 2 (du) kartus.

7.5. Pirkėjas turi teisę vienašališkai nutraukti Sutartį, apie tai pranešęs Pardavėjui raštu prieš 10 (dešimt) darbo dienų. Šiuo atveju Pirkėjas privalo sumokėti Pardavėjui kainos dalį, proporcingą perduotoms Pirkėjo priimtoms prekėms, ir atlyginti kitas protingas išlaidas, kurias Pardavėjas, norėdamas įvykdyti Sutartį, padarė iki pranešimo apie Sutarties nutraukimą gavimo iš Pirkėjo momento. Pardavėjas turi teisę vienašališkai nutraukti Sutartį tik dėl svarbių priežasčių, apie tai pranešęs Pirkėjui raštu prieš 10 (dešimt) darbo dienų. Šiuo atveju Pardavėjas privalo visiškai atlyginti Pirkėjo patirtus nuostolius.

7.6. Sutartis bet kada gali būti nutraukta raštišku abiejų Šalių susitarimu ir kitais teisės aktų numatytais atvejais.

7.7. Sutartis gali būti nutraukta VPĮ 90 straipsnio nustatytais atvejais ir tvarka.

8. KITOS SĄLYGOS

8.1. Sutarties sąlygos Sutarties galiojimo laikotarpiu gali būti keičiamos šioje Sutartyje ir VPĮ įstatymo 89 straipsnyje numatytais atvejais. Sutarties galiojimo laikotarpiu Šalis, inicijuojanti Sutarties sąlygų pakeitimą, pateikia kitai Šaliai raštišką prašymą keisti Sutarties sąlygas bei dokumentų, pagrindžiančių prašyme nurodytas aplinkybes, argumentus ir paaiškinimus, kopijas. Į pateiktą prašymą pakeisti atitinkamą Sutarties sąlygą kita Šalis motyvuotai atsako ne vėliau kaip per 10 (dešimt) darbo dienų. Šalims nesutarus dėl Sutarties sąlygų keitimo, sprendimo teisę turi Pirkėjas. Visi Sutarties pakeitimai galioja tik tada, kai jie sudaryti raštu ir pasirašyti Šalių įgaliotų atstovų.

8.2. Pirkėjas atsakingu už Sutarties vykdymą asmeniui skiria Janiną Ščerbavičienę, el. paštas janina.scerbaviciene@vrm.lt, tel. (8 5) 271 7019. Asmuo, atsakingas už Sutarties ir jos pakeitimų paskelbimą Centrinėje viešųjų pirkimų informacinėje sistemoje yra Karolis Klusevičius, Turto valdymo ir ūkio departamento prie Lietuvos Respublikos vidaus reikalų ministerijos Viešųjų pirkimų skyriaus vedėjas (el. paštas karolis.klusevicius@vrm.lt, tel. (8 5) 271 7242), arba jo paskirtas asmuo.

8.3. Visi ginčai, kylantys iš Sutarties, sprendžiami gera valia ir bendru Šalių sutarimu. Nepavykus ginčo išspręsti derybomis per 30 (trisdešimt) dienų nuo derybų pradžios, bet koks ginčas sprendžiamas Lietuvos Respublikos teismuose. Derybų pradžia laikoma diena, kurią viena iš Šalių pateikė prašymą raštu kitai Šaliai su siūlymu pradėti derybas.

8.4. Sutartyje nurodyti Šalių rekvizitai, atsakingi asmenys ir jų kontaktiniai duomenys gali būti keičiami informuojant kitą Sutarties Šalį Sutartyje numatytu būdu per 3 (tris) darbo dienas nuo tokių duomenų pasikeitimo, nedarant Sutarties pakeitimo, tokį raštą laikant neatskiriama Sutarties dalimi.

8.5. Sutarčiai aiškinti ir ginčams spręsti taikoma Lietuvos Respublikos teisė.

8.6. Šalių tarpusavio santykiai, neaptarti Sutartyje, reguliuojami CK ir kitų teisės aktų nustatyta tvarka.

8.7. Sutarties Šalys susirašinėja lietuvių kalba. Jei Sutartyje nenustatyta kitaip, visi pranešimai, sutikimai ir kitas susižinojimas, kuriuos Šalis gali pateikti pagal šią Sutartį, bus 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) toliau nurodytais adresais ar fakso numeriais, kitais adresais ar fakso numeriais, kuriuos nurodė viena Šalis, pateikdama pranešimą.

8.8. Sutartis sudaryta 2 (dviem) egzemplioriais, turinčiais vienodą teisinę galią, po vieną kiekvienai Šaliai.

8.9. Sutarties neatskiriamas priedas – „Techninė specifikacija“, 13 lapų (Sutarties priedas).

9. ŠALIŲ REKVIZITAI

PIRKĖJAS

**Lietuvos Respublikos vidaus
reikalų ministerijos Medicinos centras**

Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių
asmenų registre, kodas 300520299
Žygimantų g. 8, LT- 01102 Vilnius
Tel. (8 5) 271 7115
Faks. (8 5) 262 6754
El. paštas: ligonine@vrm.lt
A. s. LT87 4010 0510 0488 0840
Luminor Bank AS
Banko kodas 40100

Direktorius

Marius Buitkus



VRM Medicinos centro
Bendrijų reikalų ir aptarnavimo
 tarnybos vadovas

Gintaras Čisanauskas

2019-10-02

PARDAVĖJAS

UAB „Roche Lietuva“

Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių
asmenų registre, kodas 300089404
PVM mokėtojo kodas LT100001773210
J. Jasinskio g. 16B, 03163, Vilnius
Tel. (8 5) 254 6777; (8 5) 254 6778
El. paštas: eimantas.baltusis@roche.com
Roche Pharmholding B. V.
DEUTSCHE BANK AG
BIC (SWIFT): DEUTDEFFVAC
SEPA PAYMENT
IBAN: DE06 1207 0070 0010 1000 00

Prokuristai

A.V.

Gintautas Bazys ir Dalimil Žurek

Finansų ir Logistikos vadovas
Baltijos šalyse
Paul Cimander

2019 m. *spalis 3* d.
Prekių viešojo pirkimo-pardavimo
sutarties Nr. *15-192*
priedas

REAGENTŲ BIOCHEMINIAMS TYRIMAMS IR ANALIZATORIAUS PROGRAMINĖS ĮRANGOS PIRKIMO TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

I. BENDRIEJI REIKALAVIMAI

1. Lietuvos Respublikos vidaus reikalų ministerijos Medicinos centras (Žygimantų g. 8, LT-01102, Vilnius) (toliau - Pirkėjas) prekes planuoja pirkti pagal savo faktinį poreikį (perkamų prekių kiekis priklauso nuo sutarties vykdymo metu išylančio poreikio). Pirkėjas neįsipareigoja nupirkti viso techninėje specifikacijoje nurodyto prekių kiekio.
2. Siekiant įvertinti siūlomos įrangos bei reagentų (įskaitant kontroles, kalibratorius, eksploatacines priemones) atitiktį diagnostinės klinikinės kokybės reikalavimams, Pardavėjas privalo pateikti išbandymui įrangą ir visų specifikuotų tyrimų atlikimui reikalingas sąnaudas medžiagas pagal su Pirkėju sudertą ir pagal tarptautiniais standartais pripažintą kiekvieno siūlomo tyrimo išbandymo ir klinikinės validacijos protokolą. Siūlomos įrangos įdiegimas ir patvirtinimas turi būti finansuojamas Pardavėjo lėšomis. Vykstant patvirtinimo darbus, turi būti užtikrintas rutininių diagnostinių tyrimų atlikimas Pardavėjo lėšomis.
3. Pardavėjas turi užtikrinti, kad kompetentingas specialistas konsultuos personalą tyrimų atlikimo vietoje, pagal Pirkėjo poreikį Sutarties galiojimo laikotarpiu.
4. Atliekamų tyrimų klinikinė kokybė ir klinikinis saugumas turi atitikti Pirkėjo, kaip asmens sveikatos priežiūros įstaigos, Kokybės procedūrų reikalavimus (privaloma sąlyga, įgyvendinant Lietuvos Respublikos teisės aktų reikalavimus dėl sveikatos priežiūros paslaugų kokybės bei laboratorinės diagnostikos atlikimo sąlygų).
5. Siūlomas analizatorius turi atitikti techninėje specifikacijoje nustatytus reikalavimus (turi būti naujas, ne senesnis kaip 2018 metų gamybos) ir, pasirašius Sutartį, turi būti pateiktas Pirkėjui panaudai (pasirašant atskirą sutartį dėl analizatoriaus panaudos). Pardavėjas įsipareigoja savo sąskaita vykdyti perduoto panaudai analizatoriaus techninį aptarnavimą ir remontą per visą panaudos sutarties galiojimo laikotarpį. Reagentų ir kitų laboratorinių priemonių užsakymai bus vykdomi po analizatoriaus pristatymo, instaliavimo ir apmokius darbuotojus dirbti su pateikta įranga.
6. Analizatoriaus programinė įranga turi būti suderinama ir integruojama į Pirkėjo laboratorijos naudojamą informacinę sistemą OpenLims.
7. Prekių pristatymo vieta: Žygimantų g. 8, Vilnius.
8. Prekių pristatymo terminai:
 - 9.1. Analizatorius turi būti pristatytas, instaliuotas ir darbuotojai apmokyti dirbti su pateikta įranga – ne vėliau kaip per 14 kalendorinių dienų nuo Sutarties pasirašymo dienos.
 - 9.2. Reagentai ir kitos laboratorinės priemonės turi būti pristatomos per 3 (tris) darbo dienas nuo užsakymo pateikimo dienos. Prekes Pardavėjas pristato savo transportu ir savo lėšomis, nepriklausomai nuo užsakomo prekių kiekio.
10. Pirkėjas yra sudaręs sveikatos priežiūros paslaugų teikimo sutartį su teritorine ligonių kasa, todėl vaistams ir medicinos pagalbos priemonėms, kurie skirti paslaugų, apmokamų iš PSDF biudžeto lėšų, teikimui, taikomas lengvatinis pridėtinės vertės mokesčio (toliau – PVM) tarifas.

II. DETALŲS REIKALAVIMAI PREKĖMS IR ANALIZATORIAMS

Turi būti užtikrintas tyrimų atlikimo sklandumas ir neperturkiamumas ir kokybiškumas ištiesus metus, todėl, esant poreikiui, turi būti suteikta būtina papildoma įranga (neperturkiamo elektros energijos tiekimo įrenginys/-iai, bar kodų skaitytuvai, spausdintuvai ir kita). Visa įranga turi būti pajėgi užtikrinti tyrimų atlikimą maksimalios apkrovos metu. Nurodytiems tyrimams pateikiami reagentai turi būti su brūkšniniais kodais, skirtais siūlomam analizatoriui.

1. REAGENTAI IR REIKALINGOS PRIEMONĖS BIOCHEMINIŲ TYRIMŲ ATLIKIMUI. ANALIZATORIAUS PANAUDA									
Eil. Nr.	Reagentų ir reikalingų priemonių pavadinimai	Preliminarus tyrimų skaičius per 12 mėn.	Reagentų ir priemonių kiekis (ml/vnt. preliminariam tyrimų skaičiui per 12 mėn. atlikti)	Siūloma pakuotė (Reagentų ir priemonių kiekis (ml/vnt.) vienoje pakuotėje)	Pakuočių skaičius reikalingas preliminariam tyrimų sk. (per 12 mėn.) atlikti	Siūlomos pakuotės kaina Eur be PVM	Siūlomos pakuotės kaina Eur su PVM	Iš viso suma, Eur su PVM (6x8)	Gamintojas, komercinis prekės pavadinimas, reikalavimų atitikimas (pateikti TS 14 punkte nurodytus atitiktį patvirtinančius dokumentus, būtiną nurodyti tikslią nuorodą dokumentacijoje)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Tiriamoji analizė: ALT								
1.1.	ALT, cobas c, Integra	6000	14	500	14	66,00	69,30	970,20	Roche, 20764957322 žr. tyrimo metodikoje
1.2.	Cfas 12x3ML		1	12 x 3 ml	1	70,00	73,50	73,50	Roche, 10759350190
1.3.	PreciControl ClinChem Multi 1		1	20 x 5 ml	1	240,00	252,00	252,00	Roche, 05117003190
1.4.	PreciControl ClinChem Multi 2		1	20 x 5 ml	1	240,00	252,00	252,00	Roche, 05117216190
2.	Tiriamoji analizė: AST								
2.1.	ASTL, cobas c, Integra	6000	14	500	14	66,00	69,30	970,20	Roche, 20764949322 žr. tyrimo metodikoje
2.2.	Cfas			12 x 3 ml					Roche, 10759350190
2.3.	PreciControl ClinChem Multi 1			20 x 5 ml					Roche, 05117003190
2.4.	PreciControl ClinChem Multi 2			20 x 5 ml					Roche, 05117216190

3.	Tiriamoji analizė: Šarminė fosfatazė											
3.1.	ALP IFCC Gen.2 S, cobas c, Int.	450	13	200	13	27,00	28,35	368,55			Roche, 03333752190 žr. tyrimo metodikoje	
3.2.	Cfas			12 x 3 ml							Roche, 10759350190	
3.3.	PreciControl ClinChem Multi 1			20 x 5 ml							Roche, 05117003190	
3.4.	PreciControl ClinChem Multi 2			20 x 5 ml							Roche, 05117216190	
4.	Tiriamoji analizė: GGT											
4.1.	GGT Gen.2, cobas c, Integra	400	4	400	4	38,00	39,90	159,60			Roche, 03002721122 žr. tyrimo metodikoje	
4.2.	Cfas			12 x 3 ml							Roche, 10759350190	
4.3.	PreciControl ClinChem Multi 1			20 x 5 ml							Roche, 05117003190	
4.4.	PreciControl ClinChem Multi 2			20 x 5 ml							Roche, 05117216190	
5.	Tiriamoji analizė: Pankreatinė amilazė											
5.1.	AMY-P, cobas c, Integra	200	4	200	4	93,00	97,65	390,60			Roche, 20766623322 žr. tyrimo metodikoje	
5.2.	Cfas			12 x 3 ml							Roche, 10759350190	
5.3.	PreciControl ClinChem Multi 1			20 x 5 ml							Roche, 05117003190	
5.4.	PreciControl ClinChem Multi 2			20 x 5 ml							Roche, 05117216190	
6.	Tiriamoji analizė: α - amilazė											
6.1.	AMYL Gen.2, cobas c, Integra	600	5	300	5	109,00	114,45	572,25			Roche, 03183742122 žr. tyrimo metodikoje	

6.2.	Cfas					12 x 3 ml						Roche, 10759350190
6.3.	PreciControl ClinChem Multi 1					20 x 5 ml						Roche, 05117003190
6.4.	PreciControl ClinChem Multi 2					20 x 5 ml						Roche, 05117216190
7.	Tiriamoji analizė: Kreatinkinazė											
7.1.	CK, cobas c/Integra	200	6	200	6	200	46,00	48,30	289,80			Roche, 07190794190 žr. tyrimo metodikoje
7.2.	Cfas					12 x 3 ml						Roche, 10759350190
7.3.	PreciControl ClinChem Multi 1					20 x 5 ml						Roche, 05117003190
7.4.	PreciControl ClinChem Multi 2					20 x 5 ml						Roche, 05117216190
8.	Tiriamoji analizė: Bendras bilirubinas											
8.1.	BIL-T Gen.3, cobas c, Integra	2000	12	250	12	250	37,00	38,85	466,20			Roche, 05795397190 žr. tyrimo metodikoje
8.2.	Cfas					12 x 3 ml						Roche, 10759350190
8.3.	PreciControl ClinChem Multi 1					20 x 5 ml						Roche, 05117003190
8.4.	PreciControl ClinChem Multi 2					20 x 5 ml						Roche, 05117216190
9.	Tiriamoji analizė: Tiesioginis bilirubinas											
9.1.	BIL-D Gen.2, cobas c, Integra	400	8	350	8	350	46,00	48,30	386,40			Roche, 05589061190 žr. tyrimo metodikoje
9.2.	Cfas					12 x 3 ml						Roche, 10759350190
9.3.	PreciControl ClinChem Multi 1					20 x 5 ml						Roche, 05117003190

[illegible]

13.1.	UA Gen.2, cobas c, Integra	1800	7	400	7	53,00	55,65	389,55	Roche, 03183807190 žr. tyrimo metodikoje
13.2.	Cfas			12 x 3 ml					Roche, 10759350190
13.3.	PreciControl ClinChem Multi 1			20 x 5 ml					Roche, 05117003190
13.4.	PreciControl ClinChem Multi 2			20 x 5 ml					Roche, 05117216190
14.	Tiriamoji analizė: Šlapalas								
14.1.	UREAL, cobas c, Integra	3200	8	500	8	37,00	38,85	310,80	Roche, 04460715190 žr. tyrimo metodikoje
14.2.	Cfas			12 x 3 ml					Roche, 10759350190
14.3.	PreciControl ClinChem Multi 1			20 x 5 ml					Roche, 05117003190
14.4.	PreciControl ClinChem Multi 2			20 x 5 ml					Roche, 05117216190
15.	Tiriamoji analizė: Kreatininas								
15.1.	CREAJ Gen.2, cobas c, Integra	5600	10	700	10	51,00	53,55	535,50	Roche, 04810716190 žr. tyrimo metodikoje
15.2.	Cfas			12 x 3 ml					Roche, 10759350190
15.3.	PreciControl ClinChem Multi 1			20 x 5 ml					Roche, 05117003190
15.4.	PreciControl ClinChem Multi 2			20 x 5 ml					Roche, 05117216190
16.	Tiriamoji analizė: Bendras cholesterolis								
16.1.	CHOL HiCo Gen.2, cobas c, Int.	14500	39	400	39	41,00	43,05	1678,95	Roche, 03039773190 žr. tyrimo metodikoje
16.2.	Cfas			12 x 3 ml					Roche, 10759350190

20.	Tiriamoji analizė: Kalcis																			
20.1.	CA, Gen.2, cobas c, Integra	280	7	300	7	35,00	36,75	257,25	Roche, 05061482190 žr. tyrimo metodikoje											
20.2.	Cfas			12 x 3 ml					Roche, 10759350190											
20.3.	PreciControl ClinChem Multi 1			20 x 5 ml					Roche, 05117003190											
20.4.	PreciControl ClinChem Multi 2			20 x 5 ml					Roche, 05117216190											
21.	Tiriamoji analizė: Jonizuotas kalcis																			
21.1.	CA, Gen.2, cobas c, Integra	200	1	300	1	35,00	36,75	36,75	Roche, 05061482190 žr. tyrimo metodikoje											
21.2.	TP Gen.2, cobas c, Integra		1	300	1	22,00	23,10	23,10	Roche, 03183734190 žr. tyrimo metodikoje											
21.3.	Cfas			12 x 3 ml					Roche, 10759350190											
21.4.	PreciControl ClinChem Multi 1			20 x 5 ml					Roche, 05117003190											
21.5.	PreciControl ClinChem Multi 2			20 x 5 ml					Roche, 05117216190											
22.	Tiriamoji analizė: Feritinas																			
22.1.	FERR Gen.2, cobas Integra	400	6	200	6	225,00	236,25	1417,50	Roche, 03528995190 žr. tyrimo metodikoje											
22.2.	Cfas Proteins		2	5 x 1 ml	2	145,00	152,25	304,50	Roche, 11355279216											
22.3.	PreciControl ClinChem Multi 1			20 x 5 ml					Roche, 05117003190											
22.4.	PreciControl ClinChem Multi 2			20 x 5 ml					Roche, 05117216190											
23.	Tiriamoji analizė: Geležis																			

23.1.	IRON Gen.2, cobas c, Integra	600	9	200	9	41,00	43,05	387,45	Roche, 03183696122 žr. tyrimo metodikoje
23.2.	Cfas			12 x 3 ml					Roche, 10759350190
23.3.	PreciControl ClinChem Multi 1			20 x 5 ml					Roche, 05117003190
23.4.	PreciControl ClinChem Multi 2			20 x 5 ml					Roche, 05117216190
24.	Tiriamoji analizė: Fosforas								
24.1.	PHOS Gen.2, cobas c, Integra	120	4	250	4	19,00	19,95	79,80	Roche, 03183793122 žr. tyrimo metodikoje
24.2.	Cfas			12 x 3 ml					Roche, 10759350190
24.3.	PreciControl ClinChem Multi 1			20 x 5 ml					Roche, 05117003190
24.4.	PreciControl ClinChem Multi 2			20 x 5 ml					Roche, 05117216190
25.	Tiriamoji analizė: Magnis								
25.1.	MG, cobas Integra	400	8	175	8	44,00	46,20	369,60	Roche, 20737593322 žr. tyrimo metodikoje
25.2.	Cfas			12 x 3 ml					Roche, 10759350190
25.3.	PreciControl ClinChem Multi 1			20 x 5 ml					Roche, 05117003190
25.4.	PreciControl ClinChem Multi 2			20 x 5 ml					Roche, 05117216190
26.	Tiriamoji analizė: CRB								
26.1.	CRP LX, cobas c, Integra	7000	27	300	27	148,00	155,40	4195,80	Roche, 20764930322 žr. tyrimo metodikoje
26.2.	Cfas Proteins			5 x 1 ml					Roche, 11355279216

26.3.	<i>PreciControl ClinChem Multi 1</i>				20 x 5 ml							Roche, 05117003190
26.4.	<i>PreciControl ClinChem Multi 2</i>				20 x 5 ml							Roche, 05117216190
27.	Tiriamoji analizė: HbA1c											
27.1.	HbA1c TQ Gen.3,cobas c501/INT	3000	28	150	28	157,00	164,85	4615,80				Roche, 05336163190 žr. tyrimo metodikoje
27.2.	Cfas HbA1c		1	3 x 2 ml	1	174,00	182,70	182,70				Roche, 04528417190
27.3.	<i>PreciControl HbA1c Norm</i>		1	4 x 1 ml	1	145,00	152,25	152,25				Roche, 05479207190
27.4.	<i>PreciControl HbA1c Path</i>		1	4 x 1 ml	1	145,00	152,25	152,25				Roche, 05912504190
27.5.	HbA1c TQ haemolyzing rg.cobas Integra800		3	6 x 10 ml	3	24,00	25,20	75,60				Roche, 04528328190
28.	Tiriamoji analizė: Reumatoidinis faktorių											
28.1.	RFII, cobas c, Integra	600	15	100	15	90,00	94,50	1417,50				Roche, 20764574322 žr. tyrimo metodikoje
28.2.	PRECISET RF		12	1 x 1 ml	12	55,00	57,75	693,00				Roche, 12172828322
28.3.	Controlset RF II		12	2 x 1 ml	12	90,00	94,50	1134,00				Roche, 03005496122
29.	Tiriamoji analizė: Gentamicinas											
29.1.	GENT, cobas Integra	200	5	200	5	216,00	226,80	1134,00				Roche, 20737844322 žr. tyrimo metodikoje
29.2.	HITACHI I PRECISET TDM I		2	1 x 5 ml	2	320,00	336,00	672,00				Roche, 03375790190
29.3.	TDM Control Set		1	2 x 5 ml	1	90,00	94,50	94,50				Roche, 04521536190
29.4.	cobas Integra FP Sample Dilution		1	1 x 200 ml	1	28,00	29,40	29,40				Roche, 20720720322

30.	cobas Integra Cleaner	45	1 x 1000 ml	45	29,00	30,45	1370,25	Roche, 20754765322
31.	cobas Integra Cleaner 150Tests	50	1 x 30 ml	50	15,00	15,75	787,50	Roche, 20764337322
32.	cobas Integra NACL Diluent 9 %	2	6 x 22 ml	2	27,00	28,35	56,70	Roche, 20756350322
33.	Integra Microcuvetten	6	1 x 20000 vnt.	6	386,00	405,30	2431,80	Roche, 21043862001
34.	NACL 9% SI Gen.2, cobas c, Integra	31		31	9,00	9,45	292,95	Roche, 04489365190
				Sutarties kaina, Eur su PVM:				
				t. sk. PVM				
				Proc.				
				Eur.				
				40 209,75				

Sutarties kaina Eur su PVM (žodžiais): Keturiasdešimt tūkstančių du šimtai devyni eurai septyniasdešimt penki centai

Pardavėjas privalo pateikti reikalingą reagentų, kitų priemonių ir kontrolinių medžiagų kiekį, numatomam nurodytam tyrimų skaičiui per 12 mėnesių atlikti. Būtina pateikti pasiūlymą visoms nurodytoms pozicijoms, visam nurodytam tyrimų skaičiui užtikrinti.

ANALIZATORIAUS BŪTINIEJI TECHNINIAI REIKALAVIMAI:

Eil. Nr	Pavadinimas/techninis parametras	Reikalaujami techniniai parametrai	Reikalavimų atitikimas (įrašomas tikslus techninis parametras) (pateikti TS 14 punkte nurodytus atitiktį patvirtinančius dokumentus, būtina nurodyti tikslų nuorodą dokumentacijoje)
1.	Automatinis biocheminis analizatorius, 1 vnt.	Naujas, bet ne senesnis kaip 2018 m., komplektacijoje kompiuteris su programine įranga, monitorius, pelė, klaviatūra, spausdintuvas, nepertraukiamo maitinimo šaltinis.	Analizatorius naujas, 2019 m., komplektacijoje yra kompiuteris su programine įranga, monitorius, pelė, klaviatūra, spausdintuvas ir nepertraukiamo maitinimo šaltinis.
2.	Tyrimų spektras	ALT, AST, šarminė fosfatazė, GGT, pankreatinė amilazė, alfa amilazė, kreatinkinazė, bendrasis bilirubinas, tiesioginis bilirubinas, gliukozė (serume ir plazmoje), bendrasis baltymas, albuminas, šlapimo rūgštis, šlapalas, kreatininas,	Pasiūlymas teikiamas visam nurodytam tyrimų spektrui. Žr. pateikiamas tyrimų metodikas.

		bendrasis cholesterolis, MTL cholesterolis, DTL cholesterolis, trigliceridai, kalcis, jonizuotas kalcis, feritinas, geležis, fosforas, magnis, CRB, RF, HbA1c, gentamicinas	
3.	Ištyrimo režimai	Serijos, atsitiktinio pasirinkimo, skubūs. Galimybė pasirinkti prioritetinį skubių mėginių ištyrimą.	Naudotojo vadovas, A-10 psl., B-103, H-6 psl., H-7 psl., F-9 psl.
4.	Matavimo metodai	Fotometrija, turbidimetrija, fluorescencijos poliarimetrija arba lygiavėčiai matavimo metodai.	Naudotojo vadovas, A-39 psl., H-6 psl., H-9 psl.
5.	Našumas	Ne mažiau 350 tyrimų per valandą.	Naudotojo vadovas, H-7 psl., 400 tyrimų per valandą įskaitant JSE.
6.	Mėginio patikrinimas kokybės	Turi būti krešulio ir oro burbuliukų aptikimo mėginyje sistema. Turi būti mėginio hemolizės, ikterijos ir lipemijos pusiau kiekybinis įvertinimas.	Naudotojo vadovas, A-23 psl., C-13 psl., F-43 psl.; Serumų indeksų metodikos aprašymas, 1 psl.
7.	Mėginio ir mėgintuvėlių tipai	Turi tikti pirminiai mėgintuvėliai ir antriniai mėgintuvėliai, mėginių indeliai. Analizatorius turi naudoti vieno tipo mėgintuvėlių stovėjus visiems mėginių tipams (serumo/plazmos, kokybės kontrolės, kalibravimo, skubių tyrimų). Analizatorius turi priimti skirtingo dydžio mėgintuvėlius viename stovelyje arba turėti galimybę skirtingo dydžio mėgintuvėlių talpinimui skirtinguose stoveliuose.	Naudotojo vadovas, B-96 psl.
8.	Mėginių įdėjimas	Turi būti nuolatinio mėginių ir reagentų įdėjimo galimybė, nestabdant analizatoriaus darbo.	Naudotojo vadovas, A-10 psl., A-11 psl.
9.	Mėginių talpa analizatoriuje	Ne mažiau 80 mėginių vienu metu, ne mažiau 5 papildomų vietų skubiems mėginiams.	Naudotojo vadovas, H-7 psl., B-103 psl.
10.	Reakcijų kiuvetės	Vienkartinės kiuvetės (siektant išvengti jų užteršimo).	Naudotojo vadovas, A-24 psl.
11.	Galimybė naudoti mažo tūrio mėginius	Likutinis nenaudojamo mėginio tūris mėginio indelyje ne daugiau 50-120 µl.	Konfiguravimo vadovas (Cobas Integra configuration guide), 1-11 psl.
12.	Reagentų rinkinių talpa analizatoriuje ir stabilumas	Vienu metu talpina reagentų rinkinius visam tyrimų spektrui. Pagrindinių tyrimo metodų – kreatinino, gliukozės, šlapalo, ALT, AST, CRB stabilumas analizatoriuje ne mažiau 8 savaitės.	Atitinka. Žr. pridėtų reagentų metodikų skyriuje "Laikymo sąlygos ir stabilumas".

13.	Mėginių praskiedimas ir pakartotinis ištyrimas	Turi būti mėginių automatinio praskiedimo ir automatinio tyrimo pakartojimo galimybė.	Naudotojo vadovas, B-124 psl., B-129 psl.
14.	Reagentų stabilumo bei kiekio ir atliekų kiekio stebėjimas	Turi būti nuolatinis reagentų stabilumo ir kiekio, pagalbinių priemonių ir atliekų kiekio analizatoriuje sekimas.	Naudotojo vadovas, A-11 psl., A-12 psl., A-26 psl., B-52 psl., B-84 psl., B-85 psl.
15.	Kokybės kontrolės programa	Integruota kokybės kontrolės programa, skaičiuojanti pagrindinius statistinius rodiklius ir vaizduojanti kontrolių rezultatus Levey-Jennings grafikai.	Naudotojo vadovas, A-12 psl.
16.	Nuotolinis prisijungimas	Turi būti nuotolinio prisijungimo galimybė techninio aptarnavimo specialistui, leidžianti nuotoliniu būdu perduoti informaciją, atnaujinti tyrimų bylas, atlikti prevencinius ir diagnostinius veiksmus.	Naudotojo vadovas, A-40 psl., A-41 psl., H-10 psl.
17.	Brūkšnių kodų identifikavimo sistema	Brūkšnių kodų identifikavimo sistema reagentams ir pacientų mėginiams.	Naudotojo vadovas, A-4 psl., A-27 psl.
18.	Analizatoriaus ekranas	Ekране turi būti gerai matomi naujai atsiradę pranešimai, klaidos, ženklai.	Naudotojo vadovas, E-3, E-4 psl.
19.	Analizatoriaus spausdintuvas	Turi turėti galimybę spausdinti kelių tipų rezultatų ataskaitas. Pateikiamos paciento ataskaitos su patologinėmis ribomis, laboratorinės ataskaitos statistikos reikmėms.	Naudotojo vadovas, A-6 psl., B-63 psl.
20.	Techninė priežiūra	36 mėnesiai	Taip.

Pastaba. Privalo turėti jungtį į LIS. Pardavėjas savo iššomis turi prijungti prie laboratorinės informacinės sistemos.

PIRKĖJAS

Lietuvos Respublikos vidaus
reikalų ministerijos Medicinos centras

Direktorius

Marius Butkus



PARDAVĖJAS

UAB „Roche Lietuva“

Prokuristai

Gintautas Bąžys ir Dalimil Žurek
A. V.

[Signature]
Paul Cimander

Baltijos šalyse
Baltijos šalyse
Baltijos šalyse

VRM Medicinos centro
Bendrujų reikalų ir aptarnavimo
tarnybos vadovas
Gintaras Čisakauskas

[Signature]
2018-10-02