

PANAUDOS SUTARTIS Nr.STP-3-3.25-9/2020

2020 m. birželio 17 d.

Vilnius

Viešojo įstaiga Antakalnio poliklinika, juridinio asmens kodas 124244035, kurios registruota buveinė yra adresu Vilnius, Antakalnio g. 59, duomenys apie įstaigą kaupiami ir saugomi Lietuvos Respublikos juridinių asmenų registre, registro tvarkytojas – VĮ Registrų centras, atstovaujama direktoriaus Evaldo Navicko (toliau – panaudos GAVĖJAS), ir

UAB „Prosangvis“, juridinio asmens kodas 300089105, kurio registruota buveinė yra adresu Kaunas, V. Putvinskio g. 38-10, duomenys apie įmonę kaupiami ir saugomi Lietuvos Respublikos juridinių asmenų registre, registro tvarkytojas – VĮ Registrų centras, atstovaujama direktoriaus Valdo Petkevičiaus, (toliau – panaudos DAVĖJAS),

laimėjusi 2020-03-26 Centrinėje viešųjų pirkimų informacinėje sistemoje skelbtą *Reagentų ir priemonių glikozilinto hemoglobino HbA1C tyrimams atlikti su analizatoriaus panauda* viešojo atviro pirkimo konkursą (pirkimo Nr. 478466),

toliau kartu šioje panaudos sutartyje vadinami „Šalimis“, o kiekvienas atskirai – „Šalimi“, sudarė šią panaudos sutartį (toliau – Sutartis):

1. SUTARTIES DALYKAS

1.1. Šia Sutartimi panaudos DAVĖJAS perduoda panaudos GAVĖJUI šios sutarties galiojimo laikotarpiu neatlygintinai valdyti ir naudotis panaudos DAVĖJUI nuosavybės teise priklausančiu turtu – *automatiniu glikozilinto hemoglobino HbA1C nustatymo analizatoriumi Tosoh, HLC-723G8 Variant Analysis Mode, kartu su priedais: kompiuteriu ir spausdintuvu (1 vnt.)* (toliau – analizatorius), o panaudos GAVĖJAS įsipareigoja naudoti analizatorių pagal paskirtį ir grąžinti jį tokios būklės, kokios jis jam buvo perduotas atsižvelgiant į normalų susidėvėjimą.

1.2. Analizatorius perduodamas su tikslu jį naudoti – laboratoriniams tyrimams atlikti.

1.3. Panaudos DAVĖJAS patvirtina, kad analizatorius jam priklauso nuosavybės teise, jis nėra niekam parduotas, išnuomotas ar kitaip perleistas, neįkeistas, jam areštas ar draudimas neuždėtas, teisme dėl jo ginčų nėra.

1.4. Panaudos DAVĖJAS patvirtina, kad analizatorius yra tinkamas naudoti Sutarties 1.2 punkte nurodytam tikslui.

1.5. Šalys susitarė, kad ši Sutartis kartu laikoma analizatoriaus perdavimo – priėmimo aktu. Analizatoriaus laikymo vieta VŠĮ Antakalnio poliklinika, Antakalnio g. 59, Vilnius; automatinio glikozilinto hemoglobino HbA1C nustatymo analizatoriaus įsigijimo vertė – 26000,00 (Eur), priedai – įsigijimo vertė 500,00 (Eur).

2. ŠALIŲ ĮSIPAREIGOJIMAI

2.1. Panaudos DAVĖJAS įsipareigoja:

2.1.1. užtikrinti, kad perduodamas analizatorius yra sertifikuotas naudojimui Europos Sąjungoje, pažymėti CE ženklu;

2.1.2. ne vėliau kaip per 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų savo sąskaita instaliuoti ir prijungti analizatorių, atitinkantį nustatytus techninius reikalavimus šios Sutarties 1 priede, prie informacinės sistemos Med.I.S;

2.1.3. supažindinti panaudos GAVĖJĄ su perduodamo analizatoriaus naudojimo ypatumais, perduoti analizatoriaus naudojimo instrukcijas (anglų ir lietuvių kalbomis), panaudos GAVĖJO prašymu ne vėliau kaip per 3 (tris) darbo dienas nuo prašymo gavimo dienos apmokėti panaudos GAVĖJO personalą naudotis perduodamu analizatoriumi;

2.1.4. pateikti analizatoriui reikalingą diagnostikos reagentų, papildomų priemonių, kontrolinių medžiagų (atliekant kasdieninę 2-jų ar 3 lygių (kaip reglamentuojama gamintojo) kokybės kontrolę) ir kalibratorių kiekį, numatomą 2020 m. birželio mėn. 17 d. prekių viešojo

pirkimo – pardavimo sutartyje Nr. SP-3-3.23-132/2020 (toliau – Prekių pirkimo – pardavimo sutartis Nr. SP-3-3.23-132/2020) nurodytam tyrimų kiekiui atlikti;

2.1.5. savo sąskaitą užtikrinti, kad analizatorius bus pristatytas, surinktas, sumontuotas/instaliuotas/įdiegtas panaudos GAVĖJO adresu Antakalnio g. 59, 10207 Vilnius, paruoštas darbui ir suderintas/išbandytas ne vėliau kaip per 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų nuo Sutarties įsigaliojimo dienos;

2.1.6. savo sąskaita užtikrinti perduoto analizatoriaus techninę priežiūrą, galimų defektų ir/ar gedimų šalinimą/remontą visą Sutarties galiojimo terminą;

2.1.7. savo sąskaita užtikrinti, kad analizatoriaus techninę priežiūrą ir galimų defektų ir/ar gedimų šalinimas/remontas bus vykdomi pagal analizatoriaus gamintojo parengtas technines instrukcijas/rekomendacijas;

2.1.8. galimų defektų ir/ar gedimų atveju privalo savo sąskaita šalinti/remontuoti visus defektus ir/ar gedimus arba sugedusio analizatoriaus (-ių) detalę (-es) (komponentą (-us) pakeisti ekvivalentiška (-ais) panaudos GAVĖJO patalpose (Antakalnio g. 59, 10207 Vilnius) **ne vėliau kaip per 1 (vieną) kalendorinę dieną** nuo pranešimo apie defektą ir /ar gedimą gavimo momento. Jei defekto ir/ar gedimo neįmanoma pašalinti/suremontuoti panaudos GAVĖJO patalpose, panaudos DAVĖJAS privalo analizatorių (-ius) savo sąskaita išvežti defektui ir/ar gedimui šalinti/remontuoti panaudos DAVĖJO transportu. Sutašytas (-i) ir veikiantis (-ys) analizatorius (-iai) pristatomas (-i) panaudos GAVĖJUI panaudos DAVĖJO sąskaita ir panaudos DAVĖJO transportu. Jei defekto ir/ar gedimo šalinimo/remonto atlikti panaudos GAVĖJO patalpose (vietoje) negalima, panaudos DAVĖJAS defekto ir/ar gedimo šalinimo/remonto laikotarpiui privalo pristatyti panaudos GAVĖJUI ir perduoti naudoti ekvivalentišką (-us) veikiantį (-čius) analizatorių (-ius) arba sudaryti galimybę tyrimus, nurodytus Prekių pirkimo – pardavimo sutartyje Nr. SP-3-3.23-132/2020 atlikti papildomų tyrimų laboratorijoje, turinčioje Valstybinės akreditavimo sveikatos priežiūros veiklai tarnybos prie Sveikatos apsaugos ministerijos išduotą įstaigos asmens sveikatos priežiūros išduotą įstaigos asmens sveikatos priežiūros licenciją, suteikiančią teisę verstis laboratorinių tyrimų atlikimu, teikti laboratorinės diagnostikos paslaugas (PTL), išlaidas tokiu atveju apmoka panaudos DAVĖJAS;

2.1.9. pasibaigus Sutarties galiojimo terminui priimti analizatorių iš panaudos GAVĖJO pagal Šalių pasirašytą perdavimo – priėmimo aktą (surašomas laisva forma);

2.1.10. nedelsiant informuoti panaudos GAVĖJĄ apie savo rekvizitų pasikeitimus.

2.2. Panaudos GAVĖJAS įsipareigoja:

2.2.1. naudoti analizatorių tik pagal jo tiesioginę paskirtį;

2.2.2. neperduoti analizatoriaus atlygintinai ir/ar neatlygintinai naudotis trečiajam asmeniui;

2.2.3. nedelsiant informuoti panaudos DAVĖJĄ apie bet kokius analizatoriaus apgadinimus, taip pat apie bet kokius įvykius, turinčius įtakos analizatoriaus būklei;

2.2.4. be panaudos DAVĖJO raštiško sutikimo nedaryti jokių analizatoriaus pakeitimų ar pagerinimų, nekeisti analizatoriaus išvaizdos, išskyrus, kai tai yra būtina analizatoriaus išsaugojimui nuo sugadinimo ar sunaikinimo;

2.2.5. pasibaigus Sutarčiai grąžinti panaudos DAVĖJUI analizatorių tokios būklės, kokios jis panaudos GAVĖJUI buvo perduotas atsižvelgiant į normalų tokio analizatoriaus susidėvėjimą pagal Šalių pasirašytą perdavimo – priėmimo aktą (surašomas laisva forma);

2.2.6. nedelsiant informuoti panaudos DAVĖJĄ apie savo rekvizitų pasikeitimus.

3. ATSAKOMYBĖ

3.1. Už šios Sutarties pažeidimą, nevykdymą ar netinkamą vykdymą Šalys atsako Lietuvos Respublikos teisės aktų nustatyta tvarka.

4. NENUGALIMA JĖGA

4.1. Esant nenugalimai jėgai (force majeure) arba kitoms aplinkybėms (pagal Lietuvos Respublikos civilinį kodeksą ir Atleidimo nuo atsakomybės esant nenugalimos jėgos aplinkybėms

taisykles, patvirtintas Lietuvos Respublikos Vyriausybės 1996 m. liepos 15 d. nutarimu Nr. 840), kurios nepriklauso nuo sutarties Šalių valios, Šalys privalo nedelsdamos, bet ne vėliau kaip per 5 (penkias) kalendorines dienas apie tai viena kitą informuoti raštu. Jei Šalys viena kitos neinformuos, bus laikoma, kad tokių aplinkybių nebuvo ir Šalis laiku nepranešusi apie neįveikiamos jėgos aplinkybes, tampa atsakinga už nuostolių, kurių galima buvo išvengti, atlyginimą kitai Šaliai.

5. SUTARTIES GALIOJIMAS

5.1. Sutartis įsigalioja nuo pasirašymo momento ir galioja **36 (trisdešimt šešis) mėnesius** arba kol galioja Prekių pirkimo – pardavimo sutartis Nr. SP-3-3.23-132/2020. Jei raštišku Šalių susitarimu, Prekių pirkimo – pardavimo sutartis Nr. SP-3-3.23-132/2020 yra pratęsiama, šios Sutarties galiojimas prasitęsia (ne daugiau kaip 2 (du) kartus po 12 (dvylika) mėnesių).

5.2. Kiekviena iš Šalių turi teisę bet kada nutraukti šią Sutartį, išpėjusi apie tai raštu kitą Šalį prieš 60 (šešiasdešimt) kalendorinių dienų.

5.3. Sutartį galima keisti arba papildyti tik Šalių raštišku susitarimu. Sutarties pakeitimai ir papildymai yra neatskiriama šios Sutarties dalis.

6. KITOS SĄLYGOS

6.1. Už Sutarties vykdymą iš panaudos GAVĖJO pusės atsakinga skiriama Laboratorijos vedėja Jūratė Civinskaitė, tel. (8 5) 234 7356, el. p. jurate.civinskaite@antakpol.lt.

6.2. Už Sutarties vykdymą iš panaudos DAVĖJO pusės atsakingas skiriamas direktorius Valdas Petkevičius, tel. +370 652 42269, el. p. info@prosangvis.lt.

6.3. Ginčai tarp Šalių dėl Sutarties (jos aiškinimo, vykdymo ir kt.) sprendžiami Šalių tarpusavio susitarimu. Visi nesutarimai dėl šios Sutarties galiausiai sprendžiami Lietuvos Respublikos teisės aktų nustatyta tvarka.

6.4. Sutartis su priedais sudaryta lietuvių kalba 2 (dviem) egzemplioriais, turinčiais vienodą juridinę galią, po 1 (vieną) egzempliorių kiekvienai Sutarties Šaliai.

6.5. Sutarties priedai yra neatskiriama šios Sutarties dalis.

6.6. Sutarties priedai:

6.6.1. 1 priedas – „Automatinio analizatoriaus glikozilinto hemoglobino HbA1C nustatymui techninė specifikacija“, 1 lapas.

6.6.2. 2 priedas – Perdavimo – priėmimo naudoti aktas (forma), 1 lapas.

Panaudos DAVĖJAS:

UAB „Prosangvis“
Juridinio asmens kodas 300089105
PVM kodas LT100001537918
V. Putvinskio g. 38-10, 44211 Kaunas
Tel. +370 652 42269, +370 656 14698
a. s. LT22 4010 0425 0316 6660
Luminor Bank AS Lietuvos skyrius, banko kodas 40100
el. p. info@prosangvis.lt

Direktorius Valdas Petkevičius

A. V.

Panaudos GAVĖJAS:

Viešoji įstaiga Antakalnio poliklinika
Antakalnio 59, 10207 Vilnius
Kodas 124244035
PVM kodas LT242440314
Tel. 8 52344518, faks. 8 52347160
a. s. LT53 7044 0600 0031 0223
AB SEB banke, banko kodas 70440
el. p. info@antakpol.lt

Direktorius Evaldas Navickas

A. V.

2020 m. birželio 17 d.
panaudos sutarties Nr. STP-3-3.25-9/2020
1 priedas

AUTOMATINIO ANALIZATORIAUS GLIKOZILINTO HEMOGLOBINO HbA1C NUSTATYIMUI TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

Bendrieji reikalavimai automatiniam analizatoriui glikozilinto hemoglobino HbA1C nustatymui (toliau – analizatorius):

1. Analizatorius turi būti pažymėtas CE ženklu.

2. Tiekejas privalo pagal panaudą – neatlygintinai suteikti perkancijai organizacijai naudotis analizatoriumi, atitinkančiu šioje specifikacijoje nustatytus reikalavimus (tol, kol pagal prekių viešojo pirkimo – pardavimo sutartį (Atviro konkurso sąlygų 4 priedas) bus perkami iš tiekėjo reagentai bei papildomos priemonės, reikalingi glikozilinto hemoglobino HbA1C tyrimams atlikti.

3. Tiekėjas savo sąskaitą turi instaliuoti ir prijungti analizatorių prie informacinės sistemos Med.IS. (Atstovo kontaktinė informacija: UAB „Skaitmeninės lankos“, Maumedžių g. 8-33, LT-08309 Vilnius, direktorius E. Dyra, el. p. egidijus.dyra@gmail.com, mob. tel. +370 698 18145; tiekėjas visus klausimus, susijusius su siūlomais analizatoriais instaliavimu ir prijungimu prie informacinės sistemos Med.I.S. turi derinti tiesiogiai su nurodytu atstovu).

4. Tiekejas turės supažindinti perkanciją organizaciją su perduodamo analizatoriaus naudojimo ypatumais, perduoti analizatoriaus naudojimosi instrukcijas (lietuvių kalba), perkancijos organizacijos prašymu ne vėliau kaip per 3 (tris) darbo dienas nuo prašymo gavimo dienos apmokėti perkancijos organizacijos personalą naudotis perduodamu analizatoriumi.

5. Tiekejas privalo pateikti analizatoriui reikalingą reagentų, papildomų priemonių, kontrolinių medžiagų (atliekant kasdieninę 2-jų ar 3 lygių (kaip reglamentuojama gamintojo) kokybės kontrolę) ir kalibratorių kiekį, numatomam atviro konkurso sąlygų 2 priede nurodytam tyrimų kiekiui atlikti.

6. Kartu su pasiūlymu turi būti pateikti dokumentai, įrodantys analizatoriaus atitikimą šioje specifikacijoje nurodytiems parametrams: bukletai, techniniai aprašai ar kiti dokumentai, originalo ir lietuvių kalbomis, juose pažymint siūlomą parametrai ir nurodant jo eilės Nr., esantį šioje specifikacijoje. Bukletai, techniniai aprašai gali būti pateikti originalia anglų kalba, kartu neteikiant jų vertimo į lietuvių kalbą.

7. Tiekejas privalo savo sąskaita užtikrinti, kad analizatorius bus pristatytas, surinktas, sumontuotas/instaliuotas/įdiegtas perkancijos organizacijos adresu Antakalnio g. 59, 10207 Vilnius, paruošti darbui ir suderintas/išbandytas ne vėliau kaip per 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų nuo panaudos sutarties įsigaliojimo dienos.

8. Tiekejas privalo savo sąskaita užtikrinti perduoto analizatoriaus techninę priežiūrą, galimų defektų ir/ar gedimų šalinimą/remontą visą panaudos sutarties galiojimo terminą.

9. Tiekejas savo sąskaita privalo užtikrinti, kad analizatoriaus techninė priežiūra ir galimų defektų ir/ar gedimų šalinimas/remontas bus vykdomi pagal analizatoriaus gamintojo (-jų) parengtas technines instrukcijas/rekomendacijas.

10. Tiekėjas galimų defektų ir/ar gedimų atveju privalo savo sąskaita šalinti/remontuoti visus defektus ir/ar gedimus arba sugedusią analizatoriaus (-ių) detalę (-es) (komponentą (-us) pakeisti ekvivalentiška (-ais) perkanciosios organizacijos patalpose (Antakalnio g. 59, 10207 Vilnius) **ne vėliau kaip per 1 (vieną) kalendorinę dieną** nuo pranešimo apie defektą ir /ar gedimą gavimo momento. Jei defekto ir/ar gedimo neįmanoma pašalinti/suremontuoti perkanciosios organizacijos patalpose, tiekėjas privalo analizatorių (-ius) savo sąskaita išvežti defektui ir/ar gedimui šalinti/remontuoti tiekėjo transportu. Sutaisytas (-ys) analizatorius (-iai) pristatomas (-i) perkancijai organizacijai tiekėjo sąskaita ir tiekėjo transportu. Jei defekto ir/ar gedimo šalinimo/remonto atlikti perkanciosios organizacijos patalpose (vietoje) negalima, tiekėjas defekto ir/ar gedimo šalinimo/remonto laikotarpiui privalo pristatyti perkancijai organizacijai ir perduoti naudoti ekvivalentišką (-us) veikiančią (-čius) analizatorių (-ius) arba sudaryti galimybę tyrimus atlikti papildomų tyrimų laboratorijoje, turinčioje Valstybinės akreditavimo sveikatos priežiūros licenciją, suteikiančią prie Sveikatos apsaugos ministerijos išduotą įstaigos asmens sveikatos priežiūros paslaugas (PTL), išlaidas tokiu atveju apmoka Tiekėjas.

11. Tiekėjas turi turėti ne mažiau kaip 1 (vieną) kvalifikuotą specialistą turintį teisę atlikti analizatoriaus, kuriam perkamos prekės, reikalingos glikozilinto hemoglobino HbA1C tyrimams atlikti, techninę priežiūrą ir galimų defektų ir/ar gedimų šalinimą/remontą arba turi turėti galiojantį susitarimą su ūkio subjektu, turinčio teisę atlikti nurodytus veiksmus. Atsižvelgiant į tai, Tiekėjas kartu su pasiūlymu privalo pateikti siūlomo (-ų) specialisto (-ų) kvalifikaciją patvirtinančius dokumentus (pažymėjimai, atestatai, diplomai ir pan.) arba galiojancio susitarimo su ūkio subjektu patvirtintą kopiją.

12. Analizatoriaus pristatymo vieta – VšĮ Antakalnio poliklinika, Antakalnio g. 59, 10207 Vilnius.

Automatinio HbA1C (glikozilinto hemoglobino nustatymo) analizatoriaus techninė specifikacija

Eil. Nr.	Pavadinimas/ techniniai parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai	Tiekėjo siūlomo analizatoriaus techniniai parametrai
1.	Automatinis glikozilinto hemoglobino HbA1C nustatymo analizatorius (<i>automatinis glikozilinto hemoglobino HbA1C nustatymo analizatorius Tosoh, Tosoh, HLC-723G8 Variant Analysis Mode</i>) (toliau – analizatorius)	Automatinis glikozilinto hemoglobino HbA1C nustatymo analizatorius turi būti ne senesnis kaip 2019 metų gamybos.	Automatinis glikozilinto hemoglobino HbA1C nustatymo analizatorius, 2019 metų gamybos.
2.	Analizatoriaus paskirtis	Automatinis glikozilinto hemoglobino HbA1C nustatymo analizatorius – nustatyti glikozilintą hemoglobina	Automatinis glikozilinto hemoglobino HbA1C nustatymo analizatorius – nustatyti glikozilintą hemoglobina.
3.	Darbas su mėginiu		
3.1.	Analizatoriuje turi būti integruota automatinė mechaninių ir matavimo procesų sutrikimų	Būtina	Analizatoriuje integruota automatinė mechaninių ir matavimo procesų

	informavimo sistema, informuojanti operatorių apie trikdžius		sutrikimų informavimo sistema, informuojanti operatorių apie trikdžius
3.2.	Našumas	Ne mažiau nei 35 tyrimų per valandą	38 mėginiai per valandą
3.3.	Tyrimo trukmė	Ne ilgiau nei 10 min.	1,6 min
3.4.	Mėginio tipas	Veninis ir kapiliarinis kraujas, be papildomo mėginio paruošimo.	Veninis ir kapiliarinis kraujas, be papildomo mėginio paruošimo.
3.5.	Integruotas brūkšnių kodų skaitytuvas ir pagal poreikį prijungti išorinį kodų skaitytuvą	Būtina	Integruotas brūkšnių kodų skaitytuvas ir pagal poreikį galima prijungti išorinį kodų skaitytuvą.
3.6.	Išorinis spausdintuvas ir jam reikalingos naudoti eksploatacinės medžiagos	Būtina	Išorinis spausdintuvas ir jam reikalingos naudoti eksploatacinės medžiagos.
3.7.	Naudojamų reagentų, papildomų medžiagų, kontrolinių medžiagų ir kalibratorių galiojimo laikas nuo pristatymo datos	Ne trumpesnis kaip 6 (šeši) mėn.	Ilgesnis nei 6 mėnesiai.
4.	Kalibracija ir kokybės kontrolė		
4.1.	Kalibracijos stabilumas	Kalibracija atliekama pagal gamintojo nustatytus reikalavimus	Kalibracija atliekama pagal gamintojo nustatytus reikalavimus.
4.2.	Kokybės kontrolės tirpalai	Naudojami 2 ar 3 lygių koncentracijos kontroliniai serumai (kaip reglamentuojama gamintojo)	Naudojami 2 lygių koncentracijos kontroliniai serumai (kaip reglamentuojama gamintojo).
4.3.	Kokybės kontrolės duomenys atvaizduojami grafiškai su galimybe atsispausdinti	Būtina	Kokybės kontrolės duomenys atvaizduojami grafiškai su galimybe atsispausdinti.
4.4.	Rezultatų tikslumas	Rezultatų tikslumą apibūdinanti koreliacijos reikšmė (%, CV) turi būti ne didesnė nei 2.0% intervale 6,5-7,5	Rezultatų tikslumą apibūdinanti koreliacijos reikšmė (%, CV) yra ne didesnė nei 1.0% intervale 6,5-7,5
5.	Analizatoriaus duomenų bazė ir valdymas		
5.1.	Saugomi duomenys	Turi būti saugomi pacientų tyrimų rezultatai, kalibracijos ir kokybės kontrolės duomenys	Saugomi pacientų tyrimų rezultatai, kalibracijos ir kokybės kontrolės duomenys
5.2.	Garsinis signalas ir pranešimas ekrane, apibūdinantis analizatoriaus techninę būklę	Būtina	Garsinis signalas ir pranešimas ekrane, apibūdinantis analizatoriaus techninę būklę.

5.3.	Analizatorius turi užtikrinti galimybę perduoti tyrimų rezultatus į informacinę sistemą Med.IS.	Būtina	Analizatorius užtikrina galimybę perduoti tyrimų rezultatus į informacinę sistemą Med.IS.
6.	CE sertifikatas	Būtina	CE sertifikatas
7.	Rezultatų pateikimas	HbA1C rezultatai turi būti pateikiami NGSP ir IFCC vienetais: % ir mmol/mol	HbA1C rezultatai pateikiami NGSP ir IFCC vienetais: % ir mmol/mol
8.	Nurodyti susidariusių skystų atliekų utilizacijos reikalavimus.	Būtina	Susidariusias atliekas utilizuoti pagal šalies nustatytus utilizavimo reikalavimus biologiškai užterštoms medžiagoms

Panaudos DAVĖJAS:

UAB „Prosangvis“

Direktorius Valdas Petkevičius

A. V.

Panaudos GAVĖJAS:

Viešojo įstaiga Antakalnio poliklinika

Direktorius Evaldas Navickas

A. V.

2020 m. birželio 17 d.
panaudos sutarties Nr. STP-3-3.25-9/2020
2 priedas

**PERDAVIMO – PRIĖMIMO NAUDOTI AKTAS
(FORMA)**

20__ m. _____ mėn. __ d.
Vilnius

_____, atstovaujama
perduoda, o Viešoji įstaiga Antakalnio poliklinika, atstovaujama
_____, priima, vadovaudamiesi 20__ m. _____ d. panaudos
sutarties Nr. _____ nuostatomis šiame perdavimo – priėmimo
naudoti akte nurodytą automatinį glikozilinto hemoglobino HbA1C nustatymo analizatorių su
priedais (toliau – analizatorius):

Eil. Nr.	Kodas	Pavadinimas	Kiekis	Įsigijimo vertė Eur be PVM
1.				
2.				
3.				

Analizatoriaus būklė perdavimo metu – _____.
Šalys viena kitai pretenzijų neturi.
Šis aktas sudarytas lietuvių kalba, 2 (dviem) vienodą juridinę galią turinčiais egzemplioriais,
po vieną kiekvienai Šaliai.

Panaudos DAVĖJAS:

UAB „Prosangvis“

A. V.

Panaudos GAVĖJAS:

Viešoji įstaiga Antakalnio poliklinika

A.V.

Dokumento nuorašas

Sudarytojai	Viešoji įstaiga Antakalnio poliklinika, Antakalnio g. 59, 10207 Vilnius
Dokumento pavadinimas (antraštė)	Analizatoriaus (glikozilinto hemoglobino tyrimams atlikti) panaudos sutartis_Prosangvis
Dokumento registracijos data ir numeris	2020-06-30 03:00 (GMT+03:00), STP-15-0021
Dokumento gavimo data ir dokumento gavimo registracijos numeris	-
Dokumento formatas	ADOC-V1.0
Parašas #1	
Parašo galiojimas	Šis parašas galioja
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	EVALDAS NAVICKAS , Nenurodyta
Parašo sukūrimo data ir laikas	2020-06-19 09:50 (GMT+03:00)
Parašo formatas	XAdES-T
Laiko žymoje nurodytas laikas	2020-06-19 09:50 (GMT+03:00)
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	EID-SK 2016, AS Sertifitseerimiskeskus, EE
Sertifikato galiojimo laikas	2019-05-10 10:43 (GMT+03:00) - 2024-05-08 23:59 (GMT+03:00)
Parašas #2	
Parašo galiojimas	Šis parašas galioja
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	VALDAS PETKEVIČIUS , Direktorius
Parašo sukūrimo data ir laikas	2020-06-19 11:13 (GMT+03:00)
Parašo formatas	XAdES-BES

Laiko žymoje nurodytas laikas	-
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	RCSC IssuingCA, VI Registru centras - i.k. 12 4110246, LT
Sertifikato galiojimo laikas	2020-05-20 10:54 (GMT+03:00) - 2022-05-20 10:54 (GMT+03:00)
Parašas #3	
Parašo galiojimas	Šis parašas galioja
Parašo paskirtis	Registracija
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir p areigos	JOLANTA ALEKSIŪNAITĖ , Nenurodyta
Parašo sukūrimo data ir laikas	2020-06-30 13:36 (GMT+03:00)
Parašo formatas	XAdES-BES
Laiko žymoje nurodytas laikas	-
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	RCSC IssuingCA, VI Registru centras - i.k. 12 4110246, LT
Sertifikato galiojimo laikas	2019-05-28 09:25 (GMT+03:00) - 2021-05-27 09:25 (GMT+03:00)
-	
Pagrindinio dokumento pridedamų dokumentų skaičius	-
-	
Pagrindinio dokumento priedų skaičius	-
-	
Programinės įrangos, kuria naudojantis sudaryt as elektroninis dokumentas, pavadinimas	Dokobit ADoc v1.0
-	
Nuorašo suformavimo data ir laikas	2020-06-30 13:37:07 (GMT+03:00)