



UAB „Medita“
(tiekėjo pavadinimas)

Uždaroji akcinė bendrovė, P. Baublio g. 2A LT-08406 Vilnius, Tel.: (8~5) 272 03 72, Faks. (8~5) 272 01 01,
El. p. info@medita.lt, www.medita.lt, Juridinių asmenų registras, 110323729, LT103237219

(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)

Gynybos resursų agentūra prie Krašto apsaugos ministerijos
(Adresatas (perkančioji organizacija))

PASIŪLYMAS

DĖL VAISTŲ IR MEDICINOS PRIEMONIŲ PIRKIMO

Nr. _____

(Data)

(Sudarymo vieta)

Tiekėjo pavadinimas / <i>Jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visi dalyvių pavadinimai,</i>	UAB „Medita“
Tiekėjo adresas / <i>Jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visi dalyvių pavadinimai,</i>	P.Baublio g. 2A LT-08406 Vilnius
Asmens, pasirašiusio pasiūlymą saugiu elektroniniu parašu vardas, pavardė, pareigos / <i>kai</i>	Viešųjų pirkimų specialistė Jurgita Zaliauskienė
Telefono numeris	(8~5) 272 03 72, 8 699 68120
Fakso numeris	(8~5) 272 01 01
El. pašto adresas	info@medita.lt ;
Tiekėjo banko rekvizitai	A/s LT06 7044 0600 0091 4603, AB SEB bankas, banko kodas 70440
<i>Pildoma, jei tiekėjas ketina pasitelkti subtiekęją (-us)</i>	
Subtiekėjo (-ų) pavadinimas (-ai)	
Subtiekėjo (-ų) adresas (-ai)	
Įsipareigojimų dalis (procentais), kuriai ketinama pasitelkti subtiekęją (-us)	

- Šiuo pasiūlymu pažymime, kad sutinkame su visomis pirkimo sąlygomis, nustatytomis:
 - atviro konkurso skelbime, paskelbtame Viešųjų pirkimų įstatymo nustatyta tvarka;
 - atviro konkurso sąlygose;

- 1.3. kituose pirkimo dokumentuose (jų paaiškinimuose, papildymuose).
2. Pasirašydamas CVP IS priemonėmis pateiktą pasiūlymą saugiu elektroniniu parašu, patvirtinu, kad dokumentų skaitmeninės kopijos ir elektroninėmis priemonėmis pateikti duomenys yra tikri.

Tiekėjas kainą privalo įrašyti į 7 skiltį (mato vieneto kaina be PVM turi būti pateikiama nurodant ne daugiau kaip 3 skaičius po kablelio, kitos skiltys (9 ir 10) bus paskaičiuotos automatiškai). Taip pat tiekėjas užpildo 5, 6 ir 8 skiltis. 8 skiltyje Tiekėjas turi įrašyti prekėms taikomo PVM dydį procentais. Taikomas PVM dydis medicinos priemonėms - 21 proc., receptiniams vaistams - 5 proc., nereceptiniams vaistams - 21 proc. Tiekėjui draudžiama modifikuoti lentelę (formatuoti langelius, keisti formules ir pan.).

*** - rašyti 3 skiltyje nurodyto mato vieneto kainą.**

Mes siūlome šias prekes:

Eil. Nr.	Pavadinimas	Mato vnt.	Maksimalus kiekis per 24 mėn.	Prekinis pavadinimas	Gamintojas	Mato vieneto kaina*	Taikomas PVM dydis (proc.)	Suma, Eur (be PVM)	Suma, Eur (su PVM)
						Eur (be PVM)			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
29	HIV testas, greitis	vnt.	25	90-1058, INSTI HIV Self Test	Biolytical, Kanada	12.800	21%	320.00	387.20
30	Maliarijos testas, greitis	vnt.	40	TML01, TOYO Malaria Test WB	Turklab, Turkija	2.200	21%	88.00	106.48

/ Pastaba. Lentelės 1–4 skiltis pildo perkančioji organizacija./

Tais atvejais, kai pagal galiojančius teisės aktus tiekėjui nereikia mokėti PVM, jis lentelės 8 ir 10 skilčių nepildo ir nurodo priežastis, dėl kurių PVM nemokamas:

--

Kartu su pasiūlymu pateikiami šie dokumentai:

Eil. Nr.	Pateiktų dokumentų pavadinimas	Dokumento puslapių skaičius
1	UAB „Medita” įgaliojimas (konfidencialu)	1
2	Gamintojo dokumentai (konfidencialu)	24
3	Europos bendrasis viešųjų pirkimų dokumentas (EBVPD)	13
4	LR juridinių asmenų registro išplėstinis išrašas (konfidencialu)	6

Pasiūlymas galioja iki termino, nustatyto pirkimo dokumentuose.

Pažymime, kad esame susipažinę ir sutinkame su visomis konkurso sąlygų 5 priede nurodytomis pirkimo sutarties pagrindinėmis sąlygomis, kurios bus perkeltos į pirkimo sutartį

Ši pasiūlyme nurodyta informacija konfidenciali /perkančioji organizacija šios informacijos negali atskleisti tretiesiems asmenims/:

Eil. Nr.	Pavadinimas	Mato vnt.	Maksimalus kiekis per 24 mėn.	Prekinis pavadinimas	Gamintojas	Mato vieneto kaina*	Taikomas PVM dydis (proc.)	Suma, Eur (be PVM)	Suma, Eur (su PVM)
						Eur (be PVM)			
Eil. Nr.	Pateikto dokumento pavadinimas (rekomenduojama pavadinime vartoti žodį „Konfidencialu“)						Dokumentas yra įkeltas šioje CVP IS pasiūlymo lango eilutėje („Prisegti		
1	UAB „Medita” įgaliojimas (konfidencialu)						„Prisegti dokumentai"		
2	Gamintojo dokumentai (konfidencialu)						„Prisegti dokumentai"		
3	LR juridinių asmenų registro išplėstinis išrašas (konfidencialu)						„Prisegti dokumentai"		
Pastaba. Tiekėjui nenurodžius, kokia informacija yra konfidenciali, laikoma, kad konfidencialios informacijos pasiūlyme nėra.									
Viešųjų pirkimų specialistė (Tiekėjo arba jo įgalioto asmens pareigų pavadinimas)							Jurgita Žaliauskienė (Vardas ir pavardė)		
(Parašas)									

Tiekėjas turi užpildyti 2 priedo stulpelį „Siūloma tiekti prekė visiškai atitinka pirkimo

dokumentuose nustatytus techninius reikalavimus ir jos savybės tokios:“

Patvirtiname, kad prekė atitinka techninės specifikacijos reikalavimus, nurodytus konkurso sąlygų 2 priede.

Patvirtiname, kad vykdant prekių pirkimo-pardavimo sutartį bus įvykdyti šie reikalavimai:

VAISTŲ IR MEDICINOS PRIEMONIŲ TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

I.BENDROSIOS NUOSTATOS

1. Vaistai (pirkimo dalys Nr.1-17) privalo būti registruoti LR Valstybiniame vaistų registre, Bendrijos vaistinių preparatų registre arba Lygiagrečiai importuojamų vaistinių preparatų sąrašė. Neregistruotų vaistinių preparatų atidavimas į rinką privalo atitikti LR SAM reglamentuojančiuose teisės aktuose nustatytą tvarką.
2. Vaistinių preparatų (pirkimo dalys Nr.1-17) pakuočių unikalių identifikatorių autentiškumo tikrinimą ir jų deaktivinimą privalo atlikti Tiekėjas (didmeninio platinimo licencijos turėtojas), vadovaujantis LR SAM 2018-10-31 įsakymo Nr. V-1182 9 punkto nuostatomis.
3. Prekėms (kurių pirkimo dalių Nr. 19-31), privaloma pateikti techninėse specifikacijose nurodytų reikalavimų atitikimą patvirtinančius prekės gamintojo dokumentus (bukletus, brošiūras ar kitą informacinę medžiagą), bei juose pažymėti atitinkančius techninėje specifikacijoje nurodytus parametrus. (reikalavimas taikomas pasiūlymų vertinimo metu).
4. Prekės, kurioms yra gamintojo nustatytas tinkamumo naudoti laikas, privalo būti pristatytos perkančiajai organizacijai likus ne mažiau kaip 60% nuo gamintojo nustatyto bendro tinkamumo naudoti laiko.
5. Perkančiajai organizacijai pareikalavus, pateikti siūlomų prekių pavyzdžius, kad būtų galima įvertinti atitikimą techninių specifikacijų reikalavimams. *(reikalavimas taikomas pasiūlymų vertinimo metu)*

II. TECHNINIAI REIKALAVIMAI

Pirk. dalies Nr.	Pavadinimas	Techniniai reikalavimai	Siūloma tiekti prekė visiškai atitinka pirkimo dokumentuose nustatytus techninius reikalavimus ir jos savybės tokios: <i>(TAIP/NE arba tiksli reikšmė)</i>
29	HIV testas, greitis	1. Vienkartinis imunologinis testas HIV1 ir HIV2 tipo antikūnių nustatymui. 2. Mėginio tipas: kraujas, serumas, plazma. 3. Testo rezultatai gaunami per 1 min. 4. Testo pakuotė-rinkinys su visos tyrimui atlikti reikalingomis papildomomis priemonėmis (pipetė, lancetas ir kt.). Rinkinys įpakuotas hermetišrame folijos maišelyje.	1. Taip, atitinka, vienkartinis imunologinis testas HIV1 ir HIV2 tipo antikūnių nustatymui. 2. Taip, atitinka, mėginio tipas: kraujas, serumas, plazma. 3. Taip, atitinka, testo rezultatai gaunami per 1 min. 4. Taip, atitinka, testo pakuotė-rinkinys su visos tyrimui atlikti reikalingomis papildomomis priemonėmis Taip, atitinka, (pipetė, lancetas ir kt.). Rinkinys įpakuotas hermetišrame folijos maišelyje.

		5. Testai privalo atitikti Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 98/79/EB dėl in vitro diagnostikos medicinos prietaisų reikalavimus ir ženklinti CE ženklu (pateikti sertifikato kopiją).	5. Taip, atitinka, testai atitinka Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 98/79/EB dėl in vitro diagnostikos medicinos prietaisų reikalavimus ir ženklinti CE ženklu (pateikiama sertifikato kopija).
30	Maliarijos testas, greitis	1. Vienkartinis imunologinis testas skirtas plasmodium falciparum, Plasmodium vivax, Plasmodium ovale ir Plasmodium malariae antigenų nustatymui. 2. Mėginio tipas: kraujas. 3. Testo rezultatai gaunami per 15 min. 4. Testo pakuotė-rinkinys su visomis tyrimui atlikti reikalingomis papildomomis priemonėmis (pipetė, lancetas ir kt.). Rinkinys įpakotas hermetiškame folijos maišelyje. 5. Testai privalo atitikti Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 98/79/EB dėl in vitro diagnostikos medicinos prietaisų reikalavimus ir ženklinti CE ženklu (pateikti sertifikato kopiją).	1. Taip, atitinka, vienkartinis imunologinis testas skirtas plasmodium falciparum, Plasmodium vivax, Plasmodium ovale ir Plasmodium malariae antigenų nustatymui. 2. Taip, atitinka, mėginio tipas: kraujas. 3. Taip, atitinka, testo rezultatai gaunami per 15 min. 4. Taip, atitinka, testo pakuotė-rinkinys su visomis tyrimui atlikti reikalingomis papildomomis priemonėmis (pipetė, lancetas ir kt.). Rinkinys įpakotas hermetiškame folijos maišelyje. 5. Taip, atitinka, testai atitinka Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 98/79/EB dėl in vitro diagnostikos medicinos prietaisų reikalavimus ir ženklinti CE ženklu (pateikiama sertifikato kopija).

III. ŽENKLINIMAS, PAKAVIMAS, PRIĖMIMAS

6. Vaistų pakuotės ženklavimas ir pakuotės lapelis privalo atitikti LR SAM 2007-10-10 įsakymu Nr.V-596 patvirtinto „Vaistinių preparatų pakuotės ženklinimo ir pakuotės lapelio reikalavimų aprašo“(2017-04-14 įsakymo Nr.V-439 nauja redakcija) nuostatas, išskyrus atvejus numatytus LR Farmacijos įstatymo 8 straipsnyje.

7. Medicinos prekių, priskiriamų medicinos prietaisams, prekių ir prekių pakuočių ženklinimas turi atitikti Medicinos prietaisų direktyvos 93/42/EEB nustatytus reikalavimus bei Lietuvos Respublikos Sveikatos apsaugos ministerijos patvirtintame Medicinos priemonių (prietaisų) saugos techniniame reglamente nustatytus reikalavimus ir šioje techninėje specifikacijoje nurodytus reikalavimus. Nuo 2020 m. gegužės 26 d. turi atitikti Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2017/745 nuostatas ir/ar kitus su medicinos priemonių sauga susijusius ir tuo metu LR galiojančius teisės aktus.

8. Kosmetikos produktų prekių ir prekių pakuočių ženklinimas privalo atitikti EB reglamento 1223/2009 19 straipsnio nuostatas.

9. Kiekviena prekė (atskira jų pakuotė) privalo būti pažymėta užrašu lietuvių kalba apie jos paskirtį. Prekių bendrojoje pakuotėje arba ant pačios prekės privalo būti naudojimo instrukcija lietuvių kalba.

10. Prekės privalo būti pristatytos gamintojo gamyklinėse, nepažeistose pakuotėse.

11. Prekės priimamos vadovaujantis pirkimo-pardavimo sutartyje nustatytais reikalavimais.