

# VILNIAUS UNIVERSITETO LIGONINĖ SANTAROS KLINIKOS

## SPECIALIOSIOS PIRKIMO SĄLYGOS

### ĮRANGOS KVALIFIKACIJOS PASLAUGOS (NR. 12594)

1. VšĮ Vilniaus universiteto ligoninė Santaros klinikos (toliau – PO), vykdydama viešąjį pirkimą numato įsigyti įrangos kvalifikacijos paslaugos (toliau – paslaugos).
2. PO vykdo tarptautinį pirkimą atviro konkurso būdu.
3. Išankstinis skelbimas apie pirkimą nebuvo paskelbtas.
4. Tiesioginį ryšį su tiekėjais įgaliotas palaikyti perkančiosios organizacijos atstovas Daiva Gerybaitė, tel. +370 688 62195, el. pašto adresas: daiva.gerybaite@santa.lt.
5. Pirkimo objektas yra patalpų kvalifikavimo paslauga.
6. Pirkimas skaidomas į 17 dalių.
7. Reikalavimai pirkimo objektui nurodyti SPS 1 priede „Techninė specifikacija“ ir SPS 2 priede „Viešojo pirkimo sutarties projektas“.
8. Tiekėjo įsipareigojimų įvykdymo vieta yra Santariškių g. 2, Vilnius.
9. EBVPD pildomas pagal SPS 3 priede pateiktą failą/šabloną.
10. Tiekėjo pašalinimo pagrindai ir jų nebuvimą patvirtinantys dokumentai nurodyti BPS 3.3 p.
11. Tiekėjas, dalyvaujantis pirkime, turi atitikti kvalifikacinius reikalavimus ir, jeigu taikytina, laikytis kokybės vadybos sistemos ir (arba) aplinkos apsaugos vadybos sistemos standartų:

| Eil. Nr. | Tiekėjo kvalifikacijos reikalavimai<br>Techniniai kvalifikacijos reikalavimai*                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Reikalavimus įrodantys dokumentai                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
|----------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1        | <b>Šis kvalifikacijos reikalavimas taikomas - 2 p.d., 15 p. d. ir 16 p.d.</b><br><br>Tiekėjas privalo turėti praktinės patirties, kvalifikuojant įrangą, naudojamą biomedicinos, kraujo produktų, farmacijos ar susijusios su GMP veikla srityse. Tiekėjas turi pateikti įrodymus (pvz., užsakovų pažymas, sutartis ar priėmimo–perdavimo aktus), kad per pastaruosius 5 (penkerius) metus yra sėkmingai įvykdęs ne mažiau kaip 5 (penkis) kvalifikacijos projektus (atlikti 5 kvalifikavimai ar įgyvendintos sutartys) GMP aplinkoje naudojamai šaldymo ar užšaldymo įrangai. | Tiekėjas turi pateikti įrodymus (pvz., užsakovų pažymas, sutartis ar priėmimo–perdavimo aktus, protokolus), kad per pastaruosius 5 (penkerius) metus yra sėkmingai įvykdęs ne mažiau kaip 5 (penkis) kvalifikacijos projektus (atlikti 5 kvalifikavimai ar įgyvendintos sutartys) GMP aplinkoje naudojamai šaldymo ar užšaldymo įrangai<br><u>Pateikiamos skaitmeninės dokumentų kopijos</u> |
| 2        | <b>Šis kvalifikacijos reikalavimas taikomas - 1 p.d., 3-14 p. d. ir 17 p.d.</b><br><br>Tiekėjas privalo turėti praktinės patirties, kvalifikuojant įrangą, naudojamą biomedicinos, kraujo produktų, farmacijos ar susijusios su GMP veikla srityse. Tiekėjas turi pateikti įrodymus (pvz., užsakovų pažymas, sutartis ar priėmimo–perdavimo aktus), kad per pastaruosius 5 (penkerius) metus yra sėkmingai įvykdęs ne mažiau kaip 5 (penkis) kvalifikacijos projektus (atlikti 5 kvalifikavimai ar įgyvendintos sutartys) GMP aplinkoje naudojamai įrangai.                    | Tiekėjas turi pateikti įrodymus (pvz., užsakovų pažymas, sutartis ar priėmimo–perdavimo aktus, protokolus), kad per pastaruosius 5 (penkerius) metus yra sėkmingai įvykdęs ne mažiau kaip 5 (penkis) kvalifikacijos projektus (atlikti 5 kvalifikavimai ar įgyvendintos sutartys) GMP aplinkoje naudojamai įrangai<br><u>Pateikiamos skaitmeninės dokumentų kopijos</u>                      |

\*Tiekėjai turi būti įgiję kvalifikaciją iki pasiūlymų pateikimo termino dienos.

12. Kitų atrankos reikalavimų tiekėjams nenustatoma.
13. Pasiūlymo galiojimo užtikrinimas nereikalaujamas.
14. Perkančioji organizacija neprašys pateikti siūlomų prekių pavyzdžių.

15. PO atsako į CVPIS prašymą dėl pirkimo dokumentų, jei prašymas yra pateiktas likus 9 kalendorinėms dienoms iki pasiūlymų pateikimo termino pabaigos.

16. Tiekėjo CVPIS prašymu papildomi pirkimo dokumentai (paaiškinimai ar pataisymai) pateikiami ne vėliau kaip likus 6 kalendorinėms dienoms iki pasiūlymų pateikimo termino pabaigos, jei jų paprašyta laiku.

17. PO rengti susitikimų su tiekėjais neketina.

18. Perkančioji organizacija ekonomiškai naudingiausią pasiūlymą išrenka pagal mažiausią kainą.

Atmesdama pasiūlymus dėl per didelės pasiūlymo kainos, perkančioji organizacija vertins galutines pasiūlymų kainas su visais mokesčiais, t. y., įskaitant tiekėjo nurodytą PVM bei dėl sutarties sudarymo su viešojo pirkimo laimėtoju perkančiosios organizacijos įgyjamas mokestines prievoles (ar teises). Maksimali pasiūlymo (vertinamoji) kaina yra:

| P. d. Nr. | Pirkimo dalies pavadinimas                                          | Suma Eur be / su PVM  |
|-----------|---------------------------------------------------------------------|-----------------------|
| 1.        | Šaldymo sistemų kvalifikacija                                       | 47 895,61 / 57 953,69 |
| 2         | Šaldymo sistemų Nr. 2 kvalifikacija                                 | 21 278,96 / 25 747,54 |
| 3         | ICECUBE šaldymo įrenginio kvalifikacija                             | 3 851,00 / 4 659,71   |
| 4         | Ląstelių apdorojimo Sistema LOVO kvalifikacija                      | 1 343,36 / 1 625,47   |
| 5         | Kraujo komp.maišų vamzd.sulydymo įrenginio Weldematic kvalifikacija | 1 343,36 / 1 625,47   |
| 6         | Vandens distiliavimo sistemos kvalifikacija                         | 4 097,27 / 4 957,70   |
| 7         | Ląstelių inkubatoriaus kvalifikacija                                | 16 389,05 / 19 830,75 |
| 8         | Ląstelių skaičiuotuvo kvalifikacija                                 | 10 746,91 / 13 003,76 |
| 9         | Vaizdinio citometro kvalifikacija                                   | 18 045,86 / 21 835,49 |
| 10        | Šaldančios centrifugos kvalifikacija                                | 3 582,31 / 4 334,60   |
| 11        | Stalinės centrifugos (šaldanti) kvalifikacija                       | 1 343,36 / 1 625,47   |
| 12        | Universalios stalinės šaldančios centrifugos kvalifikacija          | 3 582,31 / 4 334,60   |
| 13        | Thermo Fisher gamintojo įrangos kvalifikacija                       | 25 380,64 / 30 710,57 |
| 14        | Miltenyi gamintojo įrangos kvalifikacija                            | 42 629,42 / 51 581,60 |
| 15        | Kraujo centro įrangos kvalifikacija su įgaliojimu                   | 30 718,32 / 37 169,17 |
| 16        | Kraujo centro įrangos kvalifikacija be įgaliojimo                   | 58 140,99 / 70 350,60 |
| 17        | Laminarų kvalifikacija                                              | 3 636,06 / 4 399,63   |

PO kaina suplanuota taikant 21 proc. PVM tarifą. Tais atvejais, kai pasiūlymą teikia užsienio tiekėjas, kuriam pagal Pridėtinės vertės mokesčio įstatymo 19 str. 5 d. taikomas 0 proc. PVM tarifas, arba pasiūlymą teikia PVM mokėtoju neįsiregistravęs Lietuvos Respublikos apmokestinamasis asmuo (ne PVM mokėtojas), tiekėjas kartu su pasiūlymu pateikia laisvos formos dokumentą, kuriame nurodo priežastis, dėl kurių pasiūlyme taikomas 0 proc. PVM tarifas arba PVM netaikomas.

Atmesdama pasiūlymus dėl per didelės pasiūlymo kainos, perkančioji organizacija vertins galutines pasiūlymų kainas su visais mokesčiais, t. y., įskaitant tiekėjo nurodytą PVM bei dėl sutarties sudarymo su viešojo pirkimo laimėtoju perkančiosios organizacijos įgyjamas mokestines prievoles (ar teises). Pažymėtina, kad užsienio tiekėjų pasiūlymai bus vertinami pridėjus 21 proc. PVM, nes perkančioji organizacija privalo apskaičiuoti ir į Lietuvos biudžetą sumokėti pardavimo PVM už jai šalies teritorijoje užsienio asmens suteiktas paslaugas.

19. Elektroninis aukcionas pirkime nebus rengiamas.

20. Tiekėjo pasiūlymo forma pateikta SPS 4 priede "Pasiūlymo forma".

21. Sutarties įvykdymo užtikrinimas netesybomis.

23. Sutarčiai taikomas fiksuoto į kainio maksimalios sumos kainodaros metodas.

24. Žalieji kriterijai nurodyti SPS 2 priede.

25. Perkančioji organizacija paslaugų naudojantis Centrinės perkančiosios organizacijos (toliau – CPO LT) elektroniniu katalogu neperka, nes CPO.LT kataloge nėra siūloma pirkimo objektą atitinkančių paslaugų.

26. Dėl šio pirkimo buvo paskelbta išankstinė (rinkos) konsultacija: **CVP IS Nr. 6726795 "Kvalifikavimo paslaugos" ir Nr. 6620553 „Rinkos konsultacija dėl kvalifikavimo paslaugų pirkimo“.**

Atkreipiame dėmesį, kad tiekėjai, teikę pastabas dėl pirkimo sąlygų bus laikomi padėjusiais pasirengti pirkimui ir privalės tai deklaruoti EBVPD.

27. Reikalavimai tiekėjams:

| Eil. Nr. | Reikalavimai                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | Reikalavimus įrodantys dokumentai                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
|----------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1        | <p><b>Šis reikalavimas taikomas 14 p. .d.</b></p> <p>Kvalifikavimo paslaugas teikiantis asmuo ar įmonė privalo turėti įrenginio gamintojo arba lygiavertį įgaliojimą, patvirtinantį, kad kvalifikavimo inžinierius turi reikiamas žinias ir prieigą prie informacijos, būtinos teisingai suprasti įrenginio veikimą ir ją tinkamai pritaikyti kvalifikavimo procese.</p>                                 | <p>Tiekėjas turi pateikti įrodymus (pvz., užsakovų pažymas, sutartis ar priėmimo–perdavimo aktus, protokolus), kad per pastaruosius 5 (penkerius) metus yra sėkmingai įvykdęs ne mažiau kaip 5 (penkis) kvalifikacijos projektus (atlikti 5 kvalifikavimai ar įgyvendintos sutartys) GMP aplinkoje naudojamai šaldymo ar užšaldymo įrangai</p> <p><u>Pateikiamos skaitmeninės dokumentų kopijos</u></p> |
| 2        | <p><b>Šis reikalavimas taikomas 15 p. .d.</b></p> <p>Kvalifikavimo paslaugas teikiantis asmuo ar įmonė privalo turėti įrenginio gamintojo (bent vieno iš nurodyto sąrašo) arba lygiavertį įgaliojimą, patvirtinantį, kad kvalifikavimo inžinierius turi reikiamas žinias ir prieigą prie informacijos, būtinos teisingai suprasti įrenginio veikimą ir ją tinkamai pritaikyti kvalifikavimo procese.</p> | <p>Tiekėjas kartu su pasiūlymu turi pateikti dokumentus patvirtinančius kad kvalifikavimo inžinierius turi reikiamas žinias ir prieigą prie informacijos, būtinos teisingai suprasti įrenginio veikimą ir ją tinkamai pritaikyti kvalifikavimo procese.</p> <p><u>Pateikiamos skaitmeninės dokumentų kopijos</u></p>                                                                                    |

SPS priedai:

1. „Techninė specifikacija“.
2. „Viešojo pirkimo sutarties projektas“.
3. „EBVPD failas/šablonas“.
4. „Pasiūlymo forma“.
5. „Pasiūlymo lentelė“.