

Olympus Sverige Aktiebolag, bendrovė įsteigta ir veikianti pagal Švedijos teisę
Duomenys kaupiami ir saugomi Švedijos įmonių registracijos biure
Registruota buveinė adresu p/d 1816, 171 23 Solna, Švedija, registracijos kodas 556189-2794,
Mokesčio mokėtojo identifikacinis kodas 9000273809
PVM mokėtojo kodas LT100009813015
Tel.: (5) 2330021, Faks.: (5) 2395468,

VŠĮ Klaipėdos universitetinė ligoninė

**PASIŪLYMO FORMA
DĖL DEZINFEKUOJANČIŲ IR STERILIZUOJANČIŲ PRIEMONIŲ BEI INDIKATORIŲ
PIRKIMO**

2019-01-07 Nr.OLI/2019/01/07

Vilnius

Tiekėjo pavadinimas	Olympus Sverige Aktiebolag (Lietuvoje veikianti per filialą „Olympus Sverige Aktiebolag Lietuvos filialas“) ¹
Tiekėjo adresas	P/d 1816, 171 23 Solna, Švedija, L.Zamenhofo g. 3, LT-06332 Vilnius
Įmonės kodas	556189-2794
Mokesčių mokėtojo kodas	9000273809
Už pasiūlymą atsakingo asmens vardas, pavardė	Egidijus Gadeikis med. įrangos pardavimų vadovas
Telefono numeris	8 5 2330021
Fakso numeris	8 5 2395468
El. pašto adresas	Egidijus.gadeikis@olympus.lt
Atsiskaitomoji sąskaita, banko rekvizitai	A/S LT077044060008063000, AB SEB bankas, 70440

/Pastaba. Pildoma, jei tiekėjas ketina pasitelkti subrangovą (-us), subtiekęją (-us); ar subteikėją (-us)/

Subrangovo (-ų), subtiekęjo (-ų) ar subteikėjo (-ų) pavadinimas (-ai)	
Subrangovo (-ų), subtiekęjo (-ų) ar subteikėjo (-ų) adresas (-ai)	
Įsipareigojimų dalis (procentais), kuriai ketinama pasitelkti subrangovą (-us), subtiekęją (-us) ar subteikėją (-us)	

1. Šiuo pasiūlymu pažymime, kad sutinkame su visomis Konkurso sąlygomis, nustatytomis:
- tarptautinio atviro Konkurso skelbime;
 - tarptautinio atviro Konkurso sąlygose;
 - kituose pirkimo dokumentuose.

¹ Pastaba. Atsižvelgiant į tai, kad Olympus Sverige Aktiebolag Lietuvoje veikia per filialą, šis pasiūlymas Olympus Sverige Aktiebolag vardu teikiamas per struktūrinio tiekėjo padalinio „Olympus Sverige Aktiebolag Lietuvos filialas“ CVP IS paskyrą.

Kartu su pasiūlymu pateikiami šie dokumentai:

Eil. Nr.	Pateiktų dokumentų pavadinimas	Dokumento puslapių skaičius
1	Pažymos dėl vadovo ir buhalterio neišnykusio ar nepanaikinto teistumo	9
2	Švedų mokesčių inspekcijos pažyma	6
3	Švedų registrų centro pažyma	5
4	Tiekėjo priesaikos deklaracija ²	2
5	Registracijos pažymėjimas	10
6	Įstatai	8
7	Įgaliojimas pasirašyti pasiūlymą	2
8	EBVPD užpildytas dokumentas	12
9	CE atitikties deklaracijos	4
10	Saugos duomenų lapai	29
11	Patvirtinimas dėl prekių tinkamumo	8
12	Bukletai	2

Pasiūlymas galioja iki termino, nustatyto pirkimo dokumentuose.

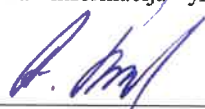
Ši pasiūlyme nurodyta informacija yra konfidenciali /perkančioji organizacija šios informacijos negali atskleisti tretiesiems asmenims/:

Eil. Nr.	Pateikto dokumento pavadinimas (rekomenduojama pavadinime vartoti žodį „Konfidencialu“)	Dokumentas yra įkeltas šioje CVP IS pasiūlymo lango eilutėje („Prisegti dokumentai“ arba „Kvalifikaciniai klausimai“ prie atsakymo į klausimą)
1	Kvalifikacijos dokumentai.pdf	4

Pastaba. Tiekėjui nenurodžius, kokia informacija yra konfidenciali, laikoma, kad konfidencialios informacijos pasiūlyme nėra.

Įgaliotas atstovas

(Tiekėjo arba jo įgalioto asmens pareigų pavadinimas*)



(Parašas*)

Andrius Simonaitis
(Vardas ir pavardė*)

Pasirašoma atskirai elektroniniu parašu tuo atveju, kai dokumente nurodytas kitas nei visą pasiūlymą pasirašantis asmuo.

² Pastaba. Atsižvelgiant į tai, kad Tiekėjo registracijos valstybėje oficialių institucijų išduodami dokumentai neapima visų Pirkimo sąlygų kvalifikacinių reikalavimų keliamų klausimų, Tiekėjas atitiktį kvalifikaciniams reikalavimams atitiktčiai pagrįsti be kita ko pateikia Tiekėjo priesaikos deklaraciją, ką leidžia Viešųjų pirkimų 33 straipsnio 5 dalis.

1. Tiekėjas privalo pateikti gamintojo katalogus (prekių aprašymus), kuriuose būtų nurodyta prekių kodai bei visa kita informacija, pagrindžianti prekės atitikimą konkursa specifikacijai. Kataloge (prekių aprašymuose) būtina pabraukti kiekvienos pozicijos kiekvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal prašomus specifikacijų parametrus. Katalogai (prekių aprašymai) turi būti lietuvių kalba. Pateikiamos skaitmeninės dokumentų kopijos
2. Pateikti aprašymus, naudojimo instrukcijas, saugos duomenų lapus (atitinkančius Komisijos reglamentu (ES) nustatytus lapų pildymo reikalavimus) ir kitus būtinus dokumentus originalo kalba ir patvirtintus vertimus lietuvių kalba (sertifikatus, biocidų autorizacijos liudijimus, naudojimo etiketes, atitikties deklaracijas, medicinos prietaisų dezinfekantų etiketes, naudojimo instrukcijas ir kt.)
3. Priemonės, naudojamos aplinkos (patalpų, daiktų, įrenginių, inventoriaus, įrangos, kurie nėra medicinos prietaisai) paviršių dezinfekcijai, rankų higieninei ir chirurginei antiseptikai, pacientų nepažeistos odos (sveikos) antiseptikai, kūno skysčių ir biologinių skystų atliekų kenksmingumo šalinimui, turi būti biocidai, kurie yra autorizuoti pagal reglamentą 528/2012.
4. Biocidų autorizacijos liudijimo galiojimo pabaiga neturi būti anksčiau nei 12 mėn (nuo pirkimo datos).
5. Visos dezinfekcinės medžiagos turi užtikrinti ekonominį, efektyvumą ir sveikatos saugos aspektą.