

VIEŠOJO PREKIŲ PIRKIMO-PARDAVIMO SUTARTIS (FIKSUOTŲ ĮKAINIŲ)

NR. 21031981 / 5-6.19-189/2021

**„REAGENTAI IR EKSPLOATACINĖS MEDŽIAGOS SU MEDICININĖS ĮRANGOS ĮSIGIJIMU
PANAUDOS BŪDU (NR. 5432)“**

2021 m. kov mėn. 31 d.

Vilnius

UAB „Werfen LT“ (toliau - Pardavėjas), atstovaujama generalinio direktoriaus Šarūno Saudargo, veikiančio pagal įmonės įstatus,

ir

VšĮ Respublikinė Vilniaus universitetinė ligoninė (toliau - Pirkėjas), atstovaujama direktorės dr. Jelenos Kutkauskienės, veikiančios pagal įstaigos įstatus,

toliau Pardavėjas ir Pirkėjas kiekvienas atskirai gali būti vadinami „Šalimi“, o abu kartu – „Šalimis“, sudarę šią sutartį (toliau – Sutartis), vadovaujantis atviro (tarptautinio) konkurso būdu atlikto viešojo pirkimo „Reagentai ir eksploatacinės medžiagos su medicininės įrangos įsigijimu panaudos būdu (Nr. 5432)“ sąlygomis ir susitarę dėl toliau išvardytų sąlygų.

1. SUTARTIES OBJEKTAS

1.1. Pardavėjas įsipareigoja pagal Pirkėjo poreikį Pirkėjui parduoti ir neatlygintinai pristatyti Sutarties priede nurodytas prekes (toliau - prekės), o Pirkėjas įsipareigoja, esant prekių poreikiui, pateikti Pardavėjui užsakymą, priimti prekes ir už jas sumokėti pagal Sutarties priede nurodytus įkainius.

1.2. Sutarties galiojimo metu planuojamas pirkti maksimalus kiekvienos prekės kiekis yra nurodytas Sutarties priede. Perkančioji organizacija įsipareigoja nupirkti ne mažiau 50 procentų viso sutarties vertės.

1.3. Medicininę įrangą, kuri reikalinga prekių panaudojimui (tyrimų atlikimui), Pardavėjas perduoda Pirkėjui pagal atskirą panaudos sutartį vadovaujantis viešojo pirkimo sąlygų reikalavimais.

1.4. Prekės turi atitikti prie Sutarties pridėtą pirkimo sąlygų techninę specifikaciją.

1.5. Pirkėjas, esant poreikiui, gali pagal šią Sutartį įsigyti iš Pardavėjo Sutarties priede nenurodytų, tačiau su pirkimo objektu susijusių prekių, neviršijant 10% maksimalios Sutarties vertės nurodytos Sutarties 8.2 punkte. Pirkėjas už tokias prekes apmoka ne didesnėmis nei užsakymo dieną Pardavėjo prekybos vietoje, kataloge ar interneto svetainėje nurodytomis galiojančiomis šių prekių kainomis arba, jei tokios kainos neskelbiamos, Pardavėjo pasiūlytomis, konkurencingomis ir rinką atitinkančiomis kainomis.

1.6. Jei prekės gamintojas nebegamina Sutarties priede nurodyto modelio prekių ir Pardavėjas pateikia Pirkėjui tai patvirtinantį gamintojo raštą, Pardavėjas gali pristatyti Pirkėjui to paties prekės gamintojo kito modelio prekę nei nurodyta Sutarties priede, atitinkančią Sutarties priede Nr. 1 nurodytą techninę specifikaciją.

1.7. Jei prekės gamintojas nebegamina Sutarties priede nurodytą techninę specifikaciją atitinkančių prekių ir Pardavėjas pateikia Pirkėjui tai patvirtinantį gamintojo raštą, Pardavėjas gali pristatyti Pirkėjui kito gamintojo prekę nei nurodyta Sutarties priede, atitinkančią Sutarties priede nurodytą techninę specifikaciją.

2. PREKIŲ UŽSAKymo, TIEKIMO IR PRIĖMIMO TVARKA

2.1. Sutarties galiojimo laikotarpiu Pirkėjas prekes užsako teikdamas Pardavėjui užsakymus, perduodamus raštu (elektroniniu paštu). Užsakymai gali būti teikiami visą Sutarties galiojimo laikotarpį, nurodant konkrečiu atveju užsakomų prekių kiekį.

2.2. Pardavėjas savo įsipareigojimus, nurodytus Sutarties 1.1 punkte įvykdo ne vėliau kaip per 7 kalendorines dienas nuo užsakymo pateikimo dienos.

2.3. Kiekviena pristatoma reagentų serija turi būti sertifikuota pagal kokybės kontrolės procedūrą. Kiekvienos prekių serijos sertifikatų kopijos turi būti pristatomos kartu su prekių pristatymu.

2.4. Pirkėjas pasirašo Pardavėjo pateiktą perdavimo-priėmimo aktą arba kitą prekių pristatymą patvirtinantį dokumentą (pvz. sąskaitą-faktūrą), jei prekės atitinka Sutarties reikalavimus ir yra tinkamai pristatytos.

3. SUBTIEKIMAS

3.1. Sudarius Sutartį, tačiau ne vėliau negu Sutartis pradeda vykdyti, Pardavėjas įsipareigoja Pirkėjui pranešti tuo metu žinomų subtiekių pavadinimus, kontaktinius duomenis ir jų atstovus. Pirkėjas taip pat reikalauja, kad Pardavėjas informuotų apie minėtos informacijos pasikeitimus visu Sutarties vykdymo metu, taip pat apie naujus subtiekius, kuriuos jis ketina pasitelkti vėliau. Tiekėjas pasiūlyme nenurodė, kad pasitelks subtiekius.

3.2. Pardavėjas gali keisti Sutarties priede nurodytus subtiekius tik prieš tai raštu pranešęs Pirkėjui apie tokio keitimo būtinybę ir gavęs jo raštišką sutikimą.

3.3. Pardavėjas Sutarties vykdymo metu gali inicijuoti subtiekių, numatyto Sutarties priede, pakeitimą, nuroydamas tokio keitimo motyvus.

3.4. Jei subtiekiui Pirkimo dokumentuose buvo keliama kvalifikaciniai reikalavimai arba subtiekių buvo pasitelktas pagrindžiant tiekėjo pasiūlymo atitikimą Pirkimo dokumentuose nustatytiems kvalifikaciniams reikalavimams, keičiamas subtiekių turi atitikti atitinkamus Pirkimo dokumentuose nustatytus kvalifikacinius reikalavimus ir neturi būti Viešųjų pirkimų įstatyme numatytų pašalinimo pagrindų. Tokiu atveju, jeigu subtiekių padėtis atitinka bent vieną pagal Viešųjų pirkimų įstatymo 46 straipsnį nustatytą pašalinimo pagrindą, Pirkėjas reikalauja, kad Pardavėjas per Pirkėjo nustatytą terminą pakeistų minėtą subtiekių reikalavimus atitinkančiu subtiekių.

3.5. Pirkėjui sutikus su subtiekių pakeitimu, Pirkėjas kartu su Pardavėju raštu sudaro susitarimą dėl subtiekių pakeitimo, kurį pasirašo Šalys. Šis susitarimas yra neatskiriama Sutarties dalis.

4. PREKIŲ KAINA IR APMOKĖJIMO TVARKA

4.1. Į Sutarties priede nurodytus įkainius įtraukti visi Pardavėjui privalomi mokėti mokesčiai ir visos su prekių tiekimu susijusios išlaidos.

4.2. Sutartyje nurodyti įkainiai nebus keičiami, išskyrus, kai Lietuvos Respublikos teisės aktais pakeičiamas pridėtinės vertės mokestis (toliau – PVM). Pasikeitus PVM dydžiui, Šalys turi pasirašyti susitarimą dėl PVM tarifo nurodyto Sutarties priede atitinkamo pakeitimo.

4.3. Pirkėjas apmoka Pardavėjui už prekes, , ne vėliau kaip per 30 kalendorinių dienų nuo sąskaitos faktūros pateikimo dienos. Pardavėjo pateiktoje sąskaitoje-faktūroje turi būti nurodomas Sutarties numeris.

4.4. Sąskaitos faktūros teikiamos tik elektroniniu būdu. Elektroninės sąskaitos faktūros, atitinkančios Europos elektroninių sąskaitų faktūrų standartą, kurio nuoroda paskelbta 2017 m. spalio 16 d. Komisijos įgyvendinimo sprendime (ES) 2017/1870 dėl nuorodos į Europos elektroninių sąskaitų faktūrų standartą ir sintaksių sąrašo paskelbimo pagal Europos Parlamento ir Tarybos direktyvą 2014/55/ES (OL 2017 L 266, p. 19) (toliau – Europos elektroninių sąskaitų faktūrų standartas), teikiamos Pardavėjo pasirinktomis priemonėmis. Europos elektroninių sąskaitų faktūrų standarto neatitinkančios elektroninės sąskaitos faktūros gali būti teikiamos tik naudojantis informacinės sistemos „E. sąskaita“ priemonėmis (žr. www.esaskaita.eu). Paslauga yra apmokama Lietuvos Respublikos finansų ministro nustatyta tvarka. Elektroninės sąskaitos faktūros priimamos ir apdorojamos naudodamasi informacinės sistemos „E. sąskaita“ priemonėmis.

4.5. Pirkėjas numato tiesioginio atsiskaitymo su subtiekių galimybę, vadovaujantis šiame punkte nustatyta tvarka. Pirkėjas ne vėliau kaip per 3 darbo dienas nuo šios Sutarties 3.1 punkte nurodytos informacijos gavimo raštu informuoja subtiekių apie tiesioginio atsiskaitymo galimybę, o subtiekių, norėdamas pasinaudoti tokia galimybe, raštu pateikia prašymą Pirkėjui. Tais atvejais, kai subtiekių išreiškia norą pasinaudoti tiesioginio atsiskaitymo galimybe, turi būti sudaroma trišalė sutartis tarp Pirkėjo, Pardavėjo ir jo subtiekių, kurioje aprašoma tiesioginio atsiskaitymo su subtiekių tvarka, kurioje numatoma teisė Pardavėjui prieštarauti nepagrįstiems mokėjimams subtiekių.

5. PREKIŲ KOKYBĖ IR GARANTIJA

5.1. Pardavėjas garantuoja parduodamų prekių kokybę. Prekių kokybė, ženklavimas ir įpakavimas turi atitikti Lietuvos Respublikos standartus.

5.2. Prekėms suteikiama gamintojo garantija, kurios terminas negali būti trumpesnis, nei reikalaujama pagal Lietuvos Respublikos teisės aktus. Jei Sutarties priede pateiktoje pirkimo sąlygų techninėje specifikacijoje nurodytas ilgesnis reikalaujamas prekės minimalus garantijos terminas, prekei taikomas ne trumpesnis garantijos terminas nei nurodyta Sutarties priede pateiktoje pirkimo sąlygų techninėje specifikacijoje.

5.3. Garantinis laikotarpis pradedamas skaičiuoti nuo prekių perdavimo - priėmimo akto ar lygiavertio dokumento pasirašymo dienos.

6. SUSIRAŠINĖJIMAS

6.1. Pirkėjo ir Pardavėjo vienas kitam siunčiami pranešimai turi būti raštiški. Siunčiami pranešimai turi būti siunčiami paštu, elektroniniu paštu, faksu arba įteikiami asmeniškai Sutartyje Šalių nurodytais adresais. Jei adresatas raštu praneša kitą adresą, tai dokumentai privalo būti pristatomi naujuoju adresu.

6.2. Jei siuntėjui reikia gavimo patvirtinimo, jis nurodo tokį reikalavimą pranešime. Jei yra nustatytas atsakymo į raštišką pranešimą gavimo terminas, siuntėjas pranešime turi nurodyti reikalavimą patvirtinti raštiško pranešimo gavimą. Bet kuriuo atveju siuntėjas imasi priemonių, būtinų jo pranešimo gavimui užtikrinti.

7. ŠALIŲ ATSAKOMYBĖ

7.1. Pirkėjas, uždelsęs sumokėti Sutarties 4.3 punkte numatyta tvarka, įsipareigoja Pardavėjui pareikalavus mokėti Pardavėjui 0,04 % delspinigius nuo neapmokėtos sąskaitos dydžio, už kiekvieną uždelstą dieną.

7.2. Pardavėjas, uždelsęs pristatyti Prekes arba įvykdyti garantinius įsipareigojimus Sutartyje numatytais terminais, įsipareigoja Pirkėjui pareikalavus mokėti Pirkėjui 0,04 % delspinigius nuo nepristatytų / nepataisytų prekių vertės už kiekvieną uždelstą dieną.

7.3. Sutarties įvykdymas užtikrinamas 10 % dydžio maksimalios Sutarties vertės be PVM, nurodytos Sutarties 8.2 punkte, bauda. Pardavėjui nevykdant Sutartimi ir/ar Panaudos sutartimi Nr. 21031382 priimtų įsipareigojimų, Pirkėjas turi teisę reikalauti, o Pardavėjas įsipareigoja sumokėti šiame Sutarties punkte nustatyto dydžio baudą.

8. SUTARTIES GALIOJIMAS IR SUSTABDYMAS

8.1. Sutartis įsigalioja, kai Sutartį pasirašo abi Sutarties Šalys ir galioja 20 mėnesių. Sutartis abiejų šalių rašytiniu susitarimu gali būti pratęsta 2 kartus po 20 mėnesių nekeičiant Sutarties sąlygų ir Sutarties priede numatytų prekių įkainių. Kiekvieno Sutarties pratęsimo atveju maksimalūs Sutarties objekto kiekiai yra skaičiuojami iš naujo.

8.2. Maksimali Sutarties vertė 20 (dvidešimčiai) mėnesių yra 145540,65 Eur be PVM. Kiekvieno Sutarties pratęsimo atveju maksimali Sutarties vertė pradedama skaičiuoti iš naujo. Jeigu sutartis sudaroma dėl daugiau nei vienos pirkimo dalies, atskirų pirkimo dalių maksimalios Sutarties vertės nurodomos sutarties priede.

8.3. Esant nuo Pirkėjo nepriklausančioms aplinkybėms dėl kurių Pirkėjas negali priimti Prekių, Pirkėjas turi teisę reikalauti sustabdyti Prekių pristatymą (įskaitant instaliavimą, diegimą, personalo apmokymą ar kt.) iki atitinkamų aplinkybių pasibaigimo. Pirkėjas nekompensuoja Pardavėjui dėl tokio sustabdymo kilusių Pardavėjo išlaidų. Jei Prekių pristatymo sustabdymas trunka ilgiau, kaip 90 dienų, Pardavėjas turi teisę nutraukti Sutartį.

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

9. SUTARTIES NUTRAUKIMAS

9.1. Sutartį galima nutraukti šiais atvejais:

9.1.1. vienos Šalies sprendimu prieš 10 kalendorinių dienų raštu įspėjus kitą Šalį, jeigu ji nevykdo ar netinkamai vykdo savo įsipareigojimus ir tai yra esminis sutarties pažeidimas. Nustatydamos esminį sutarties pažeidimą Šalys privalo vadovautis Lietuvos Respublikos civilinio kodekso 6.217 str. nuostatomis.

9.1.2. Pirkėjo sprendimu prieš 10 kalendorinių dienų raštu įspėjus Pardavėją Viešųjų pirkimų įstatymo 90 straipsnio 1 dalyje nurodytais atvejais.

9.1.3. abiejų Šalių rašytiniu susitarimu.

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

9.3. Šalys susitaria, kad Pardavėjui uždelsus pristatyti ir/ar suinstaliuoti, ir/ar kvalifikuoti medicininę įrangą Panaudos Sutartyje Nr. 21031822 nustatytais terminais, tai laikoma esminiu Sutarties pažeidimu ir Pirkėjas įgyja teisę nutraukti šią Sutartį pagal Sutarties 9.1.1. punktą.

10. NENUGALIMOS JĖGOS (FORCE MAJEURE) APLINKYBĖS

10.1. Taikomos Lietuvos Respublikos civilinio kodekso 6.212 str. nuostatos.

11. TAIKYTINA TEISĖ

11.1. Sutarčiai taikoma ir ji aiškinama pagal Lietuvos Respublikos teisę.

12. GINČŲ SPRENDIMO TVARKA

12.1. Šalių tarpusavio prieštaravimai ir nesutarimai sprendžiami derybomis. Prieštaravimai ir nesutarimai, kurių nepavyksta išspręsti derybomis per 20 dienų terminą, sprendžiami Lietuvos Respublikos teisės aktų nustatyta tvarka Lietuvos Respublikos teismuose.

13. KITOS NUOSTATOS

13.1. Sutarties sąlygos gali būti keičiamos tik vadovaujantis Viešųjų pirkimų įstatymo 89 straipsnio nuostatomis.

13.2. Sutarties sąlygų keitimu nebus laikomas Sutarties sąlygų koregavimas joje numatytais aplinkybėmis, jeigu šios aplinkybės nustatytos aiškiai ir nedviprasmiškai bei buvo pateiktos pirkimo sąlygose.

13.3. Pirkėjo paskirtas asmuo, atsakingas už Sutarties vykdymą yra Laboratorinės diagnostikos l. e. p. skyriaus vedėja Lina Alšauskienė. Pirkėjo paskirtas asmuo, atsakingas už Sutarties ir pakeitimų paskelbimą pagal Viešųjų pirkimų įstatymo 86 straipsnio 9 dalies nuostatas yra Irmėna Galdikienė, Viešųjų pirkimų skyriaus vyr. specialistė.

13.4. Jeigu pirkimo vykdymo metu nebuvo tikrinama Pardavėjo kvalifikacija dėl teisės verstis atitinkama veikla arba buvo tikrinama ne visa apimtimi, Pardavėjas įsipareigoja Pirkėjui, kad Sutartį vykdys tik tokią teisę turintis asmenys.

13.5. Jeigu sudaroma viena Sutartis dėl kelių pirkimo dalių:

13.5.1. Sutartyje nurodytos sąlygos dėl Sutarties galiojimo, Sutarties vertės, Sutarties pratęsimo, Sutartyje nenumatytų prekių pirkimo pagal Sutarties 1.5 punktą, Sutarties nutraukimo, netesybų skaičiavimo taikomos kiekvienai pirkimo daliai atskirai.

13.5.2. Pardavėjas savo pasirinkimu gali pateikti vieną sąskaitą už visas pagal Sutartį pristatytas prekes arba atskiras sąskaitas pagal kiekvieną pirkimo dalį pristatytoms prekėms.

13.6. Sutartis sudaroma lietuvių kalba.

13.7. Sutartis surašoma dviem turinčiais vienodą juridinę galią egzemplioriais, kiekvienai Šaliai po vieną.

14. SUTARTIES PRIEDAS

14.1. Sutarties priedas yra pirkimo sąlygų techninė specifikacija ir Pardavėjo pasiūlymas, 25 lapai.

15. ŠALIŲ JURIDINIAI ADRESAI, REKVIZITAI IR PARAŠAI

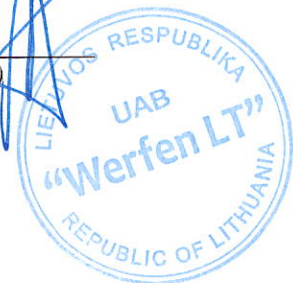
PARDAVĖJAS

UAB „Werfen LT“

Savanorių pr. 281A, 51028 Kaunas
Juridinio asmens kodas: 110413888
PVM mokėtojo kodas: LT104138811
Tel.: (8-37) 313157, faksas (8 37) 313159
El. p. werfenlt@werfen.com
Bankas AB SEB bankas
A/s.: LT57 7044 0600 0771 6877

Generalinis direktorius
Šarūnas Saudargas

(parašas)



PIRKĖJAS

VšĮ Respublikinė Vilniaus universitetinė ligoninė

Šiltnamių g. 29, 04130 Vilnius
Juridinio asmens kodas 124243848
PVM mokėtojo kodas LT242438412
Tel.: (8 5) 216 9069
El. p. rvul@rvul.lt
Bankas AB „SEB bankas“
A. s. LT21 7044 0600 0664 2377

Direktore
dr. Jelena Kutkauskienė

(parašas)



VšĮ RVUL
Vyriausioji finansininkė
Vida Sabalienė

[Signature]
2021-03-30

Viešųjų pirkimų skyriaus vedėja
Veronika Babičienė

[Signature]
2021-03-28

M. biol. Lina
ALŠAUSKIENĖ

[Signature]
2021-03-23

Viešųjų pirkimų skyriaus
vyriausioji specialistė

[Signature]
2021-03-29

Sutarties Nr. 21031981 priedas

Ukr. 3-6.19-189/2021

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA IR PARDAVĖJO PASIŪLYMAS

Pirkimo pavadinimas: Reagentai ir eksploatacinės medžiagos su medicininės įrangos įsigijimu panaudos būdu (Nr. 5432)

Tiekėjo pavadinimas / ūkio subjektų grupės nariai:	UAB "Werfen LT"
Tiekėjo kodas:	110413888
Tiekėjo adresas:	Savanorių pr. 281A, LT-50128 Kaunas
Asmens atsakingo už pasiūlymą vardas, pavardė:	Daiva Adomavičienė
Asmens atsakingo už pasiūlymą telefono numeris:	8-37 313157
Asmens atsakingo už pasiūlymą el. pašto adresas:	werfenlt@werfen.com

Tiekėjo patvirtinimai:

Šiuo pasiūlymu pažymime, kad sutinkame su visomis pirkimo dokumentų sąlygomis.

Pasiūlymas galioja iki termino, nustatyto pirkimo dokumentuose.

Jeigu kvalifikacija dėl teisės verstis atitinkama veikla nebuvo tikrinama arba tikrinama ne visa apimtimi, įsipareigojame perkančiajai organizacijai, kad pirkimo sutartį vykdys tik tokią teisę turintys asmenys.

Bendrieji reikalavimai visoms pirkimo dalims:

1	Laikoma, kad pasiūlymas teikiamas toms pirkimo dalims, kurioms yra nurodyti prekių įkainiai. Pasiūlymas turi būti pateiktas visai pirkimo dalies apimčiai.
2	Tiekėjas reagentus ir eksploatacines medžiagas tyrimams atlikti siūlo Perkančiosios organizacijos poreikius atitinkančią įrangą (įranga pateikiama panaudos būdu).
3	Būtina nurodyti visą spektrą papildomų priemonių, užtikrinančių kokybišką konkretaus nurodyto tyrimo atlikimą bei tikslius jų komercinius pavadinimus, gamintoją, gamintojo šalies pavadinimą, prekės kodą tiekėjo pildomos lentelės 7-ame stulpelyje, net ir tuo atveju, jei prekė pateikiama nemokamai. Priemonės tyrimų protokolų spausdinimui (jeigu tai nėra nurodyta atskiroje pirkimo dalyje) ar kitos kanceliarinės prekės nėra vertinamos, kaip priemonės būtinos kokybiškam tyrimų atlikimui.
4	Kiekviena pristatoma reagentų serija turi būti sertifikuota pagal kokybės kontrolės procedūrą. Kiekvienos prekių serijos sertifikatų kopijos turi būti pristatomos kartu su prekių pristatymu.
5	Prekės bus perkamos pagal Perkančiosios organizacijos poreikį, užsakomos atskiromis dalimis. Perkančioji organizacija įsipareigoja nupirkti ne mažiau 50 procentų viso sutarties vertės.

6	Jeigu reagentai ir eksploatacinės priemonės pagaminti kito gamintojo negu siūloma įranga, tiekėjas privalo kartu su pasiūlymu pateikti įrangos gamintojo patvirtinimą, kad siūlomi reagentai yra adaptuoti šiai įrangai ir atitinka visus kalibravimo ir kokybės parametrus.
7	Kartu turi būti teikiamos visos tyrimams ir įrangos priežiūrai atlikti reikalingos eksploatacinės medžiagos (kalibravimo, kontrolinės medžiagos, tirpalai, valikliai, skiedikliai ir kiti reikmenys).
8	Pateikti reikalingą reagentų, kitų priemonių ir kontrolinių medžiagų (atliekant ne mažiau kaip dviejų lygių kokybės kontrolę) kiekį, numatomam tyrimų skaičiui atlikimui. Vidaus kokybės kontrolė bus atliekama pagal <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos prietaiso gamintojo rekomendacijas tiek kartu, kiek reikia, kad būtų užtikrinta pakankama laboratorinių tyrimų kokybė, tačiau ne rečiau kaip vieną kartą per 24 val. (jeigu atliekamas tyrimas) (jeigu prie atskiros pirkimo dalies techninių reikalavimų nenurodyta kitaip). Gavus naujos partijos vidaus kokybės kontrolės medžiagą, prieš pradedant ją naudoti, bus nustatomas laboratorijos vidaus kokybės kontrolės medžiagos aritmetinis koncentracijos (aktyvumo, kiekio) vidurkis ir standartinis nuokrypis išskyrus tais atvejais, jei gamintojo pateiktos medžiagų koncentracijos (kiekio, aktyvumo) ribos yra nustatytos pamatiniais metodais arba susietos su pamatinėmis medžiagomis ir tai nurodyta vidaus kokybės kontrolės medžiagų naudojimo instrukcijoje. Kokybės kontrolė taip pat bus atliekama po įrangos gedimo bei atlikus profilaktinę įrangos priežiūrą. Kontrolinės medžiagos turi apimti visas kliniškai svarbias matavimo sritis (pamatinų biologinių verčių arba rekomenduojamų ribų intervalą, taip pat kliniškai svarbių patologinių verčių intervalą (-us) visiems matuojamiems parametrams patikrinti. Kokybės kontrolių tyrimai ir kalibracijai (jeigu taikoma) skirti tyrimai nėra įskaičiuoti į bendrą planuojamų tyrimų skaičių.
9	Reagentai privalo atitikti Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 98/79/EB dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos prietaisų reikalavimus ir ženklinti CE ženklu. Pateikti CE sertifikato kopiją kartu su pasiūlymu. Nepateikus kartu su pasiūlymu CE sertifikato kopijos, pasiūlymas bus atmestas.
10	Reagentų ir eksploatacinių medžiagų galiojimas jų pateikimo dieną turi būti ne trumpesnis nei 2/3 jų galiojimo laiko.
11	Tiekėjas kartu su pasiūlymu turi pateikti gamintojo parengtus dokumentus, patvirtinančius atitikimą techninės specifikacijos reikalavimams.
12	Tiekėjas kartu su pasiūlymu privalo pateikti išsamią, atnaujintą įrangos naudotojo instrukciją anglų kalba pažymint vietas atitinkančias specifikacijoje nurodytus reikalavimus pasiūlymo metu. Įrangos naudotojo instrukcijos vertimas į lietuvių kalbą pateikiamas kartu su įranga.
13	Panaudos davėjas įsipareigoja savo sąskaita atlikti įrangos techninę priežiūrą, techninės būklės tikrinimą bei remontą (darbai ir reikalingos detalės, medžiagos ir kt.) atitinkančius visus LR įstatymus visą Sutarties galiojimo terminą; užtikrinti, kad įrangos techninė priežiūra, techninės būklės tikrinimas ir remontas būtų vykdomi pagal įrangos gamintojo parengtas technines instrukcijas/rekomendacijas. Gedimo šalinimas turi būti atliktas per 12 val. nuo raštiško / žodinio pateikimo dienos. Tuo atveju, jeigu neįmanoma pašalinti gedimo šiame Sutarties punkte nustatytu terminu, gedimas turi būti pašalintas abiejų Šalių suderintu technologiškai protingu terminu.
14	Tyrimams atlikti siūlomi medicinos prietaisai turi atitikti Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2009 m. sausio 19 d. įsakymo Nr. V-18 „Dėl Medicinos priemonių (prietaisų) saugos techninio reglamento ir Aktyviųjų implantuojamųjų medicinos priemonių (prietaisų) saugos techninio reglamento patvirtinimo“, ir Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2001 m. gruodžio 29 d. įsakymo Nr. 679 „Dėl <i>In vitro</i> diagnostikos medicinos priemonių (prietaisų) saugos techninio reglamento patvirtinimo“, reikalavimus.

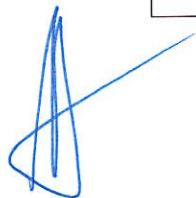
15	Siūloma įranga turi būti ženklinta CE ženklu ir turėti CE sertifikatą. Pateikti sertifikato kopiją kartu su pasiūlymu. Nepateikus kartu su pasiūlymu galiojančio CE sertifikato kopijos, pasiūlymas bus atmestas.
16	Siūloma įranga / programinė įranga turi turėti galimybę keistis duomenimis su įstaigoje naudojama LIS. Tiekėjas turi pateikti visą reikalingą informaciją išėties protokolų sukūrimui.
17	Būtina įrangos aptarnavimo galimybė, nepertraukiamai visą parą (24 h, 7 d. savaitėje).
18	Visą sutarties galiojimo laikotarpį tiekėjas įsipareigoja teikti nemokamą kvalifikuotų specialistų konsultaciją ir pagalbą visais klausimais, susijusiais su teikiamų prekių ir įrangos kokybišku darbu.
19	Panaudos davėjas instaliuoja ir kvalifikuoja (angl. IQ/OQ/PQ) įrangą per 60 (šešiasdešimt) kalendorinių dienų nuo sutarties įsigaliojimo dienos. Panaudos davėjas, prieš atliekant įrangos kvalifikavimo darbus, turi pateikti kvalifikavimo atlikimo protokolus. Įrangos kvalifikavimo apimtis turi būti derinama su perkančiąja organizacija.
20	Įranga savo sąskaita pristatoma ne vėliau kaip per 30 kalendorinių dienų po sutarties įsigaliojimo. Siūloma įranga pristatoma kartu su: brūkšninių kodų skaitytuvu, nepertraukiamo maitinimo šaltiniu, vandens gryninimo sistema/ (-os) (jeigu yra būtinas vandens tiekimas), spausdintuvu ir reikalinga programine įranga. Jeigu analizatorius valdomas išorinio kompiuterio pagalba, komplektuojamas su kompiuteriu.
21	Panaudos davėjas įsipareigoja ne vėliau kaip per 60 kalendorinių dienų supažindinti/apmokyti Panaudos gavėją (skyriaus, kuriam perduodama medicininė įranga personalą) nuo sutarties įsigaliojimo dienos su medicininės įrangos naudojimo specifika, apmokyti ir konsultuoti medicininės įrangos naudojimo klausimais visą Sutarties galiojimo laikotarpį. Mokymai rengiami Panaudos gavėjo patalpose adresu Šiltnamių g. 29, Vilnius. Mokymai turi vykti ne didesnėse kaip 3 asmenų grupėse. Mokymai turi apimti visus įrangos naudojimo etapus (tame tarpe ir periodinę priežiūrą). Panaudos davėjas įsipareigoja konsultuoti Panaudos gavėją medicininės įrangos naudojimo klausimais visą Sutarties galiojimo laikotarpį.
22	Prekės pristatomos pagal poreikį tiekėjo transportu tiekėjo sąskaita ne vėliau kaip per 7 kalendorines dienas nuo užsakymo datos. Užsakymas pateikiamas elektroniniu paštu.
23	Prekės ir įranga pristatomi adresu Šiltnamių g. 29, Vilnius, į perkančiosios organizacijos atstovo nurodytą patalpą.
24	Perkančioji organizacija su tiekėju atsiskaitys kartą per mėnesį už faktiškai pacientams atliktus tyrimus. Atliktų tyrimų skaičių pateikimo būdas tiekėjams bus derinamas su tiekėjais. Sąskaita bus apmokama ne vėliau kaip per 30 k. d. dienų nuo sąskaitos faktūros perkančiajai organizacijai pateikimo dienos.
25	Tiekėjas pirkimo sąlygų priede Nr. 1 „Techninė specifikacija ir pasiūlymo kaina“ turi nurodyti siūlomų reagentų ir eksploatacinių medžiagų pakuočių pakuočių dydį, kuris bus naudojama prekių užsakymams planuojamam tyrimų kiekiui atlikti, ir turi būti nurodomas vieno tyrimo atlikimo įkainis (kaina), kuris bus vertinamas konkurso metu.

26	Tiekėjas teikdamas pasiūlymą turi įvertinti tai, kad kontrolinės medžiagos, reagentai ir kitos eksploatacinės medžiagos bus naudojamos atsižvelgiant į gamintojo nurodytus galiojimo laiką ir atidarius reagentą / priemonę - stabilumo terminą po atidarymo. Reagentų ir vienkartinį priemonių kiekiai nurodytam tyrimų skaičiui atlikti turi būti apskaičiuoti įvertinant, kad tyrimai bus atliekami 24 valandas per parą 7 dienas per savaitę (jeigu prie atskiros pirkimo dalies nenurodyta kitaip).
----	--

I PIRKIMO DALIS. REAGENTAI IR EKSPLOATACINĖS MEDŽIAGOS BIOCHEMINIAMS TYRIMAMS ATLIKTI SU ĮRANGOS ĮSIGIJIMU PANAUDOS BŪDU

Eil. Nr.	Tyrimų ir reagentų, eksploatacinių medžiagų pavadinimai	Maksimalus tyrimų skaičius per 20 mėnesių	Reagentų ir eksploatacinių medžiagų pakuotės dydis	Vieno (1) tyrimo įkainis (kaina), Eur be PVM	Suma, EUR be PVM 20 mėn.	Gamintojas, gamintojo šalies pavadinimas, komercinis reagentų ir eksploatacinių medžiagų pavadinimas ir kodas
1	2	3	4	5	6	7
1.	Acetaminofenas	334		18,13	6055,42	
1.1.	Reagentas Acetaminofenui		25ml+8 ml	11,0075	3676,50	Beckman Coulter, JAV, ACETAMINOPHEN, 1086
1.2.	Kalibratorius Acetaminofenui		1x5ml+5x2ml	3,5021	1169,70	Beckman Coulter, JAV, Acetaminophen Calibrator, 1091
1.3.	Kontrolė - ChemTrack Iv 1		6x5 ml	1,8052	602,94	ChemTrack Iv1 cntrl, CHA-1
1.4.	Kontrolė - ChemTrack Iv 2		6x5 ml	1,8052	602,94	ChemTrack Iv2 cntrl, CHA-2
	Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):			0,01	3,34	

2.	Alaninaminotransferazē (ALAT)	26134		0,04	1045,36	
2.1.	Reagentas ALAT		4x980 tyr	0,0252	659,84	Beckman Coulter, JAV, ALAT, OSR6107
2.2.	Kalibrators - System Serum Calibrator		20x5 ml	0,0022	58,52	Beckman Coulter, JAV, System Serum Calibrator, 66300
2.3.	Kontrolē - Control Serum 1		20x5 ml	0,0013	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 1, ODC0003
2.4.	Kontrolē - Control Serum 2		20x5 ml	0,0013	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 2, ODC0004
	<i>Kitos papildomas priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	261,34	
3.	Albuminas	4334		0,05	216,70	
3.1.	Reagentas Albuminui		4x620 tyr	0,0113	49,14	Beckman Coulter, JAV, ALBUMIN, OSR6102
3.2.	Kalibrators - System Serum Calibrator		20x5 ml	0,0135	58,56	Beckman Coulter, JAV, System Serum Calibrator, 66300
3.3.	Kontrolē - Control Serum 1		20x5 ml	0,0076	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 1, ODC0003
3.4.	Kontrolē - Control Serum 2		20x5 ml	0,0076	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 2, ODC0004
	<i>Kitos papildomas priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	43,34	
4.	alfa amilazē	20234		0,16	3237,44	
4.1.	Reagentas Alfa amilazei		4x240 tyr	0,1439	2911,00	Beckman Coulter, JAV, AMYLASE, OSR6106



4.2.	Kalibratorius - System Serum Calibrator		20x5 ml	0,0029	58,45	Beckman Coulter, JAV, System Serum Calibrator, 66300
4.3.	Kontrolė - Control Serum 1		20x5 ml	0,0016	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 1, ODC0003
4.4.	Kontrolė - Control Serum 2		20x5 ml	0,0016	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 2, ODC0004
	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	202,33	
5.	Aspartataminotransferazė (ASAT)	26134		0,04	1045,36	
5.1.	Reagentas ASAT		4x980 tyr	0,0252	659,76	Beckman Coulter, JAV, ASAT, OSR6109
5.2.	Kalibratorius - System Serum Calibrator		20x5 ml	0,0022	58,60	Beckman Coulter, JAV, System Serum Calibrator, 66300
5.3.	Kontrolė - Control Serum 1		20x5 ml	0,0013	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 1, ODC0003
5.4.	Kontrolė - Control Serum 2		20x5 ml	0,0013	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 2, ODC0004
	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	261,34	
6.	Bendras baltymas	20367		0,03	611,01	
6.1.	Reagentas Bendram baltymui		4x750 tyr	0,0139	283,10	Beckman Coulter, JAV, TOTAL PROTEIN, OSR6132
6.2.	Kalibratorius - System Serum Calibrator		20x5 ml	0,0029	58,57	Beckman Coulter, JAV, System Serum Calibrator, 66300
6.3.	Kontrolė - Control Serum 1		20x5 ml	0,0016	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 1, ODC0003

6.4.	Kontrolė - Control Serum 2		20x5 ml	0,0016	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 2, ODC0004
	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	203,68	
7.	Bilirubinas, bendras	47100		0,04	1884,00	
7.1.	Reagentas Bilirubinas, bendras		4x1570 tyr	0,0274	1288,80	Beckman Coulter, JAV, TOTAL BILIRUBIN, OSR6212
7.2.	Kalibratorius - System Serum Calibrator		20x5 ml	0,0012	58,54	Beckman Coulter, JAV, System Serum Calibrator, 66300
7.3.	Kontrolė - Control Serum 1		20x5 ml	0,0007	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 1, ODC0003
7.4.	Kontrolė - Control Serum 2		20x5 ml	0,0007	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 2, ODC0004
	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	471,00	
8.	Bilirubinas, tiesioginis	26667		0,05	1333,35	
8.1.	Reagentas Bilirubinas, tiesioginis		4x230 tyr	0,0353	942,48	Beckman Coulter, JAV, DIRECT BILIRUBIN, OSR6111
8.2.	Kalibratorius - System Serum Calibrator		20x5 ml	0,0022	58,54	Beckman Coulter, JAV, System Serum Calibrator, 66300
8.3.	Kontrolė - Control Serum 1		20x5 ml	0,0012	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 1, ODC0003
8.4.	Kontrolė - Control Serum 2		20x5 ml	0,0012	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 2, ODC0004

	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	266,67	
9.	C reaktyvus baltymas (serume, plazmoje)	89067		0,31	27610,77	
9.1.	Reagentas C reaktyvus baltymas		4x400 tyr	0,2679	23859,36	Beckman Coulter, JAV, CRP, OSR6299
9.2.	Kalibratorius - Serum Protein Multi Calibrator (CRP, Ferritin)		6x2 ml	0,0195	1734,60	Beckman Coulter, JAV, Serum Protein Multi Cal, ODR3021
9.3.	Kontrolė - ITA 1 (CRP, Ferritin)		6x2 ml	0,0063	563,07	Beckman Coulter, JAV, ITA CNTRL 1, ODC0014
9.4.	Kontrolė - ITA 2 (CRP, Ferritin)		6x2 ml	0,0063	563,07	Beckman Coulter, JAV, ITA CNTRL 2, ODC0015
	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	890,67	
10.	Cholesterolis, bendras	5400		0,08	432,00	
10.1.	Reagentas Cholesterolis, bendras		4x910 tyr	0,047	253,77	Beckman Coulter, JAV, CHOLESTEROL, OSR6116
10.2.	Kalibratorius - System Serum Calibrator		20x5 ml	0,0108	58,57	Beckman Coulter, JAV, System Serum Calibrator, 66300
10.3.	Kontrolė - Control Serum 1		20x5 ml	0,0061	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 1, ODC0003
10.4.	Kontrolė - Control Serum 2		20x5 ml	0,0061	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 2, ODC0004
	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	54,00	
11.	Cholesterolis, didelio tankio	5000		0,54	2700,00	

11.1.	Reagentas Cholesterolui, didelio tankio		4x185 tyr	0,3659	1829,28	Beckman Coulter, JAV, HDL CHOLESTEROL, OSR6187
11.2.	Kalibratorius - HDL Cholesterol Calibrator		2x3 ml	0,1175	587,40	Beckman Coulter, JAV, HDL CHOLESTEROL CALIBRATOR, ODC0011
11.3.	Kontrolė - HDL/LDL Cholesterol Control Serum		6x5ml	0,0467	233,31	Beckman Coulter, JAV, HDL/LDL Cholesterol Control Serum, ODC0005
	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	50,01	
12.	Cholesterolis, mažo tankio	6767		0,54	3654,18	
11.1.	Reagentas Cholesterolui, mažo tankio		4x185 tyr	0,3892	2633,40	Beckman Coulter, JAV, LDL CHOLESTEROL, OSR6283
11.2.	Kalibratorius - LDL Cholesterol Calibrator		2x3 ml	0,1064	719,85	Beckman Coulter LDL CHOLESTEROL CALIBRATOR, ODC0012
11.3.	Kontrolė - HDL/LDL Cholesterol Control Serum		6x5 ml	0,0345	233,24	Beckman Coulter, JAV, HDL/LDL Cholesterol Control Serum, ODC0005
	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	67,69	
13.	Etilo alkoholis	6767		1,68	11368,56	
13.1.	Reagentas Etilo alkoholiui		256 tyr	0,8867	6000,00	Beckman Coulter, JAV, ALCOHOL, 0037

13.2.	Kalibratorius - Alcohol Neg Cal		1x3 ml	0,201	1360,45	Beckman Coulter, JAV, Alcohol Neg Cal, B06815
13.3.	Kalibratorius Alcohol Cal 100 mg/dL		1x3 ml	0,201	1360,45	Beckman Coulter, JAV, Alcohol Cal 100 mg/dl, B06812
13.4.	Kontrolė - Amm/Alcohol Control (du lygiai)		6x3,5 ml	0,3813	2580,00	Ammonia/Alcohol Control, W15AACMP
	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	67,66	
14.	Fosforas	2000		0,19	380,00	
14.1.	Reagentas Fosforui		4x590 tyr	0,1179	235,83	Beckman Coulter, JAV, PHOSPHORUS, OSR6122
14.2.	Kalibratorius - System Serum Calibrator		20x5 ml	0,0293	58,51	Beckman Coulter, JAV, System Serum Calibrator, 66300
14.3.	Kontrolė - Control Serum 1		20x5 ml	0,0164	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 1, ODC0003
14.4.	Kontrolė - Control Serum 2		20x5 ml	0,0164	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 2, ODC0004
	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	20,00	
15.	Gamaglutamiltransferazės (GGT)	7800		0,09	702,00	
15.1.	Reagentas GGT		4x250 tyr	0,0641	499,80	Beckman Coulter, JAV, GGT, OSR6020
15.2.	Kalibratorius - System Serum Calibrator		20x5 ml	0,0075	58,54	Beckman Coulter, JAV, System Serum Calibrator, 66300

15.3.	Kontrolė - Control Serum 1		20x5 ml	0,0042	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 1, ODC0003
15.4.	Kontrolė - Control Serum 2		20x5 ml	0,0042	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 2, ODC0004
	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	78,00	
16.	Geležis	3434		0,10	343,40	
16.1.	Reagentas Geležiai		4x500 tyr	0,0538	184,83	Beckman Coulter, JAV, IRON, OSR6186
16.2.	Kalibratorius - System Serum Calibrator		20x5 ml	0,0171	58,57	Beckman Coulter, JAV, System Serum Calibrator, 66300
16.3.	Kontrolė - Control Serum 1		20x5 ml	0,0096	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 1, ODC0003
16.4.	Kontrolė - Control Serum 2		20x5 ml	0,0096	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 2, ODC0004
	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	34,34	
17.	Gentamicinas	200		46,97	9394,00	
17.1.	Reagentas Gentamicinui			35,9958	7199,16	Beckman Coulter, JAV, GENTAMYCIN, OSR6420
17.2.	Kalibratorius - Antibiotic TDM Multi-Calibrator (Gen)			4,9343	986,85	Beckman Coulter, JAV, Antibiotic TDM, Multi- Calibrator, ODC6413
17.3.	Kontrolė - ChemTrack Iv 1		6x5 ml	3,015	603,00	ChemTrack Iv1 Cntrl, CHA-1

17.4.	Kontrolė - ChemTrack lv 2		6x5 ml	3,015	603,00	ChemTrack lv2 Cntrl, CHA-2
	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	1,99	
18.	Glikolizintas hemoglobinas (HbA1c)	334		27,07	9041,38	
18.1.	Reagentas Glikolizintam hemoglobinui (HbA1c)		2x250 tyr	21,5605	7201,20	Beckman Coulter, JAV, HbA1c, B00389
18.2.	Hemolizavimo reagentas		1x1000 ml	1,5532	518,76	Beckman Coulter, JAV, Hemolysing Solution, 472137
18.3.	Kontrolė - HbA1c Control (2 lygiai)		2x2x1 ml	3,9463	1318,05	HbA1c Control, B12396
	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	3,37	
19.	Gliukozė (plazmoje, serume, likvoro)	81667		0,05	4083,35	
19.1.	Reagentas Gliukozei		4x1300 tyr	0,0265	2162,20	Beckman Coulter, JAV, GLUCOSE, OSR6221
19.2.	Kalibratorius - System Serum Calibrator		20x5 ml	0,0007	58,42	Beckman Coulter, JAV, System Serum Calibrator, 66300
19.3.	Kontrolė - Control Serum 1		20x5 ml	0,0004	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 1, ODC0003
19.4.	Kontrolė - Control Serum 2		20x5 ml	0,0004	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 2, ODC0004
19.5.	Kontrolė CSF-MP (du lygiai)		6x3,5 ml	0,012	980,40	CSF-MP
	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	816,67	

20.	K, Na, Cl (serume ir likvore)	78334		0,16	12533,44	
20.1.	ISE Buffer		4x2000 ml	0,0146	1145,10	Beckman Coulter, JAV, ISE BUFFER, 66320
20.2.	ISE Mid Standard		4x2000 ml	0,0241	1887,76	Beckman Coulter, JAV, ISE MID STANDARD, 66319
20.3.	ISE Reference		4x1000 ml	0,0127	992,75	Beckman Coulter, JAV ISE REFERENCE, 66318
20.4.	ISE Low Serum Standard		4x100 ml	0,0011	86,43	Beckman Coulter, JAV, ISE LOW SERUM STD, 66317
20.5.	ISE High Serum Standard		4x100 ml	0,0011	86,43	Beckman Coulter, ISE HIGH SERUM STD, 66316
20.6.	ISE Low/High Urine Standard		4x100 ml	0,002	153,68	Beckman Coulter, JAV, ISE LOW/HIGH URINE STD, 66315
20.7.	ISE Na/K Selectivity Check		2x25 ml	0,003	234,43	Beckman Coulter, JAV, ISE SELECTIVITY CHECK, 66313
20.8.	ISE Cleaning Solution		6x500 ml	0,0015	117,48	Beckman Coulter, JAV, ISE CLEANING SOLUTION, 66039
20.9.	Na elektrodas		1 vnt.	0,0115	900,00	Beckman Coulter, JAV, Na electrode, MU919400
20.10.	K elektrodas		1 vnt.	0,0172	1350,00	Beckman Coulter, JAV, K electrode, MU919500
20.11.	Cl elektrodas		1 vnt.	0,0172	1350,00	Beckman Coulter, Cl electrode, MU919600

20.12.	Ref elektrodas		1 vnt.	0,0306	2400,00	Beckman Coulter, JAV, REF electrode, MU919700
20.13.	Kontrolė - Control Serum 1		20x5 ml	0,0004	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 1, ODC0003
20.14.	Kontrolė - Control Serum 2		20x5 ml	0,0004	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 2, ODC0004
20.15.	Kontrolė CSF-MP (du lygiai)		6x3,5 ml	0,0125	980,40	CSF-MP
	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	783,32	
21.	Kalcis	12834		0,06	770,04	
21.1.	Reagentas Kalciui		4x700 tyr	0,0403	517,51	Beckman Coulter, JAV, CALCIUM, OSR60117
21.2.	Kalibratorius - System Serum Calibrator		20x5 ml	0,0046	58,53	Beckman Coulter, JAV, System Serum Calibrator, 66300
21.3.	Kontrolė - Control Serum 1		20x5 ml	0,0026	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 1, ODC0003
21.4.	Kontrolė - Control Serum 2		20x5 ml	0,0026	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 2, ODC0004
21.5.	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	128,34	
22.	Kreatininas (serume, plazmoje)	73334		0,21	15400,14	
22.1.	Reagentas Kreatininui		4x360 tyr	0,1983	14542,55	Beckman Coulter, JAV, CREATININE, OSR61204
22.2.	Kalibratorius - System Serum Calibrator		20x5 ml	0,0008	58,59	Beckman Coulter, JAV, System Serum Calibrator, 66300

22.3.	Kontrolė - Control Serum 1		20x5 ml	0,0004	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 1, ODC0003
22.4.	Kontrolė - Control Serum 2		20x5 ml	0,0004	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 2, ODC0004
	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	733,34	
23.	Kreatinkinazės (bendras aktyvumas)	3334		0,32	1066,88	
23.1.	Reagentas CK		4x230 tyr	0,2727	909,30	Beckman Coulter, JAV, CREATINE KINASE, OSR6179
23.2.	Kalibratorius - System Serum Calibrator		20x5 ml	0,0176	58,58	Beckman Coulter, JAV, System Serum Calibrator, 66300
23.3.	Kontrolė - Control Serum 1		20x5 ml	0,0098	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 1, ODC0003
23.4.	Kontrolė - Control Serum 2		20x5 ml	0,0098	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 2, ODC0004
	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	33,34	
24.	Laktatdehidrogenazė	1500		0,55	825,00	
24.1.	Reagentas LDH		4x640 tyr	0,4572	685,76	Beckman Coulter, JAV, LDH, OSR6128
24.2.	Kalibratorius - System Serum Calibrator		20x5 ml	0,0391	58,58	Beckman Coulter, JAV, System Serum Calibrator, 66300
24.3.	Kontrolė - Control Serum 1		20x5 ml	0,0219	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 1, ODC0003
24.4.	Kontrolė - Control Serum 2		20x5 ml	0,0219	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 2, ODC0004

	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	15,00	
25.	Lipazė	18000		0,51	9180,00	
25.1.	Reagentas Lipazei (kalibratorius yra reagento rinkinyje)		4x180 tyr	0,4964	8934,30	Beckman Coulter, JAV, LIPASE, OSR6230
25.2.	Kontrolė - Control Serum 1		20x5 ml	0,0018	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 1, ODC0003
25.3.	Kontrolė - Control Serum 2		20x5 ml	0,0018	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 2, ODC0004
	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	180,04	
26.	Magnis	6667		0,07	466,69	
26.1.	Reagentas Magniui		4x250 tyr	0,0414	275,86	Beckman Coulter, JAV, MAGNESIUM, OSR6189
26.2.	Kalibratorius - System Serum Calibrator		20x5 ml	0,0088	58,50	Beckman Coulter, JAV, System Serum Calibrator, 66300
26.3.	Kontrolė - Control Serum 1		20x5 ml	0,0049	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 1, ODC0003
26.4.	Kontrolė - Control Serum 2		20x5 ml	0,0049	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 2, ODC0004
	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	66,67	
27.	Mikroproteinai	400		3,97	1588,00	
27.1.	Reagentas Mikroproteinui (kalibratorius yra reagento rinkinyje)		4x125 tyr	0,2835	113,40	Beckman Coulter, JAV, CSF PROTEIN, OSR6170

27.2.	Kontrolė UriChem Track Iv 1		6x15 ml	1,8383	735,30	UriChem Track Iv1 control, UR11001
27.3.	Kontrolė UriChem Track Iv 2		6x15 ml	1,8383	735,30	UriChem Track Iv2 control, UR22002
	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	4,00	
28.	Šarminė fosfatazė	8667		0,06	520,02	
28.1.	Reagentas ALP		4x310 tyr	0,0357	309,12	Beckman Coulter, JAV, ALKALINE PHOSPHATASE, OSR6004
28.2.	Kalibratorius - System Serum Calibrator		20x5 ml	0,0068	58,57	Beckman Coulter, JAV, System Serum Calibrator, 66300
28.3.	Kontrolė - Control Serum 1		20x5 ml	0,0038	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 1, ODC0003
28.4.	Kontrolė - Control Serum 2		20x5 ml	0,0038	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 2, ODC0004
	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	86,67	
29.	Šlapalas (serume, plazmoje)	68500		0,04	2740,00	
29.1.	Reagentas Urea/Bun		4x1230 tyr	0,0282	1930,68	Beckman Coulter, JAV, UREA, OSR6234
29.2.	Kalibratorius - System Serum Calibrator		20x5 ml	0,0009	58,66	Beckman Coulter, JAV, System Serum Calibrator, 66300
29.3.	Kontrolė - Control Serum 1		20x5 ml	0,0005	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 1, ODC0003
29.4.	Kontrolė - Control Serum 2		20x5 ml	0,0005	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 2, ODC0004

	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	685,00	
30.	Šlapimo rūgštis	4400		0,14	616,00	
30.1.	Reagentas Šlapimo rūgščiai		4x250 tyr	0,1018	447,84	Beckman Coulter, JAV, URIC ACID, OSR6098
30.2.	Kalibratorius - System Serum Calibrator		20x5 ml	0,0133	58,50	Beckman Coulter, JAV, System Serum Calibrator, 66300
30.3.	Kontrolė - Control Serum 1		20x5 ml	0,0075	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 1, ODC0003
30.4.	Kontrolė - Control Serum 2		20x5 ml	0,0075	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 2, ODC0004
	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	44,00	
31.	Trigliceridai	5234		0,14	732,76	
31.1.	Reagentas Trigliceridams		4x290 tyr	0,1063	556,16	Beckman Coulter, JAV, TRIGLYCERIDES, OSR60118
31.2.	Kalibratorius - System Serum Calibrator		20x5 ml	0,0112	58,60	Beckman Coulter, JAV, System Serum Calibrator, 66300
31.3.	Kontrolė - Control Serum 1		20x5 ml	0,0063	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 1, ODC0003
31.4.	Kontrolė - Control Serum 2		20x5 ml	0,0063	32,83	Beckman Coulter, JAV, CONTROL SERUM 2, ODC0004
	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	52,34	
32.	Vankomicinas	1334		6,91	9217,94	

32.1.	Reagentas Vankomicinui		2x22 ml	5,399	7202,20	Beckman Coulter, JAV, VANCOMYCIN, W150373589
32.2.	Kalibratorius Vankomicinui		pak.	0,5971	796,58	Beckman Coulter, JAV, Vankomycin Calibrator, W150373597
32.3.	Kontrolė - ChemTrack lv 1		6x5 ml	0,452	602,91	ChemTrack lv1 control, CHA-1
32.4.	Kontrolė - ChemTrack lv 2		6x5 ml	0,452	602,91	ChemTrack lv2 control, CHA-2
	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	13,34	
33.	Feritinas	834		5,69	4745,46	
33.1.	Reagentas Feritinui		4x200 tyr	2,2502	1876,70	Beckman Coulter, JAV, FERRITIN, OSR61203
33.2	Kalibratorius - Serum Protein Multi Calibrator (CRP, Ferritin)		6x2 ml	2,0799	1734,60	Beckman Coulter, JAV, Serum Protein Multi Cal, ODR3021
33.3.	Kontrolė - ITA 1 (CRP, Ferritin)		6x2 ml	0,6749	562,91	Beckman Coulter, JAV, ITA CNTRL 1, ODC0014
33.4.	Kontrolė - ITA 2 (CRP, Ferritin)		6x2 ml	0,6749	562,91	Beckman Coulter, JAV, ITA CNTRL 2, ODC0015
	<i>Kitos papildomos priemonės (žr. poz. 34-39):</i>			0,01	8,34	
	KITOS PAPILDOMOS PRIEMONĖS					
34.	LIH reagentas (lipemijos, ikteriškumo ir hemolizės nustatymui)		16x48ml	priemonių kainos įskaičiuotos į tyrimo kainą	priemonių kainos įskaičiuotos į tyrimo kainą	Beckman Coulter, JAV, LIH OSR62166

35.	Ploviklis - Wash Solution		6x2L	priemonių kainos įskaičiuotos į tyrimo kainą	priemonių kainos įskaičiuotos į tyrimo kainą	Beckman Coulter, JAV, WASH SOLUTION, OSR0001
36.	Ploviklis - Cleaning Solution (Contamination Avoidance)		4x54ml	priemonių kainos įskaičiuotos į tyrimo kainą	priemonių kainos įskaičiuotos į tyrimo kainą	Beckman Coulter, JAV, CLEANING SOLUTION, ODR20067
37.	Peristaltinė žarnelė		1 pak.	priemonių kainos įskaičiuotos į tyrimo kainą	priemonių kainos įskaičiuotos į tyrimo kainą	Beckman Coulter, JAV, ROLLERPUMP, MU962300
38.	Fotometro lempa 20W		1 vnt.	priemonių kainos įskaičiuotos į tyrimo kainą	priemonių kainos įskaičiuotos į tyrimo kainą	Beckman Coulter, JAV, PHOTOMETER LAMP, MU988800
39.	Mėginių indeliai		7000 vnt.	priemonių kainos įskaičiuotos į tyrimo kainą	priemonių kainos įskaičiuotos į tyrimo kainą	Beckman Coulter, JAV, SAMPLE CUPS, 18262903
Maksimali I pirkimo dalies pasiūlymo kaina, Eur be PVM:					145 540,65	
PVM tarifas (%)		5	PVM suma, Eur:		7 277,03	
Maksimali I pirkimo dalies pasiūlymo kaina, Eur su PVM*:					152 817,68	

Metodiniai reikalavimai:

Eil. nr.	Tyrimo pavadinimas	Privalomi reikalavimai tyrimo metodui	Reikalavimų atitikimas (taip pat būtina nurodyti tikslią nuorodą tyrimo metodikoje (dokumentacijoje tiksliai pažymimas tyrimo metodas))
1	Alaninaminotransferazė (ALAT)	Fotometrinis metodas, IFCC (su P-5-P) arba suderinamas su IFCC.	AU REAGENT QUICK REFERENCE GUIDE, psl.6
2	Albuminas (serume)	Bromkrezolio žaliajo fotometrinis metodas	AU REAGENT QUICK REFERENCE GUIDE, psl.6

3	alfa-amilazė	Fotometrinis metodas. Cheminis principas: Etyl.-G7-pNP/pNP arba G4/NADH arba G6-pNP/pNP arba Cl-G3pNP/Cl-pNP.	AU REAGENT QUICK REFERENCE GUIDE, psl.8
4	Aspartataminotransferazės (ASAT)	Fotometrinis metodas, IFCC (su P-5-P) arba suderinamas su IFCC.	AU REAGENT QUICK REFERENCE GUIDE, psl.9
5	Bendras baltymas	Fotometrinis Biureto metodas.	AU REAGENT QUICK REFERENCE GUIDE, psl.20
6	Bilirubinas, bendras	Fotometrinis diazo rūgšties metodas arba su diazonio druska (DPD)	AU REAGENT QUICK REFERENCE GUIDE, psl.20
7	Bilirubinas, tiesioginis	Fotometrinis diazo rūgšties metodas arba su diazonio druska (DPD)	AU REAGENT QUICK REFERENCE GUIDE, psl.13
8	C reaktyvus baltymas	Imunoturbidimetrinis arba imunonefelometrinis metodas.	AU REAGENT QUICK REFERENCE GUIDE, psl.29
9	Cholesterolis, bendras	Fotometrinis, fermentinis metodas.	AU REAGENT QUICK REFERENCE GUIDE, psl.11 ir CHOL MNI psl.1
10	Cholesterolis, didelio tankio	Tiesioginio matavimo metodas prieš tai suardant kitų lipoproteinų cholesterolį.	HDL CHOL MNI psl. 1 ir 2
11	Cholesterolis, mažo tankio	Tiesioginio matavimo metodas prieš tai suardant kitų lipoproteinų cholesterolį.	LDL CHOL MNI psl. 1 ir 2
12	Fosfatai	Fotometrinis metodas.	PHOS MNI psl. 1
13	Gamaglutamiltransferazės (GGT)	Fotometrinis metodas, IFCC arba suderinamas su IFCC.	AU REAGENT QUICK REFERENCE GUIDE, psl.14
14	Geležis	Fotometrinis Ferene S, Ferrozine arba TPNZ metodas.	AU REAGENT QUICK REFERENCE GUIDE, psl.16
15	Glikozilintas hemoglobinas (HbA1c)	Imunofermentinis, fotometrinis fermentinis, latekso agliutinacijos inhibicijos arba TINIA metodas. Standartizacija pagal IFCC.	HbA1C MNI psl. 2
16	Gliukozė (serume ir likvoro)	Fotometrinis, heksokinazinis metodas	AU REAGENT QUICK REFERENCE GUIDE, psl.14

17	K, Na, Cl	Netiesioginės potenciometrijos (netiesioginis jonams selektyvių elektrodų (ISE)) metodas.	AU REAGENT QUICK REFERENCE GUIDE, psl.80 ir 81
18	Kalcis	Fotometrinis metodas. Arsenazo III arba NM-BAPTA metodas.	AU REAGENT QUICK REFERENCE GUIDE, psl.10
19	Kreatininas	Fotometrinis, fermentinis metodas.	AU REAGENT QUICK REFERENCE GUIDE, psl.13
20	Kreatinkinazė (bendras aktyvumas)	Fotometrinis metodas, IFCC arba suderinamas su IFCC.	AU REAGENT QUICK REFERENCE GUIDE, psl. 12
21	Laktatdehidrogenazė	Fotometrinis metodas, IFCC arba suderinamas su IFCC	AU REAGENT QUICK REFERENCE GUIDE, psl. 17
22	Lipazė	Fotometrinis, fermentinis metodas.	LIPASE MNI psl. 1 ir 2
23	Magnis	Fotometrinis metodas. (Cheminis principas: Arsenazo III arba Kalmagito arba Chlorofosfonazo III arba ksilidilo mėlio arba metiltimolo mėlio)	AU REAGENT QUICK REFERENCE GUIDE, psl. 19
24	Mikroproteinas	Turbidimetrinis metodas arba Pyrogol red molybdate metodas.	AU REAGENT QUICK REFERENCE GUIDE, psl. 23
25	Šarminė fosfatazė	Fotometrinis metodas, IFCC arba suderinamas su IFCC.	AU REAGENT QUICK REFERENCE GUIDE, psl. 7
26	Šlapalas	Fotometrinis, fermentinis metodas.	AU REAGENT QUICK REFERENCE GUIDE, psl. 22
27	Šlapimo rūgštis	Fotometrinis, fermentinis metodas.	URIC ACID MNI psl. 1 ir 2
28	Trigliceridai	Fotometrinis, fermentinis metodas.	TRIGLYCERIDE MNI psl. 1

TECHNINIAI REIKALAVIMAI ĮRANGAI

Eil. nr.	Reikalaujami techniniai parametrai	Siūlomos įrangos techniniai parametrai	Tiksli nuoroda į siūlomos įrangos dokumentaciją, kurioje tiksliai pažymimas atitikimas keliamam techniniam parametrai
1	Tiekėjas turi pasiūlyti dvi (2) identiškas įrangas, kad šių tyrimų atlikimas būtų sklandus didelės apkrovos, įrangos gedimo, planinės techninės priežiūros atvejais. Siūloma įranga turi būti nauja (įrangos pagaminimo metai ne senesni kaip 12 mėn. nuo pirkimo sutarties pasirašymo datos), negalima siūlyti demonstracinės, naudotos arba naudotos ir atnaujintos (remarketing) įrangos. Pasirašius sutartį, tiekėjas pristatydamas įrangą kartu turės pateikti ir įrodymus, kad įranga yra nauja (tinkamais įrodymais bus laikoma gamintojo informacija apie įrangos pagaminimo datą, serijos numerį ir kt.).	<i>Patvirtiname, kad visa teikiama informacija yra oficialūs gamintojo išduoti dokumentai, o siūloma įranga yra nauja t.y. niekada nebuvo demonstracinė, naudota ar naudota ir atnaujinta (remarketing).</i>	-
2	Būtina mėginių papildymo galimybė tyrimo atlikimo metu.	Mėginių papildymo galimybė tyrimo atlikimo metu.	AU480 Reklaminis bukletas, psl. 1 ir 2
3	Vienoje sistemoje turi pakakti vietos vienu metu laikyti reagentų rinkinius, reikalingus visų su ta sistema atliekamų analizių ištyrimui.	Vienoje sistemoje užtektinai vietos vienu metu laikyti reagentų rinkinius, reikalingus visų su nurodyta sistema atliekamų analizių ištyrimui. Sistemoje yra 76 pozicijos reagentams.	AU480 Reklaminis bukletas, psl. 2
4	Reagentai turi būti išpilstyti ir paruošti naudojimui.	Reagentai išpilstyti ir paruošti naudojimui.	User's Guide, psl. 3-24
5	Galimybė iš vieno mėgintuvėlio vienu metu atlikti visų analizių tyrimus (mėginio nereikia perkelti į kitą prietaisą).	Galimybė iš vieno mėgintuvėlio vienu metu atlikti visų analizių tyrimus (mėginio nereikia perkelti į kitą prietaisą).	AU480 Reklaminis bukletas, psl. 2
6	Įrangos našumas: ne mažiau 400 analizių / tyrimų per valandą su viena sistema.	Įrangos našumas: 400 fotometrinių analizių / tyrimų per valandą su viena sistema.	AU480 reklaminis bukletas, psl. 2
7	Visa siūloma įranga turi tilpti į laboratorijos patalpas išlaikant ergonomiškas sąlygas personalui ir nesutrikdant srautų judėjimo.	Visa siūloma įranga sutilps į laboratorijos patalpas išlaikant ergonomiškas sąlygas personalui ir nesutrikdant srautų judėjimo. Vieno analizatoriaus išmatavimai yra 1450x1205x770 mm. Siūlomi du vienodi analizatoriai.	-
8	Galimybė atlikti tyrimą iš pirminio mėgintuvėlio.	Galimybė atlikti tyrimą iš pirminio mėgintuvėlio.	AU480 reklaminis bukletas, psl. 2

9	Visos analizės yra iširiamos pilnai automatizuotu būdu (procesas automatizuotas nuo pirminio mėginio įdėjimo į įrangą iki tyrimo rezultato gavimo ir persiuntimo į LIS).	Visos analizės yra iširiamos pilnai automatizuotu būdu (procesas automatizuotas nuo pirminio mėginio įdėjimo į įrangą iki tyrimo rezultato gavimo ir persiuntimo į LIS).	AU480 Reklaminis bukletas, psl. 2
10	Galimybė naudoti mažo tūrio mėginius, nedidesnius 100 µl. tūrio.	Sistema naudoja mažo tūrio mėginius nuo 1 iki 25 µl	AU480 Reklaminis bukletas, psl. 1 ir 2
11	Siūlomai įrangai tinkami įvairūs mėgintuvėliai (pirminiai, antriniai, skirti mažam mėginio tūriui). Tinkamų mėgintuvėlių pasirinkimas dydžių intervale ne mažesniame kaip nuo (13 x 75) mm iki (16 x 100) mm dydžio.	Siūlomai įrangai tinkami įvairūs mėgintuvėliai (pirminiai, antriniai, skirti mažam mėginio tūriui). Tinkamų mėgintuvėlių pasirinkimas dydžių intervale ne mažesniame kaip nuo (13 x 75) mm iki (16 x 100) mm dydžio.	AU480 Reklaminis bukletas, psl. 2
12	Galimybė vienu metu įdėti į prietaisą, sukalibruoti ir naudoti daugiau negu vieną to paties tyrimo reagentų rinkinį (tiek tos pačios, tiek skirtingų partijų).	Galimybė vienu metu įdėti į prietaisą, sukalibruoti ir naudoti daugiau negu vieną to paties tyrimo reagentų rinkinį (tiek tos pačios, tiek skirtingų partijų).	User's Guide, psl. 4-48
13	Prietaisas turi kontroliuoti reagentų, pagalbinių skysčių kiekį ir galiojimo laiką. Operatorius turi gauti atitinkamą įspėjimą apie besibaigiančius reagentus ir eksploatacines priemones.	Prietaisas kontroliuoja reagentų, pagalbinių skysčių kiekį ir galiojimo laiką. Operatorius gauna atitinkamą įspėjimą apie besibaigiančius reagentus ir eksploatacines priemones.	User's Guide, psl. 5-17; 4-9; 3-53 ir AU480 Reklaminis bukletas, psl. 1
14	Turi būti krešulio, burbulų, nepakankamo mėginio tūrio aptikimo sistema ir turi būti mėginio hemolizės, ikterijos ir lipemijos kokybinio ir pusiau kiekybinio įvertinimo galimybė fotometriniais tyrimams.	Yra krešulio, burbulų, nepakankamo mėginio tūrio aptikimo sistema ir mėginio hemolizės, ikterijos ir lipemijos kokybinio ir pusiau kiekybinio įvertinimo galimybė fotometriniais tyrimams.	AU480 Reklaminis bukletas, psl. 2; User's Guide, psl. 2-24 ir 9-9
15	Turi būti mėginių automatinio praskiedimo, automatinio tyrimo pakartojimo ir susietų tyrimų (pagal pirmojo tyrimo rezultatą automatiškai atliekamų papildomų tyrimų) galimybė.	Yra mėginių automatinio praskiedimo, automatinio tyrimo pakartojimo ir susietų tyrimų (pagal pirmojo tyrimo rezultatą automatiškai atliekamų papildomų tyrimų) galimybė.	AU480 Reklaminis bukletas, psl. 2 ir User's Guide, psl. 6-38
16	Galimybė atspausdinti tyrimų ir kontrolinių tyrimų protokolus.	Galimybė atspausdinti tyrimų ir kontrolinių tyrimų protokolus.	User's Guide, psl. 6-44 ir 6-46
17	Analizatoriaus programinė įranga turi užtikrinti galimybę iš statistinių duomenų sudaryti ir atspausdinti kiekybinių analizių kontrolinius brėžinius.	Analizatoriaus programinė įranga užtikrina galimybę iš statistinių duomenų sudaryti ir atspausdinti kiekybinių analizių kontrolinius brėžinius.	User's Guide, psl. 7-39

18	Kiekvienos siūlomos įrangos kasdieninės priežiūros atlikimo laikas (priklausantis nuo technologinių aplinkybių, ne nuo operatoriaus): ne ilgesnis kaip 30 min.	Siūlomos įrangos kasdieninės priežiūros atlikimo laikas (priklausantis nuo technologinių aplinkybių, ne nuo operatoriaus): ne ilgesnis kaip 30 min.	User's Guide, psl. 3-69
----	--	---	-------------------------

SIŪLomos PANAUDAI ĮRANGOS DUOMENYS:

Įrangos gamintojo pavadinimas, modelis	Beckman Coulter, AU 480
Įrangos gamybos metai	2020 arba 2021
Įrangų skaičius	Du (2) įrangos komplektai
Įrangos vertė, Eur be PVM	98.000,00

Direktorius
Šarūnas Saudargas

(parašas)



Direktorė
dr. Jelena Kutkauskienė

(parašas)



M. biol. Lina
ALŠAUSKIENĖ
2021-03-29

Viešųjų pirkimų skyriaus
vyriausioji specialistė
Irina Gaidukienė
2021-03-29