



INTERLUX GROUP

UAB „Multilabo“

(tiekėjo pavadinimas)

Uždaroji akcinė bendrovė, A. Šabaniausko g. 14 LT-08431 Vilnius; Tel.: (8~5) 250 0291,

El. p. info@multilab.lt, www.multilab.lt, Juridinių asmenų registras, 302325611, LT100005481517

(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)

VšĮ Klaipėdos universitetinė ligoninė

(Adresatas (perkančioji organizacija))

PASIŪLYMO FORMA

DĖL DIAGNOSTINIŲ REAGENTŲ HEMATOLOGINIAMS, IMUNOHEMATOLOGINIAMS, BENDROSIOS CITOLOGIJOS (ŠLAPIMO, KOPROLOGINIŲ IR VAISINGUMO) TYRIMAMS PIRKIMO

2021-04-07 Nr. 0405

(Data)

Vilnius
Vieta)

Tiekėjo pavadinimas <i>/Jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visi dalyvių pavadinimai/</i>	UAB „Multilabo“
Tiekėjo adresas	A. Šabaniausko g. 14 LT-08431 Vilnius
Įmonės kodas	302325611
Už pasiūlymą atsakingo asmens vardas, pavardė	Vadybininkas Mantas Baliukynas
Telefono numeris	(8~5) 250 0291
Fakso numeris	-
El. pašto adresas	info@multilab.lt
Atsiskaitomoji sąskaita, banko rekvizitai	A/s LT16 7044 0600 0665 3913, AB SEB bankas, banko kodas 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.

Kartu su pasiūlymu pateikiami šie dokumentai:

Eil. Nr.	Pateiktų dokumentų pavadinimas	Dokumento puslapių skaičius
1	UAB „Multilabo“ įgaliojimas (konfidencialu)	1
2	Gamintojo dokumentai (konfidencialu)	48
3	Multilabo Europos bendrasis viešųjų pirkimų dokumentas (EBVPD)	13
4	Multilabo LR juridinių asmenų registro išplėstinis išrašas (konfidencialu)	5
5	Multilabo Registrų centro jungtinė pažyma (konfidencialu)	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	UAB „Multilabo“ įgaliojimas (konfidencialu)	„Prisegti dokumentai“
2	Gamintojo dokumentai (konfidencialu)	„Prisegti dokumentai“
3	Multilabo LR juridinių asmenų registro išplėstinis išrašas (konfidencialu)	„Prisegti dokumentai“
4	Multilabo Registrų centro jungtinė pažyma (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*)

(Parašas*)

Kristina Pušinskienė
(Vardas ir pavardė*)

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

Dokumentą elektroniniu parašu pasirašė
KRISTINA, PUŠINSKIENĖ
Data: 2021-04-07 11:38:48

Priedas Nr. 2

Perkamų diagnostinių reagentų hematologiniams, imunoematologiniams, bendrosios citologijos (šlapimo, koprologinių ir vaisingumo) tyrimams sąrašas

Eil. Nr.	Bendrieji reikalavimai	Silono parametro atitikimas, konkreti parametro reikšmė ir atitikimo patvirtinimas (psl. pasiūlyme, puslapyje pabrūkiant kiekvienos pozicijos kiekvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal pradoms specifikacijas)
1.	Visi reagentai, testai, kontrolinės medžiagos ir kitos priemonės turi būti sertifikuoti naudojimui Europos sąjungoje, ženklinti CE žyme (CE ženklinimas pagal in-vitro diagnostikos prietaisų direktyvą 98/79/EC).	Visi reagentai, testai, kontrolinės medžiagos ir kitos priemonės yra sertifikuoti naudojimui Europos sąjungoje, ženklinti CE žyme (CE ženklinimas pagal in-vitro diagnostikos prietaisų direktyvą 98/79/EC). Pateikiami tai rodantys dokumentai.
2.	Tiekėjas privalo tinkamai pagrįsti atitikinę specifikacijoje nurodytiems techniniams parametrims.	Tiekėjai įsipareigoja tinkamai pagrįsti atitikinę specifikacijoje nurodytiems techniniams parametrims.
3.	Tiekėjai turi pateikti lietuvių (ir anglų kalba - vertimo nekilsumams išsiaiškinti) reagentų, testų, kontrolinių medžiagų, bei visų kitų eksploatacinių medžiagų naudojimo instrukcijas, tyrimų protokolus, aprašymus, saugos duomenų lapus ir kitą su tyrimo procesu susijusią svarbią informaciją, esant gamintojo pakelimums - informuoti, bei skubiai anaujinti: kartu su gaunamais reagentais, nuotoliniu/elektroniniu būdu ir kita.	Tiekėjai pateikia lietuvių (ir anglų kalba - vertimo nekilsumams išsiaiškinti) reagentų, testų, kontrolinių medžiagų, bei visų kitų eksploatacinių medžiagų naudojimo instrukcijas, tyrimų protokolus, aprašymus, saugos duomenų lapus ir kitą su tyrimo procesu susijusią svarbią informaciją, esant gamintojo pakelimums - įsipareigoja informuoti, bei skubiai anaujinti: kartu su gaunamais reagentais, nuotoliniu/elektroniniu būdu ir kita.
4.	Tiekėjai turi pateikti: numatomos teikti pakuotes dydį - vienetų skaičius pakuotėje, galimų atlikti tyrimų skaičius fasuotės talpą - ml.	Tiekėjas įsipareigoja pateikti: numatomos teikti pakuotes dydį - vienetų skaičius pakuotėje, galimų atlikti tyrimų skaičius fasuotės talpą - ml.
5.	Tiekėjai turi pateikti: reagentų, testų, kontrolinių medžiagų stabilumą atidarius - paruošimo reikalavimus, laikymo sąlygas, specifinius reikalavimus jų naudojimui.	Tiekėjai įsipareigoja pateikti: reagentų, testų, kontrolinių medžiagų stabilumą atidarius, paruošimo reikalavimus, laikymo sąlygas, specifinius reikalavimus jų naudojimui.
6.	Reagentų, testų, priemonių galiojimo laikas - ne trumpesnis 6-9 mėn. (nuo pristatymo datos), pakeičiamina ir ilgesnis.	Tiekėjas įsipareigoja, jog reagentų, testų, priemonių galiojimo laikas - ne trumpesnis 6-9 mėn. (nuo pristatymo datos).
7.	Tiekėjai privalo garantuoti lanksčią nepertraukiamą reagentų tiekimo pagal poreikį sistemą (iš karto gavus užsakymą ar pagal iš anksto nurodytą tikslų grafiką, bet ne rečiau, kaip 2 kartus per mėnesį, bei galimybę gauti skubų užsakymą).	Tiekėjai įsipareigoja garantuoti lanksčią nepertraukiamą reagentų tiekimo pagal poreikį sistemą (iš karto gavus užsakymą ar pagal iš anksto nurodytą tikslų grafiką, bet ne rečiau, kaip 2 kartus per mėnesį, bei galimybę gauti skubų užsakymą).
8.	Perkancioji organizacija prekes planuoja pirkti pagal poreikį, kuris priklauso nuo aplinkybių, neprognozuojamų pirktimo metu (perkamu prekių kiekis priklauso nuo sutarties vykdymo metu išsivystančio poreikio, keičiančios ligoninės poreikiams, pacientų skaičių). Perkancioji organizacija pasiieka teisę prekių kieki didinti arba mažinti, tačiau tokiu atveju, perkamų prekių kiekis negali būti viršytas daugiau kaip 30 procentų. Perkancioji organizacija neįsipareigoja išpirkti viso prekių kiekio.	
9.	Tiekėjas privalo pateikti gamintojo katalogus (prekių aprašymus), kuriuose būtų nurodyta prekių kodai bei visa kita pagrindžianti prekes atitinkančios specifikacijai. Kataloge turi būti pabrūkta ir pažymėtas atitikimas reikalaujamiems parametrims t. y. pabrūkta kiekvienos pozicijos kiekvieną atitiktį, nurodant pozicijos numerį pagal pradoms specifikacijas. Katalogai (prekių aprašymai) turi būti lietuvių kalba ir/arba anglų kalba vertimo nekilsumams išsiaiškinti. Pateikti elektronines ir/arba popierines dokumentų kopijas.	Tiekėjas įsipareigoja pateikti gamintojo katalogus (prekių aprašymus), kuriuose būtų nurodyta prekių kodai bei visa kita pagrindžianti prekes atitinkančios specifikacijai. Kataloge būtų nurodytas atitikimas reikalaujamiems parametrims t. y. pabrūkta kiekvienos pozicijos kiekvieną atitiktį, nurodant pozicijos numerį pagal pradoms specifikacijas. Katalogai (prekių aprašymai) bus pateikti lietuvių kalba ir/arba anglų kalba vertimo nekilsumams išsiaiškinti. Tiekėjas įsipareigoja pateikti elektronines ir/arba popierines dokumentų kopijas.

Eil. Nr.	Techninis parametras	Reikalaujama techninio parametro reikšmė	Sitlomo parametro atitikimas, konkretų parametro reikšmę ir atlikimo patvirtinimas (psl. pasiūlyme, pasipalyje pabrūkiant kiekvienos pozicijos kiskvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal prašomas specifikacijas)
I.	Monokloniniai reagentai ir standartiniai eritrocitinį kraujo grupių pagal ABO sistemą nustatymui:	1) gamintojas turi turėti ne mažiau 2 klonų 2) privalo būti aiškiai išreikštos hemaglutinacijos reakcijos, net ir esant žemai hemoglobino koncentracijai tiriamajame mėginyje	1. Gamintojas turi ne mažiau 2 klonų. Gamintojo dokumentacija (konfidenciali), psl. 1; 3; 15; 17; 21; 23; 34; 39 2. Sitlomi reagentai išreikšia aiškias hemaglutinacijos reakcijas, net ir esant žemai hemoglobino koncentracijai mėginyje. Gamintojo dokumentacija (konfidenciali), psl. 2; 4; 16; 19; 22; 34; 39
	3) stityti vieno gamintojo ir su galimybe išbandyti monokloninius reagentus	3. Tiekdžias sitlo reagentus ir suteikia galimybę išbandyti pirmuosius monokloninius reagentus nemokamai.	

[illegible]