

REAGENTŲ IR PAPILDOMŲ PRIEMONIŲ KARTU SU ĮRANGOS ĮSIGIJIMU PANAUDOS BŪDU PIRKIMAS

Eil. Nr.	Diagnostinių reagentų, medžiagų pavadinimai	Techniniai ir kokybiniai reikalavimai tyrimams	Preliminarus tyrimų skaičius per 24 mėn.	Reagentų ir priemonių kiekis (ml./vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Siūlomos pakuotės kaina, EUR be PVM	Suma, EUR be PVM 24 mėn.	Suma, EUR su PVM 24 mėn.
1	2	3	4	5	6	7	8	9
REAGENTAI KRITINIŲ LIGŲ SKUBIAI DIAGNOSTIKAI:								
1.	Reagentų rinkinys TnI nustatymui	Rezultatas turi atitikti 99-ą procentilę ne blogiau nei 0.027 µg/L. Matavimo laikas ne ilgiau 20 min. Metodas fluorometrinis arba lygiavertis.	2880					
1.1.	942-903 AQT90 FLEX TnI							
2.	Reagentų rinkinys D-Dimer nustatymui	Referentinė reikšmė diferencijuojama į 2 galimas amžiaus grupes: < 50 metų, >50 metų Matavimo laikas ne ilgiau 20 min. Metodas fluorometrinis arba lygiavertis	1040					
2.1.	942-915 AQT90 FLEX D-Dimer							
3.	Reagentų rinkinys NTproBNP nustatymui	Matavimo laikas ne ilgiau 20 min. Metodas fluorometrinis arba lygiavertis metodas	160					
3.1.	942-930 AQT90 FLEX NT-proBNP							
4.	Reagentų rinkinys PCT nustatymui	Matavimo laikas ne ilgiau 21 min. Metodas fluorometrinis arba lygiavertis metodas	160					
4.1.	942-970 AQT90 FLEX PCT							
5.	Kitos papildomos priemonės, reikalingos tyrimui atlikti su siūlomu analizatoriumi (įrašyti tikslūs pavadinimus)							
5.1	903-006 AQT90 FLEX reagentų pakuotė							
5.2	AQT90 Flex Multi CHECK Cardiac komplektas							
5.3	AQT90 Flex D-Dimer CHECK komplektas							
5.4	AQT90 Flex PCT CHECK komplektas							
5.5	905-843 AQT90 FLEX valymo tirpalas							
5.6	942-962 AQT90 FLEX tuščia tyrimų kasetė							

Lakštas1							
5.7	944-230 Tuščių mėgintuvėlių rinkinys						
5.8	Terminis spausdintuvo popierius (112 mm)						
Pirkimo dalies reagentų ir/ar papildomų priemonių bendra suma Eur:						22494,50	23621,15

- PASTABOS:
1. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (įrašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimui atlikti.
 2. Pateikti reikalingą reagentų, kitų priemonių ir kontrolinių medžiagų kiekį, numatomam nurodytam tyrimų skaičiui per 24 mėn. atlikimui.
 3. Reagentai ir papildomos medžiagos/priemonės turi būti paženklinti CE arba lygiaverčiu ženklu.
 4. Visos siūlomos prekės turi būti originalios, tinkamos darbui siūlomiems analizatoriams.
 5. Tiekėjas turi pateikti dokumentus, įrodančius parduodamos prekės atitikimą kokybės ir techniniams reikalavimams, nurodytiems pirkimo dokumentų techninėje specifikacijoje: tiekėjas turi pateikti gamintojo parengtus katalogus ir siūlomų prekių techninių charakteristikų aprašymus (jei gamintojo kataloge neišsamiai atsispindi siūlomos prekės atitikimas techninės specifikacijos reikalavimams) (pdf formatu) su vertimu į lietuvių kalbą. Šiuose dokumentuose tiekėjas turi grafiškai nurodyti (t. y. pastebimai pažymėti – spalvotai markiruoti, ir/ar nurodyti rodyklėmis, ir/ar pabraukti) konkrečias teikiamų dokumentų vietas, kur aprašomos reikalaujamų techninių charakteristikų reikšmės bei įrašyti, kurį techninių reikalavimų punktą jos atitinka. Kiti dokumentai, nenurodyti šiame punkte, nebus laikomi pakankama ir patikima informacija vertinimui atlikti. Perkančioji organizacija turi teisę reikalauti pateikti katalogų ir techninių aprašų originalus.
 6. Reagentų galiojimo terminas ne trumpesnis kaip 6 mėnesiai nuo pristatymo dienos.
 7. Tiekėjas turi pateikti tvarkyklę analizatoriaus prisijungimui prie laboratorinės informacinės sistemos OpenLIMS.
 8. Tiekėjas turi pateikti dokumentą, patvirtinantį, kad tiekėjas yra oficialus siūlomų prekių gamintojo atstovas arba turi rašytinį susitarimą su tokiu atstovu dėl prekybos siūlomomis prekėmis, t. y. turi prekių gamintojo suteiktas teises arba lygiavertį dokumentą (pateikiama skaitmeninė dokumento kopija).
 9. Tiekėjas turi pateikti dokumentą, patvirtinantį, kad tiekėjas yra gamintojo įgaliotas atlikti techninį aptarnavimą įrangos, siūlomos panaudos būdu, arba turi rašytinį susitarimą su kitu ūkio subjektu, kuris yra gamintojo įgaliotas atlikti šios įrangos techninį aptarnavimą (pateikiama skaitmeninė dokumento kopija).
 10. Kartu su reagentais, kalibravimo, kontrolinėmis medžiagomis, ir kitomis priemonėmis turi būti pateiktos naudojimo instrukcijos, darbo metodikos, bei saugos duomenų lapai (pateikiami kartu su reagentais) anglų ir lietuvių kalba. Galima pateikti elektroninėje laikmenoje. Bet kokius gamintojo atliekamus pakeitimus nedelsiant pranešti vartotojui.
 11. Tiekėjas įsipareigoja nuosekliai vykdyti pirkimo sutartį, tiekti prekes, kurių kokybė ir kiti kriterijai atitinka keliamus prekės standartus, atlikti kitus įsipareigojimus sutartyje ir techninėje specifikacijoje.
 12. Tiekėjas, suteikiantis prietaisą panaudos būdu, turi pateikti detalų analizatoriaus priežiūros planą, pateikti visas priežiūrai atlikti reikiamas priemones ir instrukcijas.
 13. Tiekėjas, suteikiantis prietaisą panaudos būdu, prietaiso instaliavimo metu turi užtikrinti laboratorijos darbo nepertraukiamumą ir sklandumą.
 14. Tiekėjas, suteikiantis prietaisą panaudos būdu, turi užtikrinti, kad kompetentingas specialistas, turintis kompetenciją įrodantį dokumentą, apmokys personalą naudotis įranga iškart po jos instaliavimo.
 15. Tiekėjas, suteikęs sistemą/prietaisą panaudos būdu, privalo savo sąskaita užtikrinti jos techninę priežiūrą, galimą gedimų šalinimą/remontą visą panaudos sutarties galiojimo terminą. Gedimas, po pranešimo gavimo, turi būti pradėtas šalinti per 4 val. darbo dienomis ir per 6 val. poilsio ir švenčių dienomis.

Tyrimo priemonės reikalingas tiksliniam tyrimui atlikti tiekėjai privalo nurodyti patys užpildydami specifikacijoje pateiktas lenteles, nebūtinai vadovaujantis tuo kas dalinai nurodyta specifikacijoje, tačiau būtina nurodyti visą spektrą priemonių užtikrinančių kokybišką tyrimo atlikimą. Tyrimams kur nenaudojamos pagalbinės priemonės ar reagentai nurodoma 0 (nulis).

TECHNINIAI REIKALAVIMAI PILNAI AUTOMATINIAM ANALIZATORIUI SKUBIEMS, KRITINIŲ LIGŲ DIAGNOSTIKOS IMUNOLOGINIAMS TYRIMAMS, ĮSIGYJAMAM PANAUDOS BŪDU (1 vnt.)		
Modelis (tipas) <u>AQT90Flex analizatorius</u>	Gamintojas, kilmės šalis: Radiometer Medical ApS, Danija	Pagaminimo metai 2019 m.

Vertinamas tik pilnas pasiūlymas, pilnai atitinkantis kokybinius ir techninius reikalavimus. Pirkimo dalis perkama iš vieno tiekėjo

Eil. Nr.	Pavadinimas/ techniniai parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai	Reikalavimų atitikimas (būtina nurodyti tikslią nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje (dokumentacijoje tiksliai pažymimas techninis parametras))
1	Analizatoriaus pagaminimo data	Turi būti pagamintas ne seniau kaip prieš 3 metus iki pasiūlymų pateikimo termino pabaigos	Analizatorius pagamintas 2019 m. Failas: Dėl TS atitikimo
2	Matuojami parametrai	TnI, D-Dimer, NTproBNP, PCT	Matuojami parametrai: TnI, D-Dimer, NTproBNP, PCT Failas: AQT90 FLEX brošiūra LT - 2 psl.
3	Pagrindinių parametų referentiniai dydžiai	TnI atsakymas pateikiamas, kad rezultatas atitiktų 99-ą procentilę ne blogiau nei 0.027 µg/L.	TnI atsakymas pateikiamas, kad rezultatas atitiktų 99-ą procentilę - 0.023 µg/L. Failas: TnI tests kit insert - 90 psl.
4	Tyrimų atlikimui naudojami ne daugiau nei du moduliai matuojamų parametų kasetės (kiekvienam parametrai individuali) ir talpa vidiniam atliekų surinkimui.	Būtina	Tyrimų atlikimui naudojami du moduliai matuojamų parametų kasetės (kiekvienam parametrai individuali) ir talpa vidiniam atliekų surinkimui. Failas: AQT90Flex Naudotojo vadovas_LT - 14 psl.
5	Modulių duomenys įvedami ir registruojami automatiškai.	Būtina	Modulių duomenys įvedami ir registruojami automatiškai. Failas: AQT90 FLEX brošiūra LT - 2 psl.
6	Mėginio tipas ir tūris:pilnas kraujas iš uždarytų EDTA mėgintuvėlių, ne daugiau nei 4 ml.	Būtina	Mėginio tipas ir tūris:pilnas kraujas iš uždarytų EDTA mėgintuvėlių. Mėginio tūris bent 2 ml. Failas: AQT90Flex Naudotojo vadovas_LT - 28, 159 psl.

7	Neturi būti jokios preanalitinės fazės, tyrimai atliekami be papildomo mėginio paruošimo, be centrifugavimo ir be pipetavimo, tiesiogiai iš uždaro EDTA mėgintuvėlio iškart po paėmimo.	Būtina	Nėra jokios preanalitinės fazės, tyrimai atliekami be papildomo mėginio paruošimo, be centrifugavimo ir be pipetavimo, tiesiogiai iš uždaro EDTA mėgintuvėlio iškart po paėmimo. <u>Failas:</u> AQT90Flex Naudotojo vadovas_LT - 28 psl. Iš uždaro EDTA mėgintuvėlio <u>Failas:</u> AQT90Flex Naudotojo vadovas_LT - 159 psl.
8	Pagrindinių parametrų matavimo ciklo laikas:	Ne ilgiau nei 21 min.	Pagrindinių parametrų matavimo ciklo laikas - iki 21 min. <u>Failas:</u> AQT90Flex Naudotojo vadovas_LT - 155 psl.
9	Analizatorius turi būti lengvai valdomas, nereikalaujantis specialaus personalo paruošimo	Būtina	Analizatorius yra lengvai valdomas, nereikalaujantis specialaus personalo paruošimo. <u>Failas:</u> AQT90Flex Naudotojo vadovas_LT - 11, 18, 23 psl.
10	Visi reagentai ir atliekos turi būti uždaroje talpose, negaruojuantys	Būtina	Visi reagentai ir atliekos yra uždaroje talpose, negaruojuantys. <u>Failas:</u> AQT90Flex Naudotojo vadovas_LT - 14, 151 psl.
11	Našumas	Ne mažiau 28 mėginių/valandą	Našumas - apie 30 mėginių per valandą. <u>Failas:</u> AQT90Flex Naudotojo vadovas_LT - 155 psl.

12	Automatinė loto specifinė kalibracija	Būtina, neriboto galiojimo laiko tam pačiam lotui	Automatinė loto specifinė kalibracija neriboto galiojimo laiko tam pačiam lotui <u>Failas:</u> TnI tests kit insert - 86 psl <u>Failas:</u> AQT90Flex Naudotojo vadovas_LT - 59, 67 psl.
13	Automatinė reagentų sunaudojimo kontrolė.	Būtina	Automatinė reagentų sunaudojimo kontrolė. <u>Failas:</u> AQT90Flex Naudotojo vadovas_LT - 15, 16 psl.
14	Instaliuota lietuviška programinė įranga	Pageidautina	Instaliuota lietuviška programinė įranga Analizatoriaus būsenos langas LT kalba: <u>Failas:</u> AQT90Flex Naudotojo vadovas_LT - 17 psl. Kalbos nustatymas: <u>Failas:</u> AQT90Flex Naudotojo vadovas_LT - 113 psl.
15	Analizatoriaus valdymas:	valdomas lietimui jautriu ekranu; būtina galimybė analizatorių valdyti nuotoliniu būdu.	Analizatoriaus valdymas. Valdomas lietimui jautriu ekranu: <u>Failas:</u> AQT90Flex Naudotojo vadovas_LT - 13 psl. Galimybė analizatorių valdyti nuotoliniu būdu. <u>Failas:</u> AQT90Flex Naudotojo vadovas_LT - 106 psl. <u>Failas:</u> AQT90 FLEX brošiūra LT - 2 psl.
16	Mėginio ir reagentų identifikacija brūkšninio kodo skaitytuvo pagalba.	Būtina	Mėginio ir reagentų identifikacija brūkšninio kodo skaitytuvo pagalba. <u>Failas:</u> AQT90Flex Naudotojo vadovas_LT - 13 psl.

17	Rezultatai atspausdinami integruotu spausdintuvu	Būtina	Rezultatai atspausdinami integruotu spausdintuvu. <u>Failas:</u> AQT90Flex Naudotojo vadovas_LT - 14, 65 psl.
18	Tiekėjas savo lėšomis privalės analizatorių įjungti į ligoninės LIS	Būtina	Savo lėšomis analizatorių įjungsime į ligoninės LIS <u>Failas:</u> Dėl TS atitikimo
19	Įranga paženklinta CE ženklu, turi atitikti IVDD 98/79/EC	Būtina	Įranga paženklinta CE ženklu, atitinka IVDD 98/79/EC <u>Failas:</u> AQT analizatoriaus ir reagentų 2020 CE EN/LT