

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)

Nacionalinė visuomenės sveikatos priežiūros laboratorijai

PASIŪLYMAS DĖL

REAGENTŲ IR PRIEMONIŲ, SKIRTŲ KLINIKINIŲ TYRIMŲ ATLIKIMUI, KARTU SU ĮRANGOS PANAUDA, PIRKIMO (AK-7/2022)

2022-04-15 Nr. 0419

(Data)

1 lentelė. Kontaktiniai duomenys

Tiekėjo pavadinimas (jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė surašomi visų dalyvių pavadinimai taip, kad būtų aišku, kurioje pirkimo dalyje su kuriuo subjektu Tiekėjas dalyvauja)	UAB „Multilabo“
Juridinio asmens kodas (jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visų dalyvių kodai)	302325611
Teikėjo adresas (jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visų dalyvių adresai)	A. Šabaniausko g. 14 LT-08431 Vilnius
Už pasiūlymą atsakingo asmens vardas, pavardė	Vadybininkas Mantas Baliukynas
Telefono numeris	(8-5) 250 0291
El. pašto adresas	info@multilab.lt

1. Šiuo pasiūlymu pažymime, kad sutinkame su visomis Konkurso sąlygomis ir patvirtiname, kad mūsų siūlomos Prekės atitinka visus Konkurso sąlygose nurodytus keliamus reikalavimus.

2. CVP IS elektroninėmis priemonėmis pateikdami pasiūlymą, patvirtiname, kad dokumentų skaitmeninės kopijos ir CVP IS elektroninėmis priemonėmis pateikti duomenys yra tikri.

3. Pirkimo objektas skaidomas į **5 (penkis) pirkimo objekto dalis**, pasiūlymą galima pateikti vienai ar visoms pirkimo objekto dalims.

2 lentelė. Pasiūlymo kaina (bendra pirkimo objekto dalies kaina su PVM turi atitikti Techninėje specifikacijoje nurodytą kainą):

5 pirkimo objekto dalis

Prekės pavadinimas	Pasiūlymo kaina be PVM*	PVM suma, Eur	Bendra kaina su PVM
Reagentai ir priemonės per kraują plintančių infekcijų žymenų imunofermentiniams (IFA) tyrimams automatinį analizatorių sistema atlikti	52555,20	2950,32	55505,52

Bendra kaina žodžiais su PVM: *penkiasdešimt penki tūkstančiai penki šimtai penki Eur 52 ct*

Jei suma skaičiais neatitinka sumos žodžiais, teisinga laikoma suma žodžiais.

I šią sumą įeina visos išlaidos ir visi mokesčiai, taip pat ir PVM*, kuris sudaro *du tūkstančiai devyni šimtai penkiasdešimt Eur 32 ct* (2950,32 EUR).

* Tais atvejais, kai pagal galiojančius teisės aktus Tiekėjui nereikia mokėti PVM, jis nurodo priežastis, dėl kurių PVM nemoka: _____.

PASTABOS:

1. Bendra pasiūlymo kaina su PVM bus naudojama tik pasiūlymų eilei sudaryti ir laimėtojai nustatyti.
2. Esant mažesniai prekių poreikiui, perkančioji organizacija pasilieka teisę neišpirkti maksimalaus prekių kiekio.

5 priedas dalis

Reagentai ir priemonės per kraują plintančių infekcijų žymenų imunofermentais (IFA) tyrimams atlikti

APRAŠYMAS: Reagentai ir priemonės, per kraują plintančių infekcijų žymenų imunofermentais (IFA) tyrimams atlikti su tinkama panaudos būdu siūloma automatinė analizatorių sistema. Pasirūpymai teikti visą pirkimo dalį.

Pirkimo objekto dalies Nr.	Tyrimų reagentų, eksploatacinių medžiagų pavadinimai	Reikalavimai	Mažiausias tyrimų skaičius	Reagentų ir eksploatacinių medžiagų kiekis (p/m/val.) maksimalios tyrimų skaičius	Reagentų ir eksploatacinių medžiagų reikalingų vienam (1) tyrimui atlikti, kaina, EUR be PVM	Reagentų ir eksploatacinių medžiagų reikalingų vienam (1) tyrimui atlikti, kaina, EUR su PVM	PVM tarifas (%)	Suma, EUR be PVM	Suma, EUR su PVM	Gaminėjas, siūloma pakuočių, pastabos
5	Reagentai ir priemonės per kraują plintančių infekcijų žymenų imunofermentais (IFA) tyrimams automatinė analizatorių sistema atlikti									
5.1	Reagentai ŽIV1/2 Ak/Ag tyrimams kraujyje	Reagentai ŽIV1/2 antikūnų/p24 antigeno nustatymui ELISA (IFA) metodu. Visose pakuočiose ne mažiau kaip po 480 testų. Visos tyrimo inkubacijos turi būti atliekamos stabilioje, 37°C temperatūroje. Kontrolėms bei blankui, jei toks reikalingas, ne daugiau 3 lašelinių. Patikėti kitas reikalingas priemonės tyrimams atlikti, jei neįeina į rinkinį.	12000	-	1,3500	1,4173	5	16200,00	17010,00	
5.1.1.	Metus ŽIV1/2 Ak/Ag matavimo rinkinys, 480 testų		-	24 rink.	-	-	-	-	-	DiaSorin, 1 rink. (480 testų)
5.1.2.	Angulysai analizatoriaus, 500 µl		-	75 pak.	-	-	-	-	-	Viron-Serion, 1 pak. (2x500 vnt.)
5.1.3.	Angulysai analizatoriaus, 1100 µl		-	3 pak.	-	-	-	-	-	Viron-Serion, 1 pak. (2x500 vnt.)
5.1.4.	Stabdomo (STOP) tirpalas, 60 ml		-	12 vnt.	-	-	-	-	-	DiaSorin, 1 vnt. (60 ml)
5.1.5.	Validacijos rinkinys		-	2 pak.	-	-	-	-	-	Bio-rad, pak.
5.2	Reagentai ŽIV1/2 Ak tyrimams kraujyje (rinkiniai ne daugiau kaip po 96 testus)	Reagentai ŽIV1/2 antikūnų nustatymui ELISA (IFA) metodu. Rinkiniai ne daugiau kaip po 96 testus. Visos tyrimo inkubacijos turi būti atliekamos stabilioje, 37°C temperatūroje. Kontrolėms bei blankui, jei toks reikalingas, ne daugiau 3 lašelinių. Patikėti kitas reikalingas priemonės tyrimams atlikti, jei neįeina į rinkinį.	480	-	3,1200	3,2700	5	1497,60	1572,48	
5.2.1.	Metus ŽIV1/2 Ak matavimo rinkinys, 96 testų		-	11 rink.	-	-	-	-	-	DiaSorin, 1 rink. (96 testų)
5.2.2.	Angulysai analizatoriaus, 500 µl		-	9 pak.	-	-	-	-	-	Viron-Serion, 1 pak. (2x500 vnt.)
5.2.3.	Angulysai analizatoriaus, 1100 µl		-	3 pak.	-	-	-	-	-	Viron-Serion, 1 pak. (2x500 vnt.)
5.2.4.	Stabdomo (STOP) tirpalas, 60 ml		-	1 vnt.	-	-	-	-	-	DiaSorin, 1 vnt. (60 ml)
5.2.5.	Validacijos rinkinys		-	1 pak.	-	-	-	-	-	Bio-rad, pak.
5.3	Reagentai HCV tyrimams kraujyje	Reagentai Hepatito C antikūnų nustatymui ELISA (IFA) metodu. Visose pakuočiose ne mažiau kaip po 480 testų. Visos tyrimo inkubacijos turi būti atliekamos stabilioje, 37°C temperatūroje. Kontrolėms bei blankui, jei toks reikalingas, ne daugiau 3 lašelinių. Patikėti kitas reikalingas priemonės tyrimams atlikti, jei neįeina į rinkinį.	9600	-	2,2500	2,3413	5	21408,00	22478,40	
5.3.1.	Metus HCV matavimo rinkinys, 480 testų		-	22 rink.	-	-	-	-	-	DiaSorin, 1 rink. (480 testų)
5.3.2.	Angulysai analizatoriaus, 500 µl		-	39 pak.	-	-	-	-	-	Viron-Serion, 1 pak. (2x500 vnt.)
5.3.3.	Angulysai analizatoriaus, 1100 µl		-	3 pak.	-	-	-	-	-	Viron-Serion, 1 pak. (2x500 vnt.)
5.3.4.	Stabdomo (STOP) tirpalas, 60 ml		-	9 vnt.	-	-	-	-	-	DiaSorin, 1 vnt. (60 ml)
5.3.5.	Validacijos rinkinys		-	2 pak.	-	-	-	-	-	Bio-rad, pak.
5.4	Reagentai a-HBc tyrimams (rinkiniai ne daugiau kaip po 96 testus)	a-HBc antikūnų nustatymui ELISA (IFA) metodu. Visose pakuočiose ne daugiau kaip po 96 testų. Visos tyrimo inkubacijos turi būti atliekamos stabilioje, 37°C temperatūroje. Kontrolėms bei blankui, jei toks reikalingas, ne daugiau 4 lašelinių. Patikėti kitas reikalingas priemonės tyrimams atlikti, jei neįeina į rinkinį.	288	-	17,20	18,06	5	4953,6	5201,28	
5.4.1.	Metus a-HBc matavimo rinkinys, 96 testų		-	8 rink.	-	-	-	-	-	DiaSorin, 1 rink. (96 testų)
5.4.2.	Angulysai analizatoriaus, 500 µl		-	7 pak.	-	-	-	-	-	Viron-Serion, 1 pak. (2x500 vnt.)
5.4.3.	Angulysai analizatoriaus, 1100 µl		-	3 pak.	-	-	-	-	-	Viron-Serion, 1 pak. (2x500 vnt.)
5.4.4.	Stabdomo (STOP) tirpalas, 60 ml		-	1 vnt.	-	-	-	-	-	DiaSorin, 1 vnt. (60 ml)
5.5	Reagentai HBsAg tyrimams (rinkiniai ne mažiau kaip po 480 testus)	Reagentai Hepatito B paviršiaus antigeno nustatymui ELISA (IFA) metodu. Visose pakuočiose ne mažiau kaip po 480 testų. Visos tyrimo inkubacijos turi būti atliekamos stabilioje, 37°C temperatūroje. Kontrolėms bei blankui, jei toks reikalingas, ne daugiau 3 lašelinių. Patikėti kitas reikalingas priemonės tyrimams atlikti, jei neįeina į rinkinį.	7200	-	0,9000	0,943	5	6480,00	6804,00	
5.5.1.	Metus HBsAg matavimo rinkinys, 480 testų		-	17 rink.	-	-	-	-	-	DiaSorin, 1 rink. (480 testų)
5.5.2.	Angulysai analizatoriaus, 500 µl		-	46 pak.	-	-	-	-	-	Viron-Serion, 1 pak. (2x500 vnt.)
5.5.3.	Angulysai analizatoriaus, 1100 µl		-	3 pak.	-	-	-	-	-	Viron-Serion, 1 pak. (2x500 vnt.)
5.5.4.	Stabdomo (STOP) tirpalas, 60 ml		-	7 vnt.	-	-	-	-	-	DiaSorin, 1 vnt. (60 ml)
5.5.5.	Validacijos rinkinys		-	2 pak.	-	-	-	-	-	Bio-rad, pak.
5.6	Reagentai a-HBe IgM tyrimams (rinkiniai ne daugiau kaip po 96 testus)	a-HBe IgM antikūnų nustatymui ELISA (IFA) metodu. Visose pakuočiose ne daugiau kaip po 96 testų. Visos tyrimo inkubacijos turi būti atliekamos stabilioje, 37°C temperatūroje. Kontrolėms bei blankui, jei toks reikalingas, ne daugiau 4 lašelinių. Patikėti kitas reikalingas priemonės tyrimams atlikti, jei neįeina į rinkinį.	288	-	7,00	8,4700	21	2016,00	2439,3600	
5.6.1.	Metus a-HBe IgM matavimo rinkinys, 96 testų		-	10 rink.	-	-	-	-	-	DiaSorin, 1 rink. (96 testų)
5.6.2.	Angulysai analizatoriaus, 500 µl		-	4 vnt.	-	-	-	-	-	Viron-Serion, 1 vnt.
5.6.3.	Angulysai analizatoriaus, 1100 µl		-	7 pak.	-	-	-	-	-	Viron-Serion, 1 pak. (2x500 vnt.)
5.6.4.	Angulysai analizatoriaus, 1100 µl		-	4 pak.	-	-	-	-	-	Viron-Serion, 1 pak. (2x500 vnt.)
Bendra 5-os pirkimo objekto dalies pasiūlymo kaina:			20760	-	-	-	-	52551,20	55505,52	

BEIKALAVIMAI PANAUDOS BŪDU SIŪLOMAI AUTOMATINIŲ ANALIZATORIŲ SISTEMŲ PER KRAVĄ PLINTANČIŲ INFЕКЦИJŲ ŽYMENŲ IMUNOFERMENTAIS TYRIMAMS ATLIKTI

Modelis (tipas)	BEP2000 (2 vnt.)	Chemijos, kilmės bei Siemens (Cobas) (2 vnt.)	Papildomi maišai 2000 m
Techninės parametrai	Reikalavimai techniniai parametrai		
1. Paskirtis	Sistemos turi sudaryti 2 automatiniai ne mažiau kaip keturių plokštelių imunofermentų tyrimų analizatoriai skirti 96 lašelinių mikroplokštelių tyrimams atlikti. Sistema turi užtikrinti kasdieninių tyrimų atlikimą "load up" principu.		
2. Tyrimų spektras	Turi būti galimybė atlikti visus nurodytus specifikuojamus tyrimus su automatinėmis ELISA analizatorių sistema. Galimybės papildyti atliekamų tyrimų spektrą. Patikėti visos reikalingos priemonės ir papildomos priemonės, aptarnavimas būtinai reagentais.		
3. Analizatoriaus (-ių)	3.1. Visiškai automatizuotas analizatorius su programine įranga turi būti techniniai patvirtinti tyrimams. Kompleksinis su spaudintais (siųsi reikalingas), išoriniu spausdintuvu, brūkšninį kodų skaitytuvu. Taip pat analizuojamas valdomas išorinio kompiuterio pagalba, kompleksuojamas su kompiuteriu.	3.1. Visiškai automatizuotas BEP2000 analizatorius su programine įranga yra techniniai patvirtinti tyrimams. Analizatorius BEP2000 sistema bus kompleksuojamas su spausdintuvu (rezultatus spausdinti), brūkšninį kodų skaitytuvu bei išoriniu valdomu kompiuteriu (2 vnt.) Gamintojo dokumentacija (konfidenciali) įranga, pat. 34, 35; 38-61	
	3.2. Tyrimai turi būti atliekami iš valdymo sąsajos, patvirtintomis programomis ir su kompiuteriu. Galimybės tuo pačiu metu daryti kelių skirtingų tyrimų atlikimą.	3.2. BEP2000 analizatorius tyrimai yra atliekami iš valdymo sąsajos, patvirtintomis programomis ir su kompiuteriu. Programose įranga reikiama galimybė tuo pačiu metu daryti kelių skirtingų tyrimų atlikimą. Gamintojo dokumentacija (konfidenciali) įranga, pat. 42; 53; 54	
	3.3. Analizatoriai turi būti integruojami brūkšninį kodų skaitytuvu bei reagentais, reikiama patvirtinti, reikiama temperatūros indikatoriai. BEP2000 prietaisai automatiškai atlikti mėginių skaidymą, plėvimą, inkubaciją (siųsi reikalingas). Prietaisai turi automatiškai atlikti mėginių skaidymą, plėvimą, inkubaciją ir rezultatus vartojimą.	3.3. BEP2000 analizatoriai yra integruojami brūkšninį kodų skaitytuvu bei reagentais, reikiama patvirtinti, reikiama temperatūros indikatoriai. BEP2000 prietaisai automatiškai atlikti mėginių skaidymą, plėvimą, inkubaciją ir rezultatus vartojimą. Gamintojo dokumentacija (konfidenciali) įranga, pat. 34; 37; 44; 51	
	3.5. Analizatoriai turi būti integruojami plėvimu stotimi ir skaitytuvu su pagrindiniais integruojamais filtrais: 405, 450, 492, 550, 620 nm. Su galimybe pakeičiant filtrų skaičių.	3.5. BEP2000 analizatoriai yra integruojami plėvimu stotimi ir skaitytuvu su pagrindiniais integruojamais filtrais: 405, 450, 492, 550, 620 nm. Taip pat analizuojamas BEP2000 yra galimybė pakeičiant filtrų skaičių. Gamintojo dokumentacija (konfidenciali) įranga, pat. 39; 40; 45; 47	
	3.6. Gamintojas turi būti integruojamas su įranga klaidų (pašalinti reagentus, nesukultas mėginys ar reagento brūkšninis kodas ir pan.) Analizatoriaus leidžia išskirti klaidas ir tipus darbu toliau.	3.6. Analizatoriai BEP2000 turi įranga ir valdymo sistemą įranga klaidų (pašalinti reagentus, nesukultas mėginys ar reagento brūkšninis kodas ir pan.) BEP2000 analizatoriai leidžia išskirti klaidas ir tipus darbu toliau. Gamintojo dokumentacija (konfidenciali) įranga, pat. 43; 50; 52; 55; 57; 58; 59; 62	
	3.7. Analizatoriai turi būti integruojami su įranga tyrimų aptikimo funkcijai.	3.7. BEP2000 analizatoriai turi būti integruojami su įranga tyrimų aptikimo funkcijai. Gamintojo dokumentacija (konfidenciali) įranga, pat. 46; 49; 61	
	3.8. Ne mažiau keturių skaidymų plokštelių analizatoriai.	3.8. BEP2000 analizatoriai turi 4 skaidymų prietaisus, todėl vienu metu analizuojami gali būti 4 skaidymų plokštės. Gamintojo dokumentacija (konfidenciali) įranga, pat. 56; 61	
	3.9. Indikatoriai su ne mažiau nei 4 kameromis.	3.9. BEP2000 analizatoriai turi 4 inkubavimo pozicijas, kameras. Gamintojo dokumentacija (konfidenciali) įranga, pat. 59; 60	
	3.10. Atlikimų ir plėvimų sistemos skaidymo talpos su skaidymo lygio aptikimo funkcija (mėginių užpildymo kontrolė).	3.10. BEP2000 analizatoriai turi atlikti ir plėvimą sistemą skaidymo talpos su skaidymo lygio aptikimo funkcija (mėginių užpildymo kontrolė). Gamintojo dokumentacija (konfidenciali) įranga, pat. 59; 61	
	4.1. Turi būti paruoštas, tinkamas mėginių, jei reikia, pateikti specialus indėnis.	4.1. BEP2000 analizatoriai turi būti paruoštas, tinkamas mėginių, jei reikia, pateikti specialus indėnis. Gamintojo dokumentacija (konfidenciali) įranga, pat. 61	
4. Mėginiai	4.2. Galimybės vienu stoteliu dėti skirtingo tipo mėginius.	4.2. BEP2000 analizatoriai mėginiai stotė yra galimybės dėti skirtingo tipo mėginius. Gamintojo dokumentacija (konfidenciali) įranga, pat. 61	

5. Analizatoriaus (n) matmenys	Ilgis plotis aukštis ne daugiau negu 130x100x80 cm. Jei didesnis turi būti kompiuterizujamas su vibracijos slopinimo stalu.	BEF2000 analizatoriaus ilgis plotis aukštis yra 106x66x83,5 mm. Arba 106x66x83,5 cm. Analizatoriaus BEF2000 bus kompiuterizujamas su vibracijos slopinimo stalu. Gamintojo dokumentacija (konfidenciali) (pragla. psl. 62)
6. Duomenų bazė	Analizatoriaus atnaujinti saugoma visa informacija apie atliktą tyrimą; nesudėtą reagentų informacija; interpretacija; paciento informacija	BEF2000 analizatoriaus programos (pragla. atnaujinti saugoma visa informacija apie atliktą tyrimą; nesudėtą reagentų informacija; interpretacija; paciento informacija Gamintojo dokumentacija (konfidenciali) (pragla. psl. 55)
7. Programinės įrangos integracija	Turi būti galimybė integruoti analizatoriaus laboratorinę informacinę sistemą	Turi galimybę integruoti BEF2000 analizatoriaus laboratorinę informacinę sistemą per ASTM ir ASCII. Gamintojo dokumentacija (konfidenciali) (pragla. psl. 48, 52)
8. Serifikavimas	Sistema ir reagentai turi turėti CE-IVD arba lygiavertį ženklą	BEF2000 sistema ir reagentai turi CE-IVD ženklą. Gamintojo dokumentacija (konfidenciali) (pragla. psl. 63)
9. Apauga nuo elektros energijos tiekimo nelyrumų	Tiekimas su automatinėmis analizatorių sistema turi pateikti parametrus taikant nematytą elektros energijos tiekimo sistemą 13%, kuri užtikrina užtikriną tyrimų atlikimą, esant elektros energijos tiekimo nelyrumams.	Tiekimas su automatinėmis analizatorių sistema BEF2000 pateikia parametrus taikant nematytą elektros energijos tiekimo sistemą UPS, kuri užtikrina užtikriną tyrimų atlikimą, esant elektros energijos tiekimo nelyrumams.

PASTABOS:

1. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti visas tyrimų atlikimo pagal gamintojo rekomendacijas reikalingas naudojamas priemones (reagentus, skaidiklinas, kalibracinius, kontrolinius modžius) (ne mažiau kaip neigiamas, teigiamas), magnetinius, ploviklius, specialias vaiktines ir kitas gamintojo nurodytas priemones), reikalingas nurodyti tyrimų atlikimo bei rezultatus pateikti.
2. Būtina pateikti reikalingus reagentus, kiti priemonės bei kontrolinių modžių kokių nors matavimų techninėje specifikacijoje tyrimų atlikimo piliiki.
3. Skaidiklinės tyrimų atlikimo reikalingos medicinos priemonės kokioms, tiekėjas turi įvertinti tai, kad kalibracinius, kontrolinius modžius, reagentus ir kit. priemones bus naudojamos skaidiklinės į gamintojo rekomendacijas, nurodytas galiojimo, atidavimo rinkinį, ir stabilumo terminus bei, kad bus atliktas kasdieninis kokybės kontrolės tyrimai, pakartojimai, esant nepatvirtintiems rezultatams, nedidinti skaidiklinės, rezultatai visada analizuojami matavimo ribas.
4. Rinkiniai turi būti kontroliniai modžius: ne mažiau nei saugoma ir teigiamas, pritaikytas nurodyti tyrimų atlikimui.
5. Sifoniniai reagentai postruome 5.1 - 5.5 turi būti to paties gamintojo.
6. Reagentai turi būti pritaikyti klinikiniam tyrimams, turinti CE ir IVD ženklą. Gamintojo dokumentacija (konfidenciali) (pragla. psl. 63)
7. Visos sifoninės prekės turi būti originalios, tinkamos darbai su pusei sifonų įrangą (pateikti gamintojo patvirtinimą).
8. Reagentų galiojimo terminas ne trumpesnis kaip 6 mėnesiai nuo pristatymo dienos.
9. Tiekėjas turi pateikti sifoninės įrangos gamintojo patvirtintą sertifikatą instaliuoti ir vykdyti jais techninę priežiūrą bei remontą.
10. Tyrimo priemonės reikalingas tiksliniam tyrimui atlikti tiekėjai privalo nurodyti patys užpildydami specifikacijoje pateiktas lentelės, nebūtinai vadovaujantis tuo, kas dalies nurodyta specifikacijoje, tačiau būtinai nurodant visą spektrą priemonių, užtikrinančių kokybišką tyrimų atlikimą. Tyrimams, kurių atlikimui nenaudojamos pagalbinės priemonės ir reagentai, nurodoma 0 (nulis)

3 lentelė. Reikalaujami dokumentai

Eil. Nr.	Pateiktų dokumentų pavadinimas	Dokumento puslapių skaičius
1.	EBVPD elektroninė forma pagal Konkurso sąlygų 5 priedą. Kiekvienas subjektas, kurio pajėgumais Tiekėjas remiasi, kaip tai apibrėžta Viešųjų pirkimų įstatymo 49 straipsnyje, užpildo ir pasirašo atskirą EBVPD.	14+14
2.	Jungtinės veiklos sutarties skaitmeninė kopija (jeigu pasiūlymą teikia ūkio subjektų grupė).	-
3.	Užpildytas Konkurso sąlygų 2 priedas „Techninė specifikacija“. Tiekėjas privalo nurodyti siūlomų prekių technines charakteristikas, nurodant konkrečius siūlomus parametrus (rašyti „Atitinka“ arba „Taip“ neleidžiama).	191
4.	Dokumentas, patvirtinantis, 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 (taikoma 1 – 5 pirkimo objekto dalims).	191
5.	Gamintojo patvirtinimas, kad siūlomos prekės yra originalios, tinkamos darbui su panaudai siūloma įranga. Jei siūlomi kito gamintojo (nei siūlomos įrangos) reagentai, turi būti pateiktas panaudai siūlomos įrangos gamintojo rašytinis patvirtinimas, kad siūlomi reagentai tinka ir gali būti naudojami siūlomai įrangai (taikoma 1 – 5 pirkimo objekto dalims).	191
6.	Dokumentai, patvirtinantys reagentų CE ir IVD ženklinius bei atitikties dokumentus pagal Europos direktyvų nuostatas medicinos priemonėms CE sertifikatus arba lygiavertius dokumentus (taikoma 1 – 5 pirkimo objekto dalims).	191
7.	Dokumentai, įrodantys siūlomų prekių atitikimą techninei specifikacijai, pateiktai Konkurso sąlygų 2 priede „Techninė specifikacija“ (prekių aprašymai (gamintojo katalogai, bukletai, techniniai aprašai, programinės įrangos validavimo protokolus ar sertifikatus arba licencijavimo dokumentus ir kt.) ar kiti dokumentai).	191
8.	Įrodymai, patvirtinantys Tiekėjo galimybes pirkimo sutarties vykdymo metu naudotis kitų ūkio subjektų (subtiekėjų) pajėgumais (pvz., ketinimų protokolais, subtiekėjo deklaracija ar pan.) (jei taikoma).	1
9.	Kiti dokumentai ir informacija (jei taikoma).	1+1

4 lentelė. Subtiekėjai

Eil. Nr.	Subtiekėjo pavadinimas	Nurodomi įsipareigojimai, kuriems pasitelkiami subtiekėjai
1.	UAB „Interlux“	Komunikacija su tiekėjais ir siūlomos įrangos techninis aptarnavimas ir priežiūra

Pildyti tuomet, jei pirkimo sutarties vykdymui bus pasitelkti subtiekėjai. Kai pasiūlymą pateikiantis Tiekėjas nurodo, kad pirkimo sutarties vykdymo metu jis numato remtis kitų tinkamų ūkio subjektų, su kuriais pasiūlymą pateikiantis Tiekėjas nėra sudaręs jungtinės veiklos sutarties, pajėgumais, pasiūlymą pateikiantis Tiekėjas, be kitų Konkurso sąlygose nustatytų dokumentų, privalo pateikti įrodymus, patvirtinančius jo galimybes pirkimo sutarties vykdymo metu naudotis kitų ūkio

subjektų pajėgumais (pvz., ketinimų protokolas, subtiekejo deklaracija ar pan.) (pateikiamos dokumentų skaitmeninės kopijos).

5 lentelė. Konfidenciali informacija

Eil. Nr.	Pateikto dokumento pavadinimas	Paaškinimai, įrodantys, kad šios lentelės 2 stulpelyje nurodyta informacija yra konfidenciali
1	UAB „Multilabo“ įgaliojimas (konfidencialu)	„Konfidencialu“ - UAB „Multilabo“ įgaliojimas - įgaliojime nurodomas įmonės darbuotojo gimimo data, o tai yra asmeninė informacija, kuri nėra vieša ar viešai prieinama bei negali būti viešinama;
2	UAB „Interlux“ įgaliojimas (konfidencialu)	„Konfidencialu“ - UAB „Interlux“ įgaliojimas - įgaliojime nurodomas įmonės darbuotojo gimimo data, o tai yra asmeninė informacija, kuri nėra vieša ar viešai prieinama bei negali būti viešinama;
3	Gamintojo dokumentai (konfidencialu)	„Konfidencialu“ - Gamintojo dokumentai - UAB „Multilabo“, vykdydama sutartinius įsipareigojimus, kylančius iš platinimo sutarčių tarp UAB „Multilabo“ ir prekių gamintojų, įsipareigoja laikyti visą su šiomis sutartimis susijusią dokumentaciją (įskaitant, bet tuo nepasiribojant, gamintojo išduotą įgaliojimą) bei su gamintojo produktais susijusią informaciją (įskaitant, bet tuo neapsiribojant, prekių technines specifikacijas, aprašus, katalogus ir kt.), konfidencialia informacija.
4	Ketinimų protokolas	„Konfidencialu“ - dokumente pateikiama informacija apie įmonės sudarytas sutartis, atsakingus asmenis, tai nėra vieša ar viešai prieinama bei negali būti viešinama informacija;

Pildyti tuomet, jei bus pateikta konfidenciali informacija. Tiekėjas negali nurodyti, kad konfidenciali yra informacija nurodyta Viešųjų pirkimų įstatymo 20 straipsnio 2 punkte. Jei Tiekėjas nenurodo konfidencialios informacijos, laikoma, kad tokios Tiekėjo pasiūlyme nėra.

Vadovaujantis Viešųjų pirkimo įstatymo 86 straipsnio 9 dalimi, Įgaliotoji organizacija laimėjusio Tiekėjo pasiūlymą, išskyrus informaciją, kurios atskleidimas prieštarautų informacijos ir duomenų apsaugą reguliuojantiems teisės aktams arba visuomenės interesams, pažeistų teisėtus konkrečius tiekėjo komercinius interesus arba turėtų neigiamą poveikį tiekėjų konkurencijai, paskelbs CVP IS.

6 lentelė. Pasiūlymo galiojimas:

Pasiūlymas galioja ne trumpiau kaip 90 dienų nuo pasiūlymų pateikimo termino pabaigos
--

Viešųjų pirkimų specialistė

Kristina Pušinskienė

Dokumentą elektroniniu parašu pasirašė