

REAGENTŲ IR PAPILDOMŲ PRIEMONIŲ SU ANALIZATORIŲ PANAUDA TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

Bendroji dalis:

1. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (įrašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimui atlikti. Tiekėjas privalo išvardinti visus reikiamus reagentus ir pagalbines priemones (įskaitant ir kontrolines medžiagas (ne mažiau dviejų skirtingų lygių per parą)) tyrimui atlikti, bei nurodyti jų kainas su PVM. Turi būti nurodyti tokie reagentų ir pagalbinių priemonių kiekiai, kad būtų galima atlikti reikiamą tyrimų skaičių. Jei reagentai ir pagalbinės priemonės yra sunaudotos, o reikiamas tyrimų skaičius neatliktas, tuomet tiekėjas privalo nemokamai tiekti reagentus ir pagalbines priemones tol, kol bus atliktas reikiamas tyrimų skaičius.
2. Visoms nurodytoms konkrečioms medžiagoms ir/ar konkretiems prekių pavadinimams taikoma „arba lygiavertis“. Tiekėjas, siūlantis lygiavertę prekę, privalo patikimomis priemonėmis įrodyti, kad siūloma prekė yra lygiavertė (pagal techninės specifikacijos reikalavimus) ir visiškai atitinka techninėje specifikacijoje keliamus reikalavimus.
3. Pateikti reikalingą reagentų, kitų priemonių ir kontrolinių medžiagų (atliekant kasdieninę 2-jų lygių kokybės kontrolę) kiekį, numatomam nurodytam tyrimų skaičiui per 36 mėn. atlikti.
4. Visiems nurodytiems konkretiems medicinos priemonių matmenis taikoma 5 proc. dydžio paklaida, nebent techninėje specifikacijoje nurodyta kita paklaida ar intervalas.
5. Visos siūlomos prekės turi būti originalios, tinkamos darbui prietaisams, suteikiamiems panaudos būdu. Kartu su pasiūlymu pateikti gamintojo patvirtinimą.
6. Perkančioji organizacija prekes planuoja pirkti pagal poreikį, kuris priklauso nuo aplinkybių, neprognozuojamų pirkimo metu (perkamų prekių kiekis priklauso nuo sutarties vykdymo metu išskylančio poreikio, keičiantis ligoninės poreikiams, pacientų skaičiui). Perkančioji organizacija pasilieka teisę prekių kiekį didinti arba mažinti, tačiau tokiu atveju, perkamų prekių kiekis negali būti viršytas daugiau kaip 30 procentų. Perkančioji organizacija neįsipareigoja išpirkti viso prekių kiekio.
7. Kartu su pasiūlymu 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 atispindi 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. Taip pat tiekėjas turi pateikti nuorodą į gamintojo interneto svetainę, kurioje perkančiosios organizacijos vertintojai galėtų patikrinti teikiamų duomenų autentiškumą. Kiti dokumentai, nenurodyti šiame punkte, nebus laikomi pakankama ir patikima informacija vertinimui atlikti. Perkančioji organizacija turi teisę reikalauti pateikti katalogų ir techninių aprašų originalus.

8. Tiekėjas turi tiekti prekes, atitinkančias Europos direktyvų nuostatas. Siūlantiems reagentus ir pagalbines priemones pateikti atitikties dokumentą pagal Europos direktyvų nuostatas, kuris atitinka Tarybos direktyvos 98/79/EC sąlygas in vitro diagnostikos medicinos prietaisams. Visos siūlomos prekės turi būti skirtos in vitro diagnostiniam naudojimui. **Kartu su pasiūlymu tiekėjas turi pateikti CE sertifikatų kopijas** arba lygiaverčius dokumentus

2 pirkimo objekto dalis „Šlapimo tyrimai atliekami juosteliniu pusiau automatiniu analizatoriumi su alizatoriaus panauda“

Pusiau automatinis šlapimo tyrimų analizatorius

Eil. Nr.	Pavadinimas/ techniniai parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai (parametrų reikšmė)	Siūlomi techniniai parametrai (parametrų reikšmė)
1	Prietaiso paskirtis	Pusiau automatinis šlapimo tyrimas	Pusiau automatinis šlapimo tyrimas, dokumento eilės nr. 15, 11 psl.
2	Nustatomi parametrai	Gliukozė, bilirubinas, ketonai, santykinis tankis, eritrocitai, pH, baltymas, urobilinogenas, bakterijos, leukocitai, albuminas,	Dokumento eilės nr. 8, Multistix 10 SG juostelių aprašymas
3	Mėginio tipas	Šlapimas	dokumento eilės nr. 15, 11 psl.
4	Pasirinktų juostelių įvedimas	Skirtingo tipo juosteles analizatorius atpažįsta automatiškai	dokumento eilės nr. 15, 21 psl.
5	Juostelių drėgmės kontrolė	Prietaisas turi atpažinti sudrėkusias juosteles, taip pasisaugoma nuo klaidingų rezultatų gavimo	dokumento eilės nr. 15, 25 psl.
6	Jautrumas vitaminui C	Juostelės turi būti nejautrios įprastam vit. C kiekiui aptinkamam šlapime arba iki 25 mg/l	dokumento eilės nr. 14
7	Šlapimo spalvos nustatymas	Analizatorius turi nustatyti ir pranešti šlapimo spalvą, būtina automatinė šlapimo spalvos korekcija dėl bilirubino	dokumento eilės nr. 16, nuoroda: https://www.siemens-healthineers.com/vn/urinalysis-products/urinalysis-systems/clinitek-advantus-urine-chemistry-analyzer
8	Skubaus mėginio įterpimas	Turi būti galimybė įterpti skubų mėginį	dokumento eilės nr. 15, 31 psl.
9	Automatinis rezultatų interpretavimo patarėjas	Galimybė pakomentuoti patologinius tyrimų rezultatus dėl galimų interferencijų	dokumento eilės nr. 16, nuoroda: https://www.siemens-healthineers.com/vn/urinalysis-products/urinalysis-systems/clinitek-advantus-urine-chemistry-analyzer

10	Galimybė įtraukti mikroskopavimo rezultatus į bendrą tyrimą	Galimybė prijungti mikroskopavimo rezultatus paciento išrašė	dokumento eilės nr. 15, 35 psl.
11	Kokybės kontrolė	Ne mažiau 2 lygių	Dokumento eilės nr. 9, Chek stix juostelių aprašymas
12	Kokybės kontrolės nustatymai	Automatinis kokybės kontrolės atlikimo nustatymas neleidžiantis dirbti neatlikus kokybės kontrolės matavimo	dokumento eilės nr. 16, nuoroda: https://www.siemens-healthineers.com/vn/urinalysis-products/urinalysis-systems/clinitex-advantus-urine-chemistry-analyzer
13	Kalibravimas	Automatinis su kiekviena juoste	dokumento eilės nr. 15, 43 psl.
14	Našumas	Iki 200 tyrimų per valandą	dokumento eilės nr. 16, nuoroda: https://www.siemens-healthineers.com/vn/urinalysis-products/urinalysis-systems/clinitex-advantus-urine-chemistry-analyzer
15	Tyrimo atlikimo laikas	Ne ilgesnis nei 7 sek.	dokumento eilės nr. 16, nuoroda: https://www.siemens-healthineers.com/vn/urinalysis-products/urinalysis-systems/clinitex-advantus-urine-chemistry-analyzer
16	Valdymas	LCD ekranas, valdymas liečiant	dokumento eilės nr. 16, nuoroda: https://www.siemens-healthineers.com/vn/urinalysis-products/urinalysis-systems/clinitex-advantus-urine-chemistry-analyzer
17	Atmintis	Ne mažiau nei 500 pacientų tyrimų rezultatų Ne mažiau nei 200 kontrolės rezultatų	dokumento eilės nr. 15, 35 psl.
18	Matavimas	Automatinis, jokių papildomų procedūrų operatorius neatlieka	dokumento eilės nr. 16, nuoroda: https://www.siemens-healthineers.com/vn/urinalysis-products/urinalysis-systems/clinitex-advantus-urine-chemistry-analyzer
19	Mėginių ir operatoriaus identifikavimas	Turi būti galimybė įvesti paciento ir operatoriaus ID	dokumento eilės nr. 15, 21 psl.
20	Galimos jungtys ir programos	Galimybė jungtis prie LIS Duomenų perdavimas printeriui ar pagrindiniam kompiuteriui Galimybė prijungti brūkšninio kodo skaitytuvą	dokumento eilės nr. 15, 21 psl.
21	Brūkšninio kodo skaitytuvas	Galimybė išoriškai pajungti	dokumento eilės nr. 16, nuoroda: https://www.siemens-healthineers.com/vn/urinalysis-products/urinalysis-systems/clinitex-advantus-urine-chemistry-analyzer

22	Printeris	Vidinis, terminis	dokumento eilės nr. 16, nuoroda: https://www.siemens-healthineers.com/vn/urinalysis-products/urinalysis-systems/clinitk-advantus-urine-chemistry-analyzer
23	Matavimo metodas	Atspindžio spektrofotometrinis	dokumento eilės nr. 15, 11 psl.
24	Gamintojų CE sertifikatai	Pateikiami	dokumento eilės nr. 10, 11,12 psl.
25	Vartotojo instrukcijos lietuvių ir anglų kalbomis	Pateikti pristatant prekes	dokumento eilės nr. 7
26	Medicinos prietaiso pasas	Pateikti pristatant prietaisą	Pateiksime kartus su prietaisu
27	Aptarnavimo laikotarpis	Techninė priežiūra turi būti teikiama visą sutarties galiojimo laiką	Įsipareigojame techninę priežiūrą teikti visą sutarties galiojimo laikotarpį
28	Suderinamumas	Analizatoriaus darbas turi būti suderintas su reagentų specifikacijoje nurodytomis juostelėmis. Reagentai turi būti pritaikyti analizatoriaus gamintojo	dokumento eilės nr. 7,8

Eil. Nr.	Tyrimas	Preliminarius tyrimų skaičius 36 mėnesių laikotarpiui	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Atitikimas kokybiniams ir techniniams reikalavimams	Siūlomą pakuootę	Poreikis pakuočiai pagal nurodytą	Siūlomos pakuočės kaina, EUR be PVM	Siūlomos pakuočės kaina, EUR su PVM	Bendras suma EUR su PVM	Komercinis pavadinimas, gamintojas, pastabos
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
2.	2 pirkimo objekto dalis. ŠLAPIMO TYRIMAI ATLIEKAMI JUOSTELINIŲ PUSIAU AUTOMATINIŲ									
	Bendras šlapimo tyrimas juosteliniu būdu	36000	Privalo šlapime tirti šiuos parametrus: Gliukozė, baltymas, bilirubinas, urobilinogenas, pH, specifinis lyginamasis tankis, kraujas, ketonai, nitritai, leukocitai							
	Šlapimo juostelės Multistix 10 SG	36000		Šlapime tiria šiuos parametrus: gliukozę, baltymą, bilirubiną, urobilinogeną, pH, specifinį lyginamąjį tankį, kraują, ketonus, nitritus, leukocitus	1x100	360	26,67	28,00	10080,00	Multistix 10 SG, Siemens Healthcare Diagnostics Inc.

	Kontrolinės juostelės Check-Stix	1050			1x50	21	70,79	74,33	1560,93	Chek stix , Siemens Healthcar e Diagnostics Inc.
	Termopopierius	150			1	150	1,55	1,88	282,00	
2 pirkimo objekto dalies suma iš viso, Eur.										11922,93