



INTERLUX GROUP

UAB „Medita“

(tiekėjo pavadinimas)

Uždaroji akcinė bendrovė, P. Baublio g. 2A LT-08406 Vilnius, Tel.: (8~5) 272 03 72, Faks. (8~5) 272 01 01,
El. p. info@medita.lt, www.medita.lt, Juridinių asmenų registras, 110323729, LT103237219
(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)

**PASIŪLYMAS
DĖL REAGENTŲ IR PAPILDOMŲ PRIEMONIŲ ŠIRDIES ŽYMENŲ IR
PROKALCITONINO TYRIMAMS ATLIKTI ANALIZATORIUMI PANAUDAI**

2022 m. rugpjūčio 29 d. Nr. 1
Vilnius

VšĮ Respublikinei Klaipėdos ligoninei

1. INFORMACIJA APIE TIEKĖJĄ:

Tiekėjo arba ūkio subjektų grupės dalyvių pavadinimas (-ai), juridinio asmens kodas (-ai) <i>(jeigu pasiūlymą teikia fizinis asmuo – verslo ar individualios veiklos pažymėjimo Nr. ar pan.)</i> , adresas (-ai)	UAB „Medita“;
Ūkio subjektų grupės dalyvis, atstovaujantis arba vadovaujantis ūkio subjektų grupei <i>(pildoma, jei pasiūlymą teikia tiekėjų grupė)</i>	
Asmens, įgalioto bendrauti su perkančiąja organizacija, kontaktinė informacija (vardas, pavardė, tel., faks., el. p., adresas)	Viešųjų pirkimų specialistė Jurgita Žaliauskienė (8~5) 272 03 72, 8 699 68120 pirkimai@medita.lt

2. INFORMACIJA APIE ŪKIO SUBJEKTUS, KURIŲ PAJĖGUMAIS TIEKĖJAS REMIASI, KAD ATITIKTŲ PERKANČIOSIOS ORGANIZACIJOS KELIAMUS KVALIFIKACIJOS REIKALAVIMUS (JEIGU TOKIE REIKALAVIMAI KELIAMI) *(nurodomi ir kvazisubtiekJai – fiziniai asmenys, kuriuos ketinama įdarbinti pirkimo laimėjimo atveju)*
(pildoma, jei tiekėjas pasitelkia kitų ūkio subjektų pajėgumais pagal VPĮ 49 str.)

Eil. Nr.	Ūkio subjekto pavadinimas, juridinio asmens kodas, adresas	Nuoroda į skelbimo apie pirkimą punkto sąlygą, kuriai atitikti remiamasi ūkio subjekto pajėgumais	Sutarties objekto dalies, perduodamos vykdyti subtiekJui, aprašymas
1.			

3. INFORMACIJA APIE ŽINOMUS SUBTIEKĖJUS IR JIEMS PERDUODAMA VYKDYTI SUTARTIES DALIS

(pildoma, jei tiekėjas pasitelkia subtiekJus)

Eil. Nr.	SubtiekJo pavadinimas, juridinio asmens kodas, adresas	Sutarties objekto dalies, perduodamos vykdyti subtiekJui, aprašymas
1.	UAB „Interlux“, Aviečių g. 16, LT-08418 Vilnius, įm.kodas 110608112	Komunikacija su prekių gamintojais Įrangos techninė priežiūra ir aptarnavimas

4. PRIDEDAMI DOKUMENTAI IR INFORMACIJA APIE KONFIDENCIALUMĄ

Eil. Nr.	Dokumentas	Lapų skaičius	Ar dokumente yra konfidencialios informacijos? (Taip / Ne)	Paaiškinimas, kokia konkreti informacija dokumente yra konfidenciali ir kodėl
1	2	3	4	5
1.	Jungtinės veiklos sutarties kopija (jei teikiama)	-		
2.	Įgaliojimas arba kitas dokumentas (jei teikiama)	2	Taip	Įgaliojimo turinį sudaro asmens duomenys, kurie yra saugomi bei laikomi neviešais
3.	Įrodymai, kad ūkio subjektų pajėgumai bus prieinami per visą sutartinių įsipareigojimų vykdymo laikotarpį (jei teikiama)	-		
4.	EBVPD*	28	Ne	
5.	Jei tiekėjas pasitelkia ūkio subjektus – įrodymai, kad šie ištekliai bus prieinami per visą sutartinių įsipareigojimų vykdymo laikotarpį	1	Taip	Dokumente pateikiama informacija apie UAB „Interlux“ ir UAB "Medita" bendradarbiavimo sąlygas, kuri nėra vieša ir negali būti viešinama.
6.	Gamintojo dokumentai (konfidencialu)	622	Taip	UAB „Medita“, vykdydama sutartinius įsipareigojimus, kylančius iš platinimo sutarčių tarp UAB „Medita“ 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.
7.	Tiekėjo, Subtiekėjo deklaracijos	6	Ne	

*Atskirą EBVPD pildo:

1) tiekėjas;

2) kiekvienas tiekėjų grupės narys (jeigu pasiūlymą teikia tiekėjų grupė);

3) kiekvienas ūkio subjektas, kurio pajėgumais remiasi tiekėjas pagal VPĮ 49 str. (jei yra);

4) kiekvienas subtiekėjas atskirai;

5) kiekvienas fizinis asmuo, kurio pajėgumais remiasi tiekėjas pagal VPĮ 49 str., su kuriuo laimėjimo atveju tiekėjas ketina sudaryti darbo sutartį.

Pasirašydamas šį pasiūlymą, tvirtinu, kad:

- esu tinkamai įsisteigęs ir teisėtai veikiu pagal Lietuvos Respublikos įstatymus, taip pat esu atlikęs visus teisinius veiksmus, būtinus, kad pirkimo sutartis būtų tinkamai sudaryta ir galiotų, ir turiu visus teisės aktais numatytus leidimus, licencijas, darbuotojus, reikalingus sutarčiai vykdyti.

- esu susipažinęs su pirkimo dokumentais, taip pat su galiojančiais Lietuvos Respublikos įstatymais, poįstatyminiais teisės aktais, kurie reguliuoja viešųjų pirkimų atlikimo tvarką bei gali turėti įtakos bet kokiems tarp perkančiosios organizacijos ir tiekėjo susiklostantiems santykiams, kylantiems iš šio pirkimo ir (ar) susijusiems su šiuo pirkimu;

- sutinku su pirkimo dokumentuose nustatytomis sąlygomis ir procedūromis,

- siūlomos prekės atitinka techninės specifikacijos reikalavimus ir mes siūlome prekes, kurių kainos, techniniai parametrai yra nurodyti šio Pasiūlymo 1 priede “Prekių sąrašas ir techninė specifikacija”;

- pasiūlymo dokumentuose pateikti duomenys ir informacija yra teisinga ir apima viską, ko reikia tinkamam sutarties įvykdymui;

- pasiūlymas galioja konkurso sąlygų 1.11.6 punkte nurodytą terminą;

- pasiūlyme nenurodžius, kokia informacija yra konfidenciali, laikoma, kad konfidencialios informacijos pasiūlyme nėra.

Viešųjų pirkimų specialistė

Jurgita Žaliauskienė

1. PIRKIMO OBJEKTO DALIS. REAGENTAI IR PAPILDOMOS PRIEMONĖS ŠIRDIES ŽYMENŲ IR PROKALCITONINO TYRIMAMS ATLIKTI SU ANALIZATORIUMI PANAUDAI:

1.1. REAGENTAI IR PAPILDOMOS PRIEMONĖS ŠIRDIES ŽYMENŲ IR PROKALCITONINO TYRIMAMS ATLIKTI ANALIZATORIUMI PANAUDAI (Respublikinei Klaipėdos ligoninei S. Nėries g. 3, Klaipėda)

AFIAS-10
(analizatoriaus pavadinimas)
modelis AFIAS-10
gamintojas Boditech
kilmės šalis Pietų Korėja
Lentelė Nr. I

Eil.	Tyrimų ir reagentų bei papildomų priemonių pavadinimai	Maksimalus tyrimų skaičius per 36 mėn.	Reagentų ir papildomų priemonių kiekis (ml/vnt.) nurodytam maksimaliam tyrimų skaičiui per 36 mėnesių	Reagentų ir pagalbinų priemonių, reikalingų vienam (1) tyrimui atlikti, įkainis Eur be PVM	Suma	Gamintojas, siūlomos prekės komercinis pavadinimas, prekės kodas kataloge, siūloma pakuotė
1	2	3	4	5	6	7
1.	Troponinas I, širdies, didelio jautrumo metodu	14 000	-	2,89	40460	Boditech, AFIAS Tn-I Plus testai 24 vnt/pak
1.1	Tn-I Plus testai	-	15120	-	-	Boditech, AFIAS Tn-I Plus testai 24 vnt/pak
1.2	Tn-I Plus kontrolė	-	79	-	-	Boditech, AFIAS TnI Plus kontrolė 2x1 ml
1.3	Tn-I Plus kalibratorius	-	3	-	-	Boditech Tn-I Plus kalibratorius (2 x 1 ml), pak.
2.	N-terminalo-pro B-tipo natrio uretriniopeptido (NT-proBNP)	5000	-	7,88	39400	Boditech, AFIAS NT-proBNP testai 24 vnt/pak

2.1	AFIAS NT-proBNP testai	-	6120	-	-	Boditech, AFIAS NT-proBNP testai 24 vnt./pak
2.2	NT-proBNP kontrolė	-	79	-	-	Boditech, NT-proBNP kontrolė (2 x 1 ml), pak.
2.3	NT-proBNP kalibratorius	-	3	-	-	Boditech NT-proBNP kalibratorius (2 x 1 ml), pak.
3.	D-Dimerai	3000	-	9,71	29130	AFIAS D-Dimer testai, 24vnt./pak.
3.1	AFIAS D-Dimer testai	-	4104	-	-	AFIAS D-Dimer testai, 24vnt./pak.
3.2	D-Dimer kontrolė	-	548	-	-	AFIAS D-Dimer kontrolė, 2x 0,5ml
3.3	D-Dimer kalibratorius	-	3	-	-	Boditech D-Dimer kalibratorius (2 x 1 ml), pak.
5.	Prokalcitoninas (PCT)	3000	-	8,81	26430	Boditech, AFIAS PCT Plus testai, 24vnt./pak.
5.1	AFIAS PCT Plus testai	-	4104	-	-	Boditech, AFIAS PCT Plus testai, 24vnt./pak.
5.2	PCT Plus kontrolė	-	79	-	-	Boditech, PCT Plus kontrolė
5.3	PCT Plus kalibratorius	-	3	-	-	Boditech PCT Plus kalibratorius 2x1ml
Bendra pasiūlymo kaina EUR be PVM:					135420	x
PVM 5% Eur:					6771	x
Bendra pasiūlymo kaina EUR su PVM:					142191	x

Bendra pasiūlymo kaina su PVM vienas šimtas keturiasdešimt du tūkstančiai ir šimtas devyniasdešimt vienas EUR (suma žodžiais), kur PVM sudaro 6771 Eur.

- po kablelio turi būti nurodomi ne daugiau kaip 2 skaitiniai.

1.2. ŠIRDIES ŽYMENŲ IR PROKALCITONINO TYRIMAMS ATLIKTI ANALIZATORIUS PANAUDAI – 1 VNT.

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

modelis AFAS-10
gamintojas Boditech
kilmės šalis Pietų Korėja

Lentelė Nr.2

Eil. Nr.	Techninis parametras	Reikalaujama techninio parametro reikšmė	Siūloma techninio parametro reikšmė	Siūlomo prekių techninio parametro atitikimas pagal konkrečių reikalaujamo parametro reikšmę, nurodant atitiktį:
1.	Analizatorių paskirtis, užtikrinant nepertraukiamą tyrimų atlikimą	Automatinis analizatorius turi būti ne senesnis nei 2021 m. neeksploatuotas su ekranu ir programine įranga. Techniškai pajėgus atlikti tyrimų sąrašą išvardintus tyrimus pagal ėminio/mėginio tipą, matavimo vienetų ir metodinius reikalavimus.	Reikšmė Draudžiama nukopijuoti ir pateikti nurodytas perkančiosios organizacijos reikalaujamo techninio parametro reikšmes. Privaloma nurodyti tik konkrečius siūlomus parametrus. (negalima rašyti: „Atitinka“, „Taip“, „Ne...mažiau“, „Ne...daugiau“) pildo tiekėjas	katalogo/ bukletu/brošiūros/ aprašymo puslapio Nr. ; puslapyje pažymėti grafiškai nurodyti (t.y. pastebimai pažymėti – spalvotai marķiuoti, ir/ar nurodyti rodyklėmis, ir/ar pabraukti) konkrečias teikiamų reikalaujamų techninių charakteristikų reikšmės bei įrašyti, kurį techninės specifikacijos reikalaujamo techninio parametro punktą jos atitinka. pildo tiekėjas
				Gamintojo dokumentai (konfidencialu) analizatoriui 1 p.d. 84 psl., 87 psl., 94 psl., 96 psl., 142 psl., 182 ps.

2.	Komplektacija	Analizatoriaus priedai: - spausdintuvas; - brūkšnių kodų skaitytuvas; - nepertraukiamas maitinimo šaltinis (srovės/įtampos stabilizatorius). Tiekėjai turi pasirūpinti visomis papildomomis priemonėmis, darbui būtina įranga.	Integruotas spausdintuvas, barkodų skaitytuvas, nepertraukiamas maitinimo šaltinis	Gamintojo dokumentai (konfidencialu) analizatoriui 1 p.d. 10 psl., 87 psl., 90 psl., 115 psl., 136 psl.
3.	Tyrimo atlikimo laikas	1. Ne mažiau 10 tyrimų per valandą. 2. Rezultatai gaunami ne ilgiau nei per 20 min po brūkšninio kodo nuskaitymo. 3. Galimybė atlikti skubius tyrimus.	1. 50 testų per valandą 2. Rezultatai gaunami nei per 20 minučių. 3. Galimybė atlikti skubius tyrimus	Gamintojo dokumentai (konfidencialu) analizatoriui 1 p.d. 47 psl., 154-155 psl., 162 psl. 181 psl., Gamintojo dokumentai (konfidencialu) 1.1.1 p.d. 3 psl. Gamintojo dokumentai (konfidencialu) 1.2.1 p.d. 3 psl., Gamintojo dokumentai (konfidencialu) 1.3.1 p.d. 5 psl. Gamintojo dokumentai (konfidencialu) 1.5.1 p.d. 4 psl.
4.	Darbo metodai	Visi tyrimui atlikti reikalingi reagentai yra uždarose kasetėse-strypeliuose.	Visi tyrimų reagentai kasetės	Gamintojo dokumentai (konfidencialu) 1.1.1 p.d. 3 psl. Gamintojo dokumentai (konfidencialu) 1.2.1 p.d. 3 psl., Gamintojo dokumentai (konfidencialu) 1.3.1 p.d. 3 psl. Gamintojo dokumentai (konfidencialu) 1.5.1 p.d. 3 psl.
5.	Mėginio tipas	Serumas ir plazma Troponino I tyrimams	Visas kraujas, serumas ir plazma Troponino I tyrimams	Gamintojo dokumentai (konfidencialu) 1.1.1 p.d. 3 psl.

6.	Kokybės kontrolė	Kokybės kontrolė bus atliekama pagal gamintojo nurodymus, iškart po naujos testo partijos atidarymo ir kasdien po 1 normalios arba patologinės kokybės kontrolės lygis vadovaujantis Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2019-11-22 įsakymu Nr. V-1327, p.19.1.	dviejų lygių kontrolės	Gamintojo dokumentai (konfidencialu) 1.1.2 p.d. 2 psl., Gamintojo dokumentai (konfidencialu) 1.2.2 p.d. 3 psl., Gamintojo dokumentai (konfidencialu) 1.3.2 p.d. 1 psl., Gamintojo dokumentai.(konfidencialu) 1.5.2 p.d. 2 psl.
7.	Reikalavimai programinei įrangai	Galimybė archyvuoti atliktų tyrimų rezultatus, kad būtų užtikrintas išsamus pacientų atsekamumas.	Galimybė archyvuoti tyrimo rezultatus, kad būtų užtikrinamas atsakamumas	Gamintojo dokumentai (konfidencialu) analizatoriui 1 p.d. 136 psl., 138 psl.
8.	Brūkšninių kodų identifikavimo sistema	Turi būti skirtingų formatų brūkšninių kodų identifikavimo sistema (reagentų, priemonių, eksploatacinių medžiagų, pacientų mėginių).	Atskiria skirtingų formatų brūkšninius kodus.	Gamintojo dokumentai (konfidencialu) analizatoriui 1 p.d. 26 psl., 39 psl., 154 psl., 180 psl.
9.	Integruota kokybės kontrolės programa	Privaloma integruota kokybės kontrolės valdymo sistema, kuri patikrina kiekvieno reagento, kontrolinių medžiagų galiojimo laiką, pagaminimo partijos numerį.	Integruota kokybės kontrolės sistema, kuri patikrina kiekvieno reagento, kontrolinių medžiagų galiojimo laiką ir partijos numerį.	Gamintojo dokumentai (konfidencialu) analizatoriui 1 p.d. 144-145 psl.
10.	Pranešimai operatoriui apie analizatoriaus būklę	Vaizdo ir/ar garso signalai apie analizatoriaus pasiruošimą darbui, tyrimo eigą, sutrikimus.	Signalai apie tyrimo pabaigą, eigą, sutrikimus.	Gamintojo dokumentai (konfidencialu) analizatoriui 1 p.d. 12 psl., 40-41 psl., 144 psl., Gamintojo dokumentai (konfidencialu) 1.1.1 p.d. 4 psl.
11.	Darbo/vartotojo vadovas	Turi būti pateiktas išsamus, patogus naudojimui darbo/vartotojo vadovas anglų ir lietuvių kalbomis: išsamus klaidų, perspėjimų paaiškinimas ir būtinų veiksmų atlikimas; aptarnavimo procedūrų paaiškinimas ir vaizdinis pateikimas, bei kita.	Vartotojo vadovas lietuvių ir anglų kalbomis su visais paaiškinimais.	Gamintojo dokumentai (konfidencialu) analizatoriui 1 p.d. 77-152 psl.

12.	Personalo mokymas	Turi būti praveisti detalūs laboratorijos specialistų mokymai darbu su analizatoriais. Tiekėjas privalo garantuoti nuolatinį laboratorijos specialistų ir gydytojų kliniškų mokymų aktualiais tyrimų atlikimo eigoje iškilusiais klausimais, pristatyti gamintojo ar kitų vartotojų naujausią mokslinę informaciją, susijusią su tyrimais, rezultatų interpretavimu, preanalizės veiksmų įtaką tyrimų kokybei.	Personalo apmokymas, detalūs paaiškinimai.	
13.	Tyrimų protokolai, aprašymai, naudojimo instrukcijos, saugos duomenų lapai	Turi būti pateikiami tyrimų protokolai, aprašymai, naudojimo instrukcijos, saugos duomenų lapai ir kita su tyrimo procesu susijusi svarbi informacija (esant gamintojo pakeitimam –skubiai atnaujinami).	Pateikiami visi aprašymai.	
14.	Programinės įrangos versijos	Tiekėjai privalo kuo skubiau informuoti vartotoją dėl naujos programinės įrangos versijos atnaujinimo ar pakeitimo ir kuo skubiau atlikti atnaujinimo veiksmus.	Tiekėjas informuoja vartotoją dėl įrangos programinės įrangos atnaujinimo.	
15.	Techninis analizatorių aptarnavimas	Turi būti garantuotas kvalifikuotas techninis analizatorių aptarnavimas, remontas, atliekamas gamintojo igaliotų ir apmokytų serviso inžinierių, pagal Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010-05-03 įsakymu Nr. V-383 patvirtintą medicinos priemonių (prietaisų) naudojimo tvarkos aprašą (žr. aktuali redakcija).	Kvalifikuotas techninis analizatoriaus aptarnavimas, remontas, atliekamas kvalifikuotų serviso inžinierių	Gamintojo dokumentai (konfidencialu) analizatoriui 1 p.d. 192-193 psl.
16.	Analizatoriaus prijungimas prie laboratorijos informacinės sistemos	Analizatorius turi palaikyti dvikryptę komunikaciją su LIS/HIS. Elektros maitinimas iš 220 V±10%, 50 Hz elektros tinklo.	Turi dvikryptę palaikymo komunikaciją su LIS, Elektros maitinimas iš 220 V, 50 Hz elektros tinklo.	Gamintojo dokumentai (konfidencialu) analizatoriui 1 p.d. 63 psl., 164-165 psl.
17.	Nuotolinis pagalbos teikimo centras	Techninės pagalbos teikimas 24/7 nuotoliniu būdu, įvertinant automatinės sistemos būklę, prisilaikant visų būtinų su asmens duomenų saugos reglamentu susijusių saugos priemonių ir įsipareigojimų. Jei bus reikalingi programinės įrangos atnaujinimai.	Techninės pagalbos teikimas 24/7 nuotoliniu būdu.	

2. PIRKIMO OBJEKTO DALIS. REAGENTAI IR PAPILDOMOS PRIEMONĖS ŠIRDIES ŽYMENŲ TYRIMAMS ATLIKTI SU ANALIZATORIUMI
PANAUDAI:

2.1. REAGENTAI IR PAPILDOMOS PRIEMONĖS ŠIRDIES ŽYMENŲ TYRIMAMS ATLIKTI ANALIZATORIUMI PANAUDAI
(Respublikinės Klaipėdos ligoninės Skuodo fil., Šatrijos g. 3, Skuodas)

AFIAS-10
(*analizatoriaus pavadinimas*)
modelis AFIAS-10
gamintojas Boditech
kilmės šalis Pietų Korėja

Lentelė Nr. I

Eil. Nr.	Tyrimų ir reagentų bei papildomų priemonių pavadinimai	Maksimalus tyrimų skaičius per 36 mėn.	Reagentų ir papildomų priemonių kiekis (ml/vnt.)	Reagentų ir pagalbinių priemonių, reikalingų vienam (1) tyrimui atlikti, įkainis Eur be PVM	Suma	Gamintojas, siūlomos prekės komercinis pavadinimas, prekės kodas kataloge,
1	2	3	4	5	6	7
1.	Troponinas I, širdies, didelio jautrumo metodu	1 500	-	6,15	9225	Boditech, AFIAS Tn-I Plus testai 24 vnt/pak
1.2	Tn-I Plus testai	-	2640	-	-	Boditech, AFIAS Tn-I Plus testai 24 vnt/pak
1.3	Tn-I Plus kontrolė	-	79	-	-	Boditech, AFIAS TnI Plus kontrole 2x1 ml
1.4	Tn-I Plus kalibratorius	-	3	-	-	Boditech Tn-I Plus kalibratorius (2 x 1 ml), pak.
Bendra pasiūlymo kaina EUR be PVM:					9225	x
PVM 5% Eur:					461,25	x
Bendra pasiūlymo kaina EUR su PVM:					9686,25	x

Bendra pasiūlymo kaina su PVM devyni tūkstančiai aštuoniasdešimt šeši ir dvidešimt penki EUR (suma žodžiais), kur PVM sudaro 461,25 Eur.

- po kablelio turi būti nurodomi ne daugiau kai 2 skaičiai.

2.2. ŠIRDIES ŽYMENŲ TYRIMAMS ATLIKTI ANALIZATORIUS PANAUDAI – 1 VNT.

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

modelis AFIAS-10
gamintojas Boditech
kilmės šalis Pietų Korėja

Lentelė Nr.2

Eil. Nr.	Techninis parametras	Reikalaujama techninio parametro reikšmė	Siūloma techninio parametro reikšmė	Siūlomo prekių techninio parametro atitikimas pagal konkrečią reikalaujamo parametro reikšmę, nurodant atitiktį: katalogo/ bukletų/brošiūrų/ aprašymo puslapio Nr. ;
1.	Analizatorių paskirtis, užtikrinant nepertraukiamą tyrimų atlikimą	Automatinis analizatorius turi būti ne senesnis nei 2021 m., neeksploatuotas. Techniškai pajėgus atlikti didelio jautrumo širdies troponino I (Tn-I) tyrimus pagal ėminio/mėginio tipą, matavimo vienetų ir metodinius reikalavimus p.2.3.	Reikalaujama techninio parametro reikšmė	puslapyje pažymėti grafiškai nurodyti (t.y. pastebimai pažymėti – spalvotai markuoti, ir/ar nurodyti rodyklėmis, ir/ar pabraukti) konkrečias teikiamų dokumentų vietas, kur aprašomos reikalaujamų techninių charakteristikų reikšmės bei įrašyti, kurį techninės specifikacijos reikalaujamo techninio parametro punktą jos atitinka.
2.	Komplektacija	Analizatoriaus priedai: - spausdintuvas; - brūkšnių kodų skaitytuvas; - nepertraukiamas maitinimo šaltinis (srovės/įtampos stabilizatorius). Tiekėjai turi pasirūpinti visomis papildomomis priemonėmis, darbui būtina įranga.	Integuotas spausdintuvas, barkodų skaitytuvas, nepertraukiamas maitinimo šaltinis.	Gamintojo dokumentai (konfidencialu) analizatoriui 2 p.d. 38 psl., 182 psl. Gamintojo dokumentai (konfidencialu) analizatoriui 2 p.d. 86-87 psl., 90 psl., 137 psl.

3.	Tyrimo atlikimo laikas	1. Rezultatai gaunami ne ilgiau nei per 20 min po brūkšninio kodo nuskaitymo. 2. Galimybė atlikti skubius tyrimus.	1. 50 testų per valanda 2 . Rezultatai gaunami nei per 20 minučių. 3. Galimybė atlikti skubius tyrimus	Gamintojo dokumentai (konfidencialu) analizatoriui 2 p.d. 181 psl. Gamintojo dokumentai (konfidencialu) 2.1.2 p.d. 3 psl.
4.	Darbo metodai	Visi tyrimui atlikti reikalingi reagentai yra uždarose kasetėse-strypeliuose.	Visi tyrimų reagentai kasetės	Gamintojo dokumentai (konfidencialu) 2.1.2 p.d. 3 psl.
5.	Mėginio tipas	Serumas ir plazma	Visas kraujas, serumas, plazma	Gamintojo dokumentai (konfidencialu) 2.1.2 p.d. 3 psl.
6.	Kokybės kontrolė	Kokybės kontrolė bus atliekama pagal gamintojo nurodymus, iškart po naujos testo partijos atidarymo ir kasdien po 1 normalios arba patologinės kokybės kontrolės lygis vadovaujantis Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2019-11-22 įsakymu Nr. V-1327, p.19.1.	dviejų lygių kontrolės	Gamintojo dokumentai (konfidencialu) 2.1.3 p.d. 1-2 psl.
7.	Brūkšinių kodų identifikavimo sistema	Turi būti skirtingų formatų brūkšinių kodų identifikavimo sistema (reagentų, priemonių, eksploatacinių medžiagų, pacientų mėginių).	Atskiria skirtingų formatų brūkšinius kodus	Gamintojo dokumentai (konfidencialu) analizatoriui 2 p.d.26 psl., 39 psl., 154 psl., 180 psl.
8.	Integruota kokybės kontrolės programa	Privaloma integruota kokybės kontrolės valdymo sistema, kuri patikrintų kiekvieno reagento, kontrolinių medžiagų galiojimo laiką, pagaminimo partijos numerį;	Integruota kokybės kontrolės sistema, kuri patikrina kiekvieno reagento, kontrolinių medžiagų galiojimo laiką ir partijos numerį	Gamintojo dokumentai (konfidencialu) analizatoriui 2 p.d.144-145 psl.
9.	Pranešimai operatoriui apie analizatoriaus būklę	Vaiždo ir/ar garso signalai apie analizatoriaus pasiruošimą darbui, tyrimo eiga, sutrikimus.	Signalai apie tyrimo pabaigą, eigą, sutrikimus	Gamintojo dokumentai (konfidencialu) analizatoriui 2 p.d.12 psl., 40-41 psl., 144 psl.
10.	Darbo/vartotojo vadovas	Turi būti pateiktas išsamus, patogus naudojimui darbo/vartotojo vadovas anglų ir lietuvių kalbomis: išsamus klaidų, perspėjimų paaiškinimas ir būtinų veiksmų atlikimas; aptarnavimo procedūrų paaiškinimas ir vaizdinis pateikimas, bei kita.	Vartotojo vadovas lietuvių ir anglų kalbomis su visais paaiškinimais.	Gamintojo dokumentai (konfidencialu) analizatoriui 2 p.d. 77-152 psl.

11.	Personalo mokymas	Turi būti pravesti detalūs laboratorijos specialistų mokymai darbui su analizatoriais. Tiekėjas privalo garantuoti nuolatinę laboratorijos specialistų ir gydytojų kliniškų mokymų aktualiais tyrimų atlikimo eigoje iškilusiais klausimais, pristatyti gamintojo ar kitų vartotojų naujausią mokslinę informaciją, susijusią su tyrimais, rezultatų interpretavimu, preanalizės veiksmų įtaką tyrimų kokybei.	Personalo apmokymas, detalūs patikrinimai.	
12.	Tyrimų protokolai, aprašymai, naudojimo instrukcijos, saugos duomenų lapai	Turi būti pateikiami tyrimų protokolai, aprašymai, naudojimo instrukcijos, saugos duomenų lapai ir kita su tyrimo procesu susijusi svarbi informacija (esant gamintojo pakeitimam – skubiai atnaujinami).	Pateikiami visi aprašymai.	
13.	Programinės įrangos versijos	Tiekėjai privalo kuo skubiau informuoti vartotoją dėl naujos programinės įrangos versijos atnaujinimo ar pakeitimo ir kuo skubiau atlikti atnaujinimo veiksmus.	Tiekėjas informuoja vartotoją dėl įrangos programinės įrangos atnaujinimo.	
14.	Techninis analizatorių aptarnavimas	Turi būti garantuotas kvalifikuotas techninis analizatorių aptarnavimas, remontas, atliekamas gamintojo įgaliotų ir apmokytų serviso inžinierių, pagal Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010-05-03 įsakymu Nr. V-383 patvirtintą medicinos priemonių (prietaisų) naudojimo tvarkos aprašą (žr. aktuali redakcija).	Kvalifikuotas techninis analizatoriaus aptarnavimas, remontas, atliekamas kvalifikuotų serviso inžinierių	Gamintojo dokumentai (konfidencialu) analizatoriui 2 p.d. 192-193 psl.
15.	Analizatoriaus prijungimas prie laboratorijos informacinės sistemos	Analizatorius turi palaikyti komunikaciją su LIS/HIS. Elektros maitinimas iš 220 V±10%, 50 Hz elektros tinklo.	Turi dvikryptę palaikymo komunikaciją su LIS, Elektros maitinimas iš 220 V, 50 Hz elektros tinklo.	Gamintojo dokumentai (konfidencialu) analizatoriui 2 p.d. 63 psl., 66 psl., 164-165 psl.
16.	Nuotolinis pagalbos teikimo centras	Techninės pagalbos teikimas 24/7 nuotoliniu būdu, įvertinant automatinės sistemos būklę, prisilaikant visų būtinų su asmens duomenų saugos reglamentu susijusių saugos priemonių ir įsipareigojimų. Jei bus reikalingi programinės įrangos atnaujinimai.	Techninės pagalbos teikimas 24/7 nuotoliniu būdu.	

