

PIRKIMO – PARDAVIMO SUTARTIS Nr. S1- 356/22

2022 m. gruodžio mėn. 9 d., Vilnius

VŠĮ Vilniaus miesto klinikinė ligoninė (toliau - Pirkėjas), atstovaujama direktoriaus pavaduotojo ambulatorinei ir konsultacinei pagalbai, pavaduojančio direktorių, Gintauto Olekos, veikiančio pagal Vilniaus miesto savivaldybės mero 2022 m. sausio 13 d. potvarkį Nr. 23-18/22, ir UAB „Roche Lietuva“ (toliau - Tiekėjas), atstovaujama prokuristės Genovaitės Kaverienės ir Generalinio, veikiančio pagal direktoriaus Stefano Volonte, laimėjęs 2022 m. spalio 22 d. CVP IS skelbtą (pirkimo Nr. 628040) diagnostikos reagentų su analizatorių nuoma (panauda) pirkimo konkursą, vykdytą atviro konkurso būdu, kartu Sutartyje vadinamos „Šalimis“ arba kiekviena atskirai „Šalimi“, sudarė šią sutartį:

1. Sutarties objektas

1.1. Sutarties dalykas yra:

1.1.1. **diagnostikos reagentai, laboratorinės priemonės ir serumai** (toliau - Prekės), kurių specifikacija ir įkainiai nurodyti sutarties priede Nr. 1.

1.1.2. **analizatoriaus (-ių) nuoma arba panauda*** (toliau – Įrenginys), kurių specifikacija ir kainos nurodyti sutarties priede Nr. 2. (*Taikoma jei šia Sutartimi nuomojama/ panaudos būdu gaunama Įranga).

1.2. Šia Sutartimi nustatoma tvarka ir sąlygos, pagal kurias Tiekėjas įsipareigoja perduoti jam priklausančias šioje Sutartyje nurodytas Prekes ir Įrangą Pirkėjui, o Pirkėjas įsipareigoja priimti šias Prekes ir Įrangą ir sumokėti už jas šioje Sutartyje numatytą pinigų sumą atsižvelgiant į Sutartyje nustatytus terminus.

2. Prekių kokybė

2.1. Tiekiamos Prekės turi būti registruotos ir leidžiamos naudotis Lietuvos Respublikoje įstatymų nustatyta tvarka.

2.2. Prekės turi būti pažymėta CE ženklu ir privalo atitikti Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2017/745 In vitro diagnostikos medicinos priemonės - In vitro diagnostikos medicinos priemonių saugos techninio reglamento reikalavimus.

2.3. Tiekiamų Prekių kokybė turi atitikti galiojančius standartus, technines sąlygas ar kitus norminius aktus.

2.4. Prekės pateikimo momentu Prekių (išskyrus reagentus, laboratorines priemones, serumus tiekiamus pagal slenkantį grafiką) galiojimo terminas turi būti ne trumpesnis nei 6 (šeši) kalendoriniai mėnesiai ir sutapti su nurodytu Prekių aprašyme ar pakuotėje. Mikrobiologinėms terpėms taikomas ne trumpesnis nei 1 mėnesio galiojimo terminas.

2.5. Prieš priimdamas Prekes, Pirkėjas (jo įgaliotas asmuo) įsipareigoja patikrinti jų kiekį, kokybę ir komplektiškumą, o Prekių kurių kiekio, kokybės ir (ar) komplektiškumo negalima patikrinti priėmimo metu – po jo priėmimo. Pirkėjas pastebėjęs Prekių kiekio, kokybės ir (arba) komplektiškumo trūkumus turi teisę reikalauti iki nurodyto termino: iš priėmimo vietos išgabenti Prekes, kurios neatitinka Sutarties ir Konkurso sąlygose nustatytų reikalavimų.

2.6. Nekokybiškos Prekės turi būti pakeistos kokybiškomis Tiekėjo sąskaita ir sąnaudomis 3 darbo dienų laikotarpyje, skaičiuojant nuo pranešimo apie nekokybiškas Prekes Tiekėjui išsiuntimo dienos. Jei Tiekėjas negali pakeisti nekokybiškų prekių kokybiškomis, jis privalo grąžinti už nekokybiškas Prekes gautas lėšas.

2.7. Tiekėjas atsako už Prekių sugadinimą, jei tai atsitinka dėl netinkamo įpakavimo ar transportavimo.

2.8. Prekių kokybė ir pavadinimas turi atitikti Konkursui pasiūlytų Prekių kokybę ir pavadinimą.

3. Įrangos kokybė (Taikoma jei šia Sutartimi nuomojama/ panaudos būdu gaunama Įranga)

3.1. Įrangos kokybė turi atitikti galiojančius standartus, technines sąlygas ar kitus norminius aktus.

3.2. Įranga turi būti pažymėta CE ženklu ir privalo atitikti Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2017/745 In vitro diagnostikos medicinos priemonės - In vitro diagnostikos medicinos priemonių saugos techninio reglamento reikalavimus.

3.3. Įrangos kokybės dokumentus saugo Tiekėjas, Pirkėjui pateikiamos įstatymiškai patvirtintos dokumentų kopijos.

3.4. Kartu su Įranga turi būti pateikiama naudojimo ir priežiūros instrukcija lietuvių kalba, kurioje turi būti detalai aprašyta kaip naudotis pateikta Įranga.

3.5. Tiekėjas pateikia Pirkėjui nustatyta tvarka patvirtintą Įrangos kokybę liudijančių dokumentų kopijas lietuvių kalba.

3.6. Tiekėjas įsipareigoja teikti Įrangos techninį aptarnavimą ir remontą visą sutarties galiojimo laikotarpį nemokamai, Pirkėjas neįsipareigoja apmokėti nei paslaugų, nei medžiagų/detalių kainos (paslaugų ir medžiagų / detalių kaina įskaičiuota į analizatorių nuomos arba Prekių kainą).

3.7. Tiekėjas turi užtikrinti sistemos aparatinės ir programinės įrangos dalies aptarnavimą sutarties galiojimo laikotarpiu. Tiekėjas gavęs pranešimą apie sistemos gedimą, turi atvykti per 24 val. ir reikiamą kvalifikaciją turintys darbuotojai turi pilnai pašalinti gedimą.

3.7.1. Jei Tiekėjas nepašalina gedimo per 72 val., tokiu atveju jis privalo sugedusią (netinkamai veikiančią) Įrangą laikinai pakeisti lygiaverte Įranga (tuos pačius techninius reikalavimus atitinkančia įranga) arba kitokiu būdu sudaryti sąlygas kokybiškai ir laiku atlikti tyrimus (būtinai atitinkamas tiekėjo patvirtinimas).

3.7.2. Tiekėjui nepristačius analogiškos Įrangos pagal techninę specifikaciją – Įrangos Nuomos/ panaudos laikas sustabdomas, ir už jį Pirkėjas nemoka.

3.8. Trūkstanti ir/ar nekokybiška Įranga turi būti pakeista į kokybišką Tiekėjo sąskaita ir sąnaudomis per 72 valandas, skaičiuojant nuo pranešimo apie nekokybišką Įrangą Tiekėjui išsiuntimo dienos. Tiekėjas privalo atlyginti Pirkėjui išlaidas, nuostolius, kilusius dėl nekokybiškos Įrangos panaudojimo. Jei Tiekėjas negali pakeisti nekokybiškos Įrangos į kokybišką, jis privalo grąžinti už nekokybišką Įrangą gautas lėšas ir sumokėti baudą.

3.9. Tiekėjas atsako už Įrangos sugadinimą, jei tai atsitinka dėl netinkamo įpakavimo ar transportavimo.

4. Prekių ir Įrangos nuomos kaina ir atsiskaitymų tvarka

4.1. Sutarties kainos skaičiuojamos fiksuoto įkainio apskaičiavimo būdu.

4.2. Šalys susitarė, kad maksimali **Sutarties vertė yra 2313221,152 Eur su PVM (2203175,249 Eur be PVM), kurią sudaro:**

4.2.1. Sutarties vertė pagal specifikaciją 2102928,32 Eur su PVM (2002886,59 Eur be PVM).

4.2.2. Pirkėjui perkant Sutarties priede nenumatytų Prekių, pagal sutarties 9.6. punktą – 10 procentų nuo sutarties vertės pagal specifikaciją sudaro: 210292,83 Eur su PVM (200288,659 Eur be PVM).

4.4. Prekių ir Įrangos nuomos (jei šia Sutartimi nuomojama/ panaudos būdu gaunama Įranga) įkainiai nustatomi ir atsiskaitymai vykdomi eurai.

4.5. Įkainiai PVM sąskaitose faktūrose nurodomi be PVM ir bendra suma su PVM.

4.6. Prekių ir Įrangos nuomos (jei šia Sutartimi nuomojama/ panaudos būdu gaunama Įranga) įkainiai nurodyti pasiūlyme ir šioje Sutartyje sutampa ir nekinta visą Sutarties galiojimo laiką, išskyrus esant 9.1 - 9.3 punktuose nurodytoms sąlygoms.

4.7. Už kokybiškas Prekes Pirkėjas apmoka Tiekėjui pagal gautas PVM sąskaitas faktūras per 30 dienų po to, kai Privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšos iš Teritorinių ligonių kasų bus pervestos į perkančiosios organizacijos sąskaitą, bet ne vėliau kaip per 60 dienų nuo PVM sąskaitos faktūros gavimo dienos.

4.8. Tiekėjas įsipareigoja PVM sąskaitą faktūrą išrašyti vadovaujantis Lietuvos Respublikos pridėtinės vertės mokesčio įstatymo nuostatomis.

4.9. Už Įrangos nuomą (jei šia Sutartimi nuomojama (-i) panaudos būdu gaunama Įranga (-os)) Pirkėjas apmoka Tiekėjui, kiekvieną mėnesį, pagal gautas PVM sąskaitas faktūras per 30 dienų po to, kai Privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšos iš Teritorinių ligonių kasų bus pervestos į perkančiosios organizacijos sąskaitą, bet ne vėliau kaip per 60 dienų nuo PVM sąskaitos faktūros gavimo dienos.

4.10. Tiekėjas įsipareigoja Pirkėjui PVM sąskaitas faktūras pateikti tik elektroniniu būdu, o Pirkėjas įsipareigoja elektronines sąskaitas faktūras priimti ir apdoroti naudodamasis informacinės sistemos „E. sąskaita“ priemonėmis.

4.10.1. Elektroninės sąskaitos faktūros, atitinkančios Europos elektroninių sąskaitų faktūrų standartą, teikiamos tiekėjo pasirinktomis priemonėmis, o Europos elektroninių sąskaitų faktūrų standarto neatitinkančios elektroninės sąskaitos faktūros turi būti teikiamos tik naudojantis informacinės sistemos „E. sąskaita“ priemonėmis.

4.11. Į Prekių įkainį įeina PVM, „E. sąskaitos“ teikimas, transportavimo, krovimo, įpakavimo, ženklinimo, taros ir kitos pridėtinės išlaidos, jei tokios yra.

4.12. Į Įrangos nuomos (jei šia Sutartimi nuomojama/panaudos būdu gaunama Įranga) įkainius, įeina Įrangos techninės priežiūros, remonto paslaugų ir medžiagų / detalių kaina, PVM, transportavimo, krovimo, instaliavimo, išbandymo, personalo apmokymo išlaidos ir kitos pridėtinės išlaidos, jei tokios yra.

5. Prekių ir įrangos* (*taikoma jei šia Sutartimi nuomojama/ panaudos būdu gaunama Įranga) perdavimas ir priėmimas

5.1. Tiekėjas turi pristatyti, išpakuoti, sumontuoti, instaliuoti Įrangą ir paruošti darbui, nuo Pirkėjo pateikto užsakymo ne vėliau kaip per 30 kalendorinių dienų. Instaliavimo ir funkcionalumo patikrinimas turi būti

atliktas gamintojo įgalioto serviso inžinieriaus. Įranga pristatoma į VŠĮ Vilniaus miesto klinikinę ligoninę (pagal Pirkėjo pateiktame užsakyme nurodytą adresą).

5.1.1. Tiekėjas įsipareigoja paskirti kompetentingą specialistą, kuris turi pateikti dokumentą (pažymėjimą/sertifikatą), patvirtinantį, kad mokymus atliekantis asmuo yra Įrangos gamintojo tinkamai apmokytas ir/ar įgaliotas mokyti Įrangos naudotojus.

5.2. Įrangos priėmimo – perdavimo aktas bus pasirašomas tiekėjui pristatčius Įrangą, ją instaliavus, paruošus darbui ir apmokius darbuotojus dirbti su pateikta Įranga.

5.3. Tiekėjas perduoda Prekes pagal pateiktą Pirkėjo užsakymą.

5.4. Tiekėjas garantuoja numatytą Prekių tiekimą dalimis kiekvieną mėnesį pagal pateiktą Pirkėjo užsakymą.

5.5. Užsakytas Prekes Tiekėjas savo transportu ir išlaidomis pristato Pirkėjui nuo užsakymo pateikimo dienos per 14 kalendorinių dienų Pirkėjo užsakyme nurodytu adresu.

5.6. Sutarties 1.1. punkte nurodytas Prekes ir Įrangą Tiekėjas perduoda Pirkėjui arba jo įgaliotam atstovui, kurie patvirtina tinkamų Prekių gavimo faktą savo parašu Prekių perdavimo-priėmimo akte. Prekių perdavimo-priėmimo aktą atitinka abiejų šalių pasirašyta PVM sąskaita-faktūra, jeigu nesudaromas kitas dokumentas.

5.7. Priimant Prekes, jų kiekio, kokybės arba asortimento neatitikimą Pirkėjas įformina aktu ir 7 kalendorinių dienų laikotarpyje pateikia Tiekėjui raštišką pretenziją.

6. Šalių atsakomybė

6.1. Už šios Sutarties pažeidimą, nevykdymą ar netinkamą vykdymą šalys atsako Lietuvos Respublikos civilinio kodekso nustatyta tvarka.

6.2. Tiekėjas, patiekęs kokybės reikalavimų ar užsakymo neatitinkančias Prekes arba nepatiekęs užsakytų Prekių laiku, Pirkėjo prašymu privalo sumokėti Pirkėjui 20 procentų dydžio baudą nuo nepatiktų/nekokybiškų Prekių sumos ir per 3 darbo dienas pakeisti (pristatyti) Prekes tinkamomis.

6.3. Tiekėjui neperdavus Pirkėjui Prekių per Sutarties 5.5. punkte nurodytą terminą, Pirkėjo prašymu Tiekėjas įsipareigoja mokėti 0,02 procentų dydžio delspinigių nuo nepristatytų/ar nekokybiškų Prekių sumos už kiekvieną uždelstą dieną.

6.4. Tiekėjas, pristatęs kokybės reikalavimų neatitinkančios Įrangos arba nepristatęs laiku, Pirkėjo prašymu privalo sumokėti 20 procentų dydžio baudą nuo visos Sutarties sumos ir per 3 darbo dienas pakeisti (pristatyti) Įrangą tinkama (taikoma jei šia Sutartimi nuomojama/ panaudos būdu gaunama Įranga).

6.5. Tiekėjui nepakeitus/neperdavus Pirkėjui Įrangos per Sutarties 5.1. punkte nurodytą terminą, Pirkėjo prašymu Tiekėjas įsipareigoja mokėti 0,02 procentų dydžio delspinigių nuo visos sutarties sumos už kiekvieną uždelstą dieną (jei šia Sutartimi nuomojama/ panaudos būdu gaunama Įranga).

6.6. Sutartį nutraukus dėl Tiekėjo sutartinių įsipareigojimo nevykdymo, Pirkėjo reikalavimu Tiekėjas sumoka Pirkėjui 20 procentų dydžio baudą nuo neįvykdytos sutarties sumos.

6.7. Pirkėjui laiku nesumokėjus bet kurio iš Sutartyje nustatytų mokėjimų, Tiekėjo prašymu Pirkėjas įsipareigoja mokėti Tiekėjui delspinigius po 0,02 procentų nuo neapmokėtos Prekių ar Įrangos nuomos sumos už kiekvieną uždelstą dieną.

6.8. Pirkėjas turi teisę priskaičiuotų netesybų suma mažinti savo piniginę prievolę Tiekėjui.

7. Nenugalima jėga (Force majeure)

7.1. Esant nenugalimai jėgai (force majeure) arba kitoms aplinkybėms (pagal LR Civilinio kodekso nuostatas), kurios nepriklauso nuo Sutarties Šalių valios, Šalys privalo nedelsdamos, bet ne vėliau kaip per 3 kalendorines dienas apie tai viena kitą informuoti raštu. Jei Šalys viena kitos neinformuos, bus laikoma, kad tokių aplinkybių nebuvo ir Šalis laiku nepranešusi apie neįveikiamos jėgos aplinkybes, tampa atsakinga už nuostolių, kurių galima buvo išvengti, atlyginimą kitai Šaliai.

8. SubtiekJai (jeigu pasitelkiami)

8.1. Tiekėjas gali pasitelkti subtiekėjus (*nėra*) (išvardinti subtiekėjus) tam tikrai pirkimo daliai įvykdyti (*nėra*) (įvardinti numatomą atlikti pirkimo dalį). Toks nurodymas nekeičia pagrindinio Tiekėjo atsakomybės dėl numatomos sudaryti pirkimo Sutarties įvykdymo.

8.2. Tiekėjas, iš anksto suderinęs su Pirkėju, gali pirkimo Sutarties vykdymo metu pakeisti subtiekėjus, tačiau pakeisti subtiekėjai privalo būti ne žemesnės kvalifikacijos, kaip subtiekėjai, nurodyti pasiūlyme. Be raštiško Pirkėjo sutikimo pasitelkti kitus nei pasiūlyme nurodyti subtiekėjai, draudžiama.

8.3. Sutarties vykdymo metu Tiekėjas informuoja apie informacijos apie subtiekėjus pasikeitimą, apie naujus subtiekėjus, kuriuos jis ketina pasitelkti vėliau. Kartu su informacija apie naujus subtiekėjus pateikiami subtiekėjo pašalinimo pagrindų nebuvimą patvirtinantys dokumentai.

8.4. Tiekėjo pasitelktiems subtiekejams pageidaujant ir nesant Tiekėjo prieštaravimo nepagrįstiems mokėjimams, Pirkėjas gali atsiskaityti tiesiogiai su subtiekejais sutartyje nustatyta tvarka ir terminais už subtiekejo suteiktas paslaugas vykdant sutartį. Pirkėjas ne vėliau kaip per 3 darbo dienas nuo 8.1. punkte nurodytos informacijos gavimo raštu informuoja subtiekėjus apie tiesioginio atsiskaitymo galimybę, o subtiekėjas, norėdamas pasinaudoti tokia galimybe, raštu pateikia prašymą Pirkėjui. Jei subtiekėjas išreiškia norą pasinaudoti tiesioginio atsiskaitymo galimybe, sudaroma trišalė sutartis tarp Pirkėjo, Subtiekejo ir jo Tiekėjo, kurioje aprašoma tiesioginio atsiskaitymo su subtiekeju tvarka, atsižvelgiant į Pirkimo dokumentuose nustatytus reikalavimus. Šios nuostatos taikymas nekeičia Tiekėjo atsakomybės dėl sutarties įvykdymo joje nustatyta tvarka ir terminais.

9. Kitos sutarties sąlygos

9.1. Jeigu Sutarties vykdymo metu pasikeičia PVM mokėjimą reglamentuojantys teisės aktai, darantys tiesioginę įtaką teikiamų Prekių Sutartyje nurodytiems įkainiams, Sutartyje nurodyti Prekių įkainiai perskaičiuojami juos didinant arba mažinant. Perskaičiavimas įforminamas Sutarties pakeitimu, kuris tampa neatskirama Sutarties dalimi. Perskaičiuota kaina/įkainiai taikomi už tą Prekių dalį, už kurią sąskaita faktūra išrašoma galiojant naujam PVM. Jeigu Prekių kainos/įkainių perskaičiavimą dėl pasikeitusio (padidėjusio ar sumažėjusio) PVM inicijuoja Tiekėjas, jis turi raštu kreiptis į Pirkėją ir pateikti konkrečius skaičiavimus dėl pasikeitusio PVM įtakos Prekių įkainiams. Pirkėjas taip pat turi teisę inicijuoti įkainių perskaičiavimą dėl pasikeitusio PVM.

9.1.1. Tokie pakeitimai turi būti taikomi toms Prekėms ir PVM sąskaitoms faktūroms, kurias Tiekėjas sudaro po tokių pakeitimų įsigaliojimo, be atskiro Šalių Susitarimo. Tokiu atveju Sutarties kaina be PVM nekeičiama.

9.2. Sutarties vykdymo metu, Tiekėjas gali pasiūlyti ir mažesnę įkainį, nei Sutartyje numatyta, tačiau ne didesnę. Tokiu atveju Pirkėjas apmoka Tiekėjui pagal PVM sąskaitoje – faktūroje nurodytus mažesnius įkainius.

9.3. Bet kuri Sutarties šalis Sutarties galiojimo metu turi teisę inicijuoti Sutartyje numatytų įkainių perskaičiavimą (keitimą) ne anksčiau kaip po 12 (dvylikos) mėnesių nuo Sutarties sudarymo dienos (*jeigu perskaičiavimas jau buvo atliktas – nuo paskutinio perskaičiavimo pagal šį punktą dienos*), jeigu Vartojimo prekių ir paslaugų kainų pokytis (k), apskaičiuotas kaip nustatyta 9.3.3 punkte, viršija 7 procentus. Atlikdamos perskaičiavimą Šalys vadovaujasi Lietuvos Statistikos Departamento viešai Oficialiosios statistikos portale paskelbtais Rodiklių duomenų bazės duomenimis, iš kitos Šalies nereikalaujamos pateikti oficialaus Lietuvos Statistikos Departamento ar kitos institucijos išduoto dokumento ar patvirtinimo.

9.3.1. Šalys privalo Susitarime nurodyti indekso reikšmę laikotarpio pradžioje ir jos nustatymo datą, indekso reikšmę laikotarpio pabaigoje ir jos nustatymo datą, kainų pokytį (k), perskaičiuotus įkainius, perskaičiuotą pradinę Sutarties vertę.

9.3.2. Perskaičiuotieji įkainiai taikomi užsakymams, pateiktiems po to, kai Šalys sudaro susitarimą dėl įkainių perskaičiavimo.

9.3.3. Nauji įkainiai apskaičiuojami pagal formulę:

$$a_1 = a + \left(\frac{k}{100} \times a \right), \text{ kur}$$

a – įkainis (Eur be PVM) (jei jis jau buvo perskaičiuotas, tai po paskutinio perskaičiavimo).

a₁ – perskaičiuotas (pakeistas) įkainis (Eur be PVM)

k – Pagal vartotojų kainų indeksą (*pasirenkamas „06 SVEIKATA“ indeksas*) apskaičiuotas Vartojimo prekių ir paslaugų kainų pokytis (padidėjimas arba sumažėjimas) (%). „k“ reikšmė skaičiuojama pagal formulę:

$$k = \frac{Ind_{naujausias}}{Ind_{pradžia}} \times 100 - 100, (\text{proc.}) \text{ kur}$$

Ind_{naujausias} – kreipimosi dėl kainos perskaičiavimo išsiuntimo kitai šaliai datą naujausias paskelbtas vartojimo prekių ir paslaugų indeksas (*pasirenkamas „06 SVEIKATA“ indeksas*).

Ind_{pradžia} – laikotarpio pradžios datos (mėnesio) vartojimo prekių ir paslaugų indeksas (*pasirenkamas „06 SVEIKATA“ indeksas*). Pirmojo perskaičiavimo atveju laikotarpio pradžia (mėnuo) yra . Antrojo ir vėlesnių perskaičiavimų atveju laikotarpio pradžia (mėnuo) yra paskutinio perskaičiavimo metu naudotos paskelbto atitinkamo indekso reikšmės mėnuo.

9.3.4. Skaičiavimams indeksų reikšmės imamos **keturių** skaitmenų po kablelio tikslumu. Apskaičiuotas pokytis (k) tolimesniems skaičiavimams naudojamas suapvalinus iki **vieno** (*Lietuvos Statistikos Departamento pokyčius skelbia apvalindamas iki vieno skaitmens po kablelio*) skaitmens po kablelio, o apskaičiuotas įkainis „a“ suapvalinamas iki **dvių** skaitmenų po kablelio.

9.3.5. Vėlesnis kainų arba įkainių perskaičiavimas negali apimti laikotarpio, už kurį jau buvo atliktas perskaičiavimas.

- 9.4. Sutartis gali būti keičiama vadovaujantis Viešųjų pirkimų įstatymo 89 straipsnio nuostatomis.
- 9.5. Sutarties galiojimo laikotarpiu Prekės perkamos pagal Pirkėjo poreikį ir Pirkėjas neįsipareigoja užsakyti tam tikrą konkretų Prekių kiekį už Sutartyje numatytą sumą per Sutarties galiojimo laiką.
- 9.6. Pirkėjas, esant poreikiui, turi galimybę įsigyti Sutarties priede Nr. 1 nenurodytų prekių, tačiau susijusių su pirkimo objektu neviršijant 10 % (procentų) Sutarties vertės pagal specifikaciją.
- 9.6.1. Remiantis Sutarties 9.6. punktu Pirkėjas pirkdamas sutarties priedo sąraše nenurodytas Prekes, tačiau su pirkimo objektu susijusias Prekes už jas apmoka ne didesnėmis nei užsakymo dieną Tiekėjo prekybos vietoje, kataloge ar interneto svetainėje nurodytomis galiojančiomis šių Prekių kainomis arba, jei tokios kainos neskelbiamos, Tiekėjo pasiūlytomis, konkurencingomis ir rinką atitinkančiomis kainomis.
- 9.6.2. Perkančiosios organizacijos už sutarties vykdymą paskirtas asmuo, teikdamas užsakymus, dėl sutartyje nenurodytų prekių pirkimo, pirmiausia įvertina ne mažiau kaip tris analogiškas prekes siūlančius Tiekėjus ir teikia užsakymus pagal mažiausią pasiūlytą/nurodomą kainą.
- 9.6.3. Šalys susitaria perkant sutartyje nenumatytas, bet su pirkimo objektu susijusias Prekes vadovautis visomis sutarties nuostatomis.
- 9.7. Sutartyje/ pirkimo dokumentuose nurodytos Prekės/ Įranga, nekeičiant bendros sutarties kainos/įkainių, Pirkėjo sutikimu gali būti pakeistos kitomis analogiškomis/ ar geresnės kokybės, specifikacijos Prekėmis/ Įranga, tik tokiu atveju, kai Prekės/ Įranga nebegaminamos (-a) ir Tiekėjas Pirkėjui pateikia tai pagrindžiančius dokumentus (pavyzdžiui, gamintojo raštą / patvirtinimą, kad Prekė/ Įranga nebegaminama (-as))/ arba Tiekėjas dėl objektyvių priežasčių negali pakeisti nekokybiškų Prekių/ įrangos kokybiškomis (-a), tokiu atveju, Tiekėjas savo sąskaita ir sąnaudomis, iš anksto suderinęs su Pirkėju, pakeičia Prekes/ Įrangą analogiškomis (-a) tuos pačius kokybės reikalavimus atitinkančiomis Prekėmis/Įranga ar geresnės kokybės, specifikacijos Prekėmis/ Įranga.
- 9.7.1. Tiekėjas keisdamas Prekes/ Įrangą kitomis analogiškomis/ geresnės kokybės, specifikacijos Prekėmis/ Įranga, privalo Pirkėjui pateikti dokumentus, pagrindžiančius, jog naujos Prekės/ Įranga atitinka pirkimo dokumentuose/ sutartyje nustatytą techninę specifikaciją.
- 9.7.2. Remiantis sutarties 9.7. punktu sutarties keitimas įforminamas raštu sudarant papildomą susitarimą prie sutarties.
- 9.8. Sutarties galiojimo laikotarpiu Tiekėjas įsipareigoja informuoti Pirkėją apie išpirktą Sutarties sumą ir esant tokiai situacijai Tiekėjas įsipareigoja nebeteikti Sutarties sumą viršijančių užsakymų.
- 9.9. Sutarties galiojimo metu Pirkėjas turi teisę atsisakyti sutartyje numatytų, tačiau pirkimo vykdytojiui nebereikalingų Prekių, jeigu jos dar neužsakytos ir nepradėtos vykdyti.
- 9.10. Pardavėjas įsipareigoja laikytis aplinkosauginio principo - prekių pagaminti ir (ar) tiekti, paslaugai teikti ar darbams atlikti sunaudojama mažiau gamtos išteklių ir (ar) sudėtyje yra pakartotinai panaudotų ir (ar) perdirbtų medžiagų, t. y. Pardavėjas įsipareigoja, kad tiekiamų Prekių pakuotė turi būti pagaminta iš perdirbtos žaliavos arba pakuotė ir jos dalys turi būti pagamintos taip, kad jas būtų galima pakartotinai naudoti, perdirbti ar kitaip naudoti.
- 9.11. Pirkėjas turi teisę bet kuriuo Sutarties galiojimo metu pareikalauti Tiekėjo pateikti pagrindžiančius dokumentus dėl jo teikiamų Prekių/Įrangos atitikties VPI 45 straipsnio 2¹ dalies nuostatomis.
- 9.12. Išrašydamas PVM sąskaitą faktūrą Tiekėjas privalo joje nurodyti šios sutarties numerį.

10. Sutarties galiojimas

- 10.1. Ši Sutartis įsigalioja nuo 2023 m. sausio 1 d. ir galioja iki 60 mėnesių (jeigu sutartis bus pasirašyta po 2023 m. sausio 1 d., tai šios Sutarties Prekių užsakymų, tiekimo ir pristatymo laikotarpis yra nuo sutarties pasirašymo dienos 60 mėnesių.).
- 10.2. Tokiu atveju kai maksimali sutarties suma išpirkta – sutartis nustoja galioti automatiškai be atskiros šalių susitarimo dėl sutarties nutraukimo.
- 10.3. Šios Sutarties priedai yra neatskiriama Sutarties dalis ir įsigalioja nuo jų pasirašymo momento, jei pačiuose susitarimuose nenurodyta vėlesnė įsigaliojimo data.
- 10.4. Visi šios Sutarties sąlygų pakeitimai ir papildymai galioja tik tuo atveju, jei jie yra įforminami raštu ir pasirašyti abiejų Šalių. Sutarties priedai įsigalioja nuo jų pasirašymo, jei pačiuose susitarimuose nenurodyta vėlesnė įsigaliojimo data.
- 10.5. Pirkėjas turi teisę vienašališkai nutraukti sutartį, jeigu Tiekėjas ją iš esmės pažeidė:
- 10.5.1. Parduota Prekė/ Įranga yra netinkamos kokybės ir jos trūkumų neįmanoma pašalinti per protingą ir Pirkėjui priimtina terminą;
- 10.5.2. Tiekėjas nurodytu terminu Prekių/ Įrangos nepristatė.
- 10.5.3. Tiekėjas nesilaiko sutarties nuostatų.
- 10.6. Sutartis gali būti nutraukta prieš terminą bendru rašytiniu abiejų Šalių susitarimu.

- 10.7. Pirkėjas turi teisę nutraukti Sutartį prieš 15 kalendorinių dienų apie tai raštu įspėjęs Tiekėją. Užsakymai, kurie buvo pateikti iki tokio įspėjimo išsiuntimo dienos, turi būti įvykdyti ir už juos tinkamai atsiskaityta.
- 10.8. Sutartis gali būti nutraukta prieš terminą bendru rašytiniu abiejų Šalių susitarimu, esant nenugalimos jėgos aplinkybėms, kai jos tęsiasi ilgiau nei 2 mėnesius ir Tiekėjas pateikia tai pagrindžiančius įrodymus/ dokumentus.
- 10.9. Bendru šalių rašytiniu susitarimu atskiros pirkimo dalys gali būti nutrauktos nuo datos nurodytos susitarime, tokiais atvejais kai: Pirkėjui nebelieka poreikio atitinkamoms Prekėms, ar Tiekėjas pateikia pagrindžiančius dokumentus/ įrodymus, kad Tiekėjas neturi galimybės pagal Sutarties 9.7. punktą pakeisti/ pristatyti Prekes analogiškomis.
- 10.9.1. Nutraukus pirkimo dalį/ dalis sutarties vertė sumažėja atitinkamai pagal pasirašytą susitarimą.
- 10.10. Bendru šalių rašytiniu susitarimu visa pirkimo-pardavimo sutartis ar atskiros pirkimo dalys gali būti sustabdytos, kol tęsis sutarties vykdymą ribojančios aplinkybės (pvz.: nesant Pirkėjui poreikio atitinkamoms Prekėms ar tokiais atvejais, kai apriboti skrydžiai, uždarytos sienos). Šalis norėdama sustabdyti pirkimo-pardavimo sutartį, pateikia tai pagrindžiančius įrodymus/ dokumentus.
- 10.11. Sutarties galiojimo termino pabaiga neatleidžia Šalių nuo civilinės atsakomybės už Sutarties pažeidimą.

11. Asmens duomenų tvarkymas

- 11.1. Vykdydamos Sutartį, Šalys įsipareigoja asmens duomenų tvarkymą vykdyti teisėtai – laikantis Bendrojo duomenų apsaugos reglamento 2016/679 (BDAR), Lietuvos Respublikos asmens duomenų teisinės apsaugos įstatymo ir kitų teisės aktų, reglamentuojančių asmens duomenų tvarkymą.
- 11.2. Šalių atstovų, darbuotojų ar kitų fizinių asmenų, pasitelktų Sutarčiai vykdyti, duomenų tvarkymo teisėtumas grindžiamas būtinybe įvykdyti Sutartį arba būtinybe pasinaudoti iš Sutarties kylančiomis teisėmis.
- 11.3. Šalys asmens duomenis saugo ne ilgiau nei to reikalauja duomenų tvarkymo tikslai ar numato teisės aktai, jeigu juose yra nustatytas ilgesnis duomenų saugojimas. Asmens duomenys turi būti saugomi tol, kol iš sutartinių santykių gali kilti pagrįstų reikalavimų arba kiek tai reikalinga Šalių teisėtiems interesams įgyvendinti ir apsaugoti. Nebereikalingi asmens duomenys sunaikinami.
- 11.4. Gali būti tvarkomi šie Šalių vadovų, kitų darbuotojų, atsakingų asmenų ar atstovų, atstovaujančių Šalims, duomenys: (I) vardas, pavardė; (II) kontaktiniai duomenys (darbo telefono numeris, darbo elektroninis paštas, darbovietės adresas; (III) užimamos pareigos; (IV) įgaliojimų (atstovavimo) duomenys, įskaitant atstovų asmens kodus, adresus; (V) Šalių vardu ir interesais vykdomas susirašinėjimas, ar kiti duomenys, suformuojami Sutarties vykdymo metu.
- 11.5. Tvarkomus duomenis gali gauti: (I) Šalių darbuotojai, atsakingi už Šalių tarpusavio bendradarbiavimą ir ryšių palaikymą, taip pat vykdydantys buhalterinės apskaitos, informacinių sistemų priežiūros, verslo rodiklių analitikos ir verslo planavimo funkcijas; (II) informacinių sistemų, kurias Šalys naudoja tarpusavio santykių valdymui, teikėjai ir priežiūrėtojai; (III) mokesčių inspekcija; (IV) bankai ir draudimo bendrovės; (V) Šalių pasitelkiami kiti asmenys, susiję su Sutarties vykdymu.
- 11.6. Jei Šalys ketina pasinaudoti kitų tolesnių duomenų tvarkytojų paslaugomis, Šalys perduos kitai Šaliai informaciją apie tolesnį duomenų tvarkytoją. Tokiu atveju, Šalys privalo užtikrinti, kad tolesnis duomenų tvarkytojas vykdys bent tuos pačius įsipareigojimus ir įgaliojimus, kuriuos ši Sutartis nustato. Taip pat Šalys supranta, kad jos pačios atsakys už tolesnių duomenų tvarkytojų veiksmus ir neveikimą.
- 11.7. Šalys įsipareigoja tinkamai informuoti visus fizinius asmenis (darbuotojus, įgaliotinius, valdymo organų narius, savo sub tiekėjų darbuotojus ir kitus atstovus), kurie bus pasitelkti Sutarčiai su Šalimis vykdyti, apie tai, kad jų asmens duomenys bus arba gali būti perduoti Šalims ir bus arba gali būti Šalių tvarkomi Sutarties vykdymo tikslais; kur ir kiek laiko asmens duomenys bus saugomi, ir kas turės galimybę su jais susipažinti. Šalys pažymi, kad fiziniai asmenys, kurie yra pasitelkti Sutarčiai su Šalimis vykdyti ir išvardinti Sutartyje, yra supažindinti su Sutartyje pateiktais jų asmeniniais duomenimis, ir Šalies nustatyta tvarka tam davė savo sutikimą.
- 11.8. Šalys šiuo susitaria, kad po Sutarties nutraukimo ar pasibaigimo, jos sunaikins arba grąžins visus joms patikėtus tvarkyti asmens duomenis pagal Sutartį ir jų kopijas, nebent Europos Sąjungos (ES) ar jų šalies įstatymai nustato reikalavimą saugoti asmens duomenis.

12. Baigiamosios nuostatos

- 12.1. Visi ginčai, kilę iš šios Sutarties sprendžiami derybų keliu. Šalims nesusitarus geruoju, ginčas gali būti perduotas nagrinėti teismui Lietuvos Respublikos įstatymų nustatyta tvarka pagal Pirkėjo buveinės vietą.
- 12.2. Sutartis pasirašyta dviem egzemplioriais lietuvių kalba, turinčiais vienodą juridinę galią.

12.3. Kiekviena šalis, apie savo adreso ar kitų rekvizitų pasikeitimą, nedelsdama, tačiau ne vėliau kaip per 3 (tris) darbo dienas nuo minėto pasikeitimo dienos, raštu informuoja kitą Šalį. Kol apie pasikeitusį adresą nustatyta tvarka nebuvo pranešta, ankstesniu adresu pristatyti laiškai/ pranešimai yra laikomi gautais.

12.4. Pirkėjas paskiria kontaktinius asmenis, atsakingus už Sutarties vykdymą:

Šalių parašai ir rekvizitai.:

PIRKĖJAS:

VšĮ Vilniaus miesto klinikinė ligoninė
Antakalnio g. 57, LT-10207 Vilnius
A/s LT 867044060007990186
AB SEB bankas, Banko kodas 70440
Įmonės kodas 302692454
PVM kodas LT100006560213
Tel.: (8 5) 234 4487 faks.: (8 5) 234 6966

Direktoriaus pavaduotojas ambulatorinei ir konsultacinei pagalbai, laikinai vykdamas direktoriaus pareigas

Gintautas Oleka



TIEKĖJAS:

UAB „Roche Lietuva“
J. Jasinskio g. 16B, LT-03163 Vilnius
A/s DE06 1207 0070 0010 1000 00
SWIFT: DEUTDEFFVAC
Įmonės kodas 300089404
PVM kodas LT100001773210
Tel.: (8 5) 254 6799



Stefan
Generalini

A.V.

Prokurite leuoraiti Voverene
G. Voverene 2022.12.1.

**DIAGNOSTIKOS REAGENTŲ SU ANALIZATORIŲ NUOMA (PANAUDA) PIRKIMAS
TYRIMŲ TECHNINĖ SPECIFIKACIJA
REAGENTŲ BEI PAPILDOMŲ PRIEMONIŲ PAVADINIMAI, KIEKIAI IR KAINOS**

1. PIRKIMO DALIS – AUTOMATINĖS INTEGRUOTOS SISTEMOS, SUDARYTOS IŠ BIOCHEMINIO IR IMUNOLOGINIO ANALIZATORIŲ (1 VNT.) IR BIOCHEMINIO ANALIZATORIAUS (1 VNT.) NUOMA (PANAUDA) IR REAGENTAI BEI PAPILDOMOS PRIEMONĖS DARBUI SU JAIS

1.1. Reagentai bei papildomos priemonės automatinei integruotai sistemai, sudarytai iš biocheminio ir imunologinio analizatorių (1 vnt.) (cobas pro ISE/c503/c801)

Eil. Nr.	Tyrimai / Diagnostinių reagentų, medžiagų pavadinimai	Preliminarus tyrimų skaičius	Reagentų ir priemonių kiekis (mL/vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Išskaičiuotas siūlomų pakuočių skaičius	Siūlomos pakuotės kaina, EUR be PVM	Pasiūlymo kaina, EUR be PVM	Pasiūlymo kaina, EUR su PVM	Gamintojas, komercinis prekės pavadinimas
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
IMUNOLOGINIAI TYRIMAI									
1.	Tirotropinas TSH	42000							
1.1.	TSH Elecsys E2G 300 V2		155 vnt.	300 testų	155	213,69	33121,95	34778,05	Roche; Šveicarija; TSH Elecsys E2G 300 V2; Kat. Nr. 08443432190;
1.2.	TSH CS Elecsys V3		15 pakuočių	4 x 1,3 mL	15	31,36	470,40	493,92	Roche; Šveicarija; TSH CS Elecsys V3 Kat. Nr. 084434359190;
2.	Laisvas tiroksinas FT4	12000							
2.1.	FT4 G4 Elecsys E2G 300		55 vnt.	300 testų	55	211,46	11630,30	12211,82	Roche; Šveicarija; FT4 G4 Elecsys E2G 300; Kat. Nr. 09043284190;
2.2.	FT4 G4 CS Elecsys		15 pakuočių	4 x 1 mL	15	38,80	582,00	611,10	Roche; Šveicarija; FT4 G4 CS Elecsys Kat. Nr. 09043292190;
3.	Bendras (laisvas+sujungtas) PSA prostatos specifinis antigenas	12000							
3.1.	Total PSA Elecsys E2G 300 V2		55 vnt.	300 testų	55	436,50	24007,50	25207,88	Roche; Šveicarija; Total PSA Elecsys E2G 300 V2; Kat. Nr. 08791732190;
3.2.	Total PSA G2 CS Elecsys V3		15 pakuočių	4 x 1 mL	15	42,14	632,10	663,71	Roche; Šveicarija; Total PSA G2 CS Elecsys V3 Kat. Nr. 08838534190;
4.	ŽIV-1/2 antigenas/antikūnai	10000							
4.1.	HIV duo Elecsys E2G 300 V2		55 vnt.	300 testų	55	495,00	27225,00	28586,25	Roche; Šveicarija; HIV duo Elecsys E2G 300 V2; Kat. Nr. 08836973190;
4.2.	HIV PC G2 Elecsys		40 pakuočių	6 x 2 mL	40	77,60	3104,00	3259,20	Roche; Šveicarija; HIV PC G2 Elecsys Kat. Nr. 06924107190;
5.	Feritinas	12000							
5.1.	Ferritin Elecsys E2G 300		55 vnt.	300 testų	55	407,40	22407,00	23527,35	Roche; Šveicarija; Ferritin Elecsys E2G 300; Kat. Nr. 07027273190;
5.2.	Ferritin CS Elecsys V2		15 pakuočių	4 x 1 mL	15	39,57	593,55	623,23	Roche; Šveicarija; Ferritin CS Elecsys V2 Kat. Nr. 03737586190;
6.	Tropioninas (didelio jautrumo metodas, trumpas tyrimo nustatymo laikas, iki 20 min.)	70000							

6.1.	Troponin T hs Elecsys E2G 300 V2		250 vnt.	300 testų	250	663,30	165825,00	174116,25	Roche; Šveicarija; Troponin T hs Elecsys E2G 300 V2; Kat. Nr. 08469873190;
6.2.	Troponin PC Elecsys		50 pakuočių	4 x 2 mL	50	26,68	1334,00	1400,70	Roche; Šveicarija; Troponin PC Elecsys Kat. Nr. 05095107190;
6.3.	Troponin T hs CS Elecsys E2G		20 pakuočių	4 x 1 mL	20	43,65	873,00	916,65	Roche; Šveicarija; Troponin T hs CS Elecsys E2G Kat. Nr. 07401671190;
7.	Paratiroidinis hormonas PTH	9000							
7.1.	PTH Elecsys E2G 300		45 vnt.	300 testų	45	873,00	39285,00	41249,25	Roche; Šveicarija; PTH Elecsys E2G 300; Kat. Nr. 07251068190;
7.2.	PTH CS G2 Elecsys E2G		20 pakuočių	4 x 1 mL	20	72,75	1455,00	1527,75	Roche; Šveicarija; PTH CS G2 Elecsys E2G Kat. Nr. 08243891190;
8.	Antikūnai prieš hepatito C virusą Anti-HCV	4500							
8.1.	Anti-HCV G2 Elecsys E2G 300 V2		60 vnt.	300 testų	60	1050,00	63000,00	66150,00	Roche; Šveicarija; Anti-HCV G2 Elecsys E2G 300 V2; Kat. Nr. 08837058190;
8.2.	Anti-HCV PC Elecsys		15 pakuočių	16 x 1,3 mL	15	96,98	1454,70	1527,44	Roche; Šveicarija; Anti-HCV PC Elecsys Kat. Nr. 03290379190;
9.	Antikūnai prieš hepatito B šerdinį antigeną Anti-HBc	1500							
9.1.	Anti-HBc G2 Elecsys E2G 300 V2		20 vnt.	300 testų	20	495,34	9906,80	10402,14	Roche; Šveicarija; Anti-HBc G2 Elecsys E2G 300 V2 Kat. Nr. 09014926190;
9.2.	Anti-HBc G2 PC Elecsys		15 pakuočių	16 x 1,3 mL	15	37,17	557,55	585,43	Roche; Šveicarija; Anti-HBc G2 PC Elecsys Kat. Nr. 04927931190;
10.	Antikūnai prieš hepatito B paviršinį antigeną Anti-HBs	1500							
10.1.	Anti-HBs G2 Elecsys E2G 300 V2		20 vnt.	300 testų	20	495,00	9900,00	10395,00	Roche; Šveicarija; Anti-HBs G2 Elecsys E2G 300 V2; Kat. Nr. 08498610190;
10.2.	Anti-HBs PC Elecsys		5 pakuotes	16 x 1,3 mL	5	35,62	178,10	187,01	Roche; Šveicarija; Anti-HBs PC Elecsys Kat. Nr. 11876317122;
11.	Laisvas trijoditironinas FT3	1200							
11.1.	FT3 G3 Elecsys E2G 300 V2		20 vnt.	300 testų	20	106,55	2131,00	2237,55	Roche; Šveicarija; FT3 G3 Elecsys E2G 300 V2; Kat. Nr. 09005811190;
11.2.	FT3 G3 CS Elecsys V2		20 vnt.	4 x 1 mL	20	17,33	346,60	363,93	Roche; Šveicarija; FT3 G3 CS Elecsys V2 Kat. Nr. 09077871190;
12.	25-Hidroksivitaminas D(total- bendras)	12000							
12.1.	Vitamin D total G3 Elecsys E2G 300		55 vnt.	300 testų	55	1117,19	61445,45	64517,72	Roche; Šveicarija; Vitamin D total G3 Elecsys E2G 300; Kat. Nr. 09038086190;
12.2.	Vitamin D total G3 PC Elecsys		65 pakuotes	6 x 1 mL	65	213,4	13871,00	14564,55	Roche; Šveicarija; Vitamin D total G3 PC Elecsys Kat. Nr. 09038124190;
12.3.	Vitamin D total G3 CS Elecsys		15 pakuočių	4 x 1 mL	15	296,7	4450,50	4673,03	Roche; Šveicarija; Vitamin D total G3 CS Elecsys Kat. Nr. 09038116190;
13.	Skyliaukės peroksidazės antikūnai Anti-TPO	600							
13.1.	Anti-TPO Elecsys E2G 300		20 vnt.	300 testų	20	460,29	9205,80	9666,09	Roche; Šveicarija; Anti-TPO Elecsys E2G 300; Kat. Nr. 07026935190;
13.2.	Anti-TPO CS Elecsys		20 pakuočių	4 x 1,5 mL	20	20,04	400,80	420,84	Roche; Šveicarija; Anti-TPO CS Elecsys Kat. Nr. 06472931190;
14.	Hepatito B viruso paviršiaus antigenas HBsAg	6000							
14.1.	HBsAg G2 Elecsys E2G 300 V2		35 vnt.	300 testų	35	348,95	12213,25	12823,91	Roche; Šveicarija; HBsAg G2 Elecsys E2G 300 V2; Kat. Nr. 08814848190;
14.2.	HBsAg G2 PC Elecsys		15 pakuočių	16 x 1,3 mL	15	71,63	1074,45	1128,17	Roche; Šveicarija; HBsAg G2 PC Elecsys Kat. Nr. 04687876190;
15.	Imunoglobulinas E – IgE	10000							

15.1.	IgE G2 Elecsys E2G 100		145 vnt.	100 testų	145	158,99	23053,55	24206,23	Roche; Šveicarija; IgE G2 Elecsys E2G 100; Kat. Nr. 07027516190;
15.2.	IgE CS Elecsys		15 pakuočių	4 x 1 mL	15	49,44	741,60	778,68	Roche; Šveicarija; IgE CS Elecsys Kat. Nr. 11930427122;
16.	Žmogaus chorioidinis gonadotropinas HCG	2500							
16.1.	HCG STAT Elecsys E2G 100 V2		70 vnt.	100 testų	70	157,32	11012,40	11563,02	Roche; Šveicarija; HCG STAT Elecsys E2G 100 V2; Kat. Nr. 08890595190;
16.2.	HCG STAT CS Elecsys V3		15 pakuočių	4 x 1 mL	15	43,65	654,75	687,49	Roche; Šveicarija; HCG STAT CS Elecsys V3 Kat. Nr. 09013296190;
17.	Prokalcitoninas PCT	8500							
17.1.	PCT Brahms-Roche Elecsys E2G 300 V2.1		45 vnt.	300 testų	45	2386,80	107406,00	112776,30	Roche; Šveicarija; PCT Brahms-Roche Elecsys E2G 300 V2.1; Kat. Nr. 09318747190;
18.	Vėžio antigenas CA 125	1600							
18.1.	CA 125 G2 Elecsys E2G 300		20 vnt.	300 testų	20	745,20	14904,00	15649,20	Roche; Šveicarija; CA 125 G2 Elecsys E2G 300; Kat. Nr. 07026986190;
18.2.	CA 125 G2 CS G2 Elecsys		10 pakuočių	4 x 1 mL	10	39,33	393,30	412,97	Roche; Šveicarija; CA 125 G2 CS G2 Elecsys Kat. Nr. 07030207190;
19.	Žmogaus antisekidižo baltymas HE4	1000							
19.1.	HE4 Elecsys E2G 100		55 vnt.	100 testų	55	954,78	52512,90	55138,55	Roche; Šveicarija; HE4 Elecsys E2G 100; Kat. Nr. 07027478190;
19.2.	HE4 PC Elecsys		90 pakuočių	4 x 1 mL	90	140,47	12642,30	13274,42	Roche; Šveicarija; HE4 PC Elecsys Kat. Nr. 05950953190;
19.3.	HE4 CS Elecsys		20 pakuočių	4 x 1 mL	20	239,56	4791,20	5030,76	Roche; Šveicarija; HE4 CS Elecsys Kat. Nr. 05950945190;
20.	Kreatinazinazės izofermentas CK-MB	3300							
20.1.	CK-MB Elecsys E2G 100		80 vnt.	100 testų	80	114,00	9120,00	9576,00	Roche; Šveicarija; CK-MB Elecsys E2G 100; Kat. Nr. 07027087190;
20.2.	CK-MB CS Elecsys V4 E2G		15 pakuočių	4 x 1 mL	15	36,08	541,20	568,26	Roche; Šveicarija; CK-MB CS Elecsys V4 E2G Kat. Nr. 07394667190;
21.	NTproBNP - natriuretinis peptidas	30000							
21.1.	proBNP G2 Elecsys E2G 300 V2.1		115 vnt.	300 testų	115	2478,60	285039,00	299290,95	Roche; Šveicarija; proBNP G2 Elecsys E2G 300 V2.1; Kat. Nr. 09315284190;
21.2.	proBNP G2 CS Elecsys E2G V2.1		15 pakuočių	4 x 1 mL	15	67,51	1012,65	1063,28	Roche; Šveicarija; proBNP G2 CS Elecsys E2G V2.1 Kat. Nr. 09315314190;
22.	Sujungiantis peptidas – C peptidas	900							
22.1.	C-Peptide Elecsys E2G 100		55 vnt.	100 testų	55	180,00	9900,00	10395,00	Roche; Šveicarija; C-Peptide Elecsys E2G 100; Kat. Nr. 07027168190;
22.2.	C-Peptide CS Elecsys		35 pakuočės	4 x 1 mL	35	58,00	2030,00	2131,50	Roche; Šveicarija; C-Peptide CS Elecsys Kat. Nr. 03184919190;
23.	Bendrų antikūnų prieš Treponema pallidum - Syphilis - nustatymas	4100							
23.1.	Syphilis Elecsys E2G 300 V2		30 vnt.	300 testų	30	601,40	18042,00	18944,10	Roche; Šveicarija; Syphilis Elecsys E2G 300 V2; Kat. Nr. 09015051190;
23.2.	Syphilis PC Elecsys		50 pakuočių	4 x 2 mL	50	50,57	2528,50	2654,93	Roche; Šveicarija; Syphilis PC Elecsys Kat. Nr. 06923364190;
24.	IgM antikūnų prieš Toxoplasma gondii nustatymas	5800							
24.1.	Toxo IgM Elecsys E2G 300		35 vnt.	300 testų	35	388,48	13596,80	14276,64	Roche; Šveicarija; Toxo IgM Elecsys E2G 300; Kat. Nr. 07028024190;
24.2.	Toxo IgM PC Elecsys		5 pakuočės	16 x 1 mL	5	112,37	561,85	589,94	Roche; Šveicarija; Toxo IgM PC Elecsys Kat. Nr. 04618866190;
25.	IgG antikūnų prieš Toxoplasma gondii nustatymas	2000							

25.1.	Toxo IgG Elecsys E2G 300		25 vnt.	300 testų	25	407,40	10185,00	10694,25	Roche; Šveicarija; Toxo IgG Elecsys E2G 300; Kat. Nr. 07028008190;
25.2.	Toxo IgG PC Elecsys		5 pakuotės	16 x 1 mL	5	112,37	561,85	589,94	Roche; Šveicarija; Toxo IgG PC Elecsys Kat. Nr. 04618823190;
26.	Vėžio žymuo CA 15-3	1000							
26.1.	CA 15-3 G2 Elecsys E2G 300		20 vnt.	300 testų	20	320,90	6418,00	6738,90	Roche; Šveicarija; CA 15-3 G2 Elecsys E2G 300; Kat. Nr. 07027001190;
26.2.	CA 15-3 G2 CS Elecsys		15 pakuočių	4 x 1 mL	15	24,22	363,30	381,47	Roche; Šveicarija; CA 15-3 G2 CS Elecsys Kat. Nr. 03045846122;
27.	Vėžio žymuo CA 19-9	1000							
27.1.	CA 19-9 Elecsys E2G 300		20 vnt.	300 testų	20	314,09	6281,80	6595,89	Roche; Šveicarija; CA 19-9 Elecsys E2G 300; Kat. Nr. 07027028190;
27.2.	CA 19-9 CS Elecsys		20 pakuočių	4 x 1 mL	20	17,94	358,80	376,74	Roche; Šveicarija; CA 19-9 CS Elecsys Kat. Nr. 11776215122;
28.	Karcinembrioninis antigenas (CEA)	1000							
28.1.	CEA Elecsys E2G 300		20 vnt.	300 testų	20	254,61	5092,20	5346,81	Roche; Šveicarija; CEA Elecsys E2G 300; Kat. Nr. 07027079190;
28.2.	CEA CS Elecsys V2		15 pakuočių	4 x 1 mL	15	20,15	302,25	317,36	Roche; Šveicarija; CEA CS Elecsys V2 Kat. Nr. 11731645322;
29.	Antikūnai prieš SARS-CoV-2-S	4000							
29.1.	Anti-SARS-CoV-2 S Elecsys E2G 300		30 vnt.	300 testų	30	1296,22	38886,60	40830,93	Roche; Šveicarija; Anti-SARS-CoV-2 S Elecsys E2G 300; Kat. Nr. 09289275190;
29.2.	Anti-SARS-CoV-2 S PC Elecsys		90 pakuočių	4 x 1 mL	90	49,47	4452,30	4674,92	Roche; Šveicarija; Anti-SARS-CoV-2 S PC Elecsys Kat. Nr. 09289313190;
29.3.	Anti-SARS-CoV-2 S CS Elecsys		20 pakuočių	4 x 1 mL	20	42,68	853,60	896,28	Roche; Šveicarija; Anti-SARS-CoV-2 S CS Elecsys Kat. Nr. 09289291190;
	BIOCHEMINIAI TYRIMAI								
1.	Bendras baltymas (TP)	25000							
1.1.	TP2, 1050T, cobas c pack green		30 vnt.	1050 testų	30	64,52	1935,60	2032,38	Roche; Šveicarija; TP2, 1050T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08038652190;
2.	Baltymas šlapime	8000							
2.1.	TPUC3, 650T, cobas c pack green		25 vnt.	650 testų	25	127,32	3183,00	3342,15	Roche; Šveicarija; TPUC3, 650T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08038679190;
3.	C reaktyvusis baltymas (CRP/CRP)	150000							
3.1.	CRP4, 500T, cobas c pack green		315 vnt.	500 testų	315	238,33	75073,95	78827,65	Roche; Šveicarija; CRP4, 500T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08057591190;
4.	Albuminas šlapime (mikroalbuminas)	3000							
4.1.	ALBT2, 500T, cobas c pack green		10 vnt.	500 testų	10	222,30	2223,00	2334,15	Roche; Šveicarija; ALBT2, 500T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08056722190;
5.	Šlapalas (UREA)	110000							
5.1.	UREAL, 600T, cobas c pack green		195 vnt.	600 testų	195	25,99	5068,05	5321,45	Roche; Šveicarija; UREAL, 600T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08038806190;
6.	Kreatininas	110000							
6.1.	CREAL2, 2500T, cobas c pack green		58 vnt.	2500 testų	58	94,29	5468,82	5742,26	Roche; Šveicarija; CREAL2, 2500T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08057532190;
7.	Kreatininas šlapime	3000							
7.1.	CREAL2, 2500T, cobas c pack green		2 vnt.	2500 testų	2	94,29	188,58	198,01	Roche; Šveicarija; CREAL2, 2500T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08057532190;
8.	Šlapimo rūgštis (UA)	10000							

8.1.	UA2, 1300T, cobas c pack green		15 vnt.	1300 testų	15	95,79	1436,85	1508,69	Roche; Šveicarija; UA2, 1300T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08058750190;
9.	Bendras bilirubinas (TBIL)	35000							
9.1.	BIL.T3, 1050T, cobas c pack green		45 vnt.	1050 testų	45	126,00	5670,00	5953,50	Roche; Šveicarija; BIL.T3, 1050T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08056960190;
10.	Tiesioginis bilirubinas (DBIL)	12000					0,00		
10.1.	BILD2, 1000T, cobas c pack green		20 vnt.	1000 testų	20	57,91	1158,20	1216,11	Roche; Šveicarija; BILD2, 1000T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08056951190;
11.	Alaninamino transferazė (ALT)	25000							
11.1.	ALTP, 450T, cobas c pack green		70 vnt.	450 testų	70	30,94	2165,80	2274,09	Roche; Šveicarija; ALTP, 450T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08056773190;
12.	Aspartatamino transferazė (AST)	25000							
12.1.	ASTP, 500T, cobas c pack green		60 vnt.	500 testų	60	31,87	1912,20	2007,81	Roche; Šveicarija; ASTP, 500T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08056838190;
13.	Šarminė fosfatazė (ALP)	13000							
13.1.	ALP2, 1100T, cobas c pack green		35 vnt.	1100 testų	35	81,01	2835,35	2977,12	Roche; Šveicarija; ALP2, 1100T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08056757190;
14.	Gama glutamil transferazė (GGT)	9000							
14.1.	GGT-2, 400T, cobas c pack green		35 vnt.	400 testų	35	27,36	957,60	1005,48	Roche; Šveicarija; GGT-2, 400T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08057796190;
15.	Lipazė	1000							
15.1.	LIPC, 200T, cobas c pack green		65 vnt.	200 testų	65	49,56	3221,40	3382,47	Roche; Šveicarija; LIPC, 200T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08057982190;
16.	Alfa amilazė (AMYL)	28000							
16.1.	AMYL2, 750T, cobas c pack green		45 vnt.	750 testų	45	143,17	6442,65	6764,78	Roche; Šveicarija; AMYL2, 750T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08056811190;
17.	Glukozė	90000							
17.1.	GLUC3, 3300T, cobas c pack green		30 vnt.	3300 testų	30	164,59	4937,70	5184,59	Roche; Šveicarija; GLUC3, 3300T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08057800190;
18.	Cholesterolis (CHOL)	20000							
18.1.	CHOL2, 2600T, cobas c pack green		10 vnt.	2600 testų	10	177,84	1778,40	1867,32	Roche; Šveicarija; CHOL2, 2600T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08057443190;
19.	Trigliceridai (TRIG)	8000							
19.1.	TRIGL, 1000T, cobas c pack green		15 vnt.	1000 testų	15	82,79	1241,85	1303,94	Roche; Šveicarija; TRIGL, 1000T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08058687190;
20.	Didelio tankio lipoproteinų cholesterolis (DTL)	10000							
20.1.	HDL.C4, 700T, cobas c pack green		25 vnt.	700 testų	25	182,31	4557,75	4785,64	Roche; Šveicarija; HDL.C4, 700T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08057877190;
21.	Mažo tankio lipoproteinų cholesterolis (tiesioginis metodas) (MTL)	10000							
21.1.	LDLC3, 600T, cobas c pack green		25 vnt.	600 testų	25	352,59	8814,75	9255,49	Roche; Šveicarija; LDLC3, 600T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08057966190;
22.	Kalis (K)	110000							
22.1.	Cartridge K		35 vnt.	9000 testų	35	210,14	7354,90	7722,65	Roche; Šveicarija; Cartridge K; Kat. Nr. 10825441001;
23.	Natris (Na)	110000							
23.1.	Cartridge NA		35 vnt.	9000 testų	35	240,17	8405,95	8826,25	Roche; Šveicarija; Cartridge NA; Kat. Nr. 10825468001;
24.	Chloras (Cl)	16000							

38.1.	C4-2, 150T, cobas c pack green		40 vnt.	150 testų	40	93,12	3724,80	3911,04	Roche; Sveicarija; C4-2, 150T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08105545190;
39.	Antistreptolizinas O	1500							
39.1.	ASLOT, 200T, cobas c pack green		30 vnt.	200 testų	30	351,72	10551,60	11079,18	Roche; Sveicarija; ASLOT, 200T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08105472190;
40.	Kasos amilazė	15000							
40.1.	AMY-P, 450T, cobas c pack green		45 vnt.	450 testų	45	148,51	6682,95	7017,10	Roche; Sveicarija; AMY-P, 450T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08056820190;
41.	Laktatdehidrogenazė LDH	10000							
41.1.	LDH2, 850T, cobas c pack green		20 vnt.	850 testų	20	80,29	1605,80	1686,09	Roche; Sveicarija; LDH2, 850T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08057958190;
42.	Kreatinkinazė CK	3300							
42.1.	CK, 500T, cobas c pack green		35 vnt.	500 testų	35	109,51	3832,85	4024,49	Roche; Sveicarija; CK, 500T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08057460190;
43.	Etanolis	4100							
43.1.	ETOH2, 150T, cobas c pack green		60 vnt.	150 testų	60	58,14	3488,40	3662,82	Roche; Sveicarija; ETOH2, 150T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08445672190;
43.2.	NH3/ETH/CO2 Control A		10 pakuočių	5 x 4 mL	10	73,04	730,40	766,92	Roche; Sveicarija; NH3/ETH/CO2 Control A Kat. Nr. 020753009190;
43.3.	NH3/ETH/CO2 Control N		10 pakuočių	5 x 4 mL	10	73,04	730,40	766,92	Roche; Sveicarija; NH3/ETH/CO2 Control N Kat. Nr. 020752401190;
43.4.	NH3/ETH/CO2 Calibrator		20 pakuočių	2 x 4 mL	20	61,81	1236,20	1298,01	Roche; Sveicarija; NH3/ETH/CO2 Calibrator Kat. Nr. 020751995190;
44.	Albuminas serumas	5800							
44.1.	ALB2, 500T, cobas c pack green		35 vnt.	500 testų	35	222,30	7780,50	8169,53	Roche; Sveicarija; ALB2, 500T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08056722190;
45.	Vankomicinas	800							
45.1.	VANC3, 200T, cobas c pack green		35 vnt.	200 testų	35	216,83	7589,05	7968,50	Roche; Sveicarija; VANC3, 200T, cobas c pack green; Kat. Nr. 08058849190;
46.	Papildomas priemonės								
46.1.	AICD, cobas c pack green		60 vnt.	1 x 50 mL	60	48,72	2923,20	3069,36	Roche; Sveicarija; AICD, cobas c pack green Kat. Nr. 08463107190;
46.2.	Acid Wash 2x2 L		16 pakuočių	2 x 2000 mL	16	82,98	1327,68	1394,06	Roche; Sveicarija; Acid Wash 2x2 L Kat. Nr. 08302723190;
46.3.	Activator for cobas c, Integra, c11		30 pakuočių	9 x 12 mL	30	51,93	1557,90	1635,80	Roche; Sveicarija; Activator for cobas c, Integra, c11 Kat. Nr. 04663632190;
46.4.	AssayTip/AssayCup tray		120 pakuočių	6 x 630 vnt.	120	164,90	19788,00	20777,40	Roche; Sveicarija; AssayTip/AssayCup tray Kat. Nr. 05694302001;
46.5.	Basic Wash 2x2 L		50 pakuočių	2 x 2000 mL	50	47,87	2393,50	2513,18	Roche; Sveicarija; Basic Wash 2x2 L Kat. Nr. 08302545190;
46.6.	CalSet Vials Elecsys, cobas e		5 pakuotės	1 x 112 vnt.	5	82,46	412,30	432,92	Roche; Sveicarija; CalSet Vials Elecsys, cobas e Kat. Nr. 11776576322;
46.7.	CleanCell M 2x2 L Elecsys, cobas e		235 pakuotės	2 x 2000 mL	235	64,33	15117,55	15873,43	Roche; Sveicarija; CleanCell M 2x2 L Elecsys, cobas e Kat. Nr. 04880293190;
46.8.	ControlSet Vials Elecsys, cobas e		5 pakuotės	2 x 56 vnt.	5	84,28	421,40	442,47	Roche; Sveicarija; ControlSet Vials Elecsys, cobas e Kat. Nr. 03142949122;
46.9.	Diluent Universal E2G		30 pakuočių	3 x 12 mL	30	87,30	2619,00	2749,95	Roche; Sveicarija; Diluent Universal E2G Kat. Nr. 07299001190;
46.10.	ECO-D, 40T, cobas c pack green		60 vnt.	1 x 40 mL	60	39,29	2357,40	2473,27	Roche; Sveicarija; ECO-D, 40T, cobas c pack green Kat. Nr. 08063354190;
46.11.	ISE cleaning solution Sys Clean		5 pakuotės	5 x 100 mL	5	42,14	210,70	221,24	Roche; Sveicarija; ISE cleaning solution Sys Clean Kat. Nr. 11298500316;

46.12	ISE DEPROTEINIZER cobas integra (6x21ML)			5	25,29	126,45	132,77	Roche; Sveicarija. ISE DEPROTEINIZER cobas integra (6x21ML) Kat. Nr. 020763071122;
46.13	ISE Diluent Gen. 2, 2x2 Liter			40	44,95	1798,00	1887,90	Roche; Sveicarija. ISE Diluent Gen. 2, 2x2 Liter Kat. Nr. 04880480190;
46.14	ISE Internal Stand Gen. 2, 2x2 Liter			45	37,93	1706,85	1792,19	Roche; Sveicarija. ISE Internal Stand Gen. 2, 2x2 Liter Kat. Nr. 04880455190;
46.15	ISE Reference Electrolyte, 2L			20	32,01	640,20	672,21	Roche; Sveicarija. ISE Reference Electrolyte, 2L Kat. Nr. 08392013190;
46.16	ISE Standard high 10x3ML			185	9,84	1820,40	1911,42	Roche; Sveicarija. ISE Standard high 10x3ML Kat. Nr. 11183982216;
46.17	ISE Standard low 10x3ML			185	9,84	1820,40	1911,42	Roche; Sveicarija. ISE Standard low 10x3ML Kat. Nr. 11183974216;
46.18	LAMP HALOGEN ASSY 12V/50W			60	246,08	14764,80	15503,04	Roche; Sveicarija. LAMP HALOGEN ASSY 12V/50W Kat. Nr. 04813707001;
46.19	LFC CUP ASSY			5	23,28	116,40	122,22	Roche; Sveicarija. LFC CUP ASSY Kat. Nr. 07485425001;
46.20	MEASURING CELL WITH REF. ELECT. V7.0			10	1655,40	16554,00	17381,70	Roche; Sveicarija. MEASURING CELL WITH REF. ELECT. V7.0 Kat. Nr. 05151643001;
46.21	NACL cobas c pack green			10	27,60	276,00	289,80	Roche; Sveicarija. NACL cobas c pack green Kat. Nr. 08063494190;
46.22	NaOH-D, cobas c pack green			260	51,62	13421,20	14092,26	Roche; Sveicarija. NaOH-D, cobas c pack green Kat. Nr. 08063451190;
46.23	PreClean M G2 2x2L Elecsys E2G			30	43,65	1309,50	1374,98	Roche; Sveicarija. PreClean M G2 2x2L Elecsys E2G Kat. Nr. 06908853190;
46.24	ProCell M G2 2x2L Elecsys E2G			133	74,69	9933,77	10430,46	Roche; Sveicarija. ProCell M G2 2x2L Elecsys E2G Kat. Nr. 06908799190;
46.25	PW LFC Cup ASSY			5	68,87	344,35	361,57	Roche; Sveicarija. PW LFC Cup ASSY Kat. Nr. 07485433001;
46.26	PYP, 950T, cobas c pack green			60	29,34	1760,40	1848,42	Roche; Sveicarija. PYP, 950T, cobas c pack green Kat. Nr. 08062986190;
46.27	Reaction Cell c 503 / c513			24	962,40	23097,60	24252,48	Roche; Sveicarija. Reaction Cell c 503 / c513 Kat. Nr. 07700814001;
46.28	REFERENCE ELECTRODE			10	221,94	2219,40	2330,37	Roche; Sveicarija. REFERENCE ELECTRODE Kat. Nr. 03149501001;
46.29	Reservoir cup Assy			5	79,54	397,70	417,59	Roche; Sveicarija. Reservoir cup Assy Kat. Nr. 07485409001;
46.30	Samp.cup micro			10	37,71	377,10	395,96	Roche; Sveicarija. Samp.cup micro(100pcs) Kat. Nr. 11229290001;
46.31	SCCS, 50mL, cobas c pack green			260	49,39	12841,40	13483,47	Roche; Sveicarija. SCCS, 50mL, cobas c pack green Kat. Nr. 08463093190;
46.32	SMS, cobas c pack green			25	13,29	332,25	348,86	Roche; Sveicarija. SMS, cobas c pack green Kat. Nr. 08063478190;
46.33	START, 1000T, cobas c pack green			10	78,01	780,10	819,11	Roche; Sveicarija. START, 1000T, cobas c pack green Kat. Nr. 08059322190;
46.34	PreciControl Cardiac G2 Elecsys V4			50	61,81	3090,50	3245,03	Roche; Sveicarija. PreciControl Cardiac G2 Elecsys V4 Kat. Nr. 04917049190;
46.35	PreciControl ClinChem Multi 1, 20x5ml			10	224,75	2247,50	2359,88	Roche; Sveicarija. PreciControl ClinChem Multi 1, 20x5ml Kat. Nr. 05117003190;
46.36	PreciControl ClinChem Multi 2, 20x5ml			10	224,75	2247,50	2359,88	Roche; Sveicarija. PreciControl ClinChem Multi 2, 20x5ml Kat. Nr. 05117216190;

46.37.	PreciControl Multimer Elecsys		35 pakuotės	6 x 2 mL	35	92,70	3244,50	3406,73	Roche; Sveicarija; PreciControl Multimer Elecsys Kat. Nr. 05341787190;
46.38.	PreciControl Thyro AB Elecsys V2		50 pakuočių	4 x 2 mL	50	140,47	7023,50	7374,68	Roche; Sveicarija; PreciControl Thyro AB Elecsys V2 Kat. Nr. 05042666191;
46.39.	PreciControl TM Elecsys		35 pakuotės	4 x 3 mL	35	100,85	3529,75	3706,24	Roche; Sveicarija; PreciControl TM Elecsys Kat. Nr. 11776452122;
46.40.	PreciControl Universal Elecsys V2		65 pakuotės	4 x 3 mL	65	36,24	2355,60	2473,38	Roche; Sveicarija; PreciControl Universal Elecsys V2 Kat. Nr. 11731416190;
46.41.	PreciControl Varia Elecsys		35 pakuotės	4 x 3 mL	35	70,79	2477,65	2601,53	Roche; Sveicarija; PreciControl Varia Elecsys Kat. Nr. 05618860190;
46.42.	PreciControl PUC		20 pakuočių	4 x 3 mL	20	140,00	2800,00	2940,00	Roche; Sveicarija; PreciControl PUC Kat. Nr. 03121313122;
46.43.	PreciControl Path PUC		20 pakuočių	4 x 3 mL	20	155,50	3110,00	3265,50	Roche; Sveicarija; PreciControl Path PUC Kat. Nr. 03121291122;
46.44.	TDM Control Set		5 pakuotės	6 x 5 mL	5	91,31	456,55	479,38	Roche; Sveicarija; TDM Control Set Kat. Nr. 04521536190;
46.45.	C.f.a.s. PUC		15 pakuočių	5 x 1 mL	15	70,24	1053,60	1106,28	Roche; Sveicarija; C.f.a.s. PUC Kat. Nr. 03121305122;
46.46.	C.f.a.s.		15 pakuočių	12 x 3 mL	15	51,97	779,55	818,53	Roche; Sveicarija; C.f.a.s. Kat. Nr. 10759350190;
46.47.	C.f.a.s. Lipids 3x1ML		25 pakuotės	3 x 1 mL	25	54,62	1365,50	1433,78	Roche; Sveicarija; C.f.a.s. Lipids 3x1ML Kat. Nr. 12172623122;
46.48.	C.f.a.s. PAC 3x1ML		35 pakuočių	3 x 1 mL	35	60,04	2101,40	2206,47	Roche; Sveicarija; C.f.a.s. PAC 3x1ML Kat. Nr. 035555941190;
46.49.	C.f.a.s. Proteins		20 pakuočių	5 x 1 mL	20	135,41	2708,20	2843,61	Roche; Sveicarija; C.f.a.s. Proteins Kat. Nr. 11355279216;
46.50.	HITACHI I PRECISET TDM I		10 pakuočių	6 x 5 mL	10	305,83	3058,30	3211,22	Roche; Sveicarija; HITACHI I PRECISET TDM I Kat. Nr. 03375790190;
46.51.	Liquichek Urine Chemistry Control 1 (397)		11 pakuočių	12 x 10 mL	11	204,00	2244,00	2356,20	Bio-Rad; Bio-Rad Liquichek Urine Chemistry Control 1(397), Bio-Rad katalogo nr. 397, Roche prekės kodas - 08782393001
46.52.	Liquichek Urine Chemistry Control 2 (398)		11 pakuočių	12 x 10 mL	11	204,00	2244,00	2356,20	Bio-Rad; Bio-Rad Liquichek Urine Chemistry Control 2 (398), Bio-Rad katalogo nr. 398, Roche prekės kodas - 0878240700
46.53.	Diluent MultiAssay		20 vnt.	3 x 12 mL	20	90,00	1800,00	1890,00	Roche; Sveicarija; Diluent MultiAssay Kat. Nr. 07299010190;
46.54.	PW LFC Cup 2 Assy		5 vnt.	1 x 1 vnt.	5	9,00	45,00	47,25	Roche; Sveicarija; PW LFC Cup 2 Assy Kat. Nr. 08255920001;
46.55.	Cobas sample cup		5 pakuotės	1 x 5000 vnt.	5	56,13	280,65	294,68	Roche; Sveicarija; Cobas sample cup; Kat.Nr. 10394246001;
1.1. pirkimo dalies reagentų ir/ar papildomų priemonių bendra suma Eur:									1764284,04

1.2. Reagentai bei papildomos priemonės biocheminiam analizei (1 vnt): (cobas pure c303/e402)

Kontrolinės ir pagalbinės medžiagos: reagentai paruošti naudojimui, išpildyti į talpyklas.

Eil. Nr.	Tyrimai / Diagnostinių reagentų, medžiagų pavadinimai	Preliminarus tyrimų skaičius	Reagentų ir priemonių kiekis (mL/vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Išskaičiuotas siūlomų pakuočių skaičius	Siūlomos pakuotės kaina, EUR be PVM	Pasiūlymo kaina, EUR be PVM	Pasiūlymo kaina, EUR su PVM	Gamintojas, komercinis prekės pavadinimas
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
BIOCHEMINIAI TYRIMAI									
1.	Bendras baltymas TP	12000							
1.1.	TP2, 1050T, cobas c pack green		18 vnt.	1050 testų	18	64,52	1161,36	1219,43	Roche; Šveicarija; TP2, 1050T, cobas c pack green; Kat.Nr. 08058652190;
2.	Baltymas šlapime	1000							
2.1.	TPUC3, 650T, cobas c pack green		13 vnt.	650 testų	13	127,32	1655,16	1737,92	Roche; Šveicarija; TPUC3, 650T, cobas c pack green; Kat.Nr. 08058679190;
3.	C reaktyvusis baltymas CRB/CRP	75000							
3.1.	CRP4, 500T, cobas c pack green		164 vnt.	500 testų	164	238,33	39086,12	41040,43	Roche; Šveicarija; CRP4, 500T, cobas c pack green; Kat.Nr. 08057591190;
4.	Šlapalas UREA	50000							
4.1.	UREAL, 600T, cobas c pack green		94 vnt.	600 testų	94	25,99	2443,06	2565,21	Roche; Šveicarija; UREAL, 600T, cobas c pack green; Kat.Nr. 08058806190;
5.	Kreatininas	80000							
5.1.	CREAJ2, 2500T, cobas c pack green		36 vnt.	2500 testų	36	94,29	3394,44	3564,16	Roche; Šveicarija; CREAJ2, 2500T, cobas c pack green; Kat.Nr. 08057532190;
6.	Serumo indeksai : Hemolizės, geltos, lipemijos	4500							
6.1.	SI2, 14500T, cobas c pack green		10 vnt.	14500 testų	10	32,74	327,40	343,77	Roche; Šveicarija; SI2, 14500T, cobas c pack green; Kat.Nr. 08063516190;
7.	Šlapimo rūgštis UA	2000							
7.1.	UA2, 1300T, cobas c pack green		10 vnt.	1300 testų	10	95,79	957,90	1005,80	Roche; Šveicarija; UA2, 1300T, cobas c pack green; Kat.Nr. 08058750190;
8.	Bendras bilirubinas TBIL	20000							
8.1.	BIL.T3, 1050T, cobas c pack green		44 vnt.	1050 testų	44	126,00	5544,00	5821,20	Roche; Šveicarija; BIL.T3, 1050T, cobas c pack green; Kat.Nr. 08056960190;
9.	Tiesioginis bilirubinas DBIL	20000							
9.1.	BILD2, 1000T, cobas c pack green		27 vnt.	1000 testų	27	57,91	1563,57	1641,75	Roche; Šveicarija; BILD2, 1000T, cobas c pack green; Kat.Nr. 08056951190;

36.15	NACL, cobas c pack green		10 vnt.	1 x 123 mL	10	27,60	276,00	289,80	Roche; Šveicarija; NACL, cobas c pack green; Kat.Nr. 08063494190;
36.16	NaOH-D, cobas c pack green		260 vnt.	1 x 120 mL	260	51,62	13421,20	14092,26	Roche; Šveicarija; NaOH-D, cobas c pack green; Kat.Nr. 08063451190;
36.17	PYP, 950T, cobas c pack green		100 vnt.	1 x 950 testų	100	29,34	2934,00	3080,70	Roche; Šveicarija; PYP, 950T, cobas c pack green; Kat.Nr. 08062986190;
36.18	Reaction cell for cobas c 303		20 pakuočių	1 x 24 vnt.	20	633,56	12671,20	13304,76	Roche; Šveicarija; Reaction cell for cobas c 303; Kat.Nr. 09033408001;
36.19	REFERENCE ELECTRODE		10 vnt.	1 x 1 vnt.	10	221,94	2219,40	2330,37	Roche; Šveicarija; REFERENCE ELECTRODE; Kat.Nr. 03149501001;
36.20	SCCS, 50mL, cobas c pack green		260 vnt.	1 x 50 mL	260	49,39	12841,40	13483,47	Roche; Šveicarija; SCCS, 50mL, cobas c pack green; Kat.Nr. 08463093190;
36.21	SMS, cobas c pack green		25 vnt.	1 x 123 mL	25	13,29	332,25	348,86	Roche; Šveicarija; SMS, cobas c pack green; Kat.Nr. 08063478190;
36.22	PreciControl ClinChem Multi 1, 20x5ml		10 pakuočių	20 x 5 mL	10	224,75	2247,50	2359,88	Roche; Šveicarija; PreciControl ClinChem Multi 1, 20x5ml; Kat.Nr. 05117003190;
36.23	PreciControl ClinChem Multi 2, 20x5ml		10 pakuočių	20 x 5 mL	10	224,75	2247,50	2359,88	Roche; Šveicarija; PreciControl ClinChem Multi 2, 20x5ml; Kat.Nr. 05117216190;
36.24	PreciNorm PUC		20 pakuočių	4 x 3 mL	20	140,00	2800,00	2940,00	Roche; Šveicarija; PreciNorm PUC; Kat.Nr. 03121313122;
36.25	PreciPath PUC		20 pakuočių	4 x 3 mL	20	155,50	3110,00	3265,50	Roche; Šveicarija; PreciPath PUC; Kat.Nr. 03121291122;
36.26	C.f.a.s. PUC		15 pakuočių	5 x 1 mL	15	70,24	1053,60	1106,28	Roche; Šveicarija; C.f.a.s. PUC; Kat.Nr. 03121305122;
36.27	C.f.as		15 pakuočių	12 x 3 mL	15	51,97	779,55	818,53	Roche; Šveicarija; C.f.as 12x3ML; Kat.Nr. 10759350190;
36.28	C.f.as Lipids 3x1ML		25 pakuotes	3 x 1 mL	25	54,62	1365,50	1433,78	Roche; Šveicarija; C.f.as Lipids 3x1ML; Kat.Nr. 12172623122;
36.29	C.f.as Proteins		15 pakuočių	5 x 1 mL	15	135,41	2031,15	2132,71	Roche; Šveicarija; C.f.as Proteins; Kat.Nr. 11355279216;
36.30	Samp.cup micro		10 pakuočių	1 x 100 vnt.	10	37,71	377,10	395,96	Roche; Šveicarija; Samp.cup micro Kat. Nr. 11229290001;
36.31	START, 1000T, cobas c pack green		10 vnt.	1 x 1000 testų	10	78,01	780,10	819,11	Roche; Šveicarija; START, 1000T, cobas c pack green Kat. Nr. 08059322190;
1.2. pirkimo dalies reagentų ir/ar papildomų priemonių bendra suma Eur:									338644,28

Šalių parašai.:

PIRKĖJAS:

VšĮ Vilniaus miesto klinikinė ligoninė

TIEKĖJAS:

UAB „Roche Lietuva“

Direktorius pavaduotojas ambulatorinei ir konsultacinei pagalbai, laikinasis direktoriaus pareigas

Generalinis direktorius

UAB „Roche Lietuva“
Prokuristė
Genovaitė Voverienė



Stefano Volonte

AV

ANALIZATORIŲ TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

1. PIRKIMO DALIS – AUTOMATINĖS INTEGRUOTOS SISTEMOS, SUDARYTOS IŠ BIOCHEMINIO IR IMUNOLOGINIO ANALIZATORIŲ (1 VNT.) IR BIOCHEMINIO ANALIZATORIAUS (1 VNT.) NUOMA (PANAUDA) IR REAGENTAI BEI PAPILDOMOS PRIEMONĖS DARBUI SU JAIS

1.1. Automatinės integruotos sistemos, sudarytos iš biocheminio ir imunologinio analizatorių nuomai (panaudai) techninė specifikacija – 1 vnt.
Pristatoma į VšĮ Vilniaus miesto klinikinę ligoninę (Antakalnio g. 57, 10207 Vilnius).

Teikėjas privalo pasiūlyti vieną automatinę integruotą sistemą atliekančią visus tyrimų techninės specifikacijos projekte išvardintus tyrimus

Eil. Nr.	Pavadinimas / techniniai parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai	Siūlomi techniniai parametrai	Reikalavimų atitikimas (būtina nurodyti tiksliai nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje) (dokumentacijoje tiksliai pažymimas techninis parametras)
1.	Analizatorius – 1 vnt.	Pavadinimas, tipas/modelis, gamintojas	Cobas pro (ISE/c503/e801); Roche; Šveicarija.	Žr. cobas pro vartotojo vadovas LT; 75 psl.; #1.
2.	Analizatoriaus paskirtis	Pilnai automatinė imunologinių ir biocheminių tyrimų integruota sistema/analizatorius. Integruota sistema turi būti autonominis analitinis vienetas, turintis vieną įrenginį/ zoną visiems pacientų mėginiams, kalibratoriams ir kontrolėms įdėti/išimti, bei valdomas iš vieno valdymo centro	Siūloma cobas pro (ISE/c503/e801) sistema yra pilnai automatinė imunologinių ir biocheminių tyrimų integruota sistema/analizatorius. Integruota sistema yra autonominis analitinis vienetas, turintis vieną įrenginį/ zoną visiems pacientų mėginiams, kalibratoriams ir kontrolėms įdėti/išimti, bei valdomas iš vieno valdymo centro.	Žr. cobas pro vartotojo vadovas LT; 75; 107; 109 psl.; #2.

3.	Programinė įranga	Su duomenų, procesų ir kokybės kontrolės valdymu	Siūloma cobas infinity programinė įranga su duomenų, procesų ir kokybės kontrolės valdymo funkcijomis.	Žr. cobas infinity vartotojo vadovas LT.
4.	Analizatoriaus jungtys	Būtina, kad analizatorius jungtųsi į informacinį laboratorijos tinklą, duomenų siuntimas į centrinę duomenų bazę	cobas pro analizatorius jungiasi į informacinį laboratorijos tinklą, yra duomenų siuntimas į centrinę duomenų bazę.	Žr. cobas pro host interface manual.
5.	Dvikryptė komunikacija	Analizatorius privalo turėti dvikryptę komunikaciją standartiniu protokolu (ASTM arba HL7) su ligoninėje įdiegta informacine sistema, su laboratorijoje įdiegta informacine sistema cobas IT Middleware	Analizatorius turi dvikryptę komunikaciją standartiniu protokolu (ASTM arba HL7) su ligoninėje įdiegta informacine sistema, su laboratorijoje įdiegta informacine sistema cobas IT Middleware.	Žr. cobas pro host interface manual.
6.	Atitikimas direktyvoms	Atitiktis in-vitro medicinos diagnostikos prietaisų direktyvai 98/79/EC	cobas pro analizatorius atitinka in-vitro medicinos diagnostikos prietaisų direktyvą 98/79/EC.	Žr. cobas pro vartotojo vadovas LT; 6 psl.; #6.
7.	Reikalavimai tyrimų atlikimui	Automatinėje imunologinių ir biocheminių tyrimų integruotoje sistemoje/analizatoriuje turi būti atliekami klinikinės chemijos, įskaitant elektrolitų, ir imunochemijos tyrimai vienu metu. Turi būti galimybė iš vieno mėgintuvėlio nepertraukiamai atlikti klinikinės chemijos ir imunochemijos tyrimus	Automatinėje imunologinių ir biocheminių tyrimų integruotoje sistemoje/analizatoriuje cobas pro yra atliekami klinikinės chemijos, įskaitant elektrolitų, ir imunochemijos tyrimai vienu metu. Yra galimybė iš vieno mėgintuvėlio nepertraukiamai atlikti klinikinės chemijos ir imunochemijos tyrimus.	Žr. cobas pro vartotojo vadovas LT; 75; 121 psl.; #7.
8.	Reagentai	Reagentai paruošti naudojimui, išpilstyti į talpyklas	Reagentai paruošti naudojimui, išpilstyti į talpyklas.	Žr. cobas pro vartotojo vadovas LT; 256; 260 psl.; #8.
9.	Reagentų pozicijos analizatoriuje	Ne mažiau 45 imunologinių metodų reagentų pozicijų analizatoriuje ir ne mažiau 60 biocheminių metodų reagentų pozicijų analizatoriuje su temperatūros palaikymo (šaldymo) sistema	48 imunologinių metodų reagentų pozicijos analizatoriuje ir 60 biocheminių metodų reagentų pozicijos analizatoriuje su temperatūros palaikymo (šaldymo) sistema.	Žr. cobas pro vartotojo vadovas LT; 256; 260 psl.; #9.

10.	Reikalavimai mėginių apdorojimui	Galima tirti kraują, serumą, plazmą, šlapimą pirminiuose ir antriniuose mėgintuvėliuose	Galima tirti kraują, serumą, plazmą, šlapimą pirminiuose ir antriniuose mėgintuvėliuose.	Žr. cobas pro vartotojo vadovas LT; 86; 254; 257; 260 psl.; #10.
11.	Skubių tyrimų atlikimo galimybė	Skubių tyrimų galimybė ir tyrimo atlikimo pirminybė nestabdant pradėtų procesų	Skubių tyrimų galimybė ir tyrimo atlikimo pirminybė nestabdant pradėtų procesų.	Žr. cobas pro vartotojo vadovas LT; 330 psl.; #11.
12.	Našumas	Ne mažiau kaip 200 imunologinių tyrimų per valandą Ne mažiau kaip 1300 biocheminių (įskaitant K, Na, Cl) tyrimų per valandą	300 imunologinių tyrimų per valandą. 1900 biocheminių (įskaitant K, Na, Cl) tyrimų per valandą.	Žr. cobas pro vartotojo vadovas LT; 76 psl.; #12.
13.	Turi būti nuolatinis reagentų kiekio, pagalbinio tirpalų ir atliekų kiekio sistemoje sekimas. Operatorius turi gauti atitinkamą informaciją/įspėjimą apie besibaigiančius reagentus ir tirpalus.	Būtina	Analizatoriuje yra nuolatinis reagentų kiekio, pagalbinio tirpalų ir atliekų kiekio sistemoje sekimas. Operatorius gauna atitinkamą informaciją/įspėjimą apie besibaigiančius reagentus ir tirpalus.	Žr. cobas pro vartotojo vadovas LT; 185; 268; 756 psl.; #13.
14.	Galimybė tirti HbA1c iš kraujo (EDTA), be pagalbinio paruošimo	Būtina	Galima tirti HbA1c iš kraujo (EDTA), be pagalbinio paruošimo.	Žr. HbA1c metodinis lapas; 1 psl.; #14.
15.	Mėginio kiekis iš kurio galima atlikti tyrimą	Ne daugiau kaip 200 µl	Mėginio kiekis naudojamas tyrimo atlikimui 1 – 60 µl.	Žr. cobas pro vartotojo vadovas LT; 254; 257; 260 psl.; #15.
16.	Kalio, natrio, chloro tyrimų kalibracijos stabilumas	24 valandos ir daugiau	Kalio, natrio, chloro tyrimų kalibracijos stabilumas 24 valandos.	Žr. Na, K, Cl metodinis lapas; 3 psl.; #16.
17.	Turi būti krešulio, burbulų, nepakankamo mėginio tūrio aptikimo sistema ir turi būti mėginio hemolizės, iktelijos ir lipemijos pusiau kiekybinio įvertinimo galimybė fotometriniais tyrimams.	Būtina	Analizatoriuje yra krešulio, burbulų, nepakankamo mėginio tūrio aptikimo sistema ir yra mėginio hemolizės, iktelijos ir lipemijos pusiau kiekybinio įvertinimo galimybė fotometriniais tyrimams.	Žr. cobas pro vartotojo vadovas LT; 254; 257; 260; 396 psl.; #17. Žr. cobas pro serum index metodinis lapas; 1 psl.; #17.

18.	Turi būti mėginių automatinio praskiedimo, automatinio tyrimo pakartojimo galimybė.	Būtina	Analizatoriuje yra mėginių automatinio praskiedimo, automatinio tyrimo pakartojimo galimybė.	Žr. cobas pro vartotojo vadovas LT; 394; 399; 403 psl.; #18.
19.	Mėginių brūkšnių kodų skaitymas Integruotas vidinis mėginių brūkšnių kodų skaitymas	Būtina	Mėginių brūkšnių kodų skaitymas. Integruotas vidinis mėginių brūkšnių kodų skaitymas.	Žr. cobas pro vartotojo vadovas LT; 111 psl.; #19.
20.	Brūkšnių kodų tipai	Analizatorius privalo turėti galimybę nuskaityti brūkšnių kodų tipus naudojamus lignoninėje – code 39 arba 128c	Analizatorius nuskaityto brūkšnių kodų tipus – code 39 arba 128c.	Žr. cobas pro vartotojo vadovas LT; 101 psl.; #20.
21.	Vartotojo instrukcija anglų ir lietuvių kalbomis	Pateikiama su prietaisu	Vartotojo instrukcija anglų ir lietuvių kalbomis.	Žr. cobas pro vartotojo vadovas LT. Žr. cobas pro vartotojo vadovas EN.

1.2. Biocheminio analizatoriaus nuomai (panaudai) techninė specifikacija – 1 vnt. Pristatoma į VšĮ Vilniaus miesto klinikinę lignoninę (Antakalnio g. 124, 10200 Vilnius).

Teikėjas privalo pasiūlyti vieną biocheminį analizatorių atliekantį visus tyrimų techninės specifikacijos projekte išvardintus tyrimus

Eil. Nr.	Pavadinimas / techniniai parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai	Siūlomi techniniai parametrai	Reikalavimų atitikimas (būtina nurodyti tiksliai nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje) (dokumentacijoje tiksliai pažymimas techninis parametras)
1.	Analizatorius – 1 vnt.	Pavadinimas, tipas/modelis, gamintojas	Cobas pure c303; Roche; Šveicarija.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 77 psl.; #1.
2.	Analizatoriaus paskirtis	Automatinis biocheminis analizatorius su tarpine laboratorinių duomenų ir procesų valdymo įranga.	Automatinis biocheminis cobas pure c303 analizatorius su tarpine cobas infinity laboratorinių duomenų ir procesų valdymo įranga.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 77 psl.; #2. Žr. cobas pure host interface manual. Žr. cobas infinity vartotojo vadovas LT.

3.	Programinė įranga	Su duomenų, procesų ir kokybės kontrolės valdymo funkcijomis	cobas infinity programinė įranga su duomenų, procesų ir kokybės kontrolės valdymo funkcijomis.	Žr. cobas infinity vartotojo vadovas LT.
4.	Analizatoriaus jungtys	Būtina, kad analizatorius jungtųsi į informacinį laboratorijos tinklą, duomenų siuntimas į centrinę duomenų bazę	Analizatorius jungiasi į informacinį laboratorijos tinklą, galimas duomenų siuntimas į centrinę duomenų bazę.	Žr. cobas pure host interface manual.
5.	Dvikryptė komunikacija	Analizatorius privalo turėti dvikryptę komunikaciją standartiniu protokolu (ASTM arba HL7) su ligoninėje įdiegta informacine sistema, su laboratorijoje įdiegta informacine sistema cobas IT Middleware	Analizatorius turi dvikryptę komunikaciją standartiniu protokolu (ASTM arba HL7) su ligoninėje įdiegta informacine sistema, su laboratorijoje įdiegta informacine sistema cobas IT Middleware.	Žr. cobas pure host interface manual.
6.	Atitikimas direktyvoms	Atitiktis in-vitro medicinos diagnostikos prietaisų direktyvai 98/79/EC	cobas pure c303 analizatorius atitinka in-vitro medicinos diagnostikos prietaisų direktyvą 98/79/EC.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 6 psl.; #6.
7.	Reagentai	Reagentai paruošti naudojimui, išpilstyti į talpyklas	Reagentai paruošti naudojimui, išpilstyti į talpyklas.	Žr. Cobas pure brošiūra LT; 15 psl; #7.
8.	Reagentų pozicijos analizatoriuje	Ne mažiau kaip 40 reagentų pozicijų analizatoriuje su temperatūros palaikymo (šaldymo) sistema	42 reagentų pozicijos analizatoriuje su temperatūros palaikymo (šaldymo) sistema.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 238 psl.; #8.
9.	Reikalavimai mėginių apdorojimui	Galima tirti kraują, serumą, plazmą, šlapimą pirminiuose ir antriniuose mėgintuvėliuose	Galima tirti kraują, serumą, plazmą, šlapimą pirminiuose ir antriniuose mėgintuvėliuose.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 86; 239 psl.; #9.
10.	Skubių tyrimų atlikimo galimybė	Skubių tyrimų galimybė nestabdant pradėtų procesų	Analizatoriuje yra skubių tyrimų atlikimo galimybė nestabdant pradėtų procesų.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 320 psl.; #10.
11.	Našumas	Ne mažiau kaip 700 biocheminių tyrimų per valandą (įskaitant elektrolitų tyrimus)	750 biocheminių tyrimų per valandą (įskaitant elektrolitų tyrimus).	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 240 psl.; #11.
12.	Turi būti nuolatinis reagentų kiekio, pagalbinių tirpalų ir atliekų kiekio	Būtina	Analizatoriuje yra nuolatinis reagentų kiekio, pagalbinių tirpalų	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 164; 165; 174 psl.; #12.

	sistemoje sekimas. Operatorius turi gauti atitinkamą informaciją/įspėjimą apie besibaigiančius reagentus ir tirpalus.		ir atliekų kiekio sistemoje sekimas. Operatorius gauna atitinkamą informaciją/įspėjimą apie besibaigiančius reagentus ir tirpalus.	
13.	Galimybė tirti HbA1c iš kraujo be pagalbinio paruošimo	Būtina	Galima tirti HbA1c iš kraujo (EDTA), be pagalbinio paruošimo.	Žr. HbA1c metodinis lapas; 1 psl.; #13.
14.	Mėginio kiekis naudojamas tyrimo atlikimui	Ne daugiau kaip 200 µl	Mėginio kiekis naudojamas tyrimo atlikimui 1 – 25 µl.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 237; 239 psl.; #14.
15.	Kalio, natrio, chloro tyrimų kalibracijos stabilumas	24 valandos ir daugiau	Kalio, natrio, chloro tyrimų kalibracijos stabilumas 24 valandos.	Žr. Na, K, Cl metodinis lapas; 3 psl.; #15.
16.	Turi būti krešulio, burbulų, nepakankamo mėginio tūrio aptikimo sistema ir turi būti mėginio hemolizės, iktelijos ir lipemijos kokybinio ir pusiau kiekybinio įvertinimo galimybė fotometriniams tyrimams.	Būtina	Analizatoriuje yra krešulio, burbulų, nepakankamo mėginio tūrio aptikimo ir yra mėginio hemolizės, iktelijos ir lipemijos kokybinio ir pusiau kiekybinio įvertinimo galimybė fotometriniams tyrimams.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 237; 239; 409 psl.; #16. Žr. cobas pure serum index metodinis lapas; 1 psl.; #16.
17.	Turi būti mėginių automatinio praskiedimo, automatinio tyrimo pakartojimo galimybė.	Būtina	Analizatoriuje yra mėginių automatinio praskiedimo, automatinio tyrimo pakartojimo galimybė.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 406; 412 psl.; #17.
18.	Mėginių brūkšnių kodų skaitymas. Integruotas vidinis mėginių brūkšnių kodų skaitymas.	Būtina	Mėginių brūkšnių kodų skaitymas. Integruotas vidinis mėginių brūkšnių kodų skaitymas.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 149 psl.; #18.
19.	Brūkšnių kodų tipai	Analizatorius privalo turėti galimybę nuskaityti brūkšnių kodų tipus naudojamus lignoninėje – code 39 arba 128c	Analizatorius nuskaityto brūkšnių kodų tipus – code 39 arba 128c	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT; 99 psl.; #19.
20.	Vartotojo instrukcija anglų ir lietuvių kalbomis	Pateikiama su prietaisu	Vartotojo instrukcija anglų ir lietuvių kalbomis.	Žr. cobas pure vartotojo vadovas LT. Žr. cobas pure vartotojo vadovas EN.

- Įranga turi būti sertifikuota naudojimui Europos Sąjungoje, pažymėta CE žyme.
- 1.1. ir 1.2.pirkimo dalims siūloma įranga turi būti ne senesnė kaip vieneri metai.
- Tiekėjas turi instaliuoti įrangą ir paruošti darbui bei kompetentingas specialistas, turintis kompetenciją įrodanti dokumentą, apmoko personalą naudotis įranga. Specialistas turi pateikti dokumentą (pažymėjimą/sertifikatą), patvirtinantį, kad mokymus atliekantis asmuo yra įrangos gamintojo tinkamai apmokytas ir/ar įgaliotas mokyti įrangos naudotojus.
- Tyrimų pavadinimai nurodyti tyrimų techninės specifikacijos projekte.
- Tikslus reagentų ir kitų priemonių kiekis apskaičiuojamas tyrimų skaičiui nurodytam tyrimų specifikacijoje.
- 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.
- Automatinė integruota sistema ir biocheminis analizatorius turi būti to paties gamintojo, bei ant abiejų analizatorių dubliuojamiems tyrimams, neįskaitant elektrolitų tyrimų, naudoti tuos pačius biocheminiams tyrimams skirtus reagentus, kontrolines ir kalibracines medžiagas.
- Vertinamas tik pilnas pasiūlymas, pilnai atitinkantis kokybinius ir techninius reikalavimus. Pirkimo dalis perkama iš vieno tiekėjo.

Šalių parašai ir rekvizitai:

PIRKĖJAS:

VšĮ Vilniaus miesto klinikinė ligoninė
Antakalnio g. 57, LT-10207 Vilnius
A/s LT 867044060007990186
AB SEB bankas, Banko kodas 70440
Įmonės kodas 302692454
PVM kodas LT100006560213
Tel.: (8 5) 234 4487 faks.: (8 5) 234 6966



Direktoriaus pavaduotojas ambulatorinei ir konsultacinei pagalbai, laikinai vykdamasis direktoriaus pareigas

Gintautas Oleka

A.V.

TIEKĖJAS:

UAB „Roche Lietuva“
J. Jasinskio g. 16B, LT-03163 Vilnius
A/s DE06 1207 0070 0010 1000 00
SWIFT: DEUTDEFFVAC
Įmonės kodas 300089404
PVM kodas LT100001773210
Tel.: (8 5) 254 6799



Stefano Volonte
Generalinis direktorius

A.V.

Stefano Volonte
2022.12.12.

Svarbių Kiečių Vadybininkė
Monika Mėniliūtė

2022.12.12. 7

Pirkimo dalies Nr.	Prekių pavadinimai	1 mėnesio suma EUR (be PVM)	60 mėnesių pasiūlymo suma EUR. (be PVM)	60 mėnesių pasiūlymo suma EUR. (su PVM)
1.	Automatinės integruotos sistemos, sudarytos iš biocheminio ir imunologinio analizatorių (1 vnt.) ir biocheminio analizatoriaus (1 vnt.) nuoma (panauda) ir reagentai bei papildomos priemonės darbui su jais			
1.1.	Automatinės integruotos sistemos, sudarytos iš biocheminio ir imunologinio analizatorių, nuoma (panauda) (1 vnt.)	-	-	-
1.2.	Biocheminio analizatoriaus nuoma (panauda) (1 vnt.)	-	-	-
1.3.	Reagentų bei papildomų priemonių kaina 1340000 tyrimų skaičiui ¹ (reagentų bei papildomų priemonių pavadinimai, kiekiai ir kainos pridedama) automatinei integruotai sistemai, sudarytos iš biocheminio ir imunologinio analizatorių	X	1 680270,51	1 764284,04
1.4.	Reagentų bei papildomų priemonių kaina 863900 tyrimų skaičiui ¹ (reagentų bei papildomų priemonių pavadinimai, kiekiai ir kainos pridedama) biocheminiam analizatoriui	X	322616,08	338644,28
1 pirkimo dalies kaina, EUR:			2 002886,59	2 102928,32

Šalių parašai ir rekvizitai.:

PIRKĖJAS:

VšĮ Vilniaus miesto klinikinė ligoninė
Antakalnio g. 57, LT-10207 Vilnius
A/s LT 867044060007990186
AB SEB bankas, Banko kodas 70440
Įmonės kodas 302692454
PVM kodas LT100006560213
Tel.: (8 5) 234 4487 faks.: (8 5) 234 6966

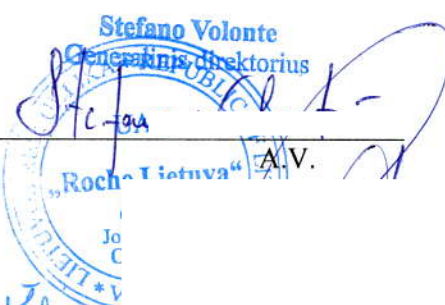
TIEKĖJAS:

UAB „Roche Lietuva“
J. Jasinskio g. 16B, LT-03163 Vilnius
A/s DE06 1207 0070 0010 1000 00
SWIFT: DEUTDEFFVAC
Įmonės kodas 300089404
PVM kodas LT100001773210
Tel.: (8 5) 254 6799

Direktoriaus pavaduotojas ambulatorinei ir konsultacinei pagalbai, laikinai vykdamas direktoriaus pareigas

Gintautas Oleka

A.V.



Prokurste
Genovaitė Vore
S. Voronin
2022. 12. 12.