

REAGENTŲ PIRKIMO–PARDAVIMO SUTARTIS Nr. 25

Tauragė

2023 m. sausio 30 d.

Viešoji įstaiga Tauragės ligoninė (toliau – **Pirkėjas**), atstovaujama direktoriaus Liutauro Indriuškos, veikiančio įstaigos įstatų pagrindu ir UAB „DIAMEDICA“, laimėjusi atviro konkurso būdu vykusį tarptautinį pirkimą „Reagentai ir pagalbinės priemonės bei techninės priežiūros paslauga Klinikinės diagnostikos laboratorijoje atliekamiems tyrimams“ (CVP IS Nr. 641787) (toliau - Pirkimas), sudarė šią sutartį:

1. SUTARTIES OBJEKTAS

1.1. Pardavėjas įsipareigoja parduoti Pirkėjui reagentus ir/ar pagalbines priemones (toliau – Prekės), o Pirkėjas įsipareigoja priimti jas ir už jas sumokėti šioje sutartyje nurodytą kainą sutarties 6 p. numatyta tvarka.

2. SUTARTIES VERTĖ

2.1. Sutarčiai taikomas **fiksuotų įkainių maksimalių kiekių kainodaros metodas**. Sutartyje nustatyti **fiksuoti prekių įkainiai ir perkamų prekių maksimalūs kiekiai**, kurie nurodyti šios sutarties priede Nr. 1.

2.2. Pradinė (maksimali) sutarties vertė Eur be PVM 73.009,80 (septyniasdešimt trys tūkstančiai devyni eurai ir aštuoniasdešimt centų).

PVM suma 3.790,97 Eur (trys tūkstančiai septyni šimtai devyniasdešimt eurų ir devyniasdešimt septyni centai).

Pradinė (maksimali) sutarties vertė Eur su PVM 76.800,77 (septyniasdešimt šeši tūkstančiai aštuoni šimtai ir septyniasdešimt septyni centai).

(sumos įrašomos skaičiais ir žodžiu)

2.3. Įkainiai sutarties vykdymo laikotarpiu negalės būti keičiami per visą sutarties vykdymo laikotarpį, išskyrus kai pasikeičia pridėtinės vertės mokesčio (PVM). Perskaičiavimas vykdomas po Lietuvos Respublikos pridėtinės vertės mokesčio įstatymo, kuriuo keičiasi mokesčio tarifas, įsigaliojimo dienos. Pasikeitus PVM tarifo dydžiui, nepateiktų prekių įkainiai keičiami (mažinama ar didinama) proporcingai PVM pasikeitusio tarifo dydžiui. Įkainių pakeitimas įforminamas papildomu rašytiniu šalių susitarimu.

2.4. Į Prekių įkainius įskaityti visi Pardavėjo mokami mokesčiai, prekės pristatymo ir kitos išlaidos.

2.5. **Sutarties kaina** – už prekes pagal Sutartį tiekėjo gaunama ekonominė nauda.

2.6. Pirkimo sutarties sąlygos sutarties galiojimo laikotarpiu negali būti keičiamos, išskyrus tokias pirkimo sutarties sąlygas, kurias pakeitus nebūtų pažeisti Viešųjų pirkimų įstatymo 17 straipsnyje nustatyti principai ir tikslai, bei esant Viešųjų pirkimų įstatymo 89 straipsnyje nustatytoms sąlygoms.

3. PERKAMOS PREKĖS

3.1. Šia Sutartimi Pardavėjas įsipareigoja perleisti prekes, kurių detali specifikacija ir įkainiai nustatyti šios Sutarties priede Nr.1. Perkamų pagal Sutartį prekių kiekiai negali viršyti atskirų sutarties dalių maksimalių kiekių, nurodytų šios Sutarties priede Nr.1. Sutarties vykdymo metu įsigyjami prekių kiekiai priklauso nuo faktinių Pirkėjo užsakymų, tačiau negali būti viršytas nurodytas maksimalus kiekis, išpirkti mažesnę kiekį Pirkėjas gali.

3.2. Jei dėl nuo Pardavėjo nepriklausančių aplinkybių, kurių nebuvo įmanoma numatyti rengiant pirkimo dokumentus ir/ar sutarties sudarymo metu, Pardavėjas negali pristatyti pasiūlyme nurodyto modelio prekių, sutarties šalims išreiškus sutikimą, nekeičiant sutarties kainos, Pardavėjas gali pristatyti kito modelio prekes su sąlyga, kad naujas modelis visiškai atitiks pirkimo dokumentuose ir sutarties priede keliamus reikalavimus ir bus pristatomas už tą pačią kainą.

4. PREKIŲ PRISTATYMO TVARKA

4.1. Pardavėjas įsipareigoja pristatyti prekes savo transportu ne vėliau kaip per 14 (keturiolika) darbo dienų nuo Pirkėjo užsakyme nurodytos datos, o esant ypatingiems atvejams - per 7 (septynias) darbo dienas.

4.2. Prekių pristatymo vieta – VšĮ Tauragės ligoninė, Vaistinės sandėlis (V. kudirkos g. 2, LT-72214 Tauragė).

4.3. Pardavėjo atstovas, atsakingas už sutarties vykdymą: vadybininkė Kristina Gaidelionienė, tel. 8-614 46622, kristina@diamedica.lt, Remigijus Gegelevičius, tel. 8-650 13237, remigijus@diamedica.lt, Stasys Križanauskas, tel. 8-699 93258 stasys@diamedica.lt.

Pirkėjo atstovas, atsakingas už sutarties vykdymą: Vaida Bakšienė, v.baksiene@tauragesligonine.lt, tel. 844662753 (vardas, pavardė, tel., el. paštas);

Pirkėjo atstovas, atsakingas už sutarties ir jos pakeitimų paskelbimą pagal Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo 86 straipsnio 9 dalies nuostatas: Regina Gudjonienė, tel. +37044662718, el. p. r.gudjoniene@tauragesligonine.lt.

5. PREKIŲ KOKYBĖ IR GARANTIJA

5.1. Pardavėjas garantuoja, kad parduodamos Prekės yra be defektų ir jų kokybė, žymėjimas, informacija vartotojui atitinka Pirkimo dokumentų nuostatas, galiojančius standartus, technines sąlygas ar kitus norminius aktus.

5.2. Pardavėjas įsipareigoja apie bet kokius Prekių pakeitimus, su Prekėmis susijusius galimus nepageidaujamus įvykius keliančius pavojų tyrimų kokybei - pacientų saugumui, laboratorijos personalo saugumui nedelsiant pranešti Pirkėjui.

5.3. Pristatant prekes Pardavėjas pateikia prekės vartotojo instrukcijas lietuvių kalba (arba/ir originalo kalba, jei tai nustatyta pirkimo sąlygose). Prekių žymėjimas ant pakuotės turi būti lietuvių kalba (jei prekės gamintojo nėra žymimos valstybinė kalba – pasitelkiant lipdukus ar kt. priemones).

5.4. Prekių galiojimo terminas jų pristatymo metu turi būti ne trumpesnis nei 6 mėnesiai.

6. ATSISKAITYMAS TARP ŠALIŲ

6.1. Pirkėjas apmoka Pardavėjui už prekes pagal gautas PVM sąskaitas faktūras per 30 dienų nuo prekių gavimo ir sąskaitos faktūros pateikimo dienos. Jei mokėjimai pagal sutartis visiškai arba iš dalies atliekami iš tarpinių finansuojančių organizacijų gautomis lėšomis, taip pat kitomis objektyviai pagrįstomis aplinkybėmis atsiskaitymo terminas Pirkėjo gali būti pratęstas iki 60 dienų nuo prekių gavimo ir sąskaitos faktūros pateikimo dienos.

6.2. Pirkėjas numato tiesioginio atsiskaitymo su subtiekejais galimybę, vadovaujantis šiame punkte nustatyta tvarka. Pirkėjas ne vėliau kaip per 3 darbo dienas nuo šios Sutarties 10.6. punkte nurodytos informacijos gavimo raštu informuoja subtiekejus apie tiesioginio atsiskaitymo galimybę, o subtiekęs, norėdamas pasinaudoti tokia galimybe, raštu pateikia prašymą Pirkėjui. Tais atvejais, kai subtiekęs išreiškia norą pasinaudoti tiesioginio atsiskaitymo galimybe, turi būti sudaroma trišalė sutartis tarp Pirkėjo, Tiekėjo ir jo subtiekejo, kurioje aprašoma tiesioginio atsiskaitymo su subtiekeju tvarka, kurioje numatoma teisė Tiekėjui prieštarauti nepagrįstiems mokėjimams subtiekejui (pildoma, jei subtiekejai pasitelkiami, jei ne, šį punktą išbraukti)

6.3. Pridėtinės vertės mokesčio sąskaitos faktūros, sąskaitos faktūros, kreditiniai ir debetiniai dokumentai bei avansinės sąskaitos turi būti teikiami naudojantis informacinės sistemos „E. sąskaita“ priemonėmis. Mokėjimo dokumentų nepateikus „E. sąskaita“ priemonėmis, Pirkėjas turi teisę neatlikti mokėjimo.

7. SUTARTIES ĮVYKDYMO UŽTIKRINIMAS, ATSAKOMYBĖ

7.1. Sutarties įvykdymo užtikrinimo priemonė yra netesybos. Jei tiekėjas dėl savo kaltės vėluoja pristatyti Prekes, Pirkėjas turi teisę be rašytinio įspėjimo ir nesumažindamas kitų savo teisių gynimo priemonių, numatytų sutartyje, pradėti skaičiuoti delspinigius už kiekvieną vėluojamą prekių pristatymo dieną. Pardavėjo vėluojamų pristatyti prekių kaina mažinama 0,02 % nuo vėluojamų pristatyti prekių vertės už kiekvieną termino praleidimo dieną. Delspinigių suma gali būti išskaičiuojama iš Pardavėjui mokėtinų sumų.

7.2. Jei Pardavėjas iš esmės pažeidžia Sutartį 9.2.p. nurodytais atvejais, Pirkėjas turi teisę taikyti 10 % sutarties pradinės vertės baudą.

7.3. Jei Pirkėjas dėl savo kaltės vėluoja atsiskaityti su Pardavėju per sutarties 6.1.p. numatytą terminą, jis įsipareigoja sumokėti 0,02 % dydžio delspinigius nuo nesumokėtos sumos.

8. FORCE MAJEURE

8.1. Force Majeure sąlygos taikomos vadovaujantis LR Vyriausybės 1996 m. liepos 15 d. nutarimu Nr. 840 patvirtintomis „Atleidimo nuo atsakomybės dėl nenugalimos jėgos (Force majeure) aplinkybėmis“, taisyklėmis.

9. SUTARTIES GALIOJIMAS IR NUTRAUKIMAS

9.1. Sutartis įsigalioja šalims ją pasirašius ir galioja iki visiško šalių įsipareigojimų pagal šią sutartį įvykdymo, bet ne ilgiau kaip 12 (dvylika) mėnesių.

9.2. Pirkėjas turi teisę vienašališkai nutraukti Sutartį įspėjęs Pardavėją prieš 15 darbo dienų, jeigu Pardavėjas ją iš esmės pažeidė:

9.2.1. parduota prekė yra netinkamos kokybės ir jos trūkumų neįmanoma pašalinti per protingą ir Pirkėjui priimtina terminą;

9.2.2. Pardavėjas prekių nepristatė per Sutartyje nustatytą bei Pirkėjo nurodytą papildomą protingą terminą.

9.3. Pardavėjas turi teisę vienašališkai nutraukti Sutartį įspėjęs Pirkėją prieš 15 darbo dienų, jeigu Pirkėjas ją iš esmės pažeidė:

9.3.1. Pirkėjas daugiau kaip du kartus laiku nesumokėjo už Prekes, kai jos buvo perduotos nustatytais terminais;

9.3.2. Pirkėjas daugiau kaip du kartus nepriėmė tinkamoms kokybės Prekių, kai jos buvo perduotos nustatytais terminais.

9.4. Sutartis taip pat gali būti nutraukta Šalių raštišku susitarimu.

10. KITOS SĄLYGOS

10.1. Pardavėjas įsipareigoja išrašomoje sąskaitoje-faktūroje vartoti tuos pačius prekių pavadinimus ir mato vnt., kokie yra pridėdamoje specifikacijoje. Taip pat ant sąskaitos faktūros privalo užrašyti sutarties numerį ir datą, pagal kurią parduodamos prekės.

10.2. Sutarties vykdymo metu Pardavėjo gauta informacija ir dokumentai yra konfidencialūs. Be išankstinio raštiško Pirkėjo leidimo Pardavėjas neskelbia ir neatskleidžia jokių sutarties nuostatų, išskyrus atvejus, kai tai būtina vykdant sutartį.

10.3. Ginčai, kylantys tarp šalių, sprendžiami šalių derybomis, o nepavykus jų išspręsti – teismine tvarka Lietuvos Respublikos teismuose.

10.4. Sutartis sudaryta dviem egzemplioriais, po vieną šalims, lietuvių kalba. Abu egzemplioriai turi vienodą juridinę galią.

10.5. Pardavėjas patvirtina, kad į parduodamas prekes tretieji asmenys neturi jokių teisių.

10.6 Sudarius Sutartį, tačiau ne vėliau negu Sutartis pradedama vykdyti, Pardavėjas įsipareigoja pranešti tuo metu žinomų subtiekių pavadinimus, kontaktinius duomenis ir jų atstovus. Pirkėjas taip pat reikalauja, kad Pardavėjas informuotų apie minėtos informacijos pasikeitimus visu Sutarties vykdymo metu, taip pat apie naujus subtiekius, kuriuos jis ketina pasitelkti vėliau. Pasiūlyme Pardavėjas nenurodė, kad pasitelks subtiekius. arba Pasiūlyme tiekėjas nurodė šiuos subtiekius: [įvardinti]. (nereikiama išbraukti)

10.7. Pardavėjas gali keisti Sutartyje nurodytus subtiekius tik prieš tai raštu pranešęs Pirkėjui apie tokio keitimo būtinybę ir gavęs jo raštišką sutikimą.

10.8. Pardavėjas Sutarties vykdymo metu gali inicijuoti subtiekių, numatyto Sutartyje, pakeitimą, nurodydamas tokio keitimo motyvus.

10.9. Pirkėjui sutikus su subtiekių pakeitimu, Pirkėjas kartu su Pardavėju raštu sudaro susitarimą dėl subtiekių pakeitimo, kurį pasirašo Šalys. Šis susitarimas yra neatskiriama Sutarties dalis.

PRIDEDAMA. Specifikacija ir įkainiai, ... lapai.

11. ŠALIŲ ADRESAI IR REKVIZITAI

Pardavėjas

UAB „DIAMEDICA“

Gėlių g. 2, LT-14184 Vilniaus raj. Avižienių km.

Įmonės kodas 111768155

PVM kodas LT117681515

A/S LT492140030002131892

AB Luminor bankas, banko kodas 21400

Pirkėjas

VšĮ Tauragės ligoninė

V. Kudirkos g. 2, LT-72214 Tauragė

Įmonės kodas 179761936

PVM mok. kodas nėra

A. s. LT90 4010 0416 0001 0076

AB „Luminor“ b. k. 40100

Tel. (8 446) 62700

A.V.

A.V.

SPECIFIKACIJA IR ĮKAINIAI

Eil. Nr.	Tyrimų/ diagnostinių reagentų, papildomų tyrimo priemonių pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarus tyrimų ir kokybės kontrolės skaičius per 12 mėn. arba reagentų ir priemonių kiekis (vnt.)	Atitikimas kokybiniais ir techniniams reikalavimams	Reagentų ir priemonių kiekis (ml/ vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Pakuočių kiekis	Siūlomos pakuotės kaina Eur be PVM	Siūlomos pakuotės kaina Eur su PVM	Suma, EUR be PVM 12 mėn	Suma, EUR su PVM 12 mėn	Gamintojas, komercinis prekės pavadinimas
1	2	3	4	5	6	7	8	9		10	11	12
2.	2 PIRKIMO DALIS. Reagentai, kontrolinės medžiagos, papildomos priemonės ir techninė priežiūra automatiniam gliukozės analizatoriui „BIOSEN C_line Clinic“			Analizatorius yra įstaigos nuosavybė. „BIOSEN C_line Clinic“ analizatoriaus parametrai: fermentinis, amperometrinis matavimo principas. Gali kiekybiškai išmatuoti šiuos mėginius: gliukozę kapiliariniame, veniniame kraujyje, kraujo serume ir plazmoje. Rotoriujė 20 vietų mėginiams, 2 vietos standartui, 2 vietos kontrolėms ir 1 vieta skubiems tyrimams. Kalibruojasi automatiškai. Analizatoriuje integruotas brūkšinių kodų skaitytuvas, nuskaitantis brūkšninį kodą nuo analizatoriaus mėginių būgne įstatytų mėgintuvėlių, ir spausdintuvas. Jungiamas į LIS dvikrypčiu ryšiu. Analizatorius paženklintas CE ir turi CE sertifikatą.								
2.1	Gliukozė (kapiliariniame kraujyje, veniniame kraujyje, kraujo serume, plazmoje)	Elektrodas: Chip – sensorius. Sensoriaus tarnavimo laikas ne mažiau kaip 60 dienų arba 7000 tyrimų, matavimo ribos ne mažiau kaip 0,5 – 50 mmol/l (9 - 900 mg/dl), matavimo tikslumas ≤ 15 % esant 12,0 mmol/l. Mėginio tūris ne daugiau nei 20 µl.	2 000 vnt.									
2.1.1	Sisteminis gliukozės tirpalas			Atitinka	2 vnt.	2500 ml	2	54,00	56,70	108,00	113,40	EKF Diagnostic, Sisteminis gliukozės tirpalas 2500 ml, 0201-0002-024
2.1.2	Mėgintuvėliai su kapiliarais			Atitinka	2vnt. pakuočių	5x200 vnt.	2	144,00	151,20	288,00	302,40	EKF Diagnostic, Mėgintuvėliai su kapiliarais (5x200 vnt.), 0209-0100-014
2.1.3	Gliukozės sensorius Biosen C_line (type II)			Atitinka	6 vnt.	1 vnt.	6	64,00	67,20	384,00	403,20	EKF Diagnostic, Gliukozės sensorius Biosen C_line (type II), 5206-3011

2.1.4	Valymo tirpalas ir baltymų valiklis			Atitinka	1 vnt.	5 vnt.	1	15,00	15,75	15,00	15,75	EKF Diagnostic, Valymo tirpalas ir baltymų valiklis (5 vnt.), 0201-0004-001
2.2	Kontrolinės medžiagos	Turi būti mažiausiai dviejų lygių (N ir P), žinomų reikšmių, išpilstytos į mėgintuvėlius ir paruoštos naudojimui	Atliekama kasdienė dviejų lygių kokybės kontrolė - 730 tyrimų									
2.2.1	Kontrolė ReadyCon Norm (25 vnt.)			Atitinka	6 vnt. pakuočių	25 vnt.	6	27,00	28,35	162,00	170,10	EKF Diagnostic, Kontrolė ReadyCon Norm (25 vnt.), 5130-6152
2.2.2	Kontrolė ReadyCon Pat (25 vnt.)			Atitinka	6 vnt. pakuočių	25 vnt.	6	27,00	28,35	162,00	170,10	EKF Diagnostic, Kontrolė ReadyCon Pat (25 vnt.), 5130-6162
2.3	Kalibracinės medžiagos	Turi būti išpilstytos į mėgintuvėlius ir paruoštos naudojimui										
2.3.1	Multi standartinis tirpalas 12 mmol/L (50x2 ml), 5211-3015			Atitinka	8 vnt. pakuočių	50x2 ml	8	26,00	27,30	208,00	218,40	EKF Diagnostic, Multi standartinis tirpalas 12 mmol/L (50x2 ml), 5211-3015
2.4	Popierius spausdintuvui											
2.4.1	Termo popierius 110x12x45 mm			Atitinka	4 vnt.	1 vnt.	4	2,00	2,42	8,00	9,68	110 mm, Termo popierius 110x12x45 mm
2.5	Kitos papildomos tyrimo priemonės, reikalingos tyrimams atlikti	Įvertinti ir pateikti visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimui kokybiškai atlikti (pildoma tiek grafų, kiek reikia papildomų priemonių ar medžiagų)	Pagal bendrą visų tyrimų ir kontrolių skaičių									
2.6	TECHNINĖ PRIEŽIŪRA	Visa reikalinga techninė priežiūra (techninės būklės tikrinimas ir remontas, planiniam keitimui reikalingos dalys/ detalės ir kt.) pagal analizatoriaus gamintojo rekomendacijas	Pagal analizatoriaus gamintojo rekomendacijas		1 vnt.	1 vnt.	1	110,00	133,10	110,00	133,10	MTR-EKF

2.7	Planiniam keitimui reikalingos dalys/ detalės	Pagal analizatoriaus gamintojo rekomendacijas	Numatomam nurodytam tyrimų kiekiui atlikti									
2.7.1	Pompos žarnelė su fiksatoriais				1 vnt.	1 vnt.	1	90,00	108,90	90,00	108,90	EKF Diagnostic, Pompos žarnelė su fiksatoriais, 5208-1094
2 pirkimo dalies bendra suma Eur										1535,00	1645,03	

ANALIZATORIAUS "*BIOSEN C_line Clinic*" (arba lygiaverčio) TECHNINĖ PRIEŽIŪRA

1. Tiekėjas privalo pateikti "*BIOSEN C_line Clinic*" arba siūlomo panaudai lygiaverčio analizatoriaus visą reikalingą techninę priežiūrą skaičių periodiniam aptarnavimui, kartu nurodydamas ir visas planiniam keitimui reikalingas dalis/ detales, numatomam nurodytam tyrimų kiekiui atlikti visam sutarties laikotarpiui. Visa reikalinga techninė priežiūra ir gedimų šalinimas privalo būti vykdomas pagal analizatoriaus gamintojo rekomendacijas. Pakeistų detalių garantinis terminas turi būti ne trumpesnis nei nurodytas gamintojo.

2. Jei siūlomas lygiavertis analizatorius panaudai, garantinis analizatoriaus su visais priedais terminas turi būti užtikrinamas visu panaudos laikotarpiu. Tiekėjas privalo savo lėšomis užtikrinti panaudos pagrindais naudojamo analizatoriaus techninę priežiūrą, techninės būklės tikrinimą ir remontą (išskyrus planiniam keitimui reikalingas dalis/ detales) visą garantinio laikotarpio terminą.

PASTABOS:

1. Tiekėjas privalo įvertinti ir tiksliai pateikti reikalingą reagentų, kalibracinių, kontrolinių medžiagų ir kitų priemonių kieki, nurodytam preliminariam tyrimų skaičiui per 12 mėn. atlikti. Į preliminarų tyrimų skaičių įtraukti ir kontroliniai mėginiai. Visi paskaičiavimai turi būti atlikti, atsižvelgiant į reagentų, kalibracinių ir kontrolinių medžiagų stabilumą (galiojimo laiką nuo atidarymo datos) bei ne tik į teorinius, bet ir į praktinius tyrimams sunaudojamų reagentų/ medžiagų kiekius.
2. Reagentai ir papildomos medžiagos/ priemonės turi būti paženklinėti CE ženklu pagal in vitro diagnostikos medicinos prietaisų direktyvą, IVDD 98/79/EC atitikties deklaraciją.
3. Reagentai, kontrolinės bei kalibracinės medžiagos turi būti pažymėtos brūkšniniais kodais arba reagento pakuotėje turi būti lapas su brūkšniniais kodais. Brūkšniniuose koduose yra ši informacija: pavadinimas, partijos numeris, rinkinio kodo numeris ir/arba reagento kodo numeris, galiojimo data, kalibraciniai duomenys.
4. Visi siūlomi reagentai ir papildomos priemonės turi būti originalūs analizatoriaus gamintojo arba gamintojo rekomenduojami, tinkami "*BIOSEN C_line Clinic*" (arba lygiaverčiam) analizatoriui, su brūkšniniais kodais. Jei siūlomas lygiavertis analizatorius, reagentai ir papildomos priemonės turi būti siūlomos analizatoriaus gamintojo arba gamintojo rekomenduojam ir atitinkantys kokybinius ir techninius reikalavimus (pateikti nuorodą dokumentacijoje ir gamintojo patvirtinimą).
5. Reagentų galiojimo terminas ne trumpesnis kaip 6 mėn. nuo pristatymo dienos, išskyrus kontroles.
6. Jei siūlomas lygiavertis analizatorius panaudai: a) Analizatorius turi būti sertifikuotas naudojimui Europos sąjungoje, pažymėtas CE žyme; b) Analizatorius turi būti ne senesnis kaip 3 m.; c) Tiekėjas turi savo lėšomis ne vėliau kaip per 5 kalendorines dienas po panaudos sutarties pasirašymo dienos instaliuoti įrangą ir apmokyti perkančiosios įstaigos personalą naudotis analizatoriumi bei išduoti apmokymo pažymėjimus; d) Tiekėjas turi savo lėšomis, ne vėliau kaip per 30 kalendorinių dienų po panaudos sutarties pasirašymo dienos pajungti įrangą prie perkančiosios įstaigos informacinės sistemos *ESIS* dvikrypčiu ryšiu. e) Analizatoriaus komplektacijoje privalo būti vidinis arba išorinis brūkšninių kodų skaitytuvas, nuskaitantis 8 simbolių brūkšninį kodą, vidinis arba išorinis spausdintuvas rezultatų atspausdinimui ir kompiuteris, jei jis yra būtinas analizatoriaus valdymui.
7. Vertinama tik pilna pirkimo dalis, atitinkanti bendrinius kokybinius bei techninius reikalavimus. Visos dalies pirkimas iš vieno tiekėjo. Tyrimo priemonės reikalingas tiksliniam tyrimui atlikti tiekėjai privalo nurodyti patys užpildydami specifikacijoje pateiktas lenteles, nebūtinai vadovaujantis tuo kas dalinai nurodyta specifikacijoje, tačiau būtina nurodyti visą spektrą priemonių užtikrinančių kokybišką tyrimo atlikimą. Tyrimams, kur nenaudojamos pagalbinės priemonės ar reagentai nurodoma 0 (nulis).

Eil. Nr.	Tyrimų/ diagnostinių reagentų, papildomų tyrimo priemonių pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarus tyrimų ir kokybės kontrolės skaičius per 12 mėn. arba reagentų ir priemonių kiekis (vnt.)	Kalibracijos procedūrai skirtas tyrimų skaičius (tikėjas nurodo pagal gamintojo dokumentaciją)	Atitikimas kokybiniais ir techniniams reikalavimams	Reagentų ir priemonių kiekis (ml/ vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Pakuočių kiekis	Siūlomos pakuotės kaina Eur be PVM	Siūlomos pakuotės kaina Eur su PVM	Suma, EUR be PVM 12 mėn	Suma, EUR su PVM 12 mėn	Gaminto jas, komercini prekės pavadinimas
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10		11	12	13
3.	3 PIRKIMO DALIS. Reagentai, kontrolinės medžiagos, papildomos priemonės ir techninė priežiūra pusiau automatiniam šlapimo analizatoriui „Dirui H-500“				Analizatorius yra įstaigos nuosavybė. „Dirui H-500“ šlapimo analizatoriaus parametrai: fotoelektrinis kolorimetrinis matavimo principas; 13 tiriamų parametrai: BLD - kraujas (eritrocitai), gliukozė - GLU, pH, santykinis tankis - SG, bilirubinas - BIL, urobilinogenas - UBG, ketonai - KET, baltymas - PRO, nitritai - NIT, leukocitai - LEU, askorbo rūgštis - VIT. C, mikroalbuminas - MALB, kreatininas - CRE; albumino:kreatinino santykis - A:C ir 2 papildomi parametrai: šlapimo spalva ir skaidrumas. Tyrimui paruošta juostelė aptinkama automatiškai. Kalibracija atliekama naudojant su analizatoriumi teikiamą kalibravimo juostelę. Išorinis brūkšnių kodų skaitytuvas. Mėginių identifikacija įvedama nuskaitant brūkšninius kodus ir rankiniu būdu. Analizatoriuje integruotas spausdintuvas. Analizatorius paženklintas CE ir turi CE sertifikatą.								
3.1	Šlapimo juostelės 13 parametrų	13 matuojamų parametrų vienoje šlapimo testo juostelėje: BIL, UBG, KET, GLU, PRO, BLD, pH, NIT, LEU, SG, CRE, MALB,VC; A:C.	5 500 vnt.		13 matuojamų parametrų vienoje šlapimo testo juostelėje: BIL, UBG, KET, GLU, PRO, BLD, pH, NIT, LEU, SG, CRE, MALB,VC; A:C.	28 vnt. pakuočių	100 juostelių	28	18,80	19,74	526,40	552,72	Dirui, Šlapimo juostelės H13-Cr (100 tests), (H-50/100/300/500), 3000157
3.2	Kontrolinės medžiagos	Turi būti mažiausiai dviejų lygių (N ir P), žinomų reikšmių kontrolinė medžiaga, stabilumas ne mažiau 30 d. po atidarymo.	Atliekama kasdienė dviejų lygių kokybės kontrolė - 730 tyrimų										
2.2.1	Teigiama QC H-800 (8 ml)				žinomų reikšmių kontrolinė medžiaga, stabilumas 30 d. po atidarymo.	12 vnt.	8 ml	12	3,60	3,78	43,2	45,36	Dirui, Teigiama QC H-800 (8 ml), 3002463

2.2.2	<i>Neigiama QC H-800 (8 ml)</i>				žinomų reikšmių kontrolinė medžiaga, stabilumas 30 d. po atidarymo.	12 vnt.	8 ml	12	3,60	3,78	43,2	45,36	Dirui, Neigiama QC H-800 (8 ml), 3002462
3.3	<i>Popierius spausdintuvui</i>					10 rul.	vnt.	10	1	1,21	10	12,10	Termo popierius (57x12x45), 57 mm-L
3.4	<i>Kitos papildomos tyrimo priemonės, reikalingos tyrimams atlikti</i>	Įvertinti ir pateikti visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimui kokybiškai atlikti (pildoma tiek grafų, kiek reikia papildomų priemonių ar medžiagų).	Pagal bendrą visų tyrimų ir kontrolių skaičių.										
3.5	TECHNINĖ PRIEŽIŪRA	Visa reikalinga techninė priežiūra (techninės būklės tikrinimas ir remontas, planiniam keitimui reikalingos dalys/ detalės ir kt.) pagal analizatoriaus gamintojo rekomendacijas.	Pagal analizatoriaus gamintojo rekomendacijas.			1 vnt.	vnt.	1	140,00	169,40	140,00	169,40	MTR-DIRUI
3.6	<i>Planiniam keitimui reikalingos dalys/ detalės</i>	Pagal analizatoriaus gamintojo rekomendacijas.	Numatomam nurodytam tyrimų kiekiui atlikti.										
3 pirkimo dalies bendra suma Eur											762,80	824,94	

ANALIZATORIAUS "Dirui H-500" (arba lygiaverčio) TECHNINĖ PRIEŽIŪRA

1. Tiekėjas privalo pateikti "Dirui H-500" arba siūlomo panaudai lygiaverčio analizatoriaus visą reikalingos techninės priežiūros skaičių periodiniam aptarnavimui, kartu nurodydamas ir visas planiniam keitimui reikalingas dalis/ detales, numatomam nurodytam tyrimų kiekiui atlikti visam sutarties laikotarpiui. Visa reikalinga techninė priežiūra ir gedimų šalinimas privalo būti vykdomas pagal analizatoriaus gamintojo rekomendacijas. Pakeistų detalių garantinis terminas turi būti ne trumpesnis nei nurodytas gamintojo.
2. Jei siūlomas lygiavertis analizatorius panaudai, garantinis analizatoriaus su visais priedais terminas turi būti užtikrinamas visu panaudos laikotarpiu. Tiekėjas privalo savo lėšomis užtikrinti panaudos pagrindais naudojamo analizatoriaus techninę priežiūrą, techninės būklės tikrinimą ir remontą (išskyrus planiniam keitimui reikalingas dalis/ detales) visą garantinio laikotarpio terminą.

PASTABOS:

1. Tiekėjas privalo įvertinti ir tiksliai pateikti reikalingą reagentų, kalibracinių, kontrolinių medžiagų (atliekant kasdieninę 2-jų lygių kokybės kontrolę ir 6 mėginių (įvairūs lygiai) per metus atliekamą išorinę kokybės kontrolę) ir kitų priemonių kieki, nurodytam preliminariam tyrimų skaičiui per 12 mėn. atlikti. Į preliminarų tyrimų skaičių kontroliniai mėginiai neįtraukti. Visi paskaičiavimai turi būti atlikti, atsižvelgiant į reagentų, kalibracinių ir kontrolinių medžiagų stabilumą (galiojimo laiką nuo atidarymo datos) bei ne tik į teorinius, bet ir į praktinius tyrimams sunaudojamų reagentų/ medžiagų kiekius.
4. Visi siūlomi reagentai ir papildomos priemonės turi būti originalūs analizatoriaus gamintojo arba gamintojo rekomenduojami, tinkami "Dirui H-500" (arba lygiaverčiam) šlapimo analizatoriui, su brūkšniniais kodais. Jei siūlomas lygiavertis analizatorius, reagentai ir papildomos priemonės turi būti siūlomos analizatoriaus gamintojo arba gamintojo rekomenduojam ir atitinkantys kokybinius ir techninius reikalavimus (pateikti nuorodą dokumentacijoje ir gamintojo patvirtinimą).
5. Reagentų galiojimo terminas ne trumpesnis kaip 6 mėn. nuo pristatymo dienos, išskyrus kontroles. Tyrimo priemonės reikalingas tiksliniam tyrimui atlikti tiekėjai privalo nurodyti patys užpildydami specifikacijoje pateiktas lenteles, nebūtinai vadovaujantis tuo kas dalinai nurodyta specifikacijoje, tačiau būtina nurodyti visą spektrą priemonių užtikrinančių kokybišką tyrimo atlikimą. Tyrimams, kur nenaudojamos pagalbinės priemonės ar reagentai nurodoma 0 (nulis).
6. Jei siūlomas lygiavertis analizatorius panaudai: a) Analizatorius turi būti sertifikuotas naudojimui Europos sąjungoje, pažymėtas CE žyme; b) Analizatorius turi būti ne senesnis kaip 3 m.; c) Tiekėjas turi savo lėšomis ne vėliau kaip per 5 kalendorines dienas po panaudos sutarties pasirašymo dienos instaliuoti įrangą ir apmokyti perkančiosios įstaigos personalą naudotis analizatoriumi bei išduoti apmokymo pažymėjimus; d) Tiekėjas turi savo lėšomis, ne vėliau kaip per 30 kalendorinių dienų po panaudos sutarties pasirašymo dienos pajungti įrangą prie perkančiosios įstaigos informacinės sistemos ES/SIS dvikrypčiu ryšiu. e) Analizatoriaus komplektacijoje privalo būti vidinis arba išorinis brūkšnių kodų skaitytuvas, nuskaitantis 8 simbolių brūkšninį kodą, vidinis arba išorinis spausdintuvas rezultatų atspausdinimui ir kompiuteris, jei jis yra būtinas analizatoriaus valdymui.
7. Vertinama tik pilna pirkimo dalis, atitinkanti bendrinius kokybinius bei techninius reikalavimus. Visos dalies pirkimas iš vieno tiekėjo.

Eil. Nr.	Tyrimų/ diagnostinių reagentų, papildomų tyrimo priemonių pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarus tyrimų ir kokybės kontrolės skaičius per 12 mėn. arba reagentų ir priemonių kiekis (vnt.)	Kalibracijos procedūrai skirtas tyrimų skaičius (tiekėjas nurodo pagal gamintojo dokumentaciją)	Atitikimas kokybiniais ir techniniams reikalavimams	Reagentų ir priemonių kiekis (ml/ vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Pakuočių kiekis	Siūlomos pakuotės kaina Eur be PVM	Siūlomos pakuotės kaina Eur su PVM	Suma, EUR be PVM 12 mėn	Suma, EUR su PVM 12 mėn	Gamintojas, komercinis prekės pavadinimas
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10		11	12	13
22.	22 PIRKIMO DALIS. Reagentai, kontrolinės medžiagos, papildomos priemonės automatizuotam tiksliniam PGR tyrimui „GeneXpert“ automatinio analizatoriumi.			Analizatorius yra įstaigos nuosavybė. Pagamintas 2021 m. „GeneXpert“ yra visiškai automatinis, kompiuterinis analizatorius. Metodus- realaus laiko polimerazės grandininės reakcijos metodus (PGR). Jis skirtas <i>in vitro</i> kiekybiniam ar kokybiniam įvairių kūno skysčių analizių tyrimui. Automatizuota ir integruota mėginio paruošimo, nukleino rūgščių išskyrimo ir amplifikacijos, bei tikslinių sekų detekcijos pavieniuose bei kompleksiniuose mėginiuose sistema. Modulinė sistema. Ne mažiau nei 2 moduliai, kurių kiekvienas tiria vieną mėginį. Vienu metu galima atlikti skirtingus tyrimus. Sistema automatiškai atlieka mėginio apdorojimą, mėginių ir reagentų perpylimą, PGR ciklines reakcijas ir realaus laiko detekciją. Ne mažiau šešių spalvų detekcijos modulis. Mėginiai: SARS-CoV-2 RNR – nosiaryklės, nosies tepinėliai, nosies nuoplovos ar aspiratai, Clostridium difficile DNR- išmatos. Analizatoriuje integruotas brūkšnių kodų skaitytuvas. Jungiamas į LIS dvikrypčiu ryšiu. Nereikalingas pajungimas prie vandentiekio sistemos. Analizatorius paženklintas CE ir turi CE sertifikatą.									

22.1	SARS-Cov-2 RNR nustatymastikralaikės PGR metodu	Reagentai kasetėse paruošti naudojimui. Viena kasetė vienam testui. Kasetės nereikalaujančios papildomo paruošimo. Kasetėje yra visi reikalingi tyrimui reagentai. Tiriamasis mėginys įpilamas į reagento kasetę. Ne daugiau kaip 10 tyrimų pakuotėje. Jautrumas ≥ 95 proc. prie 95 proc. pasikliovimo intervalo.	1 000 vnt.		Reagentai kasetėse paruošti naudojimui. Viena kasetė skirta vienam testui. Kasetės nereikalaujančios papildomo paruošimo. Kasetėje yra visi reikalingi tyrimui reagentai, įskaitant kontroles ir kalibratorius. Tiriamasis mėginys įpilamas į reagento kasetę. Pakuotėje yra 10 tyrimų. Jautrumas ≥ 95 proc. prie 95 proc. pasikliovimo intervalo.								
22.1.1	<i>Xpert Xpress SARS-CoV-2 rinkinys</i>		1000 vnt.	0		1000	10	100	335,00	351,75	33500,00	35175,00	Cepheid, Xpert Xpress SARS-CoV-2 (10 testų), kodas XP3SARS-COV2-10. Pastaba: PVM taikomas 5%, kadangi nėra VMI ir kitų institucijų išaiškinimo dėl 2023 m. PVM taikymo Covid reagentams.

22.2	<i>Clostridium difficile</i> DNR nustatymas	Reagentai kasetėse paruošti naudojimui. Viena kasetė vienam testui. Kasetės nereikalaujančios papildomo paruošimo. Kasetėje yra visi reikalingi tyrimui reagentai. Tiriamasis mėginys įpilamas į reagento kasetę. Ne daugiau kaip 10 tyrimų pakuotėje. Jautrumas ≥ 95 proc., specifiskumas ≥ 98 proc.	10 vnt.		Reagentai kasetėse paruošti naudojimui. Viena kasetė skirta vienam testui. Kasetės nereikalaujančios papildomo paruošimo. Kasetėje yra visi reikalingi tyrimui reagentai, įskaitant kontroles ir kalibratorius. Tiriamasis mėginys įpilamas į reagento kasetę. Pakuotėje yra 10 tyrimų. Jautrumas ≥ 95 proc., specifiskumas ≥ 98 proc.								
22.2.1	<i>Xpert C. difficile</i> <i>BTXpert C. difficile</i> <i>BT</i>		10 vnt.	0		10	10	1	320,00	336,00	320,00	336,00	Cepheid, Xpert C. difficile BT (10 testų), kodas GXCDIFFBT-CE-10.
22.3	<i>SARS-Cov-2 , gripo ir RSV RNR nustatymastikratalikės PGR metodu</i>	Reagentai kasetėse paruošti naudojimui. Viena kasetė vienam testui. Kasetės nereikalaujančios papildomo paruošimo. Kasetėje yra visi reikalingi tyrimui reagentai. Tiriamasis mėginys įpilamas į reagento kasetę. Ne daugiau kaip 10 tyrimų pakuotėje. Jautrumas ≥ 95 proc. prie 95 proc. pasiklovimo intervalo.	100 vnt.		Reagentai kasetėse paruošti naudojimui. Viena kasetė skirta vienam testui. Kasetės nereikalaujančios papildomo paruošimo. Kasetėje yra visi reikalingi tyrimui reagentai, įskaitant kontroles ir kalibratorius. Tiriamasis mėginys įpilamas į reagento kasetę. Pakuotėje yra 10 tyrimų. Jautrumas ≥ 95 proc. prie 95 proc. pasiklovimo intervalo.								
22.3.1	<i>Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV Plus</i>		100 vnt.	0		100	10	10	470,00	493,50	4700,00	4935,00	Cepheid, Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV Plus, kodas XP3COV2/FLU/RSV-10.

22.4	Kitos papildomos tyrimo priemonės, reikalingos tyrimams atlikti	Įvertinti ir pateikti visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimui kokybiškai atlikti (pildoma tiek grafų, kiek reikia papildomų priemonių ar medžiagų).	Pagal bendrą visų tyrimų, kontrolių ir kalibracijų skaičių.										
22.4.1	Kalibraciniai kartridžiai "XPRT CHECK KIT"	Metinės kalibracijos rinkinys	4 vnt	4		4,000	5 vnt.	1	1000,00	1050,00	1000,00	1050,00	Cepheid, XPRT CHECK KIT; kodas XPRTCHECK-CE-5
22 pirkimo dalies bendra suma Eur (su PVM)											39520,00	41496,00	

ANALIZATORIAUS "GeneXpert" (arba lygiaverčio) TECHNINĖ PRIEŽIŪRA

1. Tiekėjas privalo pateikti "GeneXpert" arba siūlomo panaudai lygiaverčio analizatoriaus visą reikalingos techninės priežiūros skaičių periodiniam aptarnavimui, kartu nurodymas ir visas planiniam keitimui reikalingas dalis/ detales, numatomam nurodytam tyrimų kiekiui atlikti visam sutarties laikotarpiui. Visa reikalinga techninė priežiūra ir gedimų šalinimas privalo būti vykdomas pagal analizatoriaus gamintojo rekomendacijas. Pakeistų detalių garantinis terminas turi būti ne trumpesnis nei nurodytas gamintojo.
2. Jei siūlomas lygiavertis analizatorius panaudai, garantinis analizatoriaus su visais priedais terminas turi būti užtikrinamas visu panaudos laikotarpiu. Tiekėjas privalo savo lėšomis užtikrinti panaudos pagrindais naudojamo analizatoriaus techninę priežiūrą, techninės būklės tikrinimą ir remontą (išskyrus planiniam keitimui reikalingas dalis/ detales) visą garantinio laikotarpio terminą.

PASTABOS:

1. Tiekėjas privalo įvertinti ir tiksliai pateikti reikalingą reagentų, kalibracinių, kontrolinių medžiagų ir kitų priemonių kiekį, nurodytam preliminariam tyrimų skaičiui per 12 mėn. atlikti. Į preliminarų tyrimų skaičių įtraukti ir kontroliniai mėginiai. Visi paskaičiavimai turi būti atlikti, atsižvelgiant į reagentų, kalibracinių ir kontrolinių medžiagų stabilumą (galiojimo laiką nuo atidarymo datos) bei ne tik į teorinius, bet ir į praktinius tyrimams sunaudojamų reagentų/ medžiagų kiekius.
2. Reagentai ir papildomos medžiagos/ priemonės turi būti paženklinėti CE ženklu pagal in vitro diagnostikos medicinos prietaisų direktyvą, IVDD 98/79/EC atitikties deklaraciją.
3. Reagentai, kontrolinės bei kalibracinės medžiagos turi būti pažymėtos brūkšniniais kodais arba reagento pakuotėje turi būti lapas su brūkšniniais kodais. Brūkšniniuose koduose yra ši informacija: pavadinimas, partijos numeris, rinkinio kodo numeris ir/arba reagento kodo numeris, galiojimo data, kalibraciniai duomenys.
4. Visi siūlomi reagentai ir papildomos priemonės turi būti originalūs analizatoriaus gamintojo arba gamintojo rekomenduojami, tinkami "GeneXpert" (arba lygiaverčiam) analizatoriui, su brūkšniniais kodais. Jei siūlomas lygiavertis analizatorius, reagentai ir papildomos priemonės turi būti siūlomos analizatoriaus gamintojo arba gamintojo rekomenduojam ir atitinkantys kokybinius ir techninius reikalavimus (pateikti nuorodą dokumentacijoje ir gamintojo patvirtinimą).
5. Reagentų galiojimo terminas ne trumpesnis kaip 6 mėn. nuo pristatymo dienos, išskyrus kontroles.
6. Jei siūlomas lygiavertis analizatorius panaudai: a) Analizatorius turi būti sertifikuotas naudojimui Europos sąjungoje, pažymėtas CE žyme; b) Analizatorius turi būti ne senesnių pagaminimo metų nei įstaigos turimas; c) Tiekėjas turi savo lėšomis ne vėliau kaip per 5 kalendorines dienas po panaudos sutarties pasirašymo dienos instaliuoti įrangą ir apmokyti perkančiosios įstaigos personalą naudotis analizatoriumi bei išduoti apmokymo pažymėjimus; d) Tiekėjas turi savo lėšomis, ne vėliau kaip per 30 kalendorinių dienų po panaudos sutarties pasirašymo dienos pajungti įrangą prie perkančiosios įstaigos informacinės sistemos ESIS dvikrypčiu ryšiu; e) Analizatoriaus komplektacijoje privalo būti vidinis arba išorinis brūkšninių kodų skaitytuvas, nuskaitantis 8 simbolių brūkšninį kodą, vidinis arba išorinis spausdintuvas rezultatų atspausdinimui ir kompiuteris, jei jis yra būtinas analizatoriaus valdymui.
7. Vertinama tik pilna pirkimo dalis, atitinkanti bendrinius kokybinius bei techninius reikalavimus. Visos dalies pirkimas iš vieno tiekėjo. Tyrimo priemonės reikalingas tiksliniam tyrimui atlikti tiekėjai privalo nurodyti patys užpildydami specifikacijoje pateiktas lenteles, nebūtinai vadovaujantis tuo kas dalinai nurodyta specifikacijoje, tačiau būtina nurodyti visą spektrą priemonių užtikrinančių kokybišką tyrimo atlikimą. Tyrimams, kur nenaudojamos pagalbinės priemonės ar reagentai nurodoma 0 (nulis).

Eil. Nr.	Tyrimų/ diagnostinių reagentų, papildomų tyrimo priemonių pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarus tyrimų ir kokybės kontrolės skaičius per 12 mėn. arba reagentų ir priemonių kiekis (vnt.)	Kalibracijos procedūrai skirtas tyrimų skaičius (tiekiąs nurodo pagal gamintojo dokumentaciją)	Atitikimas kokybiniais ir techniniams reikalavimams	Reagentų ir priemonių kiekis (ml/ vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Pakuočių kiekis	Siūlomos pakuotės kaina Eur be PVM	Siūlomos pakuotės kaina Eur su PVM	Suma, EUR be PVM 12 mėn	Suma, EUR su PVM 12 mėn	Gamintojas, komercinis prekės pavadinimas
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10		11	12	13
23.	23 PIRKIMO DALIS. Reagentai, kontrolinės medžiagos, papildomos priemonės ir techninė priežiūra imunologiniam analizatoriui „VIDAS 3“				Analizatorius yra įstaigos nuosavybė. Pagamintas 2021 m. „VIDAS 3“ analizatoriaus parametrai: imunofermentinis - imuno fluorescentinis (ELFA) (angl. <i>enzyme-linked fluorescent assay</i>) tyrimo metodas. Naudojami paruošti vienkartiniai testai, nereikalingas laboratorinis vanduo, nėra galimybės užsiteršti reagentams ir mėginams. Kontrolinės ir kalibracinės medžiagos pateiktos kartu su reagentų rinkiniu. Vienu metu galima tirti 12 mėginių. Gali kiekybiškai išmatuoti šiuos mėginius: kraujo serumą ir plazmą. Analizatorius nereikalauja jokių ploviklių, nėra skystų atliekų. Išorinis brūkšninių kodų skaitytuvas. Jungiasi į LIS dvikrypčių ryšiu. Analizatorius paženklinas CE ir turi CE sertifikatą. Analizatoriuje integruotas spausdintuvas.								
23.1	Procalcitonino nustatymas	Reagentai strypeliuose (kasetėse) paruošti naudojimui, galioja iki datos nurodytos ant pakuotės. Vienas strypelis vienam testui. Naudojamų reagentų išfasavimai ne didesni kaip 60 tyrimų pakuotėje. Matavimo ribos ne siauresnės nei 0,05 – 200 ng/ml	480 vnt.										
	VIDAS BRAHMS Procalcitonin			78	Atitinka	558	60 testų	10	492,00	516,60	4920,00	5166,00	bioMerieux, VIDAS BRAHMS Procalcitonin, 30450

23.2	Didelio jautrumo troponino I (Tn I) nustatymas	Reagentai strypeliuose (kasetėse) paruošti naudojimui, galioja iki datos nurodytos ant pakuotės. Vienas srypelis vienam testui. Naudojamų reagentų išfasavimai ne didesni kaip 60 tyrimų pakuotėje. CV < 10%. Matavimo ribos ne siauresnės nei 4,9 – 40000 ng/l.	3 000 vnt.										
	<i>VIDAS High Sensitive Troponin I</i>			42	Atitinka	3042	60 testų	51	292,00	306,60	14892,00	15636,60	bioMerieux, VIDAS High Sensitive Troponin I, 415386
23.3	Natriuretinio peptido (NT pro-BNP) nustatymas	Matavimo ribos ne siauresnės kaip 15-25000 pg/ml. Reagentai po atidarymo stabilūs iki datos nurodytos ant pakuotės. Kalibracija ne dažniau kaip kas 4 savaitės. Tyrimo laikas ne daugiau kaip 20 min.	350 vnt.										
	<i>VIDAS NT-proBNP 2</i>			78	Atitinka	428	60 testų	8	392,00	411,60	3136,00	3292,80	bioMerieux, VIDAS NT-proBNP 2, 30458
23.4	Bendrojo vitamino D (D2+D3) nustatymas	Matavimo ribos ne siauresnės kaip 8.1-126 ng/ml. Reagentai po atidarymo stabilūs iki datos nurodytos ant pakuotės. Kalibracija ne dažniau kaip kas 4 savaitės.	450 vnt.										
	<i>VIDAS 25 OH Vitamin D Total</i>			21	Atitinka	471	60 testų	8	192,00	201,60	1536,00	1612,80	bioMerieux, VIDAS 25 OH Vitamin D Total, 30463
23.5	Bendro prostatos specifinio antigeno (PSA) nustatymas	Matavimo ribos ne siauresnės kaip 0.07-100 ng/ml. Reagentai po atidarymo stabilūs iki datos nurodytos ant pakuotės. Kalibracija ne	50 vnt.										

		dažniau kaip kas 2 savaitės.											
	VIDAS TPSA			21	Atitinka	71	60 testų	2	120,00	126,00	240,00	252,00	bioMerieux, VIDAS TPSA, 30428
23.6	Žmogaus choriono gonadotropino (HCG) kiekybinis nustatymas žmogaus serume ar plazmoje	Reagentai strypeliuose (kasetėse) paruošti naudojimui. Vienas srypelis vienam testui. Ne daugiau kaip 60 tyrimų pakuotėje. Matavimo ribos ne siauresnės nei 2 – 1500 mIU/ml. Specifiškumas ≥ 90 proc.	50 vnt.										
	VIDAS HCG			78	Atitinka	128	60 testų	3	214,00	224,70	642,00	674,10	bioMerieux, VIDAS HCG, 30405
23.7	Laimo ligos IgM antikūnų kokybinis tyrimas	Reagentai strypeliuose (kasetėse) paruošti naudojimui. Vienas srypelis vienam testui. Naudojamų reagentų išfasavimai ne didesni kaip 60 tyrimų pakuotėje. Jautrumas ≥ 90 proc. specifiškumas ≥ 95 proc.	500 vnt.										
	VIDAS Lyme IgM			52	Atitinka	552	60 testų	10	170,00	178,50	1700,00	1785,00	bioMerieux, VIDAS Lyme IgM, 30319
23.8	Laimo ligos IgG antikūnų kokybinis tyrimas	Reagentai strypeliuose (kasetėse) paruošti naudojimui. Vienas srypelis vienam testui. Ne daugiau kaip 60 tyrimų pakuotėje. Jautrumas ≥ 90 proc.	500 vnt.										
	VIDAS Lyme IgG			52	Atitinka	552	60 testų	10	190,00	199,50	1900,00	1995,00	bioMerieux, VIDAS Lyme IgG, 30320

23.9	Kontrolinės medžiagos	Turi būti mažiausiai dvių lygių (N ir P) žinomų reikšmių kontrolinė medžiaga. Kontrolių atlikimas, pagal gamintojo rekomendacijas, tik kartu su kalibracija. Laikotarpiu tarp kalibracijų gamintojas garantuoja reagentų stabilumą ir patikimumą.											
	VIDAS QCV			-	Atitinka	144	60 testų	3	72,00	75,60	216,00	226,80	bioMerieux, VIDAS QCV, 30706
23.10	Popierius spausdintuvui				Atitinka	-	pak.	4	5,00	6,05	20,00	24,20	Popierius A4
23.11	Kitos papildomos tyrimo priemonės, reikalingos tyrimams atlikti	Įvertinti ir pateikti visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimui kokybiškai atlikti (pildoma tiek grafų, kiek reikia papildomų priemonių ar medžiagų).	Pagal bendrą visų tyrimų, kontrolių ir kalibracijų skaičių.										
	VIDAS 3 Sample tip				Atitinka	5946	2304 vnt.	3	412,00	432,60	1236,00	1297,80	bioMerieux, VIDAS 3 Sample Tip, 412501
	VIDAS 3 Assay dilution cup				Atitinka	132	44 vnt.	3	66,00	69,30	198,00	207,90	bioMerieux, VIDAS 3 Assay dilution cups, 412500
	VIDAS 3 Empty vials				Atitinka	40	40 vnt.	1	56,00	58,80	56,00	58,80	bioMerieux, VIDAS Empty vials, 415368
	VIDAS OPT				Atitinka	-	kompl.	1	500,00	605,00	500,00	605,00	bioMerieux, VIDAS OPT, 30259
23 pirkimo dalies bendra suma Eur											31192,00	32834,80	

ANALIZATORIAUS „VIDAS 3“ (arba lygiaverčio) TECHNINĖ PRIEŽIŪRA

1. Tiekėjas privalo pateikti „VIDAS 3“ arba siūlomo panaudai lygiaverčio analizatoriaus visą reikalingos techninės priežiūros skaičių periodiniam aptarnavimui, kartu nurodydamas ir visas planiniam keitimui reikalingas dalis/ detales, numatomam nurodytam tyrimų kiekiui atlikti visam sutarties laikotarpiui. Visa reikalinga techninė priežiūra ir gedimų šalinimas privalo būti vykdomas pagal analizatoriaus gamintojo rekomendacijas. Pakeistų detalių garantinis terminas turi būti ne trumpesnis nei nurodytas gamintojo. 2. Jei siūlomas lygiavertis analizatorius panaudai, garantinis analizatoriaus su visais priedais terminas turi būti užtikrinamas visu panaudos laikotarpiu. Tiekėjas privalo savo lėšomis užtikrinti panaudos pagrindais naudojamo analizatoriaus techninę priežiūrą, techninės būklės tikrinimą ir remontą (išskyrus planiniam keitimui reikalingas dalis/ detales) visą garantinio laikotarpio terminą.

PASTABOS:

1. Tiekėjas privalo įvertinti ir tiksliai pateikti reikalingą reagentų, kalibracinių, kontrolinių medžiagų ir kitų priemonių kieki, nurodytam preliminariam tyrimų skaičiui per 12 mėn. atlikti. Į preliminarų tyrimų skaičių įtraukti ir kontroliniai mėginiai. Visi paskaičiavimai turi būti atlikti, atsižvelgiant į reagentų, kalibracinių ir kontrolinių medžiagų stabilumą (galiojimo laiką nuo atidarymo datos) bei ne tik į teorinius, bet ir į praktinius tyrimams sunaudojamų reagentų/ medžiagų kiekius.
2. Reagentai ir papildomos medžiagos/ priemonės turi būti paženklinėti CE ženklu pagal in vitro diagnostikos medicinos prietaisų direktyvą, IVDD 98/79/EC atitikties deklaraciją.
3. Reagentai, kontrolinės bei kalibracinės medžiagos turi būti pažymėtos brūkšniniais kodais arba reagento pakuotėje turi būti lapas su brūkšniniais kodais. Brūkšniniuose koduose yra ši informacija: pavadinimas, partijos numeris, rinkinio kodo numeris ir/arba reagento kodo numeris, galiojimo data, kalibraciniai duomenys.
4. Visi siūlomi reagentai ir papildomos priemonės turi būti originalūs analizatoriaus gamintojo arba gamintojo rekomenduojami, tinkami „VIDAS 3“ (arba lygiaverčiam) analizatoriui, su brūkšniniais kodais. Jei siūlomas lygiavertis analizatorius, reagentai ir papildomos priemonės turi būti siūlomos analizatoriaus gamintojo arba gamintojo rekomenduojam ir atitinkantys kokybinius ir techninius reikalavimus (pateikti nuorodą dokumentacijoje ir gamintojo patvirtinimą).
5. Reagentų galiojimo terminas ne trumpesnis kaip 6 mėn. nuo pristatymo dienos, išskyrus kontroles.
6. Jei siūlomas lygiavertis analizatorius panaudai: a) Analizatorius turi būti sertifikuotas naudojimui Europos sąjungoje, pažymėtas CE žyme; b) Analizatorius turi būti ne senesnių pagaminimo metų nei įstaigos turimas; c) Tiekėjas turi savo lėšomis ne vėliau kaip per 5 kalendorines dienas po panaudos sutarties pasirašymo dienos instaliuoti įrangą ir apmokyti perkančiosios įstaigos personalą naudotis analizatoriumi bei išduoti apmokymo pažymėjimus; d) Tiekėjas turi savo lėšomis, ne vėliau kaip per 30 kalendorinių dienų po panaudos sutarties pasirašymo dienos pajungti įrangą prie perkančiosios įstaigos informacinės sistemos *ESIS* dvikrypčiu ryšiu; e) Analizatoriaus komplektacijoje privalo būti vidinis arba išorinis brūkšninių kodų skaitytuvas, nuskaitantis 8 simbolių brūkšninį kodą, vidinis arba išorinis spausdintuvas rezultatų atspausdinimui ir kompiuteris, jei jis yra būtinas analizatoriaus valdymui.
7. Vertinama tik pilna pirkimo dalis, atitinkanti bendrinius kokybinius bei techninius reikalavimus. Visos dalies pirkimas iš vieno tiekėjo. Tyrimo priemonės reikalingas tiksliniam tyrimui atlikti tiekėjai privalo nurodyti patys užpildydami specifikacijoje pateiktas lenteles, nebūtinai vadovaujantis tuo kas dalinai nurodyta specifikacijoje, tačiau būtina nurodyti visą spektrą priemonių užtikrinančių kokybišką tyrimo atlikimą. Tyrimams, kur nenaudojamos pagalbinės priemonės ar reagentai nurodoma 0 (nulis).

Pardavėjas

UAB „DIAMEDICA“

Gėlių g. 2, LT-14184 Vilniaus raj. Avižienių km.

Įmonės kodas 111768155

PVM kodas LT117681515

A/S LT492140030002131892

AB Luminor bankas, banko kodas 21400

A.V.

Pirkėjas

VšĮ Tauragės ligoninė

V. Kudirkos g. 2, LT-72214 Tauragė

Įmonės kodas 179761936

PVM mok. kodas nėra

A. s. LT90 4010 0416 0001 0076

AB „Luminor“ b. k. 40100

Tel. (8 446) 62700

A.V.