

REAGENTŲ PIRKIMO-PARDAVIMO SUTARTIS Nr. 32

Tauragė

2023 m. sausio mėn. 30 d.

Viešoji įstaiga Tauragės ligoninė (toliau – **Pirkėjas**), atstovaujama direktoriaus Liutauro Indriuškos, veikiančio įstaigos įstatų pagrindu ir UAB Mediq Lietuva, atstovaujama Giedriaus Marcinkonio, įmonės generalinio direktoriaus, 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 be PVM – 10350,00 Eur (dešimt tūkstančių trys šimtai penkiasdešimt eurų 00 ct).

PVM suma – 544,41 Eur (penki šimtai keturiasdešimt keturi eurai 41 ct).

Pradinė (maksimali) sutarties vertė su PVM – 10894,41 Eur (dešimt tūkstančių aštuoni šimtai devyniasdešimt keturi eurai 41 ct).

(sumos įrašomos skaičiais ir žodžiu)

2.3. Įkainiai sutarties vykdymo laikotarpiu negalės būti keičiami per visą sutarties vykdymo laikotarpį, išskyrus kai pasikeičia pridėtinės vertės mokestis (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 įsigijami 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: Loreta Mickevičienė, loreta.mickeviciene@mediqcom, tel. +370 5 268 8451.

Pirkėjo atstovas, atsakingas už sutarties vykdymą: Vaida Bakšienė, v.jukniene@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 prekęs 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 valstybine 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 subtiekeju (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 matavimus, kokie yra pridedamoje 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 pradėdama 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 nurodė, 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, 9 lapai.

11. ŠALIŲ ADRESAI IR REKVIZITAI

Pardavėjas

UAB Mediq Lietuva
Kolektyvo g. 15-20, 08314 Vilnius
Įmonės kodas 302513086
PVM mok. kodas LT100005456916
A.s. LT87 7300 0101 5958 2502
AB Swedbank, b.k. 73000
Tel. +370 5 268 8451

Generalinis direktorius
Giedrius Marcinkonis

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

Direktorius
Liutauras Indriuška

A.V.

SPECIFIKACIJA IR ĮKAINIAI

Eil. Nr.	Tyrimų/ diagnostinių reagentų, papildomų tyrimo priemonių pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarus tyrimų skaičius per 12 mėn. arba 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	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
1.	1 PIRKIMO DALIS. Kapiliarinio kraujo surinkimo sistema hematologiniams tyrimams			Pagalbinės priemonės turi būti skirtos darbui klinikinės diagnostikos laboratorijoje.							
1.1	Kapiliarinio kraujo paėmimo sistema su K3EDTA antikoaguliantu	Ne daugiau 250 µl K ₃ EDTA, būtina su kapiliarais kraujo surinkimui.	1000 vnt.	Ne daugiau 250 µl K3EDTA, būtina su kapiliarais kraujo surinkimui.	1000 vnt.	N50	20	7,20	144,00	151,20	652015 SC mikrovetės kapil.kr. K3EDTA su kapil.200ul N50
1 pirkimo dalies bendra suma Eur (su PVM)						151,20					

Eil. Nr.	Tyrimų/ diagnostinių reagentų, papildomų tyrimo priemonių pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarus tyrimų ir kokybės kontrolės skaičius per 12 mėn.	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	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
4.	4 PIRKIMO DALIS. Laboratorinės diagnostikos reagentų, medžiagų, papildomų priemonių ir techninės priežiūros POCT gliukozės koncentracijos matavimo analizatoriui „Accu-Check Inform II“.				Analizatoriai yra įstaigos nuosavybė. „Accu-Check Inform II“ - portatyvūs diagnostiniai, <i>in vitro</i> analizatoriai gliukozės koncentracijos kiekybiniam nustatymui su originaliais dėklais transportavimui. Komplektą sudaro penki analizatoriai. Matavimo metodas - elektrocheminė gliukozės dehidrogenazės reakcija. Gamyklinis kalibravimas. Nereikalinga papildoma kalibracija. Analizatoriuose integruoti brūkšninių kodų skaitytuvai. Tyrimų rezultatai perduodami į HIS/ LIS. Analizatorius paženklintas CE ir turi CE sertifikatą.							

4.1	Reagentai, reikalingi in vitro kiekybiškai išmatuoti gliukozės koncentraciją kapiliariniame, veniniame ir arteriniame kraujyje	Galimybė matuoti ir naujų kraują tiek tiesiogiai (iš kraujo lašo nuo piršto, kulno ar ausies), tiek iš kapiliarinės ir vakuuminės sistemos talpų su KEDTA ir Li heparinu. Kraujyje išmatuotos gliukozės koncentracijos perskaičiavimas į gliukozės koncentraciją kraujo plazmoje. Naudojami reagentai/ juostelės/ kiuvetės neturi būti galiojimo apribojimo. Atidarius pakuotę reagentai/ juostelės/ kiuvetės galioja iki galiojimo datos ant pakuotės. Integruota apsauga nuo pasibaigusio galiojimo reagentų/ juostelių / kiuvečių. Mėginio tūris ne daugiau nei 1 µl. Garsinis signalas, perspėjantis apie pakankamą mėginio kiekį. Tyrimo atlikimo trukmė iki 10 sekundžių.	2 500 vnt.									
	05942861044 Accu-Chek Inform II EU2 juostelės Roche N50			2500		2500	1x50vnt	50	23.00	1150.00	1207.50	05942861044 Accu-Chek Inform II EU2 juostelės Roche N50, Roche

4.2	Kontrolinės medžiagos	Būtina. Turi būti mažiausiai dviejų lygių (N ir P), žinomų reikšmių vidinės kokybės kontrolės medžiagos. Integruota kokybės kontrolės programa.	Atliekama kasdienė dviejų lygių kokybės kontrolė - 730 tyrimų									
4.2.1	05078164001 Accu-Chek Performa Controls II Roche 2x2.5ml					20pak x 2x2,5ml	2x2,5ml	20	13.64	272.80	286.44	05078164001 Accu-Chek Inform II EU2 juostelės Roche N50, Roche
4.3	Papildomos tyrimo priemonės, reikalingos tyrimams atlikti (įrašyti tikslūs pavadinimus)	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.									
4.4	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.									
4.5	Planiniam keitimui reikalingos dalys/ detalės	Pagal analizatoriaus gamintojo rekomendacijas.	Numatomam nurodytam tyrimų kiekiui atlikti.									
4.5.1	Akumuliatorius 06869904001 Universal Battery Pack (UBP)		Numatomam nurodytam tyrimų kiekiui atlikti.			pagal poreikį iki 2 vnt		2	35	70.00	84.70	06869904001 Universal Battery Pack (UBP), Roche
4 pirkimo dalies bendra suma Eur (su PVM)											1578.64	

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	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
5.	5 PIRKIMO DALIS. Reagentai, kontrolinės medžiagos, papildomos priemonės ir techninė priežiūra automatiniam C-reaktyvinio baltymo nustatymo diagnostiniam analizatoriui "QUIKREAD GO"				Analizatorius yra įstaigos nuosavybė. „QUIKREAD GO“ analizatoriaus parametrai: imuniturbidimetrinis ir fotometrinis nustatymo metodas. Kiekybiškai matuoja šiuos mėginius: veninio ir kapiliarinio kraujo, serumo, plazmos; galimybė tirti CRB mėginį iš K ₂ EDTA, K ₃ EDTA, Na heparino arba Li heparino vakuuminės arba kapiliarinės sistemos mėgintuvėlių. CRB kiekybinis nustatymas, matavimo ribos bendro kraujo mėginyje 1-300 mg/l, serume – 1-180 mg/l. CRB analizei reikalinga 20 ml mėginio; Automatinis hematokrito kompensavimas atliekant CRB iš bendro kraujo ne blogiau kaip 15-75% ribose. CRB tyrimo atlikimo laikas 2-4 min. Matavimo procedūra atliekama toje pačioje matavimo kiuvetėje - nereikalingas atskiras mėginio paruošimas skirtinguose mėgintuvėliuose. Kalibravimo atlikti nereikia. Lietuviškas valdymo meniu. Analizatorius kalibruojasi automatiškai. Brūkšninių kodų skaitytuvas integruotas analizatoriuje. Jungiamas į LIS dvikrypčiu ryšiu. Analizatorius paženklintas CE ir turi CE sertifikatą.							
5.1	C reaktyvaus baltymo kiekybinis nustatymas	Atidaryti tinkami laikyti kambario temperatūroje iki galiojimo datos pabaigos.	3 000 vnt.									
5.1.1	<i>CRB reagentų rink. N500</i>					3000	1x500vnt	6	760.00	4560.00	4788.00	Quikread GO CRP kit 500, Aidian OY
5.2	Kontrolinės medžiagos	Turi būti mažiausiai dviejų lygių (N ir P) žinomų reikšmių kontrolinė medžiaga. Po atidarymo laikant + (2 - 8 °C) temperatūroje tinkama naudoti ne trumpiau kaip 2 mėn.	Atliekama kasdienė dviejų lygių kokybės kontrolė - 730 tyrimų									

5.2.1	Quikread GO CRP Control high					6	1x1ml	6	20.00	120.00	126.00	Quikread GO CRP Control high, Aidian OY
5.2.2	Quikread GO CRP Control					6	1x1ml	6	20.00	120.00	126.00	Quikread GO CRP Control, Aidian OY
5.3	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.									
5.4	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 kart/metai	1 kart.	1	50.00	50.00	60.50	UAB Mediq Lietuva atvykimas ir TP atlikimas
5.5	Planiniam keitimui reikalingos dalys/ detalės	Pagal analizatoriaus gamintojo rekomendacijas.	Numatomam nurodytam tyrimų kiekiui atlikti.									
	5 pirkimo dalies bendra suma Eur (su PVM)										5100.50	

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.)	Reagentų ir priemonių kiekis (ml./ vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Pakuočių kiekis	Siūlomos pakuotės kaina Eur be 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
14.	14 PIRKIMO DALIS. Reagentai, kontrolinės medžiagos, papildomos priemonės ir techninė priežiūra automatiniam elektrolitų analizatoriui i-Smart 30 PRO			Analizatorius yra įstaigos nuosavybė. Matavimo principas yra elektrocheminis – potenciometrinis. Skirtas naudoti kiekybiniais natrio (Na ⁺), kalio (K ⁺) ir chlorido (Cl ⁻) matavimams visame kraujyje, serume, plazmoje ir šlapime. Automatinė kalibracija. Išorinis brūkšnių kodų skaitytuvas. Mėginių identifikacija įvedama nuskaitant brūkšninius kodus ir rankiniu būdu. Analizatoriuje integruotas spausdintuvas. Analizatorius paženklintas CE ir turi CE sertifikatą						
14.1	Reagentai K⁺/Na⁺/Cl⁻ tyrimams		3000 vnt.							
	<i>I-Sens Pro30 reagentų kasetės N200</i>			15vnt kasečių po N200	N200	15	115.00	1150.00	1207.50	I-SENS 03 I-Smart 30 PRO reagentų pak. 200 testų (4 sav).
14.2	Kontrolinės medžiagos	Turi būti mažiausiai dviejų lygių (N ir P) žinomų reikšmių kontrolinė medžiaga	720 vnt.							
	<i>I-Sens Pro30 reagentų kasetės N300</i>			4vnt kasečių po N200	N200	4	115.00	460.00	483.00	I-SENS 03 I-Smart 30 PRO reagentų pak. 200 testų (4 sav).
	<i>Trijų lygių (N,H,L) žinomų reikšmių kontrolinė medžiaga</i>			4rink x (3x10ml)	1 x (3x10ml)	4	40.00	160.00	168.00	I-SENS 04 i-Smart 30 kokybės kontr. 3x10 (L/N/H)
14.3	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							
	Terminis popierius atsakymams			1vnt	N1	52	0.35	18.20	22.02	I-SENS POP I-Smart terminis popieriu KT55F20 /1 vnt./

14.4	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	1kartas/metus	1 kartas	1	30.00	30.00	36.30	
14.5	Planiniam keitimui reikalingos dalys/ detalės	Pagal analizatoriaus gamintojo rekomendacijas	Numatomam nurodytam tyrimų kiekiui atlikti							
14 pirkimo dalies bendra suma Eur (su PVM)									1916.82	

Eil. Nr.	Tyrimų/ diagnostinių reagentų, papildomų tyrimo priemonių pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarus tyrimų skaičius per 12 mėn. arba reagentų ir priemonių pakuočių kiekis (vnt./ml)	Atitikimas kokybiniais ir techniniais reikalavimams	Reagentų ir priemonių kiekis (ml/ vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Pakuočių kiekis	Siūlomos pakuotės kaina Eur be 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
17.	17 PIRKIMO DALIS. Reagentai bei papildomos priemonės Clostridium difficile diagnostikai			Greitasis vieno žingsnio testas, skirtas kokybiškai nustatyti Clostridium difficile toksino A ir toksino B antigenų žmonių išmatų mėginiuose. Tik profesionaliam <i>in vitro</i> diagnostiniam naudojimui.							
17.1	Clostridium difficile toksino A ir toksino B antigenų tyrimas išmatose	Plastikinė testo kasetė su integruota vidine procedūrine kontrole.Tyrimas atliekas su dviem skirtingomis bandymo juostelėmis vienoje testo kasetėje, tuo pačiu metu nustatant abu antigenus.Visos tyrimui reikalingos priemonės tyrimui atlikti turi būti rinkinyje. Tyrimo metodas imunochromatografinis. Jautrumas ≥ 95 %, specifiskumas ≥ 95 %.	150 vnt.	Plastikinė testo kasetė su integruota vidine procedūrine kontrole.Tyrimas atliekas su dviem skirtingomis bandymo juostelėmis vienoje testo kasetėje, tuo pačiu metu nustatant abu antigenus.Visos tyrimui reikalingos priemonės tyrimui atlikti turi būti rinkinyje. Tyrimo metodas imunochromatografinis. Jautrumas ≥ 95 %, specifiskumas ≥ 95 %.	150vnt	N10	15	26.00	390.00	409.50	AcroBiotech Inc., JAV. ICDT-625 Clostridium diff. ToxinA+ToxinB N10
17 pirkimo dalies bendra suma Eur (su PVM)										409.50	

Eil. Nr.	Tyrimų/ diagnostinių reagentų, papildomų tyrimo priemonių pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarus tyrimų skaičius per 12 mėn. arba reagentų ir priemonių pakuočių kiekis (vnt./ml)	Atitikimas kokybiniais ir techniniais reikalavimams	Reagentų ir priemonių kiekis (ml/ vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Pakuočių kiekis	Siūlomos pakuotės kaina Eur be 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
18.	18 PIRKIMO DALIS. Reagentai bei papildomos priemonės greitajam gripo virusų A ir B aptikimui nosiaryklės išskyrose			Greitasis vieno žingsnio testas, skirtas kokybiškai nustatyti gripo virusų A+B antigenus nosiaryklės mėginiuose. Tik profesionaliam <i>in vitro</i> diagnostiniam naudojimui.							
18.1	Gripo A+ B kokybinis testas	Plastikinė testo kasetė su integruota vidine procedūrine kontrole.Tyrimo metodas imunochromatografinis. Tyrimas atliekas su dviem skirtingomis bandymo juostelėmis vienoje testo kasetėje, tuo pačiu metu nustatant abu antigenus. Visos tyrimui reikalingos priemonės tyrimui atlikti turi būti rinkinyje. Jautrumas ≥ 90 proc. lyginant su PGR tyrimais, specifiškumas ≥ 99 proc.	400 vnt.	Plastikinė testo kasetė su integruota vidine procedūrine kontrole.Tyrimo metodas imunochromatografinis. Tyrimas atliekas su dviem skirtingomis bandymo juostelėmis vienoje testo kasetėje, tuo pačiu metu nustatant abu antigenus. Visos tyrimui reikalingos priemonės tyrimui atlikti turi būti rinkinyje. Jautrumas ≥ 90 proc. lyginant su PGR tyrimais, specifiškumas ≥ 99 proc.	400	N20	20	59.00	1180.00	1239.00	AcroBioTech Inc, JAV, IIN-502 Influenza A+B test N20
18 pirkimo dalies bendra suma Eur (su PVM)										1239.00	

Eil. Nr.	Tyrimų/ diagnostinių reagentų, papildomų tyrimo priemonių pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarus tyrimų skaičius per 12 mėn. arba reagentų ir priemonių pakuočių kiekis (vnt./ml)	Atitikimas kokybiniais ir techniniais reikalavimams	Reagentų ir priemonių kiekis (ml/ vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Pakuočių kiekis	Siūlomos pakuotės kaina Eur be 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
20.	20 PIRKIMO DALIS. Reagentai bei papildomos priemonės greitajam SARS-CoV-2 antigeno testui			Greitasis vieno žingsnio testas, skirtas kokybiškai nustatyti COVID- 19 ligos (koronaviruso infekcijos) SARS-CoV-2 antigenus nosies ir nosiaryklės mėginiuose. Tik profesionaliam <i>in vitro</i> diagnostiniam naudojimui.							

20.1	SARS-CoV-2 antigenų tyrimas	Plastikinė testo kasetė su integruota vidine procedūrine kontrole. Tyrimo metodas imunochromatografinis. Visos tyrimui reikalingos priemonės tyrimui atlikti turi būti rinkinyje. Buferis paruoštas naudojimui ir išpilstytas į tyrimo mėgintuvėlius. Jautrumas ≥ 90 proc. lyginant su PGR tyrimais ėminiams, kurių ciklo slenkstis (angl. cycle threshold) mažiau nei 25, specifiškumas ≥ 99 proc. lyginant su PGR tyrimų ėminiais, kurių ciklo slenkstis (angl. cycle threshold) yra pasiskirstęs intervale iki 25 (įskaitytinai), kai tiriami COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) simptomų turintys ar sąlytį su patvirtintu ar įtariamu COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) atveju turėję asmenys, arba antigeno testų jautrumas ne mažesnis nei 90 proc. lyginant su PGR tyrimų ėminiais, kurių ciklo slenkstis (angl. cycle threshold) yra pasiskirstęs intervale iki 33 (įskaitytinai), kai atliekami profilaktiniai tyrimai. Testai turi būti įtraukti į VASPVT validuotų greitųjų antigeno testų sąrašą.	400 vnt.	Plastikinė testo kasetė su integruota vidine procedūrine kontrole. Tyrimo metodas imunochromatografinis. Visos tyrimui reikalingos priemonės tyrimui atlikti yra rinkinyje. Buferis paruoštas naudojimui ir išpilstytas į tyrimo mėgintuvėlius. Jautrumas ≥ 90 proc. lyginant su PGR tyrimais ėminiams, kurių ciklo slenkstis (angl. cycle threshold) mažiau nei 25, specifiškumas ≥ 99 proc. lyginant su PGR tyrimų ėminiais, kurių ciklo slenkstis (angl. cycle threshold) yra pasiskirstęs intervale iki 25 (įskaitytinai), kai tiriami COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) simptomų turintys ar sąlytį su patvirtintu ar įtariamu COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) atveju turėję asmenys, arba antigeno testų jautrumas ne mažesnis nei 90 proc. lyginant su PGR tyrimų ėminiais, kurių ciklo slenkstis (angl. cycle threshold) yra pasiskirstęs intervale iki 33 (įskaitytinai), kai atliekami profilaktiniai tyrimai. Testai įtraukti į VASPVT validuotų greitųjų antigeno testų sąrašą.	500	N25	20	23.75	475.00	498.75	VivaChek Biotech (Hangzhou) Co.,Ltd, Verino Pro SARS-CoV-2 Ag
18 pirkimo dalies bendra suma Eur (su PVM)										498.75	

Pardavėjas

UAB Mediq Lietuva
Generalinis direktorius
Giedrius Marcinkonis

Pirkėjas

VšĮ Tauragės ligoninė
Direktorius
Liutauras Indriuska