

1 priedas
 prie 2024m. kovo ____ d. viešojo pirkimo – pardavimo Sutarties Nr.

**REAGENTŲ IR PAPILDOMŲ PRIEMONIŲ LABORATORINIAMS TYRIMAMS TECHNINĖ SPECIFIKACIJA, PRELIMINARUS
 PREKIŲ KIEKIS, ĮKAINIAI, MAKSIMALI SUTARTIES VERTĖ**

Tiekėjo pavadinimas / Ūkio subjektų grupės nariai:	UAB Mediq Lietuva
Tiekėjo kodas (-ai):	302513086
Tiekėjo adresas (-ai):	Kolektyvo g. 15-20, 08314 Vilnius
Tiekėjo PVM mokėtojo kodas(-ai):	LT100005456916
Tiekėjo / Ūkio subjektų grupės atsakingo partnerio sąskaitos numeris, banko pavadinimas ir banko	LT87 7300 0101 5958 2502, AB Swedbank, b/k 73000

MIKROBIOLOGINIAI TYRIMAI

Eil. Nr.	Diagnosticinių reagentų, medžiagų pavadinimai	Techniniai ir kokybiniai reikalavimai tyrimams	Preliminarus tyrimų skaičius per 36 mėn.	Reagentų ir priemonių kiekis (ml./vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Siūlomos pakuotės kaina, EUR be PVM	Suma, EUR be PVM 36 mėn.	Suma, EUR su PVM 36 mėn.
43	Plokštelė mikrotestams PS 96 U-formos , 275 µl	Su uždengiamu dangteliu	550 vnt	550	N1	0,80	440,00	462,00
47	Mentelė hemogramų paruošimui	Mentelė kraujo tepinėlių hemogramų paruošimui	120 vnt.	3	N50	27,00	81,00	85,05
54	Antgaliai automatiniams dozatoriams (Gilson tipo)							
54.1	Antgaliai 0 - 200 µl tūrio		270 000 vnt.	270	N1000	4,70	1269,00	1332,45
54.2	Antgaliai 200 – 1000 µl tūrio		19 000 vnt.	38	N500	4,80	182,40	191,52
54.3	Antgaliai 100 – 1000 µl tūrio		10 000 vnt.	20	N500	3,70	74,00	77,70
54.4	Antgaliai 1,0 – 5,0 ml		4 500 vnt.	18	N250	13,10	235,80	247,59
54.5	Antgaliai 1,0 – 5,0 ml	turi tiktai automatinei pipetei Eppendorf Research 5 ml.	500 vnt.	2	N250	13,10	26,20	31,70
57	Helmintų (kirminių kiaušinėlių ir pirmuonių cistų) nustatymas išmatose	Koncentracijos metodas. Rinkinys skirtas švariai ir efektyviai helmintų kiaušinėlių ir lervų, pirmuonių cistų ir oocistų išskyrimui iš išmatų. Rinkinys paruoštas naudojimui: reagentai, mėgintuveliai, kitos reikalingos tyrimui priemonės.	150 vnt.	1	N150	182,00	182,00	191,10
58	Vonėlė tepinėliams dažyti	Su stiklų padėties reguliavimo įdėklų. Tepinėliai dažomi horizontalioje padėtyje.	1 vnt.	1	N1	125,00	125,00	151,25

59	Stovelis mėgintuvėliams	Stovelis mėgintuvėliams iš polipropileno 50 vietų. Vientisas, su 13 mm diametro duobutėmis, ilgis -180 mm, plotis - 96 mm, aukštis 45 mm, autoklavuojamas	20 vnt.	20	N1	5,20	104,00	125,84
----	-------------------------	---	---------	----	----	------	--------	--------

71 PIRKIMO DALIS - REAGENTAI BEI PAPILDOMOS PRIEMONĖS BIOCHEMINIŲ TYRIMŲ ANALIZATORIUI PANAUDAI

71.1. Reagentai bei papildomos priemonės biocheminių tyrimų analizatoriui (1 vnt.)

Eil. Nr.	Diagnosticinių reagentų, medžiagų pavadinimai	Techniniai ir kokybiniai reikalavimai tyrimams	Preliminarus tyrimų skaičius per 36 mėn.	Reagentų ir priemonių kiekis (ml./vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Siūlomos pakuotės kaina, EUR be PVM	Suma, EUR be PVM 36 mėn.	Suma, EUR su PVM 36 mėn.
Reagentai ir papildomos priemonės analizatoriui panaudai								
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Bilirubinas bendras	reagentų pakuotės pritaikytos pavieniams tyrimams atlikti, lengvai dalomos	2000					
1.1	05795648190, BIL-T Gen.3, 400Tests cobas c 111			10	N400	67,50	675,00	708,75
	Kitos priemonės, reikalingos tyrimui atlikimui bei analizatoriaus priežiūrai							
1.2.	10759350190, Cfās 12x3ML			2	1 (12x3ML)	64,30	128,60	135,03
1.3.	05947626190PreciControl ClinChem Multi 1, 4x5 ml			8	1 (4x5 ml)	67,50	540,00	567,00
1.4.	05947774190PreciControl ClinChem Multi 2, 4x5 ml			8	1 (4x5 ml)	67,50	540,00	567,00
1.5.	20754765322,Cleaner; cobas c, Integra			1	1 x 1000ml	24,00	24,00	25,20
1.6.	04774248190, Cobas c111 Cleaner Basisch Roche			1	1 (4 × 21 ml)	24,00	24,00	25,20
1.7.	05085713001, Sample Cup Micro 13/16			1	N900	43,00	43,00	45,15
1.8.	04357108001, Micro Cuvette Segment			2	N1600	199,00	398,00	417,90
1.9.	05344620001LAMP HALOGEN 12V/20W ASSY			1	N1	93,00	93,00	112,53
1.10.	04352483001Thermo-printer paper 5 pcs, u 411, c 111			1	N5	7,00	7,00	8,47

PASTABOS:

1. Tiekėjas privalo įvertinti ir įrašyti visus reikiamas reagentus, kalibratorius, kontrolines medžiagas, papildomas priemones, reikalingas tyrimui atlikti.
2. Pateikti reikalingą reagentų, kitų priemonių ir kontrolinių medžiagų (atliekant kasdieninę 2-jų lygių kokybės kontrolę) kiekį, numatomam nurodytam tyrimų skaičiui per 36 mėn. atlikimui.
3. Visos siūlomos prekės turi būti tinkamos darbui su siūlomais analizatoriais. Jei siūlomi kito gamintojo (nei siūlomi analizatoriai) reagentai ir/ar papildomos priemonės, kartu su pasiūlymu konkursui turi būti pateiktas siūlomų analizatorių gamintojo rašytinis patvirtinimas, kad siūlomi reagentai ir/ar papildomos priemonės tinka ir gali būti naudojami su siūlomais analizatoriais.

4. Reagentų galiojimo terminas ne trumpesnis kaip 3 mėnesiai nuo pristatymo dienos.

5. Jeigu pageidaujamam tyrimui atlikti prie reagentų pagalbinės priemonės nenaudojamos, lentelėje nurodoma 0 (nulis).

71.2 REIKALAVIMAI BIOCHEMINIŲ TYRIMŲ ANALIZATORIUI (1 vnt. panaudai)

Eil.Nr.	Pavadinimas/ techniniai parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai	Pagal pirkimo sąlygų 5.10.7. p. Siūlomos prekės tikslūs parametrai ir parametą pagrindžiantis dokumento puslapis (dokumentacijoje tiksliai pažymimas techninis parametras)
1	Mėginys	Serumas, bendras kraujas, minimalus mėginio kiekis – ne daugiau kaip 500mkl tyrimui. Galima tirti iš kiuvetės ir/arba pirminio vakuuminio mėgintuvėlio ar kapiliarinio kraujo mėgintuvėlio.	Serumas, bendras kraujas, minimalus mėginio kiekis – ne daugiau kaip 500mkl tyrimui. Galima tirti iš kiuvetės ir/arba pirminio vakuuminio mėgintuvėlio ar kapiliarinio kraujo mėgintuvėlio. (Žr.faile Gamintojų dokumentai/71 dalis/cobas c 111 analyzer brochure/14psl)
3	Matuojami parametrai	Bilirubin Total Bilirubin Direct UREA Glucose	Bilirubin Total Bilirubin Direct UREA Glucose (Žr.faile Gamintojų dokumentai/71 dalis/cobas c 111 analyzer brochure/13psl)
4	Kalibracija	Analizatorius kalibruojasi automatiškai, o esant reikalui ir rankiniu programos paleidimu.	Analizatorius kalibruojasi automatiškai, o esant reikalui ir rankiniu programos paleidimu (Žr.faile Gamintojų dokumentai/71 dalis/c111_4.0_OM_LT Word/A-27psl)
5	Atmintis	Ne mažiau 400 paskutinių tyrimų su data ir laiku ir paskutinių kokybės kontrolės duomenų kiekvienam lygiui, bei kalibracijos duomenims su paieškos funkcija ir išspausdinimu.	600 paskutinių tyrimų su data ir laiku ir paskutinių kokybės kontrolės duomenų kiekvienam lygiui, bei kalibracijos duomenims su paieškos funkcija ir išspausdinimu.(Žr.faile Gamintojų dokumentai/71 dalis/C111 duomenų saugojimas)
6	Mėginio paėmimas	Automatinis, iš įstatytos kiuvetės ar mėgintuvėlio	Automatinis, iš įstatytos kiuvetės ar mėgintuvėlio (Žr.faile Gamintojų dokumentai/71 dalis/cobas c 111 analyzer brochure/4psl)

7	Kontrolė	Skysta kokybės kontrolė, ne mažiau 2 lygių kiekvienam parametrai ir atliekama per integruotą kokybės kontrolės programą / išspausdinamas rezultatas ir kontrolės ribos/ kokybės kontrolės ribos.	Skysta kokybės kontrolė, ne mažiau 2 lygių kiekvienam parametrai ir atliekama per integruotą kokybės kontrolės programą / išspausdinamas rezultatas ir kontrolės ribos/ kokybės kontrolės ribos. (Žr.faile Gamintojų dokumentai/71 dalis/c111_4.0_OM_LT Word/ B-71psl ir Kontrolės ir kalibratoriai)
8	Reagentų, kokybės kontrolės, operatoriaus, paciento ir mėginio duomenų įvedimas	Su barkodo skaneriu, taip pat turi būti galimybė suvesti ir ranka, tiek skaičiais tiek raidėmis.	Su barkodo skaneriu, taip pat turi būti galimybė suvesti ir ranka, tiek skaičiais tiek raidėmis.(Žr.faile Gamintojų dokumentai/71 dalis/cobas c 111 analyzer brochure/14psl)
9	Spausdintuvas	Būtinas. Išorinis arba integruotas, ne mažiau 57mm terminiam popieriui, spausdinamas tyrimo rezultatas su normos ribomis kiekvienam parametrai. Esant patologiniam rezultatui jis pažymimas rodykle ar žvaigždute.	Būtinas. Išorinis arba integruotas, ne mažiau 57mm terminiam popieriui, spausdinamas tyrimo rezultatas su normos ribomis kiekvienam parametrai. Esant patologiniam rezultatui jis pažymimas rodykle ar žvaigždute. (Žr.faile Gamintojų dokumentai/71 dalis/cobas c 111 analyzer brochure/10psl)
10	Maitinimas	El.220V	El.220V (Žr.faile Gamintojų dokumentai/71 dalis/cobas c 111 analyzer brochure/14psl)
11	Valdymas	Lietimui jautrus ekranas (touch-screen). Tyrimo atlikimo metu, analizatorius vartotojui ekrane rodo tyrimo seką ir atliekamos procedūros eigą.	Lietimui jautrus ekranas (touch-screen). Tyrimo atlikimo metu, analizatorius vartotojui ekrane rodo tyrimo seką ir atliekamos procedūros eigą. (Žr.faile Gamintojų dokumentai/71 dalis/cobas c 111 analyzer brochure/14psl)

72 PIRKIMO DALIS -REAGENTAI BEI PAPILDOMOS PRIEMONĖS BIOCHEMINIŲ TYRIMŲ SISTEMOS ANALIZATORIUI "Quik Reag GO" (įstaigos nuosavybė) arba jam lygiaverčiai prietaisui pagal panaudą (1 vnt.)

72. 1. Reagentai bei papildomos priemonės elektrolitų tyrimų sistemos analizatoriui (1 vnt.) panaudai

Eil. Nr.	Diagnosticinių reagentų, medžiagų pavadinimai	Techniniai ir kokybiniai reikalavimai tyrimams	Preliminarus tyrimų skaičius per 36 mėn.	Reagentų ir priemonių kiekis (ml./vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Siūlomos pakuotės kaina, EUR be PVM	Suma, EUR be PVM 36 mėn.	Suma, EUR su PVM 36 mėn.
	Reagentai ir papildomos priemonės							
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	CRB		2000					
1.1.	<i>Aidian OY, QuikRead go CRP kit, 135174 N500</i>			2000	1xN500	890,00	3560,00	3738,00
1.2.	<i>Kontrolinė medžiaga 1 lygis, Aidian OY, QuikRead go CRP control, 153763, 1 ml</i>			26	1x1ml	20,00	520,00	546,00
1.3.	<i>Kontrolinė medžiaga 2 lygis, Aidian OY, QuikRead go CRP control, 153764, 1ml</i>			26	1x1ml	20,00	520,00	546,00

PASTABOS:

1. Tiekėjas privalo įvertinti ir įrašyti visus reikiamas reagentus, kalibratorius, kontrolines medžiagas, papildomas priemones, reikalingas tyrimui atlikti.
2. Pateikti reikalingą reagentų, kitų priemonių ir kontrolinių medžiagų (atliekant kasdieninę 2-jų lygių kokybės kontrolę) kiekį, numatomam nurodytam tyrimų skaičiui per 36 mėn. atlikimui.
3. Visos siūlomos prekės turi būti tinkamos darbui su siūlomais analizatoriais. Jei siūlomi kito gamintojo (nei siūlomi analizatoriai) reagentai ir/ar papildomos priemonės, kartu su pasiūlymu konkursui turi būti pateiktas siūlomų analizatorių gamintojo rašytinis patvirtinimas, kad siūlomi reagentai ir/ar papildomos priemonės tinka ir gali būti naudojami su siūlomais analizatoriais.
4. Reagentų galiojimo terminas ne trumpesnis kaip 3 mėnesiai nuo pristatymo dienos.
5. Jeigu pageidaujama tyrimui atlikti prie reagentų pagalbinės priemonės nenaudojamos, lentelėje nurodoma 0 (nulis).
6. Jei teikiamas lygiavertis prietaisas panaudai, Tiekėjas turi tai pažymėti pasiūlyme ir kartu su pasiūlymu pateikti visus būtinus prietaiso lygiavertiškumą įrodančius dokumentus

Pastaba: jei siūlomi tik reagentai įstaigos turimiems analizatoriams, analizatorių techninės specifikacijos lentelių pildyti nereikia.

72.2 REIKALAVIMAI BIOCHEMINIŲ TYRIMŲ SISTEMOS ANALIZATORIUI PANAUDAI (1 vnt. panaudai)

Eil.Nr.	Pavadinimas/ techniniai parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai	Pagal pirkimo sąlygų 5.10.7. p. Siūlomos prekės tikslūs parametrai ir parametrai pagrindžiantis dokumento puslapis (dokumentacijoje tiksliai pažymimas techninis parametras)
1	Analizatorius – 1 vnt. (pavadinimas, tipas/modelis, gamintojas)	Ne senesnikai kaip 3 metai nuo pagaminimo datos	
2	Analizatoriaus paskirtis	Kiekybiniam CRB nustatymui	
3	Matavimo metodai ir technologijos	Imunoturbodimetris arba lygiavertis	
3	Matavimo ribos	ne mažiau kaip 300mg/l	
4	Mėginio tipas	Bendras kraujas, serumas, plazma,	
5	Mėginio kiekis	ne daugiau kaip 30µl.	
6	Lietuviškas valdymo meniu.	Būtina	
7	Išorinis barkodų skaitytuvas, spausdintuvas.	Būtina	
8	Kokybės kontrolė	ne mažiau kaip 2 lygių. Integruota atskira kokybės kontrolės programa kokybės kontrolei sekti ir atlikti	

9	Kalibracija	automatinė	
10	Automatinis adatos prasiplovimas	Būtina.	
11	Analizatoriaus duomenų bazė ir valdymas		
12	Saugomi duomenys	ne mažiau kaip 100 tyrimų su reagentų serijos numeriu ir paciento ID/pavarde, tyrimo laiku ir : ne mažiau kaip 100 kokybės kontrolės duomenų su reagentų serijos numeriu ir tyrimo laiku	

77 . PIRKIMO DALIS REAGENTAI BEI PAPILDOMOS PRIEMONĖS PORTATYVINIAM GLIUKOZĖS STEBĖJIMO PRIE LIGONIO LOVOS MATUOKLIUI "ACCU-CHEK INFORM II"
(įstaigos nuosavybė 2 vnt.) ir 7vnt. PANAUDAI arba siūlyti lygiaverčius prietaisus panaudai (9 vnt.)

77.1. Reagentai, medžiagos bei papildomos priemonės portatyviniam gliukozės stebėjimo prie ligonio lovos matuokliui (ACCU-CHEK INFORM II)
(pavadinimas)

Eil. Nr.	Diagnosticinių reagentų, medžiagų pavadinimai	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai tyrimui	Tyrimų skaičius per 36 mėn.	Reagentų, medžiagų ir papildomų priemonių kiekis (ml/vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Siūlomos pakuotės kaina, EUR be PVM	Suma, EUR be PVM 36 mėn.	Suma, EUR su PVM 36 mėn.
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Gliukozės tyrimas		20 000					
1.1	05942861044 Accu-Chek Inform II EU2 juostelės Roche N50			400	N50	85,00	34 000,00	35 700,00
1.2.	05078164001 Accu-Chek Performa Controls II Roche 2x2,5ml kokybės kontrolė			84	2 x 2.5 ml	10,40	873,60	917,28

PASTABOS:

1. Tiekėjas privalo įvertinti ir įrašyti visus reikiamas reagentus, kalibratorius, kontrolines medžiagas, papildomas priemones, reikalingas tyrimui atlikti.
2. Pateikti reikalingą reagentų, kitų priemonių ir kontrolinių medžiagų (atliekant kasdieninę 2-jų lygių kokybės kontrolę) kiekį, numatomam nurodytam tyrimų skaičiui per 36 mėn. atlikimui.
3. Visos siūlomos prekės turi būti tinkamos darbui su siūlomais analizatoriais. Jei siūlomi kito gamintojo (nei siūlomi analizatoriai) reagentai ir/ar papildomos priemonės, kartu su pasiūlymu konkursui turi būti pateiktas siūlomų analizatorių gamintojo rašytinis patvirtinimas, kad siūlomi reagentai ir/ar papildomos priemonės tinka ir gali būti naudojami su siūlomais analizatoriais.
4. Reagentų galiojimo terminas ne trumpesnis kaip 3 mėnesiai nuo pristatymo dienos.
5. Jeigu pageidaujama tyrimui atlikti prie reagentų pagalbinės priemonės nenaudojamos, lentelėje nurodoma 0 (nulis).
6. Jei teikiamas lygiavertis prietaisas panaudai, Tiekėjas turi tai pažymėti pasiūlyme ir kartu su pasiūlymu pateikti visus būtinus prietaiso lygiavertiškumą įrodančius dokumentus

77.2 REIKALAVIMAI GLIUKOZĖS TYRIMŲ ANALIZATORIUI PANAUDAI

Eil.Nr.	Pavadinimas/ techniniai parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai	Pagal pirkimo sąlygų 5.10.7. p. Siūlomos prekės tikslūs parametrai ir parametraž pagrindžiantis dokumento puslapis (dokumentacijoje tiksliai pažymimas techninis parametras)
1	Analizatorius – 9 vnt. (pavadinimas, tipas / modelis, gamintojas)	Analizatorius turi būti naujas, neeksploatuotas	Analizatorius naujas, neeksploatuotas
2	Sistemos tipas	Kiekybinis kapiliarinės gliukozės nustatymas	Kiekybinis kapiliarinės gliukozės nustatymas / atsakymas pateikiamas kiekybiškai - skaičiais nurodytose ribose.

3	Matavimo principas	Elektrocheminė gliukozės dehidrogenazės reakcija arba lygiavertis metodas	Elektrocheminė gliukozės dehidrogenazės reakcija / Brochure Accu-Chek Inform II Atitikimai 12psl.
4	Matavimo ribos	Ne mažiau kaip 0,6-33,3 mmol/l	0,56-33,3 mmol / Brochure Accu-Chek Inform II Atitikimai 12psl.
5	Naudojami reagentai	Tyrimo juostelės	Tyrimo juostelės / Brochure Accu-Chek Inform II Atitikimai 3psl
6	Tyrimo juostelių galiojimo laikas	Ne mažiau 18 mėn., atidarius pakuotę	18 mėn., atidarius pakuotę / Brochure Accu-Chek Inform II Atitikimai 3psl
7	Tyrimo juostelių pakuotės dydis	Ne mažiau 50 vnt.	50 vnt. / Atitikimas 7
8	Tyrimų atlikimo galimybė autonominiu režimu	Ne mažiau 100 matavimų iš eilės su vienu pilnu įkrovimu.	100 matavimų iš eilės su vienu pilnu įkrovimu./ AC Inform II Atitikimai 8 ir 11
9	Gamyklinis kalibravimas	Būtina	Taip / Prietaisas sukalibruotas gamykliškai, todėl poreikio kalibruoti nėra ir gamintojo instrukcijose nenurodoma
10	Ne mažiau 2 lygių kontroliniai tyrimai	Būtina	2 lygių KK / Brochure Accu-Chek Inform II Atitikimai 3psl.
11	Galimybė užblokuoti darbą analizatoriumi, jei neatlikti kontroliniai tyrimai	Būtina	Taip / Brochure Accu-Chek Inform II Atitikimai 3 psł.
12	Tyrimo tikslumas	Tikslumas pagal EN ISO 15197 – 95% visos matuotos gliukozės vertės turi būti ne daugiau kaip $\pm 0,83$ mmol/l esant 5,55mmol/l etaloninėms gliukozės koncentracijoms	Tikslumas pagal EN ISO 15197 – 99% / AccuChek Inform II Brochure unlc.4psl.
13	Mėginio tipas ir tūris	Kapiliarinis kraujas, ne daugiau kaip 0,75 μ L.	Veninis, kapiliarinis, arterinis kraujo mėginiai. Ne daugiau nei 0,6 μ L /Brochure Accu-Chek Inform II Atitikimai 12psl.
14	Testų rezultatų pateikimas	Ne ilgiau nei 5 sek., apie 720 testų per 1 val.	5 sek., apie 720 testų per 1 val. / Brochure Accu-Chek Inform II Atitikimai 12psl.
15	Rezultatų standartas pagal IFCC rekomendacijas ir PSO etaloną kraujo plazmoje	Būtina	Taip / Brochure Accu-Chek Inform II Atitikimai 12psl.
16	Duomenų valdymo sistema	Būtina. Sistema gali būti jungiama į laboratorijos informacinę sistemą arba tiesiai į ligoninės informacinę sistemą.	Būtina. Sistema gali būti jungiama į laboratorijos informacinę sistemą arba tiesiai į ligoninės informacinę sistemą.

85. PIRKIMO DALIS - REAGENTAI, MEDŽIAGOS IR PAPILDOMOS PRIEMONĖS ERITROCITŲ NUDĖDIMO GREIČIO (ENG) MATUOKLIUI panaudai

85.1. Reagentai, medžiagos bei papildomos priemonės Eritrocitų nusėdimo greičio matuokliui (1 vnt.)

Eil. Nr.	Diagnosticinių reagentų, medžiagų pavadinimai	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai tyrimui	Tyrimų skaičius per 36 mėn.	Reagentų, medžiagų ir papildomų priemonių kiekis (ml/vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Siūlomos pakuotės kaina, EUR be PVM	Suma, EUR be PVM 36 mėn.	Suma, EUR su PVM 36 mėn.
----------	---	---	-----------------------------	--	-----------------	-------------------------------------	--------------------------	--------------------------

1	2	3	4	5	6	7	8	9
1.	Mėgintuvėlis ENG nustatymui	Veniniam kraujui su natrio citratu 3,2 proc.	1500 vnt.					
1.1.	PRD-PRV11B-50 VT+ESRV mėgint. 6/1.28ml ENG, 50vnt			30	N50	46,00	1380,00	1449,00
1.2.	Eurocell SEDRite Plus 2x9ml/2levels(1pos+1neg)			24	2x9ml	63,00	1512,00	1587,60
1.3.	Termo poierius			18	N5	3,00	54,00	65,34

PASTABOS:

1. Tiekėjas privalo įvertinti ir įrašyti visus reikiamas reagentus, kalibratorius, kontrolines medžiagas, papildomas priemones, reikalingas tyrimui atlikti.
2. Pateikti reikalingą reagentų, kitų priemonių ir kontrolinių medžiagų (atliekant kasdieninę 2-jų lygių kokybės kontrolę) kiekį, numatomam nurodytam tyrimų skaičiui per 36 mėn. atlikimui.
3. Visos siūlomos prekės turi būti tinkamos darbui su siūlomais analizatoriais. Jei siūlomi kito gamintojo (nei siūlomi analizatoriai) reagentai ir/ar papildomos priemonės, kartu su pasiūlymu konkursui turi būti pateiktas siūlomų analizatorių gamintojo rašytinis patvirtinimas, kad siūlomi reagentai ir/ar papildomos priemonės tinka ir gali būti naudojami su siūlomais analizatoriais.
4. Reagentų galiojimo terminas ne trumpesnis kaip 3 mėnesiai nuo pristatymo dienos.
5. Jeigu pageidaujama tyrimui atlikti prie reagentų pagalbinės priemonės nenaudojamos, lentelėje nurodoma 0 (nulis).

85.2 Reikalavimai ERITROCITŲ NUSĖDIMO GREIČIO MATUOKLIUI

Eil.Nr.	Pavadinimas/ techniniai parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai	Pagal pirkimo sąlygų 5.10.7. p. Siūlomos prekės tikslūs parametrai ir parametą pagrindžiantis dokumento puslapis (dokumentacijoje tiksliai pažymimas techninis parametras)
Eil. Nr.	Parametrai (specifikacija)	Parametro reikšmė	
1	Analizatorius – 1 vnt. (pavadinimas, tipas/modelis, gamintojas)	Siūlomas panaudai analizatorius turi būti ne senesnis nei 5 metai. Kartu su išoriniam mėgintuvėlių išmaišymui tinkančia vartykle.	Siūlomas panaudai analizatorius "Microsed-System" gam. Elitechgroup, ne senesnis nei 5 metai. Kartu su išoriniam mėgintuvėlių išmaišymui tinkančia vartykle.
2	Sistemos tipas	Kiekybinė Eritrocitų nusėdimo greičio analizė	Kiekybinė Eritrocitų nusėdimo greičio analizė / 1 -120 mm/val / Monosed-system naud instr israsas
3	Matavimo metodas	Automatizuotas, infraraudonųjų daviklių (koreliuojant su Westergren)	Automatizuotas, infraraudonųjų daviklių (koreliuojant su Westergren) ESR-Brochure-ECS-ESR-RANGE-490-201901EN 2psl.
4	Nuskaitymo kanalai	10 - 20 vnt.	10vnt / ESR-Brochure-ECS-ESR-RANGE-490-201901EN 2psl
5	Matavimo ribos	1 -120 mm/val	1 -120 mm/val / Monosed-system naud instr israsas
6	Matavimo laikas	≤ 30 min	≤ 30 min / ESR-Brochure-ECS-ESR-RANGE-490-201901EN 2psl
7	Mechaninio / optinio aptikimo tikslumas	+/- 0,2 mm	+/- 0,2 mm / Monosed-system naud instr israsas
8	Kokybės kontrolė	Ne mažiau 2 lygių	2 lygių / ENG ribos

9	Mėginio tipas ir kiekis	Veninis kraujas su natrio citratu 3,2 proc.	Veninis kraujas su natrio citratu 3,2 proc. / ESR-Brochure-ECS-ESR-RANGE-490-201901EN 3psl
10	Rezultatų pateikimas	mm/val pagal 1 valandos Westergren	mm/val pagal 1 valandos Westergren / Monosed-system naud instr israsas

INFEKCIJŲ SEROLOGINIAI TYRIMAI

Eil. Nr.	Diagnosticinių reagentų, medžiagų pavadinimai	Techniniai ir kokybiniai reikalavimai tyrimams	Preliminarus tyrimų skaičius per 36 mėn. (vnt kiekis)	Reagentų ir priemonių kiekis (ml./vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Siūlomos pakuotės kaina, EUR be PVM	Suma, EUR be PVM 36 mėn.	Suma, EUR su PVM 36 mėn.
1	2	3	4	5	6	7	8	9
94	RPR reagentų rinkinys su kontroliniu serumu, plokštelemis, pipetėmis.	Greitų plazmos reagentų testas su 0,02 % anglies dalelių, ne daugiau 100 testų pakuotėje, su teigiama/neigiama kontrole	7700	77	N100	10,50	808,50	848,93
95	TPHA reagentų rinkinys su kontroliniais serumais	ne daugiau 100 testų pakuotėje, su teigiama/neigiama kontrole	4800	48	N100	18,90	907,20	952,56
98	Tuberkuliozės antikūnų nustatymas	Testas kokybinis, imunochromatografinis, įpakuotas hermetiškai uždarytame maišelyje, skirtas tuberkuliozės antikūnų nustatymui. Pasirinkimo pirmumas tyrimų fasuotėms: ne daugiau 25 testų.	100	4	N25	15,40	61,60	64,68
99	Helicobacter pylori antigenas išmatose	Imunochromatografinis testas	1600	64	N25	25,00	1600,00	1680,00
103	S. pneumoniae testas	Greitas testas S.pneumoniae antigenui šlapime nustatyti	260	26	N10	20,30	527,80	554,19

Maksimali Sutarties vertė žodžiu: penkiasdešimt šeši tūkstančiai penki šimtai aštuoniasdešimt keturi eurai 50 cent

Tame tarpe PVM: du tūkstančiai šeši šimtai devyniasdešimt keturi eurai 50 centų

Pirkėjo vardu

VšĮ Lietuvos sveikatos mokslų universiteto Kauno ligoninė
Josvainių g. 2, LT-47144 Kaunas
Įmonės kodas 302583800

Tiekėjo vardu

UAB Mediq Lietuva
Kolektyvo g. 15-20, 08314 Vilnius
Įmonės kodas 30251386

PVM kodas LT100005939715
Telefonas: 8-37 306000, faksas: 8-37 306073
El. p. info@kaunoligonine.lt
A/s LT284010042502573979
AB Luminor bank
banko kodas 40100

Generalinis direktorius
Albinas Naudžiūnas

(vardas, pavardė, parašas, data)

PVM kodas LT100005456916
Telefonas: 8-5 2688451, faksas: 8-5 268 8470
El. p. mediqlietuva@mediq.com
a/s LT87 7300 0101 5958 2502
AB Swedbank
banko kodas 73000

Direktorius Mart Eigi

prokuristė Jolita Grigaliūnienė

(vardas, pavardė, parašas, data)