

Širvintų rajono savivaldybės sveikatos centrui

**REAGENTŲ, MEDŽIAGŲ IR PAPILDOMŲ PRIEMONIŲ KRAUJO DUJŲ - ELEKTROLITŲ TYRIMAMS
SU ANALIZATORIAUS PANAUDA TECHNINĖ SPECIFIKACIJA**

1 lentelė

Eil. Nr.	Tyrimų, reagentų, medžiagų ir papildomų priemonių pavadinimai	Maksimalus tyrimų skaičius per 12 mėn.	Reagentų, medžiagų ir papildomų priemonių kiekis (ml./vnt., pakuočių kiekis ir dydis) nurodytam tyrimų skaičiui	Vieno (1) tyrimo įkainis (kaina), Eur be PVM	Bendra suma, Eur be PVM	Gamintojas, komercinis reagentų, medžiagų ir papildomų priemonių pavadinimas ir kodas
1	2	3	4	5	6 (3*5)	7
1.	pH, PCO₂, PO₂ nustatymas	300	—	6,52	1956,00	—
1.1.	EBG reagento modulis	—	8	—	—	Medica, EBG reagento modulis, vnt., 6101
1.2.	Kasdieninio praplovimo tirpalas	—	8	—	—	Medica, Kasdieninio praplovimo tirpalas, 90 ml, 2118
1.3.	Kokybės kontrolė (I, II ar III lygis)	—	10	—	—	Medica, Kokybės kontrolė I/II/ar III lygis, 30 amp., 6303/6304/6305
1.4.	Kapiliarų rinkinys	—	2	—	—	Medica, Kapiliarų rinkinys, 200 vnt., 6503
1.5.	Termo popierius	—	5	—	—	Termo popierius, vnt., 57 mm
1.6.	Elektrodas	—	4	—	—	Medica, Elektrodas, vnt., 6201, 6202, 6203, 6204
Bendra tyrimų sutarties kaina, Eur be PVM:					1956,00	—
PVM:					97,80	—
Bendra tyrimų sutarties kaina, Eur su PVM:					2053,80	—

PASTABOS:

1. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (įrašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis konkrečiam šioje specifikacijoje nurodytam tyrimui atlikti, bei tiksliai jų komercinius pavadinimus, gamintoją, prekės kodą, net ir tuo atveju, jei prekė pateikiama nemokamai. Jeigu tiekėjas, atlikdamas šiame punkte nurodytus skaičiavimus, padarys klaidą, tai tiekėjas įsipareigoja savo sąskaita pateikti trūkstamus reagentus, medžiagas, papildomas priemones, kontrolines medžiagas ir kitas papildomas priemones, priešingu atveju, tai bus laikoma esminiu pirkimo sutarties pažeidimu, ir perkančioji organizacija įgys teisę nutraukti pirkimo sutartį.

2. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (įrašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimui atlikti. Tiekėjas privalo išvardinti visus reikiamus reagentus ir pagalbines priemones (įskaitant ir kalibravimo medžiagas, kontrolines medžiagas) tyrimui atlikti, bei nurodyti jų kainas su PVM. Turi būti nurodyti tokie reagentų ir pagalbinių priemonių kiekiai, kad būtų

galima atlikti reikiamą tyrimų skaičių. Jei reagentai ir pagalbinės priemonės yra sunaudotos, o reikiamas tyrimų skaičius neatliktas, tuomet tiekėjas privalo nemokamai tiekti reagentus ir pagalbines priemones tol, kol bus atliktas reikiamas tyrimų skaičius.

Priemonės tyrimų protokolų spausdinimui (jeigu tai nėra nurodyta atskiroje pirkimo dalyje) ar kitos kanceliarinės prekės (pvz. kasetės ir spausdintuvus) nėra vertinamos, kaip priemonės būtinos kokybiškam tyrimų atlikimui, jas tiekėjai privalės tiekti nemokamai.

3. Tyrimų kiekis yra maksimalus. Perkančioji organizacija tyrimus pirkimo sutarties galiojimo metu planuoja pirkti atsižvelgdama į perkančiosios organizacijos poreikį, kuris priklauso nuo aplinkybių, neprognozuojamų pirkimo metu (perkamų tyrimų kiekis priklauso nuo pirkimo sutarties vykdymo metu išskylančio poreikio, keičiantis gydymo įstaigos poreikiams, pacientų skaičiui). Perkančioji organizacija pirkimo sutarties galiojimo metu neįsipareigoja išpirkti viso numatyto maksimalaus tyrimo kiekio. Perkančioji organizacija, atsižvelgdama į jos poreikius, pasilieka teisę koreguoti perkamų tyrimų kiekį, nei nurodytas maksimalus tyrimų kiekis, ir įsigyti mažesnę tyrimų kiekį (kiekis gali kisti 20 proc.). Perkamų tyrimų kiekį sumažinus, šių tyrimų pirkimui lieka galioti pirkimo sutarties sąlygos ir vieno tyrimo fiksuotas įkainis.

4. Tiekėjas turi pateikti dokumentus, įrodančius parduodamos prekės atitikimą kokybės ir techniniams reikalavimams, nurodytiems pirkimo dokumentų techninėje specifikacijoje: tiekėjas turi pateikti gamintojo parengtus katalogus ir siūlomų prekių techninių charakteristikų aprašymus (jei gamintojo kataloge neišsamiai atsispindi siūlomos prekės atitikimas techninės specifikacijos reikalavimams). Šiuose dokumentuose tiekėjas turi aiškiai nurodyti konkrečias teikiamų dokumentų vietas, kur aprašomos reikalaujamų techninių charakteristikų reikšmės bei įrašyti, kurį techninių reikalavimų punktą jos atitinka. Taip pat tiekėjas turi pateikti nuorodą į gamintojo interneto svetainę, kurioje perkančiosios organizacijos vertintojai galėtų patikrinti teikiamų duomenų autentiškumą. Kiti dokumentai, nenurodyti šiame punkte (pvz.: pasiūlyme nurodžius: „Atitinka“, „Taip“, „Ne ...mažiau“, „Ne...daugiau“, bet nepažymėjus pateikiamų dokumentų vietų) nebus laikomi pakankama ir patikima informacija vertinimui atlikti. Perkančioji organizacija turi teisę reikalauti pateikti katalogų ir techninių aprašų originalus.

5. Visos siūlomos prekės (reagentai, medžiagos ir papildomos priemonės, kontrolinės medžiagos ir kitos papildomos priemonės) turi būti originalios, kokybiškos, naujos ir tinkamos darbui su siūlomu analizatoriumi, turi būti paženklintos CE.

6. Tiekėjas turi tiekti prekes, atitinkančias Europos direktyvų nuostatas. Siūlantiems reagentus ir pagalbines priemones pateikti atitikties dokumentą pagal Europos direktyvų nuostatas, kuris atitinka Tarybos direktyvos 98/79/EC arba (ES)2017/746 sąlygas *in vitro* diagnostikos medicinos priemonėms. Kartu su analizatoriumi tiekėjas turi pateikti naudojimosi prietaisais instrukcijas.

7. Reagentų, medžiagų ir papildomų priemonių, kontrolinių medžiagų galiojimo terminas turi būti ne trumpesnis kaip 3 (trys) mėn. nuo pristatymo dienos.

8. Reagentų ir pagalbinių priemonių tiekėjas turi pateikti tyrimų protokolus, aprašymus, naudojimo instrukcijas, saugos duomenų lapus ir kitą su tyrimo procesu susijusią svarbią informaciją. Bet kokius gamintojo atliekamus pakeitimus nedelsiant pranešti vartotojui.

9. Tiekėjas, suteikiantis prietaisą panaudos būdu, turi pateikti detalų prietaiso priežiūros planą, pateikti visas priežiūrai atlikti reikiamas priemones ir instrukcijas.

10. Tiekėjas, suteikęs prietaisą panaudos būdu, privalo savo sąskaita užtikrinti jo techninę priežiūrą, gedimų šalinimą/remontą visą panaudos sutarties galiojimo terminą. Gedimas, po pranešimo gavimo, turi būti pradėtas šalinti per 24 val. darbo dienomis.

11. Tiekėjas yra oficialus siūlomų prekių gamintojo atstovas arba turi rašytinį susitarimą su tokiu atstovu dėl prekybos siūlomomis prekėmis (jei pats siūlomų prekių negamina). Pateikti dokumentą, patvirtinantį, kad tiekėjas yra oficialus siūlomų prekių gamintojo atstovas arba turi rašytinį susitarimą su tokiu atstovu dėl prekybos siūlomomis prekėmis, t. y. turi prekių gamintojo suteiktas teises.

12. Tiekėjas savo lėšomis turi apmokėti perkančiosios organizacijos darbuotojus dirbti su siūloma šlapimo tyrimų sistema.

13. Perkančioji organizacija pirkimo sutarties pagrindu sumoka tiekėjui tik už faktiškai atliktų tyrimų skaičių.

14. Prekių pristatymo vieta – VšĮ Širvintų r. savivaldybės sveikatos centras, Cvirkos g. 13, LT-19121 Širvintos, klinikinė laboratorija.

15. Tiekėjas įsipareigoja nuosekliai vykdyti pirkimo sutartį, tiekti prekes, kurių kokybė ir kiti kriterijai atitinka keliamus prekėms galiojančius standartus, atlikti kitus įsipareigojimus, nustatytus pirkimo sutartyje ir šioje specifikacijoje. Tiekėjas savo ištekliais ir lėšomis turi integruoti siūlomą šlapimo tyrimų sistemą į laboratorijos informacinę sistemą.

Perkami tyrimai. Reagentus, medžiagas ir papildomas priemones, kontrolines medžiagas ir kitas reikalingas priemones šioje specifikacijoje nurodytam tyrimui atlikti tiekėjai privalo nurodyti patys užpildydami šioje specifikacijoje pateiktą lentelę, nebūtinai vadovaujantis tuo kas dalinai nurodyta šioje specifikacijoje, tačiau būtina nurodyti visą spektrą reagentų, papildomų medžiagų, kontrolinių medžiagų ir kitų priemonių, užtikrinančių kokybišką, konkretaus nurodyto tyrimo, atlikimą.

Viešųjų pirkimų specialistė
(Tiekėjo arba jo įgalioto asmens pareigų pavadinimas)

(Parašas)

Asta Montrimienė
(Vardas ir pavardė)