

HISTOLOGINĖS KASETĖS AUTOMATIZUOTAM PERMANENTINIAM ŽYMĖJIMUI KARTU SU AUTOMATINIŲ HISTOLOGINIŲ KASEČIŲ PERMANENTINIO ŽYMĖJIMO ĮRENGINIŲ, SUTEIKIAMU PANAUDAI

1. PRIEMONĖS SKIRTOS HISTOLOGINIŲ KASEČIŲ PERMANENTINIAM ŽYMĖJIMUI AUTOMATIZUOTU BŪDU

Epredia™ VEGA lazerinis kasečių spausdintuvas
(siūlomo panaudai prietaiso pavadinimas)

Modelis VEGA

Gamintojas Epredia

Kilmės šalis Italija

Eil. Nr.	Diagnostinių priemonių, medžiagų pavadinimai	Preliminarus maksimalus tyrimų skaičius per 36 mėn.	Siūloma pakuotė	Pakuočių kiekis nurodytam tyrimų skaičiui per 36 mėn.	Siūlomos pakuotės kaina, EUR be PVM	PVM tarifas %	Siūlomos pakuotės kaina, EUR su PVM	Suma, EUR be PVM, 36 mėn.	Suma, EUR su PVM, 36 mėn.	Gamintojas, komercinis siūlomos prekės pavadinimas, gamintojo katalogo pavadinimas, puslapio Nr. (nuoroda į internetinį tinklą arba pridėti dokumento psl., kur pažymimas techninis parametras, nurodant pozicijos numerį)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Histologinės kasetės su pailgomis akutėmis, dangtelio atidarymas iš priekio, supakuotos lipniomis juostelėmis (ne palaidos), patogiam pakrovimui, galimybė rinktis iš ne mažiau nei dešimt spalvų ; privalo būti pagaminta iš tirpikliams atsparaus plastiko (tap pat ir ksilenai bei ksileno pakaitalui)									
1.1	Histologinės kasetės su pailgomis akutėmis, dangtelio atidarymas iš priekio, supakuotos lipniomis juostelėmis, patogiam	200000 vnt.	1000 vnt.	200	315,00	5	330,75	63000,00	66150,00	Epredia; 110 Model, Epredia VEGA and NOVA Cassette; 110- XX -10LM; <u>Labeling and Tracking - Cassette Printers - Laser Cassettes Flyer.pdf</u> , 2 psl.

	pakrovimui, galimybė rinktis iš dvylikos spalvų; pagaminta iš tirpikliams atsparaus plastiko (tap pat ir ksilenui bei ksileno pakaitalui)									
2.	Histologinės kasetės , skirtos ypač mažoms biopsijoms , nereikalauja naudoti kempinėlių, supakuotos lipniomis juostelėmis (ne palaidos) patogiam pakrovimui , galimybė rinktis iš ne mažiau nei penkių spalvų ; privalo būti pagaminta iš tirpikliams atsparaus plastiko (tap pat ir ksilenui bei ksileno pakaitalui)									
2.1	Histologinės kasetės, skirtos ypač mažoms biopsijoms, nereikalauja naudoti kempinėlių, supakuotos lipniomis juostelėmis patogiam pakrovimui, galimybė rinktis iš dvylikos spalvų; pagaminta iš tirpikliams atsparaus plastiko (tap pat ir ksilenui bei ksileno pakaitalui)	100000 vnt.	1000 vnt.	100	355,00	5	372,75	35500,00	37275,00	Epredia; 615 Model, Epredia VEGA and NOVA Cassette; 615- XX -10LMI; <u>Labeling and Tracking - Cassette Printers - Laser Cassettes Flyer.pdf</u> , 3 psl.
3.	Kitos priemonės, medžiagos reikalingos įrenginio eksploatacijai									
3.1	Lazerio diodo panaujinimas	1	1	1	2500,00	21	3025,00	2500,00	3025,00	
	Viso pasiūlymo kaina							101000,00	106450,00	

2. TECHNINIAI REIKALAVIMAI AUTOMATINIAM HISTOLOGINIŲ KASEČIŲ PERMANENTINIO ŽYMĖJIMO ĮRENGINIUI PANAUDAI (1VNT.)

Epredia™ VEGA lazerinis kasečių spausdintuvas
(siūlomo panaudai prietaiso pavadinimas)
Modelis VEGA
Gamintojas Epredia
Kilmės šalis Italija

Eil. Nr.	Techninis parametras	Reikalaujama techninio parametro reikšmė	Siūlomo parametro atitikimas, konkreti parametro reikšmė ir atitikimo patvirtinimas (patvirtinančio dokumento pavadinimas, psl. Nr., kuriame aprašytas nurodytas parametras, dokumentacijoje pažymimas techninis parametras, nurodant pozicijos numerį pagal prašomas specifikacijas)
Automatinis histologinių kasečių permanentinio žymėjimo įrenginys - 1 vnt. (pavadinimas, tipas/modelis, gamintojas).			
1.	Prietaiso paskirtis	Histologinių kasečių žymėjimo spausdintuvas, skirtas brūkšninių kodų ir tekstinės informacijos spausdinimui. Panaudai pateiktas įrenginys turi būti techniškai pajėgus atlikti konkurso sąlygų 1 punkte išvardintus tyrimus.	Histologinių kasečių žymėjimo spausdintuvas, skirtas brūkšninių kodų ir tekstinės informacijos spausdinimui. Panaudai pateiktas įrenginys yra techniškai pajėgus atlikti konkurso sąlygų 1 punkte išvardintus tyrimus. <u>Labeling and Tracking - Fa-Tech Vega Laser Cassette Printers - Brochure.pdf, 1 psl.</u>
2.	Žymėjimo metodas	Lazerinis arba lygiavertis.	Lazerinis <u>Labeling and Tracking - Fa-Tech Vega Laser Cassette Printers - Brochure.pdf, 1 psl.</u>
3.	Brūkšninių kodų formatas	Brūkšniniai, QR, 128, 39 kodai	Brūkšniniai, QR, 128, 39 kodai <u>3_Barkodai.docx, 1 psl.</u>
4.	Spausdinimo greitis	Vienos kasetės atspausdinimas ne ilgiau nei per 4 sekundes.	Vienos kasetės atspausdinimas per 0,2 sekundes. <u>Operator Guide - Fa-Tech Vega - A85510033 - English V04.pdf, 11 psl.</u>
5.	Spaudinio skiriamoji geba	Ne mažiau nei 500 dpi.	600 pdi.

			<u>Labeling and Tracking - Fa-Tech Vega Laser Cassette Printers - Brochure.pdf, 2 psl.</u>
6.	Kasečių laikikliai	Kasečių laikiklių bendra talpa - ne mažiau nei 450 standartinių kasečių; turi būti galimybė vienu metu naudoti ne mažiau nei šešių spalvų histologines kasetes.	Kasečių laikiklių bendra talpa - 480 standartinių kasečių; yra galimybė vienu metu naudoti šešių spalvų histologines kasetes. <u>Operator Guide - Fa-Tech Vega - A85510033 - English V04.pdf, 11 psl.</u>
7.	Komplektacija	Kartu su histologinių kasečių markeriu privalo būti pateikiama: a) kompiuteris su monitoriumi histologinių kasečių markerio valdymui ir sąsajai su patologijos tyrimų informacine sistema; b) vienmačių ir dvimačių brūkšninių kodų skaitytuvas; c) programinė įranga pajungimui į patologijos tyrimų informacinę sistemą; d) kasečių surinkimo sistema; e) 10.000 vnt. (privalo būti galimybė pasirinkti iš ne mažiau nei 10 spalvų).	Kartu su histologinių kasečių markeriu privalo būti pateikiama: a) kompiuteris su monitoriumi histologinių kasečių markerio valdymui ir sąsajai su patologijos tyrimų informacine sistema; b) vienmačių ir dvimačių brūkšninių kodų skaitytuvas; c) programinė įranga pajungimui į patologijos tyrimų informacinę sistemą; d) kasečių surinkimo sistema; e) 10.000 vnt. (galimybė pasirinkti iš 12 spalvų).
8.	Atitiktis standartams	IEC/EN 61010-1:2010 IEC 60825-1	IEC/EN 61010-1:2010 IEC 60825-1 <u>Cassette PrintersDeclaration of Conformity Fatech 2022.pdf</u>
9.	CE ženklavimas	Būtina. Pateikti gamintojo atitikties deklaracijų kopijas.	<u>Cassette PrintersDeclaration of Conformity Fatech 2022.pdf</u>

BENDRIEJI REIKALAVIMAI PRIEMONĖMS IR AUTOMATINIAM ĮRENGINIUI

1. Būtina pateikti pasiūlymą visoms pirkimo dalies pozicijoms.
2. Visos siūlomos priemonės turi būti tinkamos darbui su siūlomu automatinio histologinių kasečių permanentinio žymėjimo įrenginiu.
3. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (įrašyti) priemonių ir medžiagų kiekius, reikalingus numatomam nurodytam tyrimų skaičiui per 36 mėn. atlikti. Numatomas laboratorinių tyrimų, kurie bus atliekami su pagal panaudą gautu prietaisu, skaičius per 36 mėnesius pateiktas lentelėje 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 medžiagos nurodoma 0 (nulis).

4. Priemonių (kasečių) kokybė, žymėjimas turi atitikti ES Tarybos Reglamento CE IVDR 2017/746 arba CE IVD 98/79/EB direktyvos reikalavimus medicinos gaminiais, naudojamiems in vitro diagnostikai (išskyrus "Kitos priemonės, medžiagos reikalingos įrenginio eksploatacijai"). Būtina turėti ir pateikti atitiktus dokumentus pagal Europos direktyvų nuostatas medicinos priemonėms, CE sertifikatus arba lygiaverčius dokumentus.
5. Visoms nurodytoms konkrečioms medžiagoms ir/ar konkrečioms prekių pavadinimams taikoma „arba lygiavertis“. Tiekėjas, siūlantis lygiavertę prekę, privalo patikimomis priemonėmis įrodyti, kad siūloma prekė yra lygiavertė ir visiškai atitinka techninėje specifikacijoje keliamus reikalavimus.
6. Prekių pristatymo terminas ne vėliau kaip per 10 darbo dienų nuo užsakymo gavimo dienos.
7. Pagal panaudą perkančiajai organizacijai tiekėjas privalo suteikti prietaisą, atitinkantį pirkimo dokumentuose nustatytus reikalavimus. Prietaisą, reikalingą tiekėjo siūlomoms priemonėms bei atitinkančius pirkimo dokumentuose nustatytus reikalavimus, tiekėjas turi suteikti perkančiajai organizacijai pagal panaudą (neatlygintinai naudotis tol, kol pagal viešojo pirkimo-pardavimo sutartį bus perkami iš tiekėjo priemonės).
8. Prietaiso pristatymas, išpakavimas ne vėliau nei per 14 kalendorinių dienų po panaudos sutarties pasirašymo. Sumontavimas ir instaliavimas ne ilgiau kaip per 5 darbo dienas atvežus prietaisą pirkėjui. Instaliavimo ir funkcionalumo patikrinimas turi būti atliktas gamintojo sertifikuoto serviso inžinieriaus. Turi būti pateikiamas inžinieriaus sertifikatas. Tiekėjas turės informuoti perkančiąją organizaciją apie perduodamo įrenginio ypatumus, pateikti su įrenginiu jo naudojimo instrukciją ir/ar vartotojo vadovą originalo ir lietuvių kalbomis. Tiekėjas savo lėšomis turi apmokyti perkančiosios organizacijos darbuotojus dirbti su siūlomu prietaisu. Personalo mokymas privalo būti valstybine kalba.
9. Tiekėjas privalo savo sąskaita užtikrinti perduoto prietaiso techninį aptarnavimą (galimų defektų ir/ar gedimų šalinimą/remontą / techninės būklės tikrinimą) visą panaudos sutarties galiojimo terminą. Metodų taikymo sutrikimų šalinimas nuotoliniu būdu turi būti pradedamas ne vėliau, kaip per 24 val. po pranešimo gavimo apie iškilusius nesklandumus. Prietaiso remontas turi būti pradėtas spręsti per 48 val. po pranešimo apie gedimą gavimo.
10. Perkančioji organizacija prekes planuoja pirkti pagal poreikį, kuris priklauso nuo aplinkybių, neprognazuojamų pirkimo metu (perkamų prekių kiekis priklauso nuo sutarties vykdymo metu išskylančio poreikio, keičiantis ligoninės poreikiams, pacientų skaičiui). Perkančioji organizacija neįsipareigoja išpirkti viso prekių kiekio, priemonės perkamos pagal poreikį, esant būtinumui, įvairių pozicijų prekių kiekis gali būti padidintas, tačiau neviršijant bendros sutarties vertės.
11. Tiekėjas privalo pateikti gamintojo katalogus (prekių aprašymus), kuriuose būtų nurodyta prekių kodai bei visa kita informacija, pagrindžianti prekės atitikimą konkurso specifikacijai. Kataloge turi būti pabrauktas ir pažymėtas atitikimas reikalaujamiems parametrams t. y. pabraukti kiekvienos pozicijos kiekvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal prašomas specifikacijas. Katalogai (prekių aprašymai) turi būti lietuvių kalba. Pateikiamos skaitmeninės dokumentų kopijos.