

**UAB „Multilabo“**  
(tiekėjo pavadinimas)

**Uždaroji akcinė bendrovė, A. Šabaniausko g. 14 LT-08431 Vilnius; Tel.: (8~5) 250 0291,  
El. p. [info@multilab.lt](mailto:info@multilab.lt), [www.multilab.lt](http://www.multilab.lt), Juridinių asmenų registras, 302325611, LT100005481517**  
(Juridinio asmens teisinė forma, buveinė, kontaktinė informacija, registro, kuriame kaupiami ir saugomi duomenys apie tiekėją, pavadinimas,  
juridinio asmens kodas, pridėtinės vertės mokesčio mokėtojo kodas, jei juridinis asmuo yra pridėtinės vertės mokesčio mokėtojas)

VŠĮ Vilniaus universiteto ligoninės Santaros klinikoms  
(Adresatas (perkančioji organizacija))

## PASIŪLYMAS

### REAGENTAI IR PAGALBINĖS PRIEMONĖS ANTIKŪNŲ, NAUDOJAMŲ BIOLOGINEI TERAPIJAI (INFLIXIMAB IR KT.), TYRIMAMS SU PRIETAISU PANAUDAI (8935)

2024-08-01 Nr. 0802

(Data)

Vilnius

(Vieta)

Tiekėjo pavadinimas (Jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visi dalyvių pavadinimai)	UAB „Multilabo“
Tiekėjo adresas (Jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visi dalyvių adresai)	A. Šabaniausko g. 14 LT-08431 Vilnius
Už pasiūlymą atsakingo asmens vardas, pavardė, pareigos	Viešųjų pirkimų specialistė Kristina Pušinskienė
Telefono numeris	(8~5) 250 0291
El. pašto adresas	info@multilab.lt

Šiuo pasiūlymu pažymime, kad sutinkame su visomis pirkimo sąlygomis, nustatytomis:

- 1) atviro konkurso skelbime, paskelbtame Viešųjų pirkimų įstatymo nustatyta tvarka,
- 2) atviro konkurso pirkimo dokumentuose,
- 3) kituose pirkimo dokumentuose (jų paaiškinimuose, papildymuose).

Pasirašydamas CVP IS priemonėmis pateiktą pasiūlymą saugiu elektroniniu parašu, patvirtinu, kad dokumentų skaitmeninės kopijos ir elektroninėmis priemonėmis pateikti duomenys yra tikri.

Vykdam sutartį pasitelksiu šiuos subtiekejus\*:

Eil. Nr.	Ūkio subjekto pavadinimas	Statusas (jungtinės veiklos partneris arba subtiekejys (subrangovas) arba trečiasis asmuo, kurio pajėgumais remiamasi)	Ūkio subjektui perduodamų įsipareigojimų apimtis (ką darys pasitelkiamas ūkio subjektas)
1	UAB „Interlux“ Aviečių g. 16, 08418 Vilnius	Subtiekejys	Komunikacija su tiekėjais ir siūlomos įrangos techninis aptarnavimas, remontas ir priežiūra

\*Pildyti tuomet, jei sutarties vykdymui bus pasitelkti subtiekejai

## TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

## Reagentai ir pagalbinės priemonės antikūnų, naudojamų biologinei terapijai (Infliximab ir kt.), tyrimams su prietaisais panaudai (8935)

Bendrieji reikalavimai:	
1.	Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (rašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimui atlikti. Tiekėjas privalo išvardinti visus reikiamus reagentus ir pagalbinės priemones (įskaitant, jei taikoma, ir kalibravimo medžiagas, kontrolines medžiagas, priežiūros ir kt.) tyrimui atlikti, bet nurodyti jų kamas. Turi būti nurodyti tokie reagentų ir pagalbinės 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 pagalbinės priemones tol, kol bus atliktas reikiamas tyrimų skaičius.
2.	Pateikti reikalingą reagentų ir kitų priemonių kieki, numatamam nurodytam tyrimų atlikimui per 36 mėn.
3.	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.
4.	Reagentų ir panaudai siūlomo prietaiso suderinamumas. Reagentai turi būti validuoti/patvirtinti tyrimams atlikti panaudai siūlomu prietaisu. Kai reagentai yra to paties gamintojo kaip ir panaudai siūlomas prietaisas šio reikalavimo atitikimui tiekėjas kartu su pasiūlymu turi pateikti reagentų naudojimo instrukciją anglų kalba, o kai reagentų ir prietaiso gamintojai yra skirtingi, tuomet kartu su pasiūlymu tiekėjas turi pateikti reagentų naudojimo instrukciją ir analitinio veiksmingumo įvertinimo ataskaitą anglų kalba arba reagentų naudojimo instrukciją ir prietaiso naudojimo instrukciją (pvz. gamintojo parengtą prietaiso techninę specifikaciją, aprašą). Pateikiamuose dokumentuose turi būti informacija apie priemonių suderinamumą.
5.	Perkancioji organizacija prekes planuoja pirkti pagal poreikį, kuris priklauso nuo aplinkybių, neprognozuojamų pirkimo metu (perkamų prekių kiekis priklauso nuo sutarties vykdymo metu išskylančio poreikio, keičiantis ligoninės poreikiams, pacientų skaičiui). Perkancioji organizacija neįsipareigoja įsipirkti viso prekių kiekio.
6.	Tiekėjas kartu su pasiūlymu turi pateikti dokumentus, įrodančius parduodamos prekės atitikimą kokybės ir techniniams reikalavimams, nurodytiems pirkimo dokumentų techninėje specifikacijoje: siūlomų prekių naudojimo instrukcijas anglų kalba arba/ar gamintojo parengtas prekių technines specifikacijas anglų kalba, prietaiso vartotojo vadovą arba/ar naudojimo instrukciją arba/ir techninę specifikaciją anglų kalba ir tokius dokumentus, kurių reikalaujama, jei reikalaujama, techninėje specifikacijoje prie konkrečių punktų. Šiuose dokumentuose tiekėjas turi grafiškai nurodyti (t. y. pastebimai pažymėti – spalvotai marķiuoti, ir/ar nurodyti rogyklemis, ir/ar nurodyti rogyklemis) konkretias teikiamų dokumentų vietas, kur aprašomos reikalaujamų techninių charakteristikų reikšmės bei įrašyti, kurį techninių reikalavimų punktą jos atitinka. Tiekėjo ir gamintojo sąvaidelracijos nėra laikomos pakankamais - tinkamais atitikimo Techninei specifikacijai įrodymais, išskyrus tuos atvejus, kai tai numatyta techninėje specifikacijoje prie konkretaus reikalavimo.
7.	Reagentai, kontrolinės medžiagos, kalibracinės medžiagos, įranga atliekanti tyrimus turi būti ženklinama CE ženklu pagal Europos Parlamento ir Tarybos Reglamento (ES) 2017/746 nuostatas. Šio atitikimo įrodymui tiekėjas kartu su pasiūlymu turi pateikti CE sertifikatus arba EB atitikties deklaracijas pagal Europos Parlamento ir Tarybos Reglamento (ES) 2017/746 nuostatas.
8.	Prekių, kurių kaina iki 3 Eur, vieneto įkainis pateikiamame pasiūlyme turi būti pateikiamas suapvalintas pagal aritmetikos taisyklės iki dešimt tūkstantųjų (keturi skaitčiai po kablelio) skaičiaus dalių. Prekių, kurių kaina virš 3 Eur, vieneto įkainis pateikiamame pasiūlyme turi būti pateikiamas suapvalintas pagal aritmetikos taisyklės iki šimtųjų (du skaitčiai po kablelio) skaičiaus dalių. Kiekvienos pozicijos suma ir pirkimo dalies suma turi būti išreikšta cento tikslumu (du skaitčiai po kablelio).
9.	Sutarties vykdymo laikotarpiu apie bet kokius produktų pakaitimus, su produktais susijusius galimus nepageidaujamus įvykius keliančius pavojų tyrimų kokybei - pacientų saugumui, laboratorijos personalo saugumui, tiekėjas turi nedelsiant pranešti vartotojui.
10.	Tiekėjas turi būti gamintojo įgaliojamas tiekti reagentus ir atlikti panaudai siūlomo prietaiso techninę priežiūrą ir remontą. Tiekėjas kartu su pasiūlymu turi pateikti dokumentą, patvirtinantį, kad tiekėjas yra oficialus siūlomų prekių gamintojo atstovas arba turi rašytinį susitarimą su tokio atstovu dėl prekybos siūlomomis prekėmis, t. y. turi prekių gamintojo suteiktas teises arba lygiavertį dokumentą (pateikiama skaitmeninė dokumento kopija). Tiekėjas kartu su pasiūlymu turi pateikti dokumentą, patvirtinantį, kad tiekėjas yra gamintojo įgaliojamas atlikti panaudos būdu siūlomos įrangos techninį aptarnavimą, arba turi rašytinį susitarimą su kitu ūkio subjektu, kuris yra gamintojo įgaliojamas atlikti šios įrangos techninį aptarnavimą (pateikiama skaitmeninė dokumento kopija).

Pirkimo dalies Nr.	Tyrimo pavadinimas	Techninės charakteristikos, reikalavimai, metodas	Matavimo vienetai	Perkamas tyrimų skaičius 36 mėn.	Šioje grafijoje Tiekėjas turi nurodyti pasiūlyme pateikto dokumento pavadinimą, puslapio numerį, o tame dokumente pabraukti, nuspalvinti ar kitaip pažymėti informaciją įrodančią pasiūlymo atitikimą keliamiems reikalavimams.
I.	<b>Reagentai ir pagalbinės priemonės antikūnų, naudojamų biologinei terapijai (Infiximab ir kt.), tyrimams su prietaisų panaudai</b>				
I.1.	Infiximab koncentracija	Kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo arba plazmos mėginiai. Tyrimas atliekamas 8 kartus/dienas per 36 mėnesius kas 136 dienas. Tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai.	tyrimai	192	<i>1.1. AFIAS Infiximab yra kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas yra imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo arba plazmos mėginiai. Atsižvelgta, jog tyrimas bus atliekamas 8 kartus/dienas per 36 mėnesius kas 136 dienas. Atsižvelgta, jog tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Atsižvelgta, jog į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai. Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) IFU.pdf psl. 1</i>
I.2.	Laisvi antikūnai prieš Infiximab	Pusiau kiekybinis arba kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo arba plazmos mėginiai. Tyrimas atliekamas 8 kartus/dienas per 36 mėnesius kas 136 dienas. Tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai.	tyrimai	192	<i>1.2. AFIAS Free Anti-Infiximab yra pusiau kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas yra imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo mėginiai. Atsižvelgta, jog tyrimas bus atliekamas 8 kartus/dienas per 36 mėnesius kas 136 dienas. Atsižvelgta, jog tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Atsižvelgta, jog į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai. Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) IFU.pdf psl. 5</i>
I.3.	Bendri antikūnai prieš Infiximab	Pusiau kiekybinis arba kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo arba plazmos mėginiai. Tyrimas atliekamas 8 kartus/dienas per 36 mėnesius kas 136 dienas. Tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai.	tyrimai	192	<i>1.3. AFIAS Total Anti-Infiximab yra pusiau kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas yra imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo arba plazmos mėginiai. Atsižvelgta, jog tyrimas bus atliekamas 8 kartus/dienas per 36 mėnesius kas 136 dienas. Atsižvelgta, jog tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Atsižvelgta, jog į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai. Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) IFU.pdf psl. 9</i>
I.4.	Adalimumab koncentracija	Kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo arba plazmos mėginiai. Tyrimas atliekamas 1 kartą/dieną per 36 mėnesius. Tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai.	tyrimai	24	<i>1.4. AFIAS Adalimumab yra kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas yra imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo arba plazmos mėginiai. Atsižvelgta, jog tyrimas bus atliekamas 1 kartą/dieną per 36 mėnesius. Atsižvelgta, jog tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Atsižvelgta, jog į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai. Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) IFU.pdf psl.13</i>

1.5.	Golimumab koncentracija	Kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo arba plazmos mėginiai. Tyrimas atliekamas 1 kartą/dieną per 36 mėnesius. Tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai.	tyrimai	24	1.5. AFIAS Golimumab yra kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas yra imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo arba plazmos mėginiai. Atsižvelgta, jog tyrimas bus atliekamas 1 kartą/dieną per 36 mėnesius. Atsižvelgta, jog tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Atsižvelgta, jog į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai. Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) IFU.pdf psl.17
1.6.	Vedolizumab koncentracija	Kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo arba plazmos mėginiai. Tyrimas atliekamas 1 kartą/dieną per 36 mėnesius. Tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai.	tyrimai	24	1.6. AFIAS Vedolizumab yra kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas yra imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo arba plazmos mėginiai. Atsižvelgta, jog tyrimas bus atliekamas 1 kartą/dieną per 36 mėnesius. Atsižvelgta, jog tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Atsižvelgta, jog į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai. Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) IFU.pdf psl. 21
1.7.	Ustekinumab koncentracija	Kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo arba plazmos mėginiai. Tyrimas atliekamas 1 kartą/dieną per 36 mėnesius. Tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai.	tyrimai	24	1.7. AFIAS Ustekinumab yra kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas yra imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo arba plazmos mėginiai. Atsižvelgta, jog tyrimas bus atliekamas 1 kartą/dieną per 36 mėnesius. Atsižvelgta, jog tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Atsižvelgta, jog į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai. Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) IFU.pdf psl. 27
1.8.	Etanercept koncentracija	Kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo arba plazmos mėginiai. Tyrimas atliekamas 1 kartą/dieną per 36 mėnesius. Tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai.	tyrimai	24	1.8. AFIAS Etanercept yra kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas yra imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo arba plazmos mėginiai. Atsižvelgta, jog tyrimas bus atliekamas 1 kartą/dieną per 36 mėnesius. Atsižvelgta, jog tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Atsižvelgta, jog į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai. Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) IFU.pdf psl. 31
1.9.	Trastuzumab koncentracija	Kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo arba plazmos mėginiai. Tyrimas atliekamas 1 kartą/dieną per 36 mėnesius. Tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai.	tyrimai	24	1.9. AFIAS Trastuzumab yra kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas yra imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo arba plazmos mėginiai. Atsižvelgta, jog tyrimas bus atliekamas 1 kartą/dieną per 36 mėnesius. Atsižvelgta, jog tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Atsižvelgta, jog į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai. Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) IFU.pdf psl. 36
1.10.	Laisvi antikūnai prieš Adalimumab	Pusiau kiekybinis arba kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo arba plazmos mėginiai. Tyrimas atliekamas 1 kartą/dieną per 36 mėnesius. Tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai.	tyrimai	24	1.10. AFIAS Free Anti-Adalimumab yra pusiau kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo mėginiai. Atsižvelgta, jog tyrimas bus atliekamas 1 kartą/dieną per 36 mėnesius. Atsižvelgta, jog tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Atsižvelgta, jog į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai. Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) IFU.pdf psl. 40

I.11.	Laisvi antikūnai prieš Gofimumab	Pusiau kiekybinis arba kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo arba plazmos mėginiai. Tyrimas atliekamas 1 kartą/dieną per 36 mėnesius. Tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai.	tyrimai	24	I.11. AFIAS Free Anti-Gofimumab yra pusiau kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo mėginiai. Atsižvelgta, jog tyrimas bus atliekamas 1 kartą/dieną per 36 mėnesius. Atsižvelgta, jog tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Atsižvelgta, jog į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai. Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) IFU.pdf psl. 44
I.12.	Laisvi antikūnai prieš Vedolizumab	Pusiau kiekybinis arba kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo arba plazmos mėginiai. Tyrimas atliekamas 1 kartą/dieną per 36 mėnesius. Tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai.	tyrimai	24	I.12. AFIAS Free Anti-Vedolizumab yra pusiau kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo mėginiai. Atsižvelgta, jog tyrimas bus atliekamas 1 kartą/dieną per 36 mėnesius. Atsižvelgta, jog tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Atsižvelgta, jog į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai. Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) IFU.pdf psl. 48
I.13.	Laisvi antikūnai prieš Ustekinumab	Pusiau kiekybinis arba kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo arba plazmos mėginiai. Tyrimas atliekamas 1 kartą/dieną per 36 mėnesius. Tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai.	tyrimai	24	I.13. AFIAS Free Anti-Ustekinumab yra pusiau kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo mėginiai. Atsižvelgta, jog tyrimas bus atliekamas 1 kartą/dieną per 36 mėnesius. Atsižvelgta, jog tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Atsižvelgta, jog į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai. Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) IFU.pdf psl. 52
I.14.	Laisvi antikūnai prieš Etanercept	Pusiau kiekybinis arba kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo arba plazmos mėginiai. Tyrimas atliekamas 1 kartą/dieną per 36 mėnesius. Tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai.	tyrimai	24	I.14. AFIAS Free anti-Etanercept yra pusiau kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo mėginiai. Atsižvelgta, jog tyrimas bus atliekamas 1 kartą/dieną per 36 mėnesius. Atsižvelgta, jog tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Atsižvelgta, jog į nurodytą tyrimų skaičių įskaituoti ir kokybės kontrolės tyrimai. Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) IFU.pdf psl. 56

Eil. Nr.	Reagento ar pagalbinės priemonės pavadinimas	Reagento ar pagalbinės priemonės apibūdinimas	Stilomas mato vienetas	Stilomas kiekis	Mato vnt. įkainis be PVM (Eur)	Numat. PVM %	Suma be PVM (Eur)	Gaminiojas, katalogo Nr., pastabas
1.15.	Laisvi antikūnai prieš Rituximab	Pusiau kiekybinis arba kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo arba plazmos mėginiai. Tyrimas atliekamas 1 kartą/dieną per 36 mėnesius. Tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Į nurodytą tyrimų skaičių įskaičiuoti ir kokybės kontrolės tyrimai.	tyrimai	24				1.15. AFIAS Free Anti-Rituximab yra pusiau kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo mėginiai. Atsižvelgta, jog tyrimas bus atliekamas 1 kartą/dieną per 36 mėnesius. Atsižvelgta, jog tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Atsižvelgta, jog į nurodytą tyrimų skaičių įskaičiuoti ir kokybės kontrolės tyrimai. Gaminiojo dokumentacija (konfidenciali) IFU.pdf, psl. 61
1.16.	Laisvi antikūnai prieš Trastuzumab	Pusiau kiekybinis arba kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo arba plazmos mėginiai. Tyrimas atliekamas 1 kartą/dieną per 36 mėnesius. Tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Į nurodytą tyrimų skaičių įskaičiuoti ir kokybės kontrolės tyrimai.	tyrimai	24				1.16. AFIAS Free Anti-Trastuzumab yra pusiau kiekybinis tyrimas. Tyrimas atliekamas imunocheminiu metodu. Tyrimui naudojami žmogaus serumo mėginiai. Atsižvelgta, jog tyrimas bus atliekamas 1 kartą/dieną per 36 mėnesius. Atsižvelgta, jog tyrimų atlikimo dieną tiriamos dvi skirtingos kontrolinės medžiagos po vieną kartą. Atsižvelgta, jog į nurodytą tyrimų skaičių įskaičiuoti ir kokybės kontrolės tyrimai. Gaminiojo dokumentacija (konfidenciali) IFU.pdf, psl. 65
<p>Reagentų ir pagalbinų priemonių poreikio apimtis nurodyta tyrimų skaičiumi, kuris jau apima užsakovui raportuotus, kalibracijos, kontrolinius, pakartojimų tyrimus, <b>36 - iems mėnesiams</b> - 1.1 ir 1.16. punktai. Atsižvelgiant į nurodytą poreikį (1.1.-1.16.), pasiūlymas turi būti teikiamas (1.1.1. - 1.1.n.) tokiomis prekėmis ir jų pakuočėmis kokiomis bus teikiama perkantysis organizacijai (t.y. kokiai pakuočiai bus išrašoma sąskaita). Reagentų ir pagalbinų priemonių pasiūlymas turi būti teikiamas 1.1.1. - 1.1.n. punktuose, kur nurodyta "rašo pasiūlymą teikiantis asmuo", o n - teikia skirtingų prekių skaičių. Skaičiuojant pakankamus stilomus tyrimams, būtina atsižvelgti į tai, kad tyrimai bus atliekami 36 mėnesius 1.1.-1.16. punktuose nurodytu dažnumu ir kad bus atliekami dviejų skirtingų medžiagų kontroliniai tyrimai tyrimų atlikimo dieną. Jei pasiūlymų vertinimo metu bus nustatyta, kad pasiūlyta per mažai prekių, tuomet toks pasiūlymas bus atmetamas.</p>								
1.1.1.	AFIAS Infiximab	Reagentų rinkinys, skirtas Infiximab koncentracijai nustatyti.	pak.	1 pak. (24 test.)	502,00	5	4 016,00	Boditech, SMFP-75
1.1.2.	Boditech Infiximab Control	Kontrolių rinkinys, skirtas Infiximab reagentui.	pak.	1 pak. (2x1 ml)	46,00	5	368,00	Boditech, CFPO-299
1.1.3.	AFIAS Free Anti-Infiximab	Reagentų rinkinys, skirtas Free Anti-Infiximab nustatyti.	pak.	1 pak. (24 test.)	502,00	5	4 016,00	Boditech, SMFP-86
1.1.4.	Boditech Anti-Infiximab Control	Kontrolių rinkinys, skirtas Free Anti-Infiximab reagentui.	pak.	1 pak. (2x1 ml)	46,00	5	368,00	Boditech, CFPO-300
1.1.5.	AFIAS Total Anti-Infiximab	Reagentų rinkinys, skirtas Total Anti-Infiximab nustatyti.	pak.	1 pak. (24 test.)	502,00	5	4 016,00	Boditech, SMFP-76
1.1.6.	Boditech Total Anti-Infiximab Control	Kontrolių rinkinys, skirtas Total Anti-Infiximab reagentui.	pak.	1 pak. (2x1 ml)	46,00	5	368,00	Boditech, CFPO-366
1.1.7.	AFIAS Adalimumab	Reagentų rinkinys, skirtas Adalimumab koncentracijai nustatyti.	pak.	1 pak. (24 test.)	502,00	5	502,00	Boditech, SMFP-89
1.1.8.	Boditech Adalimumab Control	Kontrolių rinkinys, skirtas Adalimumab reagentui.	pak.	1 pak. (2x1 ml)	46,00	5	46,00	Boditech, CFPO-309
1.1.9.	AFIAS Golimumab	Reagentų rinkinys, skirtas Golimumab koncentracijai nustatyti.	pak.	1 pak. (24 test.)	502,00	5	502,00	Boditech, SMFP-91
1.1.10.	Boditech Golimumab Control	Kontrolių rinkinys, skirtas Golimumab reagentui.	pak.	1 pak. (2x1 ml)	46,00	5	46,00	Boditech, CFPO-310
1.1.11.	AFIAS Vedolizumab	Reagentų rinkinys, skirtas Vedolizumab koncentracijai nustatyti.	pak.	1 pak. (24 test.)	502,00	5	502,00	Boditech, SMFP-115
1.1.12.	Boditech Vedolizumab Control	Kontrolių rinkinys, skirtas Vedolizumab reagentui.	pak.	1 pak. (2x1 ml)	46,00	5	46,00	Boditech, CFPO-330
1.1.13.	AFIAS Ustekinumab	Reagentų rinkinys, skirtas Ustekinumab koncentracijai nustatyti.	pak.	1 pak. (24 test.)	502,00	5	502,00	Boditech, SMFP-114
1.1.14.	Boditech Ustekinumab control	Kontrolių rinkinys, skirtas Ustekinumab reagentui.	pak.	1 pak. (2x1 ml)	46,00	5	46,00	Boditech, CFPO-328

1.1.15.	AFIAS Etanercept	Reagentų rinkinys, skirtas Etanercept koncentracijai nustatyti.	pak.	1 pak. (24 test.)	502,00	5	502,00	Boditech, SMFP-93	
1.1.16.	Boditech Etanercept Control	Kontrolių rinkinys AFIAS Etanercept reagentui.	pak.	1 pak. (2x1 ml)	46,00	5	46,00	Boditech, CFPO-350	
1.1.17.	AFIAS Trastuzumab	Reagentų rinkinys, skirtas Trastuzumab koncentracijai nustatyti.	pak.	1 pak. (24 test.)	502,00	5	502,00	Boditech, SMFP-105	
1.1.18.	Boditech Trastuzumab Control	Kontrolių rinkinys AFIAS Trastuzumab reagentui.	pak.	1 pak. (2x1 ml)	46,00	5	46,00	Boditech, CFPO-323	
1.1.19.	AFIAS Free Anti-Adalimumab	Reagentų rinkinys, skirtas Free Anti-Adalimumab nustatyti.	pak.	1 pak. (24 test.)	502,00	5	502,00	Boditech, SMFP-87	
1.1.20.	Boditech Anti-Adalimumab Control	Kontrolių rinkinys AFIAS Free Anti-Adalimumab reagentui.	pak.	1 pak. (2x1 ml)	46,00	5	46,00	Boditech, CFPO-315	
1.1.21.	AFIAS Free Anti-Golimumab	Reagentų rinkinys, skirtas Free Anti-Golimumab nustatyti.	pak.	1 pak. (24 test.)	502,00	5	502,00	Boditech, SMFP-90	
1.1.22.	Boditech Anti-Golimumab Control	Kontrolių rinkinys AFIAS Free Anti-Golimumab reagentui.	pak.	1 pak. (2x1 ml)	46,00	5	46,00	Boditech, CFPO-317	
1.1.23.	AFIAS Free Anti-Vedolizumab	Reagentų rinkinys, skirtas Free Anti-Vedolizumab nustatyti.	pak.	1 pak. (24 test.)	502,00	5	502,00	Boditech, SMFP-100	
1.1.24.	Boditech Anti-Vedolizumab control	Kontrolių rinkinys AFIAS Free Anti-Vedolizumab reagentui.	pak.	1 pak. (2x1 ml)	46,00	5	46,00	Boditech, CFPO-331	
1.1.25.	AFIAS Free Anti-Ustekinumab	Reagentų rinkinys, skirtas Free Anti-Ustekinumab nustatyti.	pak.	1 pak. (24 test.)	502,00	5	502,00	Boditech, SMFP-101	
1.1.26.	Boditech Anti-Ustekinumab control	Kontrolių rinkinys AFIAS Free Anti-Ustekinumab reagentui.	pak.	1 pak. (2x1 ml)	46,00	5	46,00	Boditech, CFPO-329	
1.1.27.	AFIAS Free Anti-Etanercept	Reagentų rinkinys, skirtas Free Anti-Etanercept nustatyti.	pak.	1 pak. (24 test.)	502,00	5	502,00	Boditech, SMFP-92	
1.1.28.	Boditech Anti-Etanercept Control	Kontrolių rinkinys AFIAS Free Anti-Etanercept reagentui.	pak.	1 pak. (2x1 ml)	46,00	5	46,00	Boditech, CFPO-316	
1.1.29.	AFIAS Free Anti-Rituximab	Reagentų rinkinys, skirtas Free Anti-Rituximab nustatyti.	pak.	1 pak. (24 test.)	502,00	5	502,00	Boditech, SMFP-97	
1.1.30.	Boditech Anti-Rituximab control	Kontrolių rinkinys AFIAS Free Anti-Rituximab reagentui.	pak.	1 pak. (2x1 ml)	46,00	5	46,00	Boditech, CFPO-325	
1.1.31.	AFIAS Free Anti-Trastuzumab	Reagentų rinkinys, skirtas Free Anti-Trastuzumab nustatyti.	pak.	1 pak. (24 test.)	502,00	5	502,00	Boditech, SMFP-96	
1.1.32.	Boditech Anti-Trastuzumab control	Kontrolių rinkinys AFIAS Free Anti-Trastuzumab reagentui.	pak.	1 pak. (2x1 ml)	46,00	5	46,00	Boditech, CFPO-313	
<b>TECHINIAI REIKALAVIMAI PANAUDAI SUTEKIAMAM PRIETAISUI (1 vnt.)</b>									
	Modelis (tipas) AFIAS10	Gamintojas, kilmės šalis Boditech, Pietų Korėja	Pagamavimo metai 2023 m.						
	<b>Reikalaujami techniniai parametrai</b>		Šioje grafijoje Tiekėjas turi nurodyti pasiūlytą pateikto dokumento pavadinimą, puslapio numerį, o tame dokumente pabrėžti, nuspelnyti ar kitaip pažymėti informaciją įrodančią pasiūlymo atitikimą keliamiems reikalavimams.						
	Įdėjus žmogaus serumo ar plazmos mėginį į prietaisą visi tyrimo etapai atliekami automatiškai.		Boditech AFIAS 10 analizatorius. Į analizatorius yra pilnai autoaminiš. Gamintojo dokumentacija etapai atliekami automatiškai (analizatorius yra pilnai autoaminiš). Gamintojo dokumentacija (konfidenciali) žymėjimai. pdf psl. 2						
	<b>1 pirkimo dalies maksimali suma be PVM Eur:</b>						20 276,00		
	<b>5%PVM suma:</b>						1013,80		
	<b>1 pirkimo dalies maksimali suma su PVM Eur:</b>						21 289,80		

Šiame pasiūlyme yra pateikta ir konfidenciali informacija (dokumentai su konfidencialia informacija įsegti atskirai)\* /perkančioji organizacija šios informacijos negali atskleisti tretiesiems asmenims/:

Eil. Nr.	Pateikto dokumento pavadinimas	Dokumentas yra įkeltas šioje CVP IS pasiūlymo lango eilutėje („Prisegti dokumentai“ arba „Kvalifikaciniai klausimai“ prie atsakymo į klausimą)
1	UAB „Multilabo“ įgaliojimas (konfidencialu)	Prisegti dokumentai
2	UAB „Interlux“ įgaliojimas (konfidencialu)	Prisegti dokumentai
3	Gamintojo dokumentacija (konfidencialu)	Prisegti dokumentai

*\*Pildyti tuomet, jei bus pateikta konfidenciali informacija. Tiekėjas negali nurodyti, kad konfidenciali yra pasiūlymo kaina arba kad visas pasiūlymas yra konfidencialus.*

Tiekėjai prašomi pasiūlymo dalį (-is), kurios (-ių) informacija jo pasiūlyme yra konfidenciali, sugrupuoti ir pateikti viename dokumente, pavadinime nurodant „Konfidencialu“.

**Informuojame, kad šioje lentelėje nenurodyti dokumentai nebus laikomi konfidencialiais ir tiekėjo pasiūlymą pripažinus laimėjusiu, konfidencialiais nenurodyti dokumentai, vadovaujantis Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo 86 str. 9 d., bus paviešinti kartu su sudaryta sutartimi.**

Mes siūlome šias prekes: pagal pridedamą lentelę (SPS 1 priedas).

Bendra pasiūlymo kaina su PVM – 21289,80	Eur (dvidešimt vienas tūkstantis du šimtai aštuoniasdešimt devyni Eur 80 ct)
	(skaičiais ir žodžiais)

Į šią sumą įeina visos išlaidos ir visi mokesčiai, taip pat ir PVM, kuris sudaro 1013,80 Eur.

**Pastaba:** Tais atvejais, kai pagal galiojančius teisės aktus tiekėjui nereikia mokėti PVM, lentelių skilčių, kuriose prašoma nurodyti kainą su PVM, nepildo ir nurodo priežastis ir teisinį pagrindą, dėl kurių PVM nemoka.

Siūlomos prekės visiškai atitinka pirkimo dokumentuose nurodytus reikalavimus (pateikti užpildytą SPS 1 priedą).

Kartu su pasiūlymu pateikiami šie dokumentai:

Eil. Nr.	Pateiktų dokumentų pavadinimas	Dokumento puslapių skaičius
1.	UAB „Multilabo“ įgaliojimas (konfidencialu)	1
2.	UAB „Interlux“ įgaliojimas (konfidencialu)	1
3.	Gamintojo dokumentacija (konfidencialu)	104
4.	Ketinimų protokolas (konfidencialu)	1
5.	Europos bendrasis viešųjų pirkimų dokumentas (EBVPD) Multilabo	14
6.	Europos bendrasis viešųjų pirkimų dokumentas (EBVPD) Interlux	14
7.	Žalieji reikalavimai -Tiekėjo patvirtinimas	2

