

| Reagentai ir pagalbinės priemonės Mikrobiologijos laboratorijai (8044) | | | | | | | | | | | |
|--|---|---|---------------|------------|------------------------------|----------------|--------------------------------|-------------------------|-----------------------|-----------------------|---|
| Bendrieji reikalavimai | | | | | | | | | | | |
| 1 | Pateikti reikalinga reagentų ir kitų priemonių kiekį per 36 mėn. numatomam atlikti tyrimų skaičių. | | | | | | | | | | |
| 2 | Visoms nurodytoms konkrečioms medžiagoms ir/ar konkrečioms prekių pavadinimams taikoma „arba lygiavertis“. Tiektėjas, siūlantis lygiavertę prekę, privalo patikimomis priemonėmis įrodyti, kad siūloma prekė yra lygiavertė ir visiškai atitinka techninėje specifikacijoje keliamus reikalavimus. | | | | | | | | | | |
| 3 | Tiektėjas turi pateikti dokumentus, įrodančius parduodamos prekės atitikimą kokybės ir techniniams reikalavimams, nurodytiems pirkimo dokumentų techninėje specifikacijoje: gamintojo parengtus katalogus ar siūlomų prekių techninių charakteristikų aprašymus, jei gamintojo kataloge neišsamiai atspindinti siūlomų prekių atitikimas techninės specifikacijos reikalavimams (pdf formatu) su vertinimu į lietuvių kalbą. Šiuose dokumentuose tiektėjas turi grafiškai nurodyti (t. y. pastebimai spalvotai pažymėti ir/ar nurodyti rodyklėmis, ir/ar pabrūksti) konkrečias teikiamų dokumentų vietas, kur nurodoma atitiktis reikalaujamų techninėms charakteristikoms bei įrašyti, kurį techninių reikalavimų punktą jos atitinka. Kiti dokumentai, nenurodyti šiame punkte, nebus laikomi pakankama ir patikima informacija vertinimui atlikti. Perkančioji organizacija turi teise reikalauti pateikti katalogų ir techninių aprašų originalus. | | | | | | | | | | |
| 4 | Tiektėjas turi tiekti prekes, atitinkančias Europos Reglamentų ir direktyvų nuostatas. Reagentai ir papildomos priemonės turi būti paženklinėti CE pagal IVD Reglamentą 2017/746 (IVDR) arba lygiavertiu ženklu, išskyrus 1, 2, 5, 7, 11 pozicijose nurodytas prekes. Siūlantinius reagentus ir pagalbines priemones pateikti atitikties dokumentą pagal Europos Reglamentų ir direktyvų nuostatas, kuris atitinka Reglamento 2017/746 (IVDR) sąlygas in vitro diagnostikos medicinos prietaisams. Visos siūlomoms prekės turi būti skirtos in vitro diagnostikai. | | | | | | | | | | |
| 5 | Prekių pakuotės turi būti laikytos perdirbamomsios pakuotėmis pagal Lietuvos Respublikos mokesčio už aplinkos teršimą įstatymo nuostatas: prekės turi būti tiekiamos ar perduodamos antrinėje perdirbamąjoje pakuotėje, t. y. pagamintoje iš vienos iš šių medžiagų: stiklo (GL), popieriaus ar kartono (PAP), plieno (FE), aliuminio (ALU), polietilenteraftalato (PET), aukšto tankumo polietileno (HDPE), žemo tankumo polietileno (LDPE), polivinilchlorido (PVC), polipropileno (PP), polistireno (PS), medžio ar kamštinės medžiagos (FOR), medvilnės ar džuto (TEX), nebent tai prieštarauja higienos normoms. Kartu su pasiūlymu pateikiami dokumentai atitikties įrodymui: gamintojo ir (ar) tiekėjo, ir (ar) importuotojo rašytinis patvirtinimas, ir (ar) pakuotės aprašymas, ir (ar) gamintojo ir (ar) tiekėjo techniniai dokumentai. | | | | | | | | | | |
| 6 | Perkančioji organizacija prekes planuoja pirkti pagal poreikį, kuris priklauso nuo aplinkybių, neprognozuojami pirkimo metu (perkamų prekių kiekis priklauso nuo sutarties vykdymo metu išylančio poreikio, keičiantis ligoninės poreikiams, pacientų skaičiui). Perkančioji organizacija neįsipareigoja išpirkti viso prekių kiekio. | | | | | | | | | | |
| 7 | Sutarties vykdymo laikotarpiu apie bet kokius produktų pakeitimus, su produktais susijusius galimus nepageidaujamus įvykius keliančius pavojų tyrimų kokybei, laboratorijos personalo saugumui, tiektėjas turi nedelsiant pranešti vartotojui. | | | | | | | | | | |
| 8 | Tiektėjas įsipareigoja užtikrinti Prekių pristatymą gamintojo instrukcijoje numatytomis sąlygomis ir prisima atsakomybę už netinkamomis sąlygomis transportuojant aktyvumą praradusias Prekes. Pardavėjas užtikrina kokybės reikalavimų neatitinkančių Prekių sąrašinio ir išlaidų kompensavimo sąlymą. | | | | | | | | | | |
| 9 | Prekių, kurių kaina iki 3 Eur, vienetui įkainis pateikiamame pasiūlyme turi būti pateikiamas suapvalintas pagal aritmetikos taisyklės iki šimtųjų (keturi skaitiniai po kablelio) skaičiaus dalių. Prekių, kurių kaina virš 3 Eur, vienetui įkainis pateikiamame pasiūlyme turi būti pateikiamas suapvalintas pagal aritmetikos taisyklės iki šimtųjų (du skaitiniai po kablelio) skaičiaus dalių. Kiekvienos pozicijos suma ir pirkimo dalies suma turi būti išreikšta cento tikslumu (du skaitiniai po kablelio). | | | | | | | | | | |
| 10 | Tiektėjas iki pasiūlymų pateikimo termino pabaigos turi pateikti prekių pavyzdžius (reikalavimas taikomas 3, 4 ir 10 pirkimo dalims). Pavyzdžius pristatyti į Viešųjų pirkimų skyrių, B326 kabinetą. Nepateikus prekių pavyzdžių, pasiūlymas bus atmestas. Taip pat, rinkime gali būti reikalaujama per 7 kalendorines dienas pateikti prekių pavyzdžius kitoms pirkimo dalims, kurių PO nareikalaus pasiūlymų vertinimo metu. | | | | | | | | | | |
| 11 | Prekių galiojimo terminas jų pristatymo metu turi būti ne trumpesnis nei 6 (šeši) mėnesiai ir/arba taip, kaip nurodyta atskirose pirkimo dalyse. | | | | | | | | | | |
| Pirkimo dalies Nr. | Reagento arba pagalbinės priemonės pavadinimas | Techniniai reikalavimai | Mato vienetai | BVPŽ kodas | Preliminarus perkamas kiekis | PVM tarifas, % | Vnt. įkainis Eur be PVM | Vnt. įkainis Eur su PVM | Viso kaina Eur be PVM | Viso kaina Eur su PVM | Gamintojas, tikslus komercinis prekės pavadinimas, katalogo Nr. |
| 1. | Reagentai micelininių grybų nukleorūgščių ir atsparumo azolams genų nustatymui PGR metodu. Pasiūlymą teikti visai pirkimo daliai. Reagentai turi būti validuoti realaus laiko amplifikatoriniu RotorGene Q, kuris yra naudojamas PO nuosavybės teise. Reagentų rinkinyje turi būti neigiama, teigiama ir vidinė (IC) kontrolės. Reagentai turi būti validuoti su Qiagen gamintojo nukleorūgščių išskyrimo rinkiniais. 1.1-1.3. dalyje siūlomiesiems reagentams turi būti vienos temperatūrinis PGR protokolais. | | | | | | | | | | |
| 1.1. | Reagentai <i>Aspergillus spp.</i> grybų nukleorūgščių nustatymui PGR metodu | Reagentai turi realaus laiko PGR metodu nustatyti <i>Aspergillus</i> genties grybų nukleorūgštis BAL skyšio ėminiuose ir kraujo serume bei plazmoje. Reagentai turi nustatyti ne mažiau kaip 3 dažniausias <i>Aspergillus</i> genties rūšis (<i>A. fumigatus</i> , <i>A. terreus</i> ir <i>A. flavus</i>) bei ne mažiau kaip 3 <i>A. fumigatus</i> atsparumo priešgrybiniams preparatams (azolams) genus. | testas | 33696500-0 | 250 | 5 | | | | | |
| 1.2. | Reagentai <i>Aspergillus spp.</i> atsparumo azolams genų nustatymui PGR metodu | Reagentai turi realaus laiko PGR metodu nustatyti ne mažiau kaip 3 <i>A. fumigatus</i> atsparumo priešgrybiniams preparatams (azolams) genus BAL skyšio ėminiuose ir kraujo serume bei plazmoje. | testas | 33696500-0 | 250 | 5 | | | | | |
| 1.3. | Reagentai <i>Mucorales</i> eilės grybų nukleorūgščių nustatymui PGR metodu | Reagentai turi realaus laiko PGR metodu nustatyti <i>Mucorales</i> eilės grybų nukleorūgštis BAL ėminiuose. Reagentai turi nustatyti ne mažiau kaip 5 dažniausias <i>Mucorales</i> eilės rūšis (<i>Rhizopus spp.</i> , <i>Mucor spp.</i> , <i>Rhizomucor spp.</i> , <i>Lichteimia spp.</i> , <i>Cunninghamella spp.</i>) biopsijos, BAL skyšio ėminiuose ir kraujo serume bei plazmoje. | testas | 33696500-0 | 250 | 5 | | | | | |
| | | | | | | | Viso 1 p.d. kaina Eur be PVM: | | | | |
| | | | | | | | PVM suma: | | | | |
| | | | | | | | Viso 1 p.d. kaina Eur su PVM: | | | | |
| 2. | Papildomos priemonės dažymo sistemai. Pasiūlymą teikti visai pirkimo daliai. Prekės turi būti tinkamos dažymo sistemai <i>Axonal Borealis Gram</i> , kurių PO naudoja nuosavybės teise. | | | | | | | | | | |
| 2.1. | Talpyklos dažų atlikoms | Plastikinis bakelis ne mažiau kaip 10 L talpos. Tinkamas <i>Axonal Borealis Gram</i> dažymo sistemos atlikoms surinkti - turi būti pritaikytas užsakomas dangtis su įmontuotu filtru. | vnt. | 33196000-0 | 220 | 21 | | | | | |
| 2.2. | Anglies filtrai dažymo sistemai | Turi būti tinkami <i>Axonal Borealis Gram</i> dažymo sistemai. | vnt. | 33196000-0 | 36 | 21 | | | | | |
| | | | | | | | Viso 2 p.d. kaina Eur be PVM: | | | | |
| | | | | | | | PVM suma: | | | | |
| | | | | | | | Viso 2 p.d. kaina Eur su PVM: | | | | |
| 3. | Dehidratuota chromogeninė terpė <i>Campylobacter</i> rūšių diferenciacijai | Dehidratuota selektyvi chromogeninė terpė <i>Campylobacter</i> aptikti ir diferencijuoti. Terpės papildas turi būti pateikiamas kartu su terpe, o jo kaina įskaičiuota į terpės kainą. Paruošta iš mišelių chromogeninė terpė turi būti skaidri (permatoma). Chromogeninė diferenciacija turi būti galima ne mažiau kaip dviem <i>Campylobacter</i> rūšims: <i>C. jejuni</i> ir <i>C. coli</i> . Kitų mikroorganizmų (<i>E. faecalis</i> , <i>E. coli</i> ir <i>Candida albicans</i>) augimas turi būti inhibuojamas. Kolonijų diferenciacinio trukmė 36-48 val. auginant 42°C temperatūroje. Dehidratuotos terpės galiojimo laikas ne trumpesnis kaip 12 mėnesių. Paruoštos terpės produkto galiojimo laikas ne trumpesnis kaip 1 mėn., laikant 2-8°C temperatūroje. Kiekvienai terpės partijai turi būti pateikiamas kokybės sertifikatas. Vienos dehidratuotos terpės pakuotės turi pakakti išvirti ne mažiau kaip 25 litrus paruoštos naudoti terpės. Pateikti terpės pavyzdį išbandymui. Iš pavyzdžio turi būti galima pagaminti ne mažiau kaip 10 lėkštelių su chromagaru. | pak. | 33696500-0 | 5 | 5 | | | | | |
| 4. | Chromogeninė šlapimo organų infekcijų sukėlėjų terpė | Dehidratuota chromogeninė terpė šlapimo organų infekcijų sukėlėjų išskyrimui ir spalvine diferenciacijai. Terpės jautrumas išskiriant ir diferencijuojant <i>E. coli</i> turi būti ne prastesnis kaip 99%. Kolonijų diferenciacinio trukmė 18-24 val. inkubacijos (aerobinėmis sąlygomis) 35-37°C. Pateikiama prekės forma - mišeliai. Mišelių galiojimo laikas ne mažiau nei 1 metai. Mišelių kiekis pakuotėje turi būti pakankamas norint paruošti 25 L terpės. Paruoštos terpės produkto galiojimo laikas turi būti ne trumpesnis kaip 2 mėnesiai laikant 2-8°C temperatūroje, tamsioje. Kiekvienai terpės partijai turi būti pateikiamas kokybės sertifikatas. Pateikti ne mažiau kaip 10 vnt. pavyzdžių išbandymui. | pak. | 33696500-0 | 20 | 5 | | | | | |
| 5. | Sterilios vienkartinės plastmasinės 10 ul kilpelės | 10 ul tilrio, minkštos, supakuotos ne daugiau kaip po 10 vnt. | kilpelė | 33196000-0 | 80 000 | 5 | | | | | |
| 6. | Skysta Amies terpė su <i>mini</i>tip tamponėliu | Skysta transportinė Amies terpė su <i>mini tip</i> nazofaringiniu tamponėliu ant lankstaus plastikinio kotelio medžiagai iš nosiaryklės imti, tinkanti aerobams, anaerobams, nukleorūgštims ir antigenams. Tamponelio kotelis su madažimo linija. Turi atitikti CLSI standarto M40-A reikalavimus. Terpės kiekis - ne daugiau kaip 2 ml. | vnt. | 33696500-0 | 3 000 | 5 | | | | | |
| 7. | Dehidratuota terpė širdies smegenų suliniui ruosti | Dehidratuota širdies ir smegenų audinio mišinio terpė lėpų ir nelepų mikroorganizmų (aerobinių ir anaerobinių bakterijų, mielių ir micelininių grybų) kultivavimui iš įvairių biologinių ėminių. Pakuotėje ne daugiau kaip 500 g | g | 33696500-0 | 1 500 | 5 | | | | | |
| 8. | α-ciano-4-hidroksicininaminė rūgštis | HPLC išvarumo α-ciano-4-hidroksicininaminė rūgštis. [28166-(1-8)]. Pakuotėje ne daugiau nei 2,5 mg. | tyr. | 33696500-0 | 12 500 | 5 | | | | | |
| 9. | Gelinė Amies terpė be anglies | Gelinė Amies terpė be anglies su standartiniu tamponėliu standžiu plastikiniu koteliu. Turi atitikti CLSI standarto M40-A2 reikalavimus - bakterijų gyvybingumas gabenimo terpėje kambario temperatūroje turi būti 24-48 valandos. | vnt. | 33696500-0 | 5 000 | 5 | | | | | |
| 10. | Saburo destruktozės agaras su chloramfenikoliu 90 mm Petri lėkštelėse | Selktyvus Saburo destruktozės su chloramfenikoliu agaras mikroskopinių grybų (mieliųgrybių ir micelininių) augimui. Terpės paruoštos naudojimui, išplėtos 90 mm lėkštelėse. Supakuota po ne daugiau kaip 10 vnt. Kiekvienai terpės partijai turi būti pateikiamas kokybės sertifikatas. Pateikti ne mažiau 5 vnt. terpų pavyzdžius išbandymui. | vnt. | 33696500-0 | 1 300 | 5 | | | | | |
| 11. | Papildomos priemonės sonifikatoriui. Pasiūlymą teikti visai pirkimo daliai. Prekės turi būti tinkamos Bandelin Sonorex ultragarso įrenginiui Bactosonic 14.2, kuris PO naudojamas nuosavybės teise. | | | | | | | | | | |
| 11.1. | Vielinis rėmas folijos testui | Vielinis rėmas ultragarso įrenginiui, išmatavimai mm: 325 x 300 x 150 (l x P x G) | vnt. | 33196000-0 | 1 | 21 | 60,00 | 72,60 | 60,00 | 72,60 | Bandelin, Sonorex FT 14 https://bandelin.com/en/shop/accessories-2/sonorex-ft-14/ |
| 11.2. | Preparatas sonifikacijai ultragarsiniuose įrenginiuose | Skystas rūgštinis koncentratas, pagamintas citrinių rūgšties pagrindu, turi būti pritaikytas naudojamų ultragarsiniuose įrenginiuose sonifikacijos procesui atlikti. Taip pat gali būti naudojamas kaip ultragarsinės vonelės valiklis - turi pašalinti mineralinių medžiagų lūkučius, rūdį, lipidus bei pigmentus. Sudėtyje neturi būti fosfatų, pH ne daugiau kaip 3,0, kai koncentracija 1%. Pakuotėje ne mažiau kaip 5 L. Koncentratas turi būti biologiskai suskaidomas. □ | ml | 33196000-0 | 40 000 | 21 | 0,0180 | 0,0218 | 720,00 | 871,20 | Bandelin, Tickcopur TR 3 https://bandelin.com/en/shop/reinigungs-und-desinfektionspraeparate/tickopur-3/ |
| | | | | | | | Viso 11 p.d. kaina Eur be PVM: | | | 780,00 | |
| | | | | | | | PVM suma: | | | 163,80 | |
| | | | | | | | Viso 11 p.d. kaina Eur su PVM: | | | 943,80 | |