

UAB „Multilabo“

(tiekėjo pavadinimas)

**Uždaroji akcinė bendrovė, A. Šabaniausko g. 14 LT-08431 Vilnius; Tel.: (8~5) 250 0291,
El. p. info@multilab.lt, 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

Supaprastintas atviras konkursas
REAGENTAI IR PAGALBINĖS PRIEMONĖS INFEKCIJŲ SEROLOGIJOS TYRIMAMS (5777)
2022-12-15 Nr. 1216

(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
Fakso numeris	-
El. pašto adresas	info@multilab.lt

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

1. Supaprastinto atviro konkurso skelbime, paskelbtame Viešųjų pirkimų įstatymo nustatyta tvarka,
2. Supaprastinto atviro konkurso pirkimo dokumentuose,
3. Kituose pirkimo dokumentuose.

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“	Subtiekejys	Siūlomos įrangos techninis aptarnavimas, priežiūra ir remontas

*Pildyti tuomet, jei sutarties vykdymui bus pasitelkti subtiekejai

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) 1,3 p.d.	Prisegti dokumentai
4	Ketinių protokolai (konfidencialu)	Prisegti dokumentai
5	Tiekėjo deklaracija Multilabo (konfidencialu)	Prisegti dokumentai
6	Tiekėjo deklaracija Interlux (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 pavišinti kartu su sudaryta sutartimi.

Mes siūlome šias prekes nurodytais į kainiais: pagal pridedamą lentelę (SPS 1 priedas. Techninė specifikacija.).

Pastabos:

1. 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 priedą Nr. 1).

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) 1,3 p.d.	363
4	Ketinių protokolai (konfidencialu)	1
5	Europos bendrasis viešųjų pirkimų dokumentas (EBVPD) Multilabo	14
6	Europos bendrasis viešųjų pirkimų dokumentas (EBVPD) Interlux	14
7	Tiekėjo deklaracija Multilabo (konfidencialu)	1
8	Tiekėjo deklaracija Interlux (konfidencialu)	1

Pasiūlymas galioja 90 kalendorinių dienų nuo pasiūlymų pateikimo termino pabaigos.

TECHININĖ SPECIFIKACIJA
Supaprastintas atviras konkursas REAGENTAI IR PAGALBINĖS PRIEMONĖS INFEKCIJŲ SEROLOGIJOS TYRIMAMS (5777)

Bendrieji reikalavimai				
Eil. Nr.				
1.	Visoms nurodytoms konkrečioms medžiagoms ir/ar konkrečioms prekių pavadinimams taikoma „arba lygiavertė“. Tiekiejas, siūlantis lygiavertę prekę, privalo patikrinomis priemonėmis įrodyti, kad siūloma prekė yra lygiavertė ir visiškai atitinka techninėje specifikacijoje keliamus reikalavimus.			
2.	Visos siūlomos prekės turi būti originalios, tinkamos darbui prietaisais, suteikiamais panaudos būdu.			
3.	Tiekėjas turi pateikti dokumentus, įrodančius parduodamos prekės atitikimą kokybės ir techniniams reikalavimams, nurodytiems pirkimo dokumentų techninėje specifikacijoje: gamintojo parengtus katalogus, prietaisų vartotojo vadovus, siūlomų prekių techninių charakteristikų aprašymus (jei gamintojo kataloge neišsamiai atspindi siūlomos prekės atitikimas technines specifikacijos reikalavimus) (pdf formatu) originalo kalba ir su vertimu į lietuvių kalbą. Šiuose dokumentuose tiekėjas turi grafiškai nurodyti (t. y. pastebimai pažymėti – spalvotai markiruoti, ir/ar nurodyti rodyklėmis, ir/ar pabraukti) konkrečias teikiamų dokumentų vietas, kur aprašomos reikalavimų techninių charakteristikų reikšmės, bei įrašyti, kurį techninių reikalavimų punktą jos atitinka. Kiti dokumentai, nenurodyti šiame punkte, nebūs laikomi pakankama ir patikima informacija vertinimui atlikti.			
4.	Tiekėjas turi tiekti prekes, atitinkančias Europos Parlamento ir Tarybos direktyvų ir reglamentų nuostatas. Siūlantiesiems reagentus ir pagalbines priemones pateikti atitikties dokumentus pagal Europos Parlamento ir Tarybos Reglamentą (ES) 2017/746 nuostatas (CE sertifikatas arba EB atitikties deklaracija arba lygiavertčiai dokumentai anglų ir lietuvių kalbomis).			
5.	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 šimčių (du skaitčiai po kablelio) skaičiaus dalių. Kiekvienos pozicijos suma ir pirkimo dalies suma turi būti išreikšta cento tikslumu (du skaitčiai po kablelio).			
Pirkimo dalies Nr.	Pirkimo dalies pavadinimas			
1.	Reagentai serologinei sifilio diagnostikai su laboratoriniu horizontalaus judesio orbitiniu rotatoriumi aglutinaciniais tyrimams bei rezultatų dokumentavimo įrangai, įgyjamais panaudos būdu			
	Pasiūlymą teikti visai pirkimo daliai. Tiekiejas privalo suteikti panaudai: a) horizontalaus judesio orbitinį rotatorių aglutinaciniais RPR tyrimams, kurio specifikacija atitiktų reagentų gamintojų reikalavimus, o platforma talpintų ne mažiau negu keturias tyrimo korteleles, b) rezultatų dokumentavimui reikiamą įrangą (ne mažiau negu 5500 tyrimų rezultatų dokumentavimui, skenuotą arba fotografuotą vaizdą išsaugant ne trumpiau, negu 6 mėnesius) Siūlomų reagentų jautrumas ir specifiskumas turi būti ne mažiau 99,5%, jautrumas kontroliuojamas pagal L-igų kontrolės centro referentinį žmogaus kontrolės serumą (<i>Human Reactive Serum, Center of Disease Control of Atlanta</i> , CDC) arba pasaulio sveikatos organizacijos referentinį sifilio serumą (<i>1st Standard Human Syphilis Serum, ref. 05/132, PSO</i>). Tyrimo priemonės, reikalingas tiksliniam tyrimų skaičiui atlikti, tiekėjai privalo nurodyti patys užpildydami specifikacijoje pateiktas lenteles, nebūtinai vadovaujantis tuo kas dalinai nurodyta specifikacijoje, tačiau būtina nurodyti visą spektrą priemonių, užtikinančių kokybišką tyrimų atlikimą pagal gamintojo rekomendacijas. Turi būti pasiūlyti visi specifikacijoje nurodyti reagentai: vienkartinės priemonės ir bet kurie kiti gamintojo tyrimo metodikoje nurodyti medicinos prietaisai, išskyrus: vakuuminius negruntvėlius eminio paėmimui, vienkanales kintamo tūrio pipetes su atitinkamais antgaliais mėgimo bei reagentų dozavimui, sukamuosius maišytuvus (vorteksus) ir 96 duobučių mikrotitravimo plokšteles U formos dugnu (šie bendro naudojimo medicinos prietaisai, kurie gali būti nurodyti gamintojo tyrimo metodikoje, Perkanciosios organizacijos yra įgyjami vykdant kitus viešųjų pirkimų konkursus ir nėra šio pirkimo objektas). Skaituojant kokybiškam tyrimų atlikimui reikalingų reagentų, pagalbinų reagentų bei vienkartinų priemonių kiekius tiekėjas turi įvertinti tai, kad visos priemonės bus naudojamos atsisveigiant į gamintojo nurodytus galiojimo atidarius rinkinį ir reagentų stabilumo terminus, o tyrimai bus atliekami penkis dienas per savaitę, vienu metu tiriant nuo 3 iki 12 mėginių (per metus RPR numatoma tirti apie 2000 eminių kokybinių ir 1800 eminių pusiauikiybiinių metodų, TPHA - apie 1700 eminių). Vidaus kokybės kontrolė bus atliekama kiekvieno tyrimo metu. Jeigu kontrolinių medžiagų kiekio rinkinyje nėra pakankamai, būtina pateikti papildomai atskira eilutė. Tiekiejas turi pasiūlyti tokias reagentų ir kontrolinių medžiagų, kty priemonių pakuotes, kad jos būtų racionaliai/ekonomiškai panaudotos, garantuojant reikiamą stabilumą nuo atidarymo momento. Turi būti garantuota lanksti nepetraukiamą reagentų tiekimo pagal poreikį sistema (darbo priemonėms gavus užsakymą, bet ne rečiau, kaip 1-2 kartus per mėnesį). Skubiais atvejais tiekėjas privalo užtikrinti reagentų pristatymą ne ilgiau nei per 7 d. d. nuo užsakymo pateikimo. Tiekiejas privalo garantuoti reagentų pristatymą gamintojo instrukcijoje numatytomis sąlygomis ir prisima atsakomybę už neįtikamomis sąlygomis transportuojant aktyvumą praradusius reagentus. Tiekiejas turi garantuoti kokybės reikalavimų neatitinkančių reagentų grąžinimo ir išlaidų kompensavimo galimybę.			
Pavadinimas	Techninės charakteristikos, reikalavimai, metodas	Tyrimų skaičius per 36 mėnesius	Šioje grafoje Tiekiejas turi nurodyti pasiūlyme pateikto dokumento pavadinimą, puslapio numerį, o tame dokumente turi grafiškai nurodyti (t. y. pastebimai pažymėti – spalvotai markiruoti, ir/ar pabraukti) informaciją, įrodančią pasiūlymo atitikimą keliamiems reikalavimams.	
1.1.1.	Reagentų rinkiniai aglutinacinei kokybinei ir pusiau kokybinei atitrakinei <i>Treponema pallidum</i> infekcijos diagnostikai, nustatant reagentus į netreponeminio tipo antigenus (<i>Rapid Plasma Reagin</i> , RPR)	24000	Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) 1p d., psl. 1-2	

1.1.2.	Reagentų rinkiniai kokybinei arba pusiauiekvibinei <i>Treponema pallidum</i> infekcijos diagnostikai naudojant treponeminus antigenus (<i>Treponema pallidum</i> hemaglutinacijos tyrimas, TPHA)	Antigenų sensitizuoti ir kontroliniai eritrocitai netiesioginės hemaglutinacijos reakcijai, teigiama ir neigiama kontrolinės medžiagos, buferiai ar skiedikliai paruošti naudoti.	12000	1. Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) 1p d., psl. 3-4						
1.2.	Reagento ar pagalbinės priemonės pavadinimas	Reagento ar pagalbinės priemonės apibūdinimas	Sitlomas mato vienetas	Sitlomas kiekis	Mato vieneto įkainis be PVM (Eur)	PVM tarifas, %	Mato vieneto įkainis su PVM (Eur)	Suma su PVM (Eur)	Suma su PVM (Eur)	Gamintojas, katalogo Nr., pastabos
1.2.1.	Rinkinys RPR-carbon Slide agglutination, 500 testų.	<i>Rinkinys Reagentų rinkiniai agglutininiai kokybinei ir pusiai kiekybinei atrankinei Treponema pallidum infekcijos diagnostikai, nustatant reagentus į netreponeminio tipo antigenus (Rapid Plasma Reagin, RPR)</i>	500 testų/pak	55	34,00	5	35,70	1870,00	1963,50	Spinreact, 1200402
1.2.2.	Rinkinys TPHA Microplate hemagglutination, 100 testų.	<i>Rinkinys kokybinei arba pusiauiekvibinei Treponema pallidum infekcijos diagnostikai naudojami treponeminiai antigenai (Treponema pallidum hemagglutinacijos tyrimas, TPHA)</i>	100 testų/pak	130	34,00	5	35,70	4420,00	4641,00	Spinreact, 1200408
1.3	Panaudai sitlomos įrangos sąrašas:									
	Modelis (tipas)	Gamintojas, kilmės šalis	Pagamavimo meta							
	IRIScan™ Desk 5 Pro	IRIS, Belgija	2022							
	PSU-10i	Biosan, Latvija	2022							
Pirkimo dalies Nr.	Pirkimo dalies pavadinimas									
3.	Reagentai ir pagalbinės priemonės infekcinės serologijos tyrimams visiškai automatizuotu imunofermentiniu tyrimų analizatoriumi Analyzer I-2P, kuris perkantysis organizacijos jau yra valdomas ir naudojamas pagal panaudą kitiems imunofermentiniams tyrimams atlikti, arba lygiavertį prietaisui, teikiamu panaudos būdu									
	Reagentai ir pagalbinės medžiagos serologinei echinokokozės diagnostikai, nustatant IgG klases antikūnus prieš <i>Echinococcus</i> (granulosis ir multilobularis) antigenus. Sitlomų reagentų rinkinių jautrumas ir specifiskumas turi būti ne mažiau 95,5%. Tyrimas turi būti patvirtintas (sisavintas ir validuotas) rutiniame laboratorijos darbe, arba patvirtinamas turi būti finansuojamas tiekejo lėšomis. Turi būti pasiūlyti visi specififikacijos nurodyti reagentai, vienkartinės priemonės ir bet kurie kiti gamintojo tyrimo metodikoje nurodyti medicinos prietaisai automatizuotam antikūnų nustatymui (specifiniais antigenais padengtos 8 x 12 duobučių, laužomų po vieną, juostelės rėmelėje, paruoštos naudoti teigiama ir neigiama kontrolinės medžiagos vidaus kokybės kontrolei bei kalibravimo arba ribos kontrolės medžiagos (kiekvienos kiekis rinkinyje pakankamas ne mažiau 20 tyrimų), fermentiniai konjugatai, mėgimo tirpalai arba jų koncentratai, konjugatai, substratiniai tirpalai, reakcijos stabdymo tirpalai, adhezinės plevės arba dangteliai (jeigu reikalingi), specialūs mėgintuvėliai (jeigu reikalingi), reikiamo tūrio angaliai analizatoriui (jeigu reikalingi), specialūs prietaisai priežiūros tirpalai, specialūs spausdinimo popierius (jeigu reikalingas) ar kitos reikiamos ir/arba gamintojo nurodytos priemonės). Į rinkinius neįeinančias tyrimo priemones, reikalingas tyrimams atlikti, tiekėjai privalo nurodyti patys užpildydami specififikacijoje pateiktas lenteles. Skaičiuojant kokybiškam tyrimų atlikimui reikalingų reagentų, pagalbinų reagentų bei vienkartinų priemonių kiekius tiekėjas turi įvertinti tai, kad visos priemonės bus naudojamos atsižvelgiant į gamintojo nurodytus galiojimo atidarius rinkinį ir reagentų stabilumo terminus, o tyrimai bus atliekami ne rečiau negu kartą per savaitę, vienu metu tiriant 4-9 mėginius. Bendro naudojimo medicinos prietaisai, skirti eminio paėmimui, mėgimo paruošimui iki tyrimo analizatoriui ir archyvimui, kurie gali būti nurodyti gamintojo tyrimo metodikoje, Perkantiosios organizacijos yra įsijami vykdant kitus viešųjų pirkimų konkursus ir nėra šio pirkimo objektas. Turi būti garantuota lanksti neperturkiamą reagentų tiekimo pagal poreikį sistema (darbo priemonėmis gaus užsakymą, bet ne rečiau, kaip 2 kartus per mėnesį). Tiekėjas privalo garantuoti reagentų pristatymą gamintojo instrukcijoje numatytomis sąlygomis ir prisima atsakomybę už netinkamomis sąlygomis transportuojant aktyvumą praradusius reagentus. Tiekėjas turi garantuoti kokybės reikalavimų neatitinkančių reagentų grąžinimo ir išlaidų kompensavimo galimybę.									
	Reagentai ir pagalbinės priemonės infekcinės serologijos tyrimams imunofermentiniu (ELISA) metodu									

	Tyrimo pavadinimas	Techninės charakteristikos, reikalavimai, metodas	Rinkinių skaičius per 36 mėnesius	Šioje grafijoje Tiekėjas turi nurodyti pasiūlyme pateikto dokumento pavadinimą, puslapio numerį, o tame dokumente turi grafiškai nurodyti (t. y. pastebimai pažymėti – spalvotai markiruoti, ir/ar nurodyti rodiklius, ir/ar pabraukti) informaciją, įrodančią pasiūlymo atitikimą keliamiems reikalavimams.						
3.1.1.	Reagentų rinkiniai pusiau kiekybiniam IgG antikūnų prieš <i>Echinococcus (granulosus ir multilocularis)</i> nustatymui žmogaus serume	Mikroplokštelės duobutės dengtos nurodytų patogenų antigenais.	40	Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) 3 p.d. Reagentai, psl. 3; 5; 15						
	Reagento ar pagalbinės priemonės pavadinimas	Reagento ar pagalbinės priemonės apibūdinimas	Siūlomas mato vienetas	Siūlomas kiekis	Mato vieneto įkainis be PVM (Eur)	PVM tarifas, %	Mato vieneto įkainis su PVM (Eur)	Suma be PVM (Eur)	Suma su PVM (Eur)	Gamintojas, katalogo Nr., pastabos
	Reagentų ir pagalbinių priemonių poreikio apimtis nurodyta tyrimų skaičiumi 36- ms mėnesiams- 3.1.1. punktas. Atsižvelgiant į nurodytą poreikį (3.1.1), pasiūlymas turi būti teikiamas (3.2.1. -3.2.n.) tokiomis prekėmis ir jų pakuotėmis, kokiomis bus tiekiamas Perkančiąjai organizacijai (t.y. kokiai pakuotei bus išrašoma sąskaita). Reagentų ir pagalbinių priemonių pasiūlymas turi būti teikiamas 3.2.1. - 3.2.n. punktuose, kur nurodyta "rašo pasiūlymą teikiantis asmuo", o n - reiškia skirtingų prekių skaičių.									
3.2.1.	SERION ELISA classic Echinococcus IgG	Mikroplokštelės duobutės dengtos nurodytų patogenų antigenais.	1 rink.	40 rink.	190,00	5	199,50	7 600,00	7 980,00	Virion-Serion, ESR107G
3.2.2.	Deep well microtiter plates, 1 ml		1 vnt.	39 vnt.	8,60	5	9,03	335,40	352,17	Virion-Serion, VT124
3.2.3.	Pipetting tips, 300 µl		1 pak. (2x96 vnt)	40 pak.	12,60	5	13,23	504,00	529,20	Virion-Serion, VT111
3.2.4.	Pipetting tips, 1100 µl		1 pak. (2x96 vnt)	2 pak.	24,00	5	25,20	48,00	50,40	Virion-Serion, VT112

3.2.5	Analizatoriaus valymo tirpalas, 500 ml		1 pak. (1x500 ml)	3 pak.	44,00	5	46,20	132,00	138,60	Virion-Serion, VT125
			3 pirkimo dalies suma be PVM Eur:					8 619,40		
			5% PVM suma Eur:					430,97		
			3 pirkimo dalies suma su PVM Eur:					9 050,37		
3.3	Techniniai reikalavimai visiškai automatizuotam imunofermentiniam analizatoriui teikiant lygiavertį prietaisą panaudai									
	Pavadinimas / techniniai parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai	Reikalavimų atitikimas (būtina nurodyti tikslią nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje (dokumentacijoje tiksliai pažymimas techninis parametras)							
	Modelis (tipas) Imunomonat	Gamintojas, kilmės šalis Virion-Serion, Vokietija	Pagaminimo metai 2017							
3.3.1	Visiškai automatizuota imunologinių tyrimų sistema imunofermentiniais tyrimams: mėginių identifikavimas, pilsymas, skiedimas, inkubacijos ir plovimo etapai, rezultatų vizualizacija ir apskaičiavimas, perdavimas į LIS.	Būtina	Visiškai automatizuota imunologinių tyrimų sistema Imunomonat imunofermentiniais tyrimams: mėginių identifikavimas, pilsymas, skiedimas, inkubacijos ir plovimo etapai, rezultatų vizualizacija ir apskaičiavimas, perdavimas į LIS.Gaminiojo dokumentacija (konfidencialu) 3p.d. Įranga, psl.1; 4; 7							
3.3.2.	Visiškai automatizuotas analizatorius su programine įranga turi būti techniškai pajėgus atlikti nurodytus tyrimus. Panaudos davėjas savo lėšomis turi pasirūpinti reikiamo pajėgumo nepertraukiamo maitinimo šaltiniu/-iais, į kurį/-uos turi jungti panaudai siulomą prietaisą, ir kompiuterizuota darbo vieta su programine įranga tyrimų rezultatams peržiūrėti, apdoroti, interpretuoti ir patvirtinti. Taip pat panaudos davėjas turi savo lėšomis Perkančiajai organizacijai suteikti lazerinį spausdintuvą, reikalingą atlikti tyrimų protokolams atspausdinti. Visos šiame punkte išvardintos įrangos veikimą (remontą, priežiūrą, spausdintuvo kasečių tiekimą) reagentų ir pagalbinų priemonių pirkimo - pardavimo sutarties galiojimo metu Tiekėjas turi užtikrinti nemokamai.	Būtina	Visiškai automatizuotas analizatorius Imunomonat su programine įranga yra techniškai pajėgus atlikti nurodytus tyrimus (to paties gamintojo, validuoti ant Imunomonat sistemos). Panaudos davėjas savo lėšomis pasirūpins reikiamo pajėgumo nepertraukiamo maitinimo šaltiniu, į kurį bus įjungtas panaudai siulomas prietaisas, ir kompiuterizuota darbo vieta su programine įranga tyrimų rezultatams peržiūrėti, apdoroti, interpretuoti ir patvirtinti. Taip pat panaudos davėjas įsipareigoja lėšomis Perkančiajai organizacijai suteikti lazerinį spausdintuvą, reikalingą atlikti tyrimų protokolams atspausdinti. Visos šiame punkte išvardintos įrangos veikimą (remontą, priežiūrą, spausdintuvo kasečių tiekimą) reagentų ir pagalbinų priemonių pirkimo - pardavimo sutarties galiojimo metu Tiekėjas įsipareigoja užtikrinti nemokamai. Gaminiojo dokumentacija (konfidencialu) 3p.d. Įranga, psl. 4							
3.3.3.	Tyrimai turi būti užsakomi iš sudaryto sąrašo, pasirenkant normią tyrimą analizatoriaus arba kompiuterio ekrane. Galimybė tuo pačiu metu derinti įvairių skirtingų tyrimų atlikimą	Būtina	Imunomonat analizatoriuje tyrimai gali būti užsakomi iš sudaryto sąrašo, pasirenkant normią tyrimą kompiuterio ekrane. Yra galimybė tuo pačiu metu derinti įvairių skirtingų tyrimų atlikimą. Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) 3p.d. Įranga, psl. 9;							
3.3.4.	Programinė įranga turi būti suderinama ir integruojama į Laboratorijos Informacinę Sistemą (LIS) duomenų apsiskeitimui ASTM protokolu. Tiekėjas turi suteikti visas reikiamas priemones ir/ar programinę įrangą reikalingą prietaiso įjungimui į perkandčiosios organizacijos vietinį kompiuterinį tinklą duomenų apsiskeitimui su LIS	Būtina	Imunomonat analizatoriaus programinė įranga yra suderinama ir integruojama į Laboratorijos Informacinę Sistemą (LIS) duomenų apsiskeitimui ASTM protokolu. Tiekėjas įsipareigoja suteikti visas reikiamas priemones ir/ar programinę įrangą reikalingą įjungimui į perkandčiosios organizacijos vietinį kompiuterinį tinklą duomenų apsiskeitimui su LIS. Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) 3p.d. Įranga, psl. 4							
3.3.5.	Analizatorius ne platesnis negu 100 cm, gylis ne daugiau negu 75 cm. Kitu atveju turi būti komplektuojamas su vibracijai atspariu stalu ar spintelė analizatoriui pastatyti ir reagentams laikyti	Būtina	Imunomonat analizatoriaus dydis yra 156 cm x 114 cm x 100 cm (W x D x H), bus komplektuojamas su stalu.Gaminiojo dokumentacija (konfidencialu) 3p.d. Įranga, psl. 3;							

3.3.6.	Analizatorius turi būti sujungtas su brūkšninio kodo skaitytuvu (-ais) mėginių bei reagentų nuskaitymui, reikiamos purtyklės, reikiamos temperatūros inkubatorius (-riai) bei vieta kambario temperatūros inkubacijai (jeigu reikalinga). Prietaisas turi automatiškai atlikti mėginio skiedimą, plovimą, inkubaciją ir rezultatų vertinimą	Būtina	Immunomat analizatoriuje yra integruotas brūkšninio kodo skaitytuvas mėginių bei reagentų nuskaitymui, reikiamos purtyklės, reikiamos temperatūros inkubatorius (-riai). Prietaisas atlieka automatiškai mėginio skiedimą, plovimą, inkubaciją ir rezultatų vertinimą. Gamintojo dokumentacija (konfidenciali) 3p.d. Įranga, psl.6; 7; 8
3.3.7.	Garsinė ir vaizdinė aliamo sistema įvykus klaidai (pasibaigus reagentui, aptikus reagentą su pasibaigusiu galiojimo laiku, nenuskaitant mėginio ar reagento brūkšninio kodo ir pan.). Analizatorius leidžia ištaisyti klaidą ir tęsia darbą toliau	Būtina	Immunomat analizatoriaus programinėje įrangoje yra garsinė ir vaizdinė aliamo sistema įvykus klaidai (pasibaigus reagentui, aptikus reagentą su pasibaigusiu galiojimo laiku, nenuskaitant mėginio ar reagento brūkšninio kodo ir pan.). Analizatorius leidžia ištaisyti klaidą ir tęsia darbą toliau. Gamintojo dokumentacija (konfidenciali) 3p.d. Įranga, psl. 11; 12; 13; 17; 18; 19; 20
3.3.8.	Analizatorius adata turi skysčio lygio aptikimo funkciją. Analizatoriuje turi būti įmontuota reagentų lygio nustatymo adata	Būtina	Immunomat analizatorius adata turi skysčio lygio aptikimo funkciją. Analizatoriuje yra naudojama adata, kuri atlieka reagentų lygių nustatymą. Gamintojo dokumentacija (konfidenciali) 3p.d. Įranga, psl. 10; 13
3.3.9.	Liekamų/atliekų butelis su skysčio lygio atpažinimo davikliu (indo užpildymo kontrole)	Būtina	Immunomat analizatoriuje yra liekamų atliekų butelis su skysčio lygio atpažinimo davikliu (indo užpildymo kontrole). Gamintojo dokumentacija (konfidenciali) 3p.d. Įranga, psl.21
3.3.10	Analizatoriaus atmintyje saugoma visa informacija apie atliktą tyrimą, naudotų reagentų informacija, interpretacija, paciento informacija	Būtina	Immunomat analizatoriaus atmintyje saugoma visa informacija apie atliktą tyrimą, naudotų reagentų informacija, interpretacija, paciento informacija. Gamintojo dokumentacija (konfidenciali) 3p.d. Įranga, psl. 14; 15; 16
3.3.11.	Tiekėjas, suteikiantis prietaisą panaudos būdu, turi užtikrinti, kad kompetentingas specialistas, turintis kompetenciją įrodančių dokumentą, apmokys personalą naudotis prietaisu, todėl kartu su pasiūlymu privaloma pateikti elektroninę dokumento (gamintojo išduoto sertifikato/pažymėjimo) kopiją patvirtinančią, kad mokymus atliekantis asmuo yra prietaiso gamintojo tinkamai apmokytas ir/ar įgalintas mokyti prietaiso naudotojus.	Būtina	Tiekėjas UAB Multilabo, suteikiantis prietaisą panaudos būdu, įsipareigoja užtikrinti, kad kompetentingas specialistas, turintis kompetenciją įrodančių dokumentą, apmokys personalą naudotis prietaisu. Kartu su pasiūlymu pateikiama elektroninė dokumento (gamintojo išduoto sertifikato/pažymėjimo) kopija, patvirtinanti, kad mokymus atliekantis asmuo yra prietaiso gamintojo tinkamai apmokytas ir įgalintas mokyti prietaiso naudotojus. Gamintojo dokumentacija (konfidenciali) 3p.d. Įranga, psl. 32
3.3.12.	Tiekėjas, suteikiantis prietaisą panaudos būdu, turi užtikrinti, kad ne mažiau kaip vienas specialistas turi teisę atlikti siūlomo prietaiso techninį aptarnavimą, todėl kartu su pasiūlymu privaloma pateikti gamintojo įgaliojimą technikai aptarnauti siūlomą prietaisą arba rašytinį susitarimą su kitu ūkio subjektu, kuris yra gamintojo įgaliojamas atlikti šio prietaiso techninį aptarnavimą (pateikti elektroninę gamintojo įgaliojimą arba susitarimą su kitu ūkio subjektu patvirtinančio dokumento (sertifikato/pažymėjimo) kopiją.	Būtina	Tiekėjas UAB Multilabo, suteikiantis prietaisą panaudos būdu įsipareigoja užtikrinti, kad ne mažiau kaip vienas specialistas turi teisę atlikti siūlomo prietaiso techninį aptarnavimą, todėl kartu su pasiūlymu pateikiama rašytinį susitarimą su kitu ūkio subjektu, kuris yra gamintojo įgaliojamas atlikti šio prietaiso techninį aptarnavimą (pateikti elektroninę gamintojo įgaliojimą arba susitarimą su kitu ūkio subjektu patvirtinančio dokumento (sertifikato/pažymėjimo) kopiją. Gamintojo dokumentacija (konfidenciali) 3p.d. Įranga, psl. 33-34
3.3.13.	Kartu su pasiūlymu konkursui pateikti įrangos žymėjimą CE ženklą lindijančių dokumentų kopijas.	Būtina.	Kartu su pasiūlymu konkursui pateikiamos įrangos žymėjimą CE ženklą lindijančių dokumentų kopijos. Gamintojo dokumentacija (konfidenciali) 3p.d. Įranga, psl. 22-31

Pastaba. Pildydamas šią formą tiekėjas turi pateikti visą prašomą informaciją.

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

(Parašas)

Kristina Pušinskienė
(Vardas ir pavardė)

**Pastaba. Pasirašoma atskirai elektroniniu parašu tuo atveju, kai dokumente nurodytas kitas nei visą pasiūlymą pasirašantis asmuo.*