

UAB „Multilabo“

(tiekjėjo 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

DĖL REAGENTŲ IMUNOLOGINIAMS TYRIMAMS NR. 7955

2024-09-09 Nr. 0910

(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	
Telefono numeris	
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 (jų paaiškinimuose, papildymuose).

Pasirašydamas CVP IS priemonėmis pateiktą pasiūlymą 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 subtiekejus (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	Subtiekejus	Komunikacija su tiekėjais

*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/:

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA
REAGENTAI IMUNOLOGINIAMS TYRIMAMS NR. 7955

1.	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.			
2.	Tiekėjas turi tiekti <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonės, atitinkančias Europos Parlamento ir Tarybos direktyvų ir reglamentų nuostatas. Pateikti galiojančių atitikties dokumentų skaitmenines kopijas.			
3.	Tiekėjas kartu su pasiūlymu turi pateikti dokumentus anglų kalba, įrodančius parduodamos prekės atitikimą kokybės ir techniniams reikalavimams, nurodytiems pirkimo dokumentų techninėje specifikacijoje: gamintojo parengtas priemonių naudojimo instrukcijas / priemonių technines specifikacijas, ir, jei reikia, kitus oficialius gamintojų parengtus dokumentus anglų kalba. 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 reikalaujamų techninių charakteristikų reikšmės bei įrašyti, kurį techninių reikalavimų punktą jos atitinka. Tiekėjo ir gamintojo savideklaracijos nėra laikomos pakankamais - tinkamais atitikimo Techninei specifikacijai įrodymais.			
4.	Tiekėjas turi būti gamintojo įgaliotas tiekti reagentus. Tiekėjas turi 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 arba lygiavertį dokumentą (pateikiama skaitmeninė dokumento kopija).			
5.	Reagentų ir pagalbinių priemonių tiekėjas kartu su pasiūlymu turi pateikti tyrimų protokolus, aprašymus, naudojimo instrukcijas, saugos duomenų lapus ir kitą su tyrimo procesu susijusią svarbią informaciją. Sutarties vykdymo metu tiekėjas privalo apie bet kokius gamintojo atliekamus produktų pakeitimus, su produktais susijusius galimus nepageidaujamus įvykius keliančius pavojų tyrimų kokybei - pacientų saugumui, laboratorijos personalo saugumui, nedelsiant pranešti vartotojui.			
6.	Perkančioji organizacija prekes planuoja pirkti pagal poreikį, kuris priklauso nuo aplinkybių, neprognozuojamų 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.	Prekių, kurių kaina iki 3 Eur, vieneto įkainis pateikiamame pasiūlyme turi būti pateikiamas suapvalintas pagal aritmetikos taisyklės iki dešimt tūkstantųjų (keturi skaičiai po kablelio) skaičiaus dalių. Prekių, kurių kaina virš 3 Eur, vieneto įkainis pateikiamame pasiūlyme turi būti pateikiamas suapvalintas pagal aritmetikos taisyklės iki šimtųjų (du skaičiai po kablelio) skaičiaus dalių. Kiekvienos pozicijos suma ir pirkimo dalies suma turi būti išreikšta cento tikslumu (du skaičiai po kablelio).			
Pirkimo dalies Nr.	Reagento ar pagalbinės priemonės pavadinimas	Reagento ar pagalbinės priemonės apibūdinimas	Tyrimų skaičius per 36 mėn.	Šioje grafoje Tiekėjas turi nurodyti pasiūlyme pateikto dokumento pavadinimą, puslapio numerį, o tame dokumente turi grafiškai nurodyti (t. y. pastebimai pažymėti – spalvotai markiruoti, ir/ar nurodyti rodyklėmis, ir/ar pabraukti) informaciją, įrodančią pasiūlymo atitikimą keliamiems reikalavimams.
3.	Reagentai antikūnų prieš C hepatito virusą nustatymui ir diferencijavimui juostelinės imunoanalizės metodu			
3.1	Reagentų rinkiniai antikūnų prieš C hepatito virusą nustatymui ir diferencijavimui žmogaus kraujo serume arba plazmoje	Kokybinis antikūnų prieš HCV antigenus (struktūrinius kapsidės proteinus Core 1 ir Core 2 bei nestruktūrinius proteinus helicase, NS3, NS4, NS5) nustatymas juostelinės imunoanalizės metodu (išgrynintų antigenų linijos nitroceliuliozės juostelėse). Nustatomi antikūnai prieš HCV 1-6 genotipus. Turi būti pateikti visi reikiami reagentai, tarp jų, teigiamos ir neigiamos kontrolės serumas. Su rinkiniu pateikiamas vizualaus vertinimo protokolai (pavyzdinė juostelė antikūnų ruoželių intensyvumui įvertinti).	400	3.1. recomLine HCV IgG yra rinkinys skirtas kokybiniam antikūnų prieš HCV antigenus (struktūrinius kapsidės proteinus Core 1 ir Core 2 bei nestruktūrinius proteinus helicase, NS3, NS4, NS5) nustatymui juostelinės imunoanalizės metodu (išgrynintų antigenų linijos nitroceliuliozės juostelėse). Yra nustatomi antikūnai prieš HCV 1-6 genotipus. Yra pateikiami visi reikiami reagentai, tarp jų, teigiamos ir neigiamos kontrolės serumas. Su rinkiniu pateikiamas ir vizualaus vertinimo protokolai (pavyzdinė juostelė antikūnų ruoželių intensyvumui įvertinti). Gamintojo dokumentacija (konfidencialu) 3p.d. Atitikimai, psl. 3; 9

3.2.	Reagentų ir pagalbinių priemonių poreikio apimtis 3.1. punkte nurodyta tyrimų skaičiumi 36 - ms mėnesiams. Atsižvelgiant į nurodytą poreikį pasiūlymas turi būti teikiamas (3.2.1. - 3.2.n.) tokiomis prekėmis ir jų pakuotėmis, kokiomis bus tiekama Perkančiajai 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 "įrašo pasiūlymą teikiantis asmuo", o n - reiškia skirtingų prekių skaičių.									
	Reagento ir/ar pagalbinės priemonės pavadinimas	Reagento ir/ar pagalbinės priemonės apibūdinimas	Siūlomas mato vienetas	Siūlomas kiekis (preliminarus)	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
3.2.1.	recomLine HCV IgG	Reagentų rinkinys C hepatito viruso nustatymui ir diferencijavimui žmogaus kraujo serue arba plazmoje	1 pak. (20 tyr.)	20 pak.	460,00	5	483,00	9 200,00	9 660,00	Mikrogen, 4372
3.2.2.	Inkubacinė vonelė	Vonelės, skirtos nitroceliuliozės juostelių inkubavimui	1 vnt. (10 tyr.)	40 vnt.	5,00	5	5,25	200,00	210,00	Mikrogen, 21010
3 pirkimo dalies pasiūlymo kaina be PVM Eur:								9 400,00		
5 % PVM suma Eur:								470,00		
3 pirkimo dalies pasiūlymo kaina su PVM Eur:								9 870,00		

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) 3p.d.	Prisegti dokumentai

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

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.

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

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

Bendra pasiūlymo kaina su PVM – Eur 9870,00	Devyni tūkstančiai aštuoni šimtai septyniasdešimt Eur 00 ct
(skaičiais)	(žodžiais)

Į šią sumą įeina visos išlaidos ir visi mokesčiai, taip pat ir PVM, kuris sudaro 470,00 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.

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) 3p.d.	110
4.	Ketinių protokolai (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

Pasiūlymas galioja 90 kalendorinių dienų nuo pasiūlymų pateikimo termino pabaigos.

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

Viešųjų pirkimų specialistė

(Tiekėjo arba jo įgalioto asmens pareigų pavadinimas)

(Parašas)