



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

REAGENTAI IR PAGALBINĖS PRIEMONĖS TYRIMAMS IMUNOFERMENTINIU METODU ATLIKTI SU PRIETAISU PANAUDAI (4564)

2022-10-06 Nr. 1006

(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“	Subtiekejys	Komunikacija su tiekėjais ir siūlomos įrangos techninis aptarnavimas, priežiūra ir remontas

Reagentai ir pagalbinės priemonės tyrimams imunoformentiniu metodu atlikti su prietaisais panaudai (4564)

Šiuo metu perkančioji organizacija panaudos teisę valdo ir naudoja du Geminį (gamintojas Stratec) prietaisus. Panaudos sutartys su UAB "M utilabo".

UAB "M utilabo" pasiūlymo laimėjimo atveju peržiūrimos, jei reikia, koreguojamos pagal šio pirkimo sąlygas ir pasirašomos atnaujintos prietaisų panaudos sutartys, o papildomų prietaisų panaudai teikti nerekia. Atnaujintos panaudos sutartys galioja iki šio pirkimo sudarytos reagentų pirkimo-pardavimo sutarties galiojimo pabaigos.

Kito tiekėjo pasiūlymo laimėjimo atveju pasirašomos panaudos sutartys ir perduodami du prietaisai panaudai.

Bendrieji reikalavimai:

1.	Visos siūlomos prekės turi būti tinkamos darbui prietaisais suteikiamais panaudos būdu.
2.	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. Tiekėjas privalo numatyti visų nurodytų tyrimų verifikavimo procedūras pagal CLSI EPI 5-A3 standarto reikalavimus bei nemokamai suteikti verifikavimui atlikti reikalingus reagentus ir priemones, jei siūlomas sprendimas (panaudai teikiami prietaisai, reagentai ir kitos priemonės) iki šiol nebuvo naudojamas VUL Santaros klinikų Laboratorinės medicinos centre.
3.	Perkančioji 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). Perkančioji organizacija neįsipareigoja išpirkti viso prekių kiekio.
4.	Tiekėjas turi pateikti dokumentus, įrodančius parduodamos prekės atitikimą kokybės ir techniniams reikalavimams, nurodytiems pirkimo dokumentų techninėje specifikacijoje: gamintojo parengtus katalogus, siūlomų prekių techninių charakteristikų aprašymus, prietaiso vartotojo vadovą, reagentų ir pagalbinių priemonių aprašymus ir kitus objektinius dokumentus (pdf formatu) anglų kalba. Šiuose dokumentuose tiekėjas turi grafiškai nurodyti (t. y. pastebimai pažymėti – spalvotai marķiuoti, ir/ar nurodyti rodyklėmis, ir/ar pabrūkšti) konkrečias teikiamų dokumentų vietas, kur aprašomos reikalaujamų techninių charakteristikų reikšmės bei įrašyti, kurį techninių reikalavimų punktą jos atitinka. Papildomai Tiekėjas gali teikti ir kitą informaciją (pvz. nuotraukas, filmuotą medžiagą ir kt.). Tiekėjo ir gamintojo savideklaracijos nėra laikomos pakankamais - tinkamais atitikimo Techninei specifikacijai įrodymais.
5.	Tiekėjas turi tiekti prekes, atitinkančias Europos Parlamento ir Tarybos direktyvų ir reglamentų nuostatas. Siūlantiesiems reagentus ir pagalbines priemones pateikti atitiktis dokumentus pagal Europos Parlamento ir Tarybos Reglamento (ES) 2017/746 nuostatas (CE sertifikatas arba EB atitikties deklaracija arba lygiavertiai dokumentai anglų kalba).
6.	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).
7.	Sutarties vykdymo laikotarpiu apie bet kokius produktų pakeitimus, su produktais susijusius galimus nepageidaujamus įvykius keliančius pavojų tyrimų kokybei - pacientų saugumui, laboratorijos personalo saugumui, tiekėjas turi nedelsiant pranešti vartotojui.
8.	Tiekėjas turi pateikti reagentų ir pagalbinių priemonių saugos duomenų lapus ir kitą su tyrimo procesu susijusią svarbią informaciją iki panaudai teikiamų prietaisų perdavimo - priėmimo akto pasirašymo momento.
9.	Iki panaudai teikiamų prietaisų perdavimo - priėmimo akto pasirašymo, Tiekėjas turi pateikti detalių prietaisų priežiūros planą ir instrukcijas.
10.	Panaudos davėjas savo lėšomis turi pasirūpinti reikiamo pajėgumo nepertraukiamo maitinimo šaltinių/ -iais, į kurių/ -iuos turi įjungti panaudai siūlomos prietaisus. Taip pat panaudos davėjas turi savo lėšomis Perkančiajai organizacijai suteikti spausdintuvą reikalingą spausdinti duomenis iš panaudai pateiktų prietaisų. Visos šiame punkte išvardintos įrangos veikimą (remontą, priežiūrą, spausdintuvo kasečių tiekimą) Tiekėjas turi užtikrinti nemokamai reagentų ir pagalbinių priemonių pirkimo - pardavimo sutarties galiojimo metu.

11.	Siūlomi prietaisai (jų programinė įranga) prietaisų diegimo metu privalo būti sujungta su tarpine programa "INSTRUMENT MANAGER", kuri prietaisus sujungia su esama laboratorijos informacine sistema (įstaiga turi licenciją naudotis tarpine programa "INSTRUMENT MANAGER" Data Innovations). Jei reikia, tiekėjas turi įsigyti licencijos plėtinius prietaisų (programinės įrangos) jungtims sukurti, taip pat tiekėjas savo lėšomis turi pasirūpinti visa reikiama įranga prietaisų prijungimui į PO vietinį kompiuterinį tinklą. Šis reikalavimas netaikomas, kai panaudai siūlomi prietaisai jau yra sujungti su tarpine programa "INSTRUMENT MANAGER" ir šiuo metu yra naudojami Biochemijos laboratorijoje adresu Santariškių g. 2.
12.	Visas siūlomas sprendimas (prietaisai, sistemos programinė įranga, integracija su PO informacine sistema) turi gebėti veikti tik PO vietiniame kompiuteriniame tinkle, prieiga prie Interneto, sprendimo veikimui, neturi būti privaloma.
13.	Reikalavimai panaudos sutarties vykdymui nurodyti SPS 2 priede „Panaudos sutarties projektas“.

Pirkimo dalies Nr.	Reagento arba pagalbinės priemonės pavadinimas	Specialieji reikalavimai, metodas	Mato vienetas	Perkamas kiekis	Numat. PVM %	1 mato vnt. įkainis be PVM	Viso kiekio kaina be PVM	Viso kiekio kaina su PVM	Siūlomos prekės pavadinimas, kodas, gamintojas, nuoroda į gamintojo katalogo psl.
1.	REAGENTAI IR PAGALBINĖS PRIEMONĖS IMUNOFERMENTINIAMS TYRIMAMS ATLIKIAMIESI LISA (ENZYMELINKED IMMUNOSORBENT ASSAY) METODU.								
	Reagentai Respiratorinio sincitinio viruso IgG tyrimui	Visiškai kiekybinis Respiratorinio sincitinio viruso IgG nustatymas imunofermenitiniu (ELISA) metodu žmogaus serume ar plazmoje. Ne daugiau kaip 4 šulinėliai neigiamos, teigiamos ir ribinės kontrolių. Kontrolės, konjugatas, substratas, mėginių skiediklis, stabdymo reagentas pakuotėje paruošti naudoti. Tyrimo trukmė iki 2 val. Tyrimas suderinamas su to paties gamintojo RSV IgM. Tyrimo kalibravimas atliekamas naudojant 4 parametrų logaritminį modelį.	rink.	2	5	194,80	389,60	409,08	SERION ELISA classic Respiratory Syncytial Virus IgG, 96 test. ESR113G, Virion-Serion, Gamintojo dokumentacija (konfidencialu), psl.1-28
	Reagentai Respiratorinio sincitinio viruso IgM tyrimui	Visiškai kiekybinis Respiratorinio sincitinio viruso IgM nustatymas imunofermenitiniu (ELISA) metodu žmogaus serume ar plazmoje. Ne daugiau kaip 4 šulinėliai neigiamos, teigiamos ir ribinės kontrolių. Kontrolės, konjugatas, substratas, mėginių skiediklis, stabdymo reagentas pakuotėje paruošti naudoti. Tyrimo trukmė iki 2 val. Suderinamas su to paties gamintojo RSV IgG. Tyrimo kalibravimas atliekamas naudojant 4 parametrų logaritminį modelį.	rink.	2	5	194,80	389,60	409,08	SERION ELISA classic Respiratory Syncytial Virus IgM, 96 test. ESR113M, Virion-Serion, Gamintojo dokumentacija (konfidencialu), psl.1-28
	Reagentai adenoviruso tyrimui IgG	Reagentai visiškai kiekybiniam Adenoviruso IgG nustatymui imunofermenitiniu (ELISA) metodu žmogaus serume ar plazmoje. Ne daugiau kaip 4 šulinėliai neigiamos, teigiamos ir ribinės kontrolių. Kontrolės, konjugatas, substratas, mėginių skiediklis, stabdymo reagentas pakuotėje paruošti naudoti. 96 šulinėlių plokštelė. Suderinamas su to paties gamintojo Adenoviruso IgM.	rink.	3	5	201,00	603,00	633,15	SERION ELISA classic Adenovirus IgG, 96 test. ESR128G, Virion-Serion, Gamintojo dokumentacija (konfidencialu), psl.41-76
	Reagentai adenoviruso tyrimui IgM	Reagentai visiškai kiekybiniam Adenoviruso IgM nustatymui imunofermenitiniu (ELISA) metodu žmogaus serume ar plazmoje. Ne daugiau kaip 4 šulinėliai neigiamos, teigiamos ir ribinės kontrolių. Kontrolės, konjugatas, substratas, mėginių skiediklis, stabdymo reagentas pakuotėje paruošti naudoti. 96 šulinėlių plokštelė. Suderinamas su to paties gamintojo Adenoviruso IgG. Tyrimo kalibravimas atliekamas naudojant 4 parametrų logaritminį modelį.	rink.	9	5	176,60	1589,40	1668,87	SERION ELISA classic Adenovirus IgM, 96 test., ESR128M, Virion-Serion, Gamintojo dokumentacija (konfidencialu), psl.41-76

Reagentai Aspergillus galaktomanano Ag tyrimui	Reagentai visiškai kiekybiniam Aspergillus galaktomanano Ag nustatymui imunofermentiniu (ELISA) metodu žmogaus serume ar plazmoje ir BAL (bronchoalveolinio lavažo) skystyje. Ne daugiau kaip 4 šulinėliai neigiamos, teigiamos ir ribinės kontrolių. Konjugatas, substratas, mėginių skiediklis, stabdymo reagentas pakuotėje paruošti naudoti. 96 šulinėlių plokštelė. Tyrimo kalibravimas atliekamas naudojant 4 parametrų logaritminį modelį.	rink.	33	5	776,40	25621,20	26902,26	PLATELIA™ ASPERGILLUS Ag, 96 test., B62794, Bio-rad, Gamintojo dokumentacija (konfidencialu), psl.77-135
Reagentai Candida manano Ag tyrimui	Visiškai kiekybinis Candida manano Ag nustatymas imunofermentiniu (ELISA) metodu žmogaus serume ar plazmoje ir BAL (bronchoalveolinio lavažo) skystyje. Ne mažiau kaip 5 taškų kalibracija, teigiama kontrolė. Tyrimo kalibravimas atliekamas naudojant 4 parametrų logaritminį modelį.	rink.	33	5	523,80	17285,40	18149,67	PLATELIA™ Candida Ag Plus, 96 test., B62784, Bio-rad, Gamintojo dokumentacija (konfidencialu), psl. 143-184
Reagentai Komplemento sistemos klasikinio kelio funkcinio aktyvumo CH50 tyrimui	Komplemento sistemos klasikinio kelio funkcinio aktyvumo CH50 nustatymas imunofermentiniu (ELISA) metodu žmogaus serume. Rinkinyje tur būti: visi reagentai reikalingi tyrimui atikimui, 96 (8x12) šulinėlių plokštelė, kalibravimo ir kontrolinės medžiagos, reakcijos stabdymo tirpalas, plovimo tirpalo koncentratas, mėginio skiediklis, substratas, konjugatas, reakcijos aktyviklis. Turi būti galimybė kiekybinį įvertinimą atlikti intervale nuo 0 iki 350 UEq/ml, o kalibracinė kreivė sudaroma naudojant ne mažiau 5 skirtingų koncentracijų kalibracines medžiagas. Rinkinyje turi būti ne mažiau 2 skirtingų koncentracijų kontrolinės medžiagos. Tyrimo jautrumas ≥ 93 %, tyrimo specifiskumas ≥ 99 %.	rink.	9	5	767,40	6906,60	7251,93	MicroVue CH50 Eq EIA, 96 test, A018, QUIDEL, Gamintojo dokumentacija (konfidencialu), psl. 185-207
Reagentai Antikūnų prieš difterijos vakciną tyrimui	Visiškai kiekybinis IgG antikūnų prieš difterijos toksiną nustatymas imunofermentiniu (ELISA) metodu žmogaus serume ar plazmoje. Rinkinyje turi būti 96 šulinėlių plokštelė laužoma į 12 atskirų juostelių po 8 šulinėlius, kalibracinė medžiaga, kontrolinė medžiaga, konjugatas, plovimo tirpalo koncentratas, skiedimo buferis, reakcijos stabdymo tirpalas, substratas, kokybės kontrolės sertifikatas su standartinė kreive ir vertinimo lentele. Matavimų rezultatai pateikiami tarptautiniais vienetais.	rink.	2	5	207,00	414,00	434,70	SERION ELISA classic Diphtheria IgG, 96 test., ESR130G, Virion-Serion, Gamintojo dokumentacija (konfidencialu), psl. 209-254
Reagentai Antikūnų prieš stabligės vakciną tyrimui	Visiškai kiekybinis IgG antikūnų prieš stabligės toksiną nustatymas imunofermentiniu (ELISA) metodu žmogaus serume ar plazmoje. Rinkinyje turi būti 96 šulinėlių plokštelė laužoma į 12 atskirų juostelių po 8 šulinėlius, kalibracinė medžiaga, kontrolinė medžiaga, konjugatas, plovimo tirpalo koncentratas, skiedimo buferis, reakcijos stabdymo tirpalas, substratas, kokybės kontrolės sertifikatas su standartinė kreive ir vertinimo lentele.	rink.	2	5	207,00	414,00	434,70	SERION ELISA classic Tetanus IgG, 96 test., ESR108G, Virion-Serion, Gamintojo dokumentacija (konfidencialu), psl.255-300
Reagentai 17-OH progesterono tyrimui	17-OH progesterono tyrimas serume. Nereikalingas papildomas mėginių paruošimas.	rink.	70	5	241,20	16884,00	17728,20	17-OH-Progesterone ELISA, 96 test., RE:52071, IBL-International, Gamintojo dokumentacija (konfidencialu), psl.301-317

Reagentai C1 inhibitoriaus funkcinio aktyvumo tyrimui	C1 inhibitoriaus funkcinio aktyvumo tyrimas serume ir plazmoje. Pateikti ne mažiau kaip 2 kontrolines medžiagas (normalaus ir patologiškai mažo C1 inhibitoriaus aktyvumo).	rink.	10	5	730,80	7308,00	7673,40	C1-Inhibitor Plus ELISA, 96 test., A037, QUIDEL, Gamintojo dokumentacija (konfidencialu), psl. 323-348
Reagentai Glutamo rūgšties dekarboksilazės antikūnų tyrimui	Kiekybinis glutamo rūgšties dekarboksilazės antikūnų tyrimas žmogaus serume, plazmoje ir kituose organizmo skysčiuose. Tyrimui naudojamos ne mažiau kaip dvi kalibracinės medžiagos. Kalibracinė kreivė sudaroma 4 parametru log metodu.	rink.	18	5	545,60	9820,80	10311,84	Anti-GAD ELISA, 96 test., MP53051, IBL-International, Gamintojo dokumentacija (konfidencialu), psl.350-355;
Toxocara canis IgG	Reagentai pusiau kiekybiniam Toxocara canis IgG nustatymui imunofementiniu (ELISA) metodu žmogaus serume ar plazmoje. Ne daugiau kaip 4 šulinėliai neigiamos, teigiamos ir ribinės kontrolių. Kontrolės, konjugatas, substratas, mėginių skiediklis, stabdymo reagentas pakuotėje paruošti naudoti. 96 šulinėlių plokštelė.	rink.	18	5	158,40	2851,20	2993,76	NovoLisa Toxocara canis IgG, 96 test., TOCG0450, Novatec, Gamintojo dokumentacija (konfidencialu), psl. 360-365; 392-401
Vienkartiniai antgaliai 300 µl	Antgaliai tinkami panaudai teikiams prietaisams. Antgaliai sudėti į plokšteles, kurios atitinka panaudai teikiamų prietaisų vietą/formą skirtą antgalių plokštei įdėti. Kiekvienos antgalių plokštelės matmenys yra (8 x 12) antgalių. Rinkinyje ne mažiau kaip 960 antgalių.	rink.	35	5	102,20	3577,00	3755,85	Pipetting tips, 300 µl, 1 x 960 tips, VT111, Virion-Serion, Gamintojo dokumentacija (konfidencialu), psl.407
Vienkartiniai antgaliai 1100 µl	Antgaliai tinkami panaudai teikiams prietaisams. Antgaliai sudėti į plokšteles, kurios atitinka panaudai teikiamų prietaisų vietą/formą skirtą antgalių plokštei įdėti. Kiekvienos antgalių plokštelės matmenys yra (8 x 12) antgalių. Rinkinyje ne mažiau kaip 960 antgalių.	rink.	13	5	102,20	1328,60	1395,03	Pipetting tips, 1100 µl, 1 x 960 tips, VT112, Virion-Serion, Gamintojo dokumentacija (konfidencialu), psl.407
RF absorbentas	Ig M reumatoidinio faktoriaus absorbentas. Pakuotėje ne mažiau kaip 20 ml. Pakuotė pritaikyta ją įdėti į panaudai teikiamų prietaisų vietą/formą skirtą šiam absorbentui.	pakuotė	20	5	36,60	732,00	768,60	SERION RF Absorbent, 1x20 ml, Z200, Virion-Serion, Gamintojo dokumentacija (konfidencialu), psl.409-411
Reagentai ir pagalbinės priemonės pipetavimo ir plovimo patikrai atlikti	Patikros rinkinys skirtas kolorimetriniu metodu įvertinti pipetavimo sistemos ir mikroplokštelių plovimo veikimą. Į rinkinį turi įeiti ne mažiau kaip 5 skirtingi spalviniai tirpalai. Šiuo rinkiniu atliekama panaudai teikiamų prietaisų patikra.	rink.	5	5	194,80	974,00	1022,70	Performance evaluation kit, B89894, Bio-rad, Gamintojo dokumentacija (konfidencialu), psl.412-424
TECHININIAI REIKALAVIMAI PANAUDAI SUTEIKIAMIESI DVIEM IDENTISKIEMS PRIETAISAMS								
Siūlomų prietaisų Modelis (tipas)			Gamintojas, kilmės šalis			Pagaminimo metai		

Reikalaujami techniniai parametrai		Šioje grafoje Tiekėjas turi nurodyti pasiūlyme pateikto dokumento pavadinimą, puslapio numerį, o tame dokumente pabraukti, nuspalvinti ar kitaip pažymėti informaciją įrodančią pasiūlymo atitikimą keliamiems reikalavimams.
Prietaisas turi atlikti ne mažiau kaip 2 skirtingus tyrimus ELISA metodu vienu metu.		<i>Jrašo pasiūlymą teikiantis asmuo</i> (pastaba: šio reikalavimo atitikimui įrodyti būtina pateikti gamintojo prietaiso naudojimo instrukciją arba gamintojo parengtą prietaiso aprašą anglų kalba). Tiekėjo ir gamintojo savideklaracijos nėra laikomos pakankamais - tinkamais atitikimo Techninei specifikacijai įrodymais.
Prietaisas turi automatiškai atlikti šulinėlių plokštelių plovimą.		<i>Jrašo pasiūlymą teikiantis asmuo</i> (pastaba: šio reikalavimo atitikimui įrodyti būtina pateikti gamintojo prietaiso naudojimo instrukciją arba gamintojo parengtą prietaiso aprašą anglų kalba). Tiekėjo ir gamintojo savideklaracijos nėra laikomos pakankamais - tinkamais atitikimo Techninei specifikacijai įrodymais.
Prietaisas turi automatiškai atlikti skiedimą.		<i>Jrašo pasiūlymą teikiantis asmuo</i> (pastaba: šio reikalavimo atitikimui įrodyti būtina pateikti gamintojo prietaiso naudojimo instrukciją arba gamintojo parengtą prietaiso aprašą anglų kalba). Tiekėjo ir gamintojo savideklaracijos nėra laikomos pakankamais - tinkamais atitikimo Techninei specifikacijai įrodymais.
Prietaisas turi automatiškai atlikti inkubaciją su kratymo funkcija		<i>Jrašo pasiūlymą teikiantis asmuo</i> (pastaba: šio reikalavimo atitikimui įrodyti būtina pateikti gamintojo prietaiso naudojimo instrukciją arba gamintojo parengtą prietaiso aprašą anglų kalba). Tiekėjo ir gamintojo savideklaracijos nėra laikomos pakankamais - tinkamais atitikimo Techninei specifikacijai įrodymais.
Prietaisas turi automatiškai atlikti tyrimų rezultatų vertinimą.		<i>Jrašo pasiūlymą teikiantis asmuo</i> (pastaba: šio reikalavimo atitikimui įrodyti būtina pateikti gamintojo prietaiso naudojimo instrukciją arba gamintojo parengtą prietaiso aprašą anglų kalba). Tiekėjo ir gamintojo savideklaracijos nėra laikomos pakankamais - tinkamais atitikimo Techninei specifikacijai įrodymais.
1 pirkimo dalies suma be PVM Eur:		97 088,40
PVM suma Eur:		4 854,42
1 pirkimo dalies suma su PVM Eur:		101 942,82

**Pildyti tuomet, jei sutarties vykdymui bus pasitelkti subtiektėjai*

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
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: pagal pridedamą lentelę (SPS 1 priedas).

Bendra pasiūlymo kaina su PVM – 101942,82	Eur (šimtas vienas tūkstantis devyni šimtai keturiasdešimt du Eur 82 ct (skaičiais ir žodžiais))
---	---

Į šią sumą įeina visos išlaidos ir visi mokesčiai, taip pat ir PVM, kuris sudaro 4854,42 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)	424

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)	2
8	Tiekėjo deklaracija Interlux (konfidencialu)	2

Pasiūlymas galioja 90 kalendorinių dienų.

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)