

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)

Vilniaus universiteto ligoninė Santaros klinikoms, VŠĮ
(Adresatas (perkančioji organizacija))

PASIŪLYMAS
DĖL REAGENTŲ IR TERPIŲ IMUNINIAMS TYRIMAMS
(9885)
2025-03-13 Nr. 0314
(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
Fakso numeris	-
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 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, remontas ir priežiūra

*Pildyti tuomet, jei sutarties vykdymui bus pasitelkti subtiekejai

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA
Reagentai ir terpės imuniniams tyrimams (9885)

1.	Visoms nurodytoms konkrečioms medžiagoms ir/ar konkrečioms prekių pavadinimams taikoma „arba lygiavertis“. Tiekėjas, siūlantis lygiavertę prekę, privalo patikimomis priemonėmis įrodyti, kad siūloma prekę yra lygiavertė ir visiškai atitinka techninę specifikaciją keliamus reikalavimus.		
	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, gamintojo parengtus katalogus, nuorodas į internetinį tinklą, siūlomų prekių techninių charakteristikų aprašymus, prietaisų vartotojo vadovus, reagentų ir pagalbinų priemonių aprašymus ir kitus objektyvius, patikimo tinkamumą įrodančius dokumentus (pdf formatu), 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.		
2.			
3.	Reagentų ir pagalbinų 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 kokių gamintojo atliekamų produktų pakitimų, su produktais susijusių galimų nepageidaujamų įvykių keliančių pavojų tyrimų kokybei - pacientų saugumui, laboratorijos personalo saugumui, nedelsiant pranešti vartotojui.		
4.	Tiekėjas turi būti gamintojo įgaliotas tiekti siūlomus reagentus. Tiekėjas kartu su pasiūlymu 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.	Taikoma pirkimo dalimis Nr. 3 ir Nr. 4. Visos siūlomos prekės turi būti originalios, tinkamos darbui prietaisais, suteikiamais panaudos būdu.		
6.	Pateiktų prekių galiojimo laikas pristatymo metu turi būti ne trumpesnis kaip 6 mėnesiai, išskyrus Techninės specifikacijos 1 pirkimo dalyje nustatytus trumpesnius galiojimo terminus.		
7.	Prekių, kurių kaina iki 3 Eur, vienetu 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, vienetu įkainis pateikiamame pasiūlyme turi būti pateikiamas suapvalintas pagal aritmetikos taisyklės iki šimtųjų (du skaitčiai po kablelio) skaičiaus suma ir pirkimo dalies suma turi būti išreikšta cento tikslumu (du skaitčiai po kablelio).		
Pirkimo dalies Nr.	Reagentai ABO kraujo grupės ir RhD nustatymui tiesioginiu ir atvirkštinio būdu bei vidaus kokybės kontrolei, hemaglutinacija plokštumoje		
1.	Pasiūlymą teikti visai pirkimo daliai. Reagentai skirti <i>in vitro</i> diagnostikai (su pasiūlymu pateikti galiojančio patvirtinančio dokumento kopija), tiesiogiam ir atvirkštiniam ABO ir RhD kraujo grupių nustatymui. Dėl trumpo reagentų galiojimo laiko didesnio negu 10 ml tūrio kalibruotu lašintuvų nesūlyti. Tyrimai turi būti patvirtinti (įsivinti ir validuoti) rutiniame laboratorijos darbe, arba įsisavinimas ir patvirtinimas turi būti finansuojami tiekėjo lėšomis. Tiekėjas privalo garantuoti reagentų pristatymą gamintojo instrukcijoje numatytais sąlygomis ir prisima atsakomybę už netinkamomis sąlygomis transportuojant aktyvumą praradusius reagentus. Tiekėjas turi garantuoti kokybės reikalavimų neatitinkančių reagentų grąžinimo ir išlaidų kompensavimo galimybę.		
	Reagento ar pagalbinės priemonės pavadinimas	Reagento ar pagalbinės priemonės apibūdinimas	Mato vnt.
	Preliminarus kiekis	Irašo pasiūlymą teikiantis asmuo (pastaba: šio reikalavimo atitikimui įrodyti būtina pateikti gamintojo parengtus reagentų aprašus anglų kalba. Tiekėjo ir gamintojo savideklaracijos nėra laikomos pakankamais - tinkamais atitikimo Techninei specifikacijai įrodymais.)	
1.1.	Specifiniai monokloniniai antikūnai prieš eritrocitų A antigeną, IgM izotipo	Fasuoatė: buteliukas su kalibruotu lašintuvu, buteliuko tūris ne 10 ml. Galiojimas ne trumpesnis negu 6 mėn. nuo pristatymo datos. Gamintojo dokumentacija 1p.d. Monoklonai 1.2.1-1.2.5. psl. 1; 28-29	20000
1.2.	Specifiniai monokloniniai antikūnai prieš eritrocitų B antigeną, IgM izotipo		20000
1.3.	Specifiniai monokloniniai antikūnai prieš eritrocitų AB antigenus, IgM izotipo		11000

1.4.	Specifiniai monokloniniai antikūnai prieš eritrocitų D antigeną, IgM izotipo	ml	16000	1.4.Fasvotė: buteliukas su kalibruotu lašintuvu, buteliuko tūris 10 ml. Galiojimas ne trumpesnis negu 6 mėn. nuo pristatymo datos. Gamintojo dokumentacija Ip.d. Monoklonai 1.2.1-1.2.5, psl. 7; 28-29						
1.5.	Rh kontrolė (neigiama kontrolė monokloniniams antikūnams)	ml	1200	1.5.Fasvotė: buteliukas su kalibruotu lašintuvu, buteliuko tūris 10 ml. Galiojimas ne trumpesnis negu 6 mėn. nuo pristatymo datos. Gamintojo dokumentacija Ip.d. Monoklonai 1.2.1-1.2.5, psl. 16; 28-29						
1.6.	Žmogaus eritrocitų rinkinys, A1 ir B	ml	1200	Dviejų specifiskumų (A1 ir B) paruoštų naudoti (4-5%) žmogaus kilmės eritrocitų rinkinys atvirksčiniam ABO tipavimui. Eritrocitai stabilizuoti (galiojimas ne trumpesnis negu 4 sav. nuo pristatymo datos), buteliuke su kalibruotu lašintuvu, buteliuko tūris ne mažiau nei 5 ml ir ne daugiau nei 10 ml. Nurodytas būtinasis bendras A1 ir B eritrocitų tūris						
1.7.	Žmogaus eritrocitų rinkinys, A1, A2, B, O	ml	1200	Keturių specifiskumų (A1, A2, B ir O) paruoštų naudoti (4-5%) žmogaus kilmės eritrocitų rinkinys atvirksčiniam ABO tipavimui ir vidaus kokybės kontrolei. Eritrocitai stabilizuoti (galiojimas ne trumpesnis negu 4 sav. nuo pristatymo datos), buteliuke su kalibruotu lašintuvu, buteliuko tūris ne mažiau nei 5 ml ir ne daugiau nei 10 m. Nurodytas būtinasis bendras A1, A2, B ir O eritrocitų tūris.						
Reagentų ir pagalbinųjų priemonių poreikio apimtis nurodyta tyrimų skaičiumi 36 - ms mėnesiams - 1.1-1.7. punktui. Atsižvelgiant į nurodytą poreikį (1.1-1.7.), pasiūlymas turi būti teikiamas (1.2.1. - 1.2.n.) tokiomis prekėmis ir jų pakuotėmis, kokiomis bus tiekiamas Perkancijai organizacijai (t.y. kokiai pakuotei bus išrašoma sąskaita). Reagentų ir pagalbinųjų priemonių pasiūlymas turi būti teikiamas 2.2.1. - 2.2.n. punktuose, kur nurodyta "rašo pasiūlymą teikiantis asmuo", o n - reiškia skirtingų prekių skaičių.										
	Reagento ar pagalbinės priemonės pavadinimas	Reagento ar pagalbinės priemonės apibūdinimas	Siūlomas mato vienetas	Preliminarus 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
1.2.1.	Anti-A	Reagentas, kuriame yra specifiniai monokloniniai antikūnai prieš eritrocitų A antigeną, IgM izotipo	1x10 ml	2000	4,00	5	4,20	8 000,00	8 400,00	CE-IMMUNDIAGNOSTIKA, 01110
1.2.2.	Anti-B	Reagentas, kuriame yra specifiniai monokloniniai antikūnai prieš eritrocitų B antigeną, IgM izotipo	1x10 ml	2000	4,00	5	4,20	8 000,00	8 400,00	CE-IMMUNDIAGNOSTIKA, 02110
1.2.3.	Anti-AB	Reagentas, kuriame yra specifiniai monokloniniai antikūnai prieš eritrocitų AB antigeną, IgM izotipo	1x10 ml	1100	4,60	5	4,83	5 060,00	5 313,00	CE-IMMUNDIAGNOSTIKA, 03110
1.2.4.	Anti-D	Reagentas, kuriame yra specifiniai monokloniniai antikūnai prieš eritrocitų D antigeną, IgM izotipo	1x10 ml	1600	6,00	5	6,30	9 600,00	10 080,00	CE-IMMUNDIAGNOSTIKA, 06210
1.2.5.	Control reagent monoclonal	Reagentas, kuris naudojamas kaip neigiamą kontrolę monokloniniams antikūnams	1x10 ml	120	5,60	5	5,88	672,00	705,60	CE-IMMUNDIAGNOSTIKA, 33110
1.2.6.	Biostestcell A1B	Žmogaus eritrocitų rinkinys, A1 ir B	2x10 ml	60	38,00	5	39,90	2 280,00	2 394,00	Bio-rad, 12012455

	Rezultatų dokumentavimui reikiama įranga (ne mažiau negu 5500 tyrimų rezultatų dokumentavimui, skenuotą arba fotografuotą vaizdą išsaugant ne trumpiau, negu 6 mėnesius).	Būtina	Rezultatų dokumentavimui pateikiama IRIScan Desk 5 Pro įranga, kuri tinkama ne mažiau negu 5500 tyrimų rezultatų dokumentavimui (rekomendacija gamintojo – per dieną iki 500 skenavimų/fotografavimų), taip pat yra galimybė skenuotą arba fotografuotą vaizdą išsaugoti ne trumpiau, negu 6 mėnesius ir daugiau, nes priklauso nuo kompiuterio kietojo disko talpos. Gamintojo dokumentacija [RANGA 3 p.d., psl. 1-2
	Tiekėjas, suteikiantis prietaisą panaudos būdu, iki panaudai teikiamų prietaisų instaliavimo turi pravesi detalius personalo mokymus darbu su prietaisais. Turi būti garantuotas nuolatinis nemokamas personalo konsultavimas techniniais, metodiniais, bei reagentų, kontrolinių medžiagų naudojimo ir kt. klausimais	Būtina	Tiekėjas suteikdamas prietaisą panaudos būdu, iki panaudai teikiamų prietaisų instaliavimo praves detalius personalo mokymus darbu su prietaisais. Yra garantuojamas nuolatinis nemokamas personalo konsultavimas techniniais, metodiniais, bei reagentų, kontrolinių medžiagų naudojimo ir kt. klausimais.

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

*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 – 52205,48 Eur	Penkiasdešimt du tūkstančiai du šimtai penki Eur 48 ct
(skaičiais)	(žodžiais)

Į šią sumą įeina visos išlaidos ir visi mokesčiai, taip pat ir PVM, kuris sudaro 2485,98 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 1,2,3 p.d.	
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	1
8	Tiekėjo deklaracija Interlux	1
9	Tiekėjo deklaracija dėl atsakingų asmenų Multilabo	1

10	Tiekėjo deklaracija dėl atsakingų asmenų Interlux	1
----	---	---

Pasiūlymas galioja 90 kalendorinių dienų nuo pasiūlymų pateikimo termino pabaigos.

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

Viešųjų pirkimų specialistė

Kristina Pušinskienė

(Tiekėjo arba jo įgalioto
asmens pareigų pavadinimas)

(Parašas)

(Vardas ir pavardė)