

2.	Analizatorius kiekybiniam CRB (C reaktyviojo baltymo) tyrimui		Sausos chemijos, pusiau automatinis, mobilus fluorescencinio skanavimo i- Chroma II analizatorius. Boditech
		1. Analizatorius pusiau automatinis arba automatinis;	1. Analizatorius pusiau automatis; (4 p.)

2.1.	Reikalavimai analizatoriui:	2. Tyrimas atliekamas iš kapiliarinio kraujo mėginio be papildomo paruošimo; 3. Tyrimui atlikti reikalingas (pakankamas) kraujo mėginio kiekis - ne daugiau kaip 10 µl; 4. Mėginio ištyrimo trukmė - ne daugiau kaip 15 min.; 5. Tyrimo rezultatai pateikiami skystųjų kristalų ekrane (LCD) arba lygiavėrčiame ekrane ir spausdinami ant popieriaus; 6. Tyrimui atlikti naudojama tyrimo kasetė arba lygiavėrtė priemonė reikalinga tyrimui atlikti; 7. CRB kapiliariniame kraujyje matavimo ribos - nuo 5 iki 200 mg/l (ne siauresnės už nurodytas); 8. Analizatoriaus vidinės atminties, skirtos tyrimo rezultatų išsaugojimui, talpa - ne mažiau nei 100 tyrimų rezultatų; 9. Galimybė tyrimo duomenis papildomai kaupti SD kortelėje arba duomenis eksportuoti per USB; 10. Analizatoriuje įmontuotas laikmatis tyrimo trukmės sekimui arba lygiavėrtė priemonė tyrimo trukmei įvertinti („trumpėjanti“ ar „ilgėjanti“ grafinė juostelė ar pan.); 11. Analizatoriuje įmontuotas arba šalia statomas (išorinis) terminis spausdintuvas; 12. Analizatoriaus turi „miego“ (energijos taupymo) režimą; 13. Automatinė analizatoriaus savitakra kaskart, kai analizatorius įjungiamas;	2. Tyrimas atliekamas iš kapiliarinio kraujo mėginio be papildomo paruošimo; (246-247 p.); 3. Tyrimui atlikti reikalingas (pakankamas) kraujo mėginio kiekis - 10 µl; (237 p., 243 p., 246-247 p.) 4. Mėginio ištyrimo trukmė - 3 min.; (237 p., 321 p.) 5. Tyrimo rezultatai pateikiami skystųjų kristalų ekrane (LCD) ir spausdinami ant popieriaus; (9-10 p.) 6. Tyrimui atlikti naudojama tyrimo kasetė; (33-34 p., 7. CRB kapiliariniame kraujyje matavimo ribos - nuo 2,5 iki 300 mg/l; (238 p., 246 p.) 8. Analizatoriaus vidinės atminties, skirtos tyrimo rezultatų išsaugojimui, talpa - 1000 tyrimų rezultatų; (44 p., 132 p.) 9. Galimybė tyrimo duomenis papildomai kaupti SD kortelėje; (8 p., 132 p.) 10. Analizatoriuje įmontuotas laikmatis tyrimo trukmės sekimui (33 p., 36 p.). 11. Analizatoriuje įmontuotas terminis spausdintuvas; (40., 44 p.) 12. Analizatoriaus turi „miego“ (energijos taupymo) režimą; (28 p.) 13. Automatinė analizatoriaus savitakra kaskart, kai analizatorius įjungiamas; (15 p., 28 p.)
------	-----------------------------	--	--

		14. Galimybė prijungti klaviatūrą arba virtuali klaviatūra leičiamajame ekrane. 15. Darbui su analizatoriumi tinkamos aplinkos temperatūros ribos ne siauresnės kaip 15-30 °C; 16. Analizatorius turi CE-IVD ženklimą <i>(kartu su pasiūlymu būtina pateikti galiojančio dokumento, liudijančio analizatoriaus CE-IVD ženklimą, kopiją)</i>; 17. Komplektacija: 18. analizatorius, 19. adapteris su laidu analizatoriaus maitinimui iš elektros tinklo, 20. analizatoriaus tikrinimo priemonės (tikrinimo priemonės tiekėjas pateikia pagal gamintojo metodikas tinkamai jas suskaičiavęs), 21. naudojimo instrukcija lietuvių ir anglų kalba, 22. analizatoriaus techninis pasas.	14. Galimybė prijungti klaviatūrą arba virtuali klaviatūra leičiamajame ekrane.(8p., 34 p., 50 p.) 15. Darbui su analizatoriumi tinkamos aplinkos temperatūros ribos 15-35 °C; (55 p., 132 p.) 16. Analizatorius turi CE-IVD ženklimą <i>(kartu su pasiūlymu būtina pateikti galiojančio dokumento, liudijančio analizatoriaus CE-IVD ženklimą, kopiją)</i>; (372 p.) 17. Komplektacija: (7 p.) 18. analizatorius, (7 p.) 19. adapteris su laidu analizatoriaus maitinimui iš elektros tinklo, (7 p.) 20. analizatoriaus tikrinimo priemonės (tikrinimo priemonės tiekėjas pateikia pagal gamintojo metodikas tinkamai jas suskaičiavęs), 21. naudojimo instrukcija lietuvių ir anglų kalba, (1-121 p.) 22. analizatoriaus techninis pasas.
2.2.	Reikalavimai siūlomiems reagentams bei papildomoms priemonėms	1. Reagentai tinkami CRB tyrimui iš kapiliarinio kraujo mėginio panaudai pateikiamu analizatoriumi (atitinkančiu šioje techninėje specifikacijoje 2.1 punkte pateiktus reikalavimus). 2. Į pasiūlymą būtina įtraukti (įrašyti į 1 priede pateiktą lentelę) visas kapiliarinio kraujo mėginių tyrimų atlikimui, ne mažiau kaip 1 lygio kontrolei (1 kartą per mėnesį) bei tyrimų rezultatų dokumentavimui reikalingas priemonės.	1. Reagentai tinkami CRB tyrimui iš kapiliarinio kraujo mėginio panaudai pateikiamu analizatoriumi (atitinkančiu šioje techninėje specifikacijoje 2.1 punkte pateiktus reikalavimus). (235 p.) 2. Į pasiūlymą būtina įtraukti (įrašyti į 1 priede pateiktą lentelę) visas kapiliarinio kraujo mėginių tyrimų atlikimui, ne mažiau kaip 1 lygio kontrolei (1 kartą per mėnesį) bei tyrimų rezultatų dokumentavimui reikalingas priemonės. (249 p.)

	3. CRB tyrimui skirtų testo kasečių likęs galiojimo laikas jų pristatymo metu – ne trumpesnis kaip 80 % nuo viso gamintojo deklaruojamo galiojimo laikotarpio (<i>būtinai atitinkamas tiekėjo patvirtinimas</i>). 4. Reagentai turi būti paženklinami CE-IVD ženklais (<i>kartu su pasiūlymu būtina pateikti galiojančio dokumento, liudijančio reagentų CE-IVD ženklinimą, kopiją</i>).	3. CRB tyrimui skirtų testo kasečių likęs galiojimo laikas jų pristatymo metu – ne trumpesnis kaip 80 % nuo viso gamintojo deklaruojamo galiojimo laikotarpio. 4. Reagentai paženklinami CE-IVD ženklais. (253-254 p.)
--	--	--

SIŪLOMA ĮRANGA PANAUDOS SUTARTIES PAGRINDU

Eil. Nr.	Perduodamo turto (Panaudos) aprašas	Vieneto kaina (Eur)	Kiekis	Suma (Eur)
2.	Analizatorius i-Chroma II, Boditech Med Inc., Korėjos Respublika	979,35	1	1185,01
Iš viso: (Eur)				

PATEIKIAMŲ DOKUMENTŲ SĄRAŠAS

Eil.Nr.	Pateiktų dokumentų pavadinimas	Dokumento puslapių skaičius
1.	UAB „Medita” įgaliojimas (konfidencialu)	1
2.	Gamintojo dokumentai	606
3.	Medita EBVPD	14

Pasiūlymas galioja iki termino, nustatyto pirkimo dokumentuose.

Pasiūlymo konfidencialią informaciją sudaro:

UAB „Medita” įgaliojimas (konfidencialu)

SVARBU: Viešųjų pirkimų tarnyba yra išaiškinusi (žr. <http://vpt.lrv.lt/lt/naujienos/priminimas-del-konfidencialumo-viesuosiuose-pirkimuose>), kad visas tiekėjo pasiūlymas negali būti laikomas konfidencialia informacija. Konfidencialia informacija taip pat nelaikoma paslaugos kaina, įkainiai (paslaugos vieneto kaina), pateikti tiekėjų pašalinimo pagrindų nebuvimą patvirtinantys dokumentai, informacija apie pasitelktus ūkio subjektus, kurių pajėgumais remiasi tiekėjas, subtiektėjai, tiekėjo siūlomos paslaugos pavadinimas (modelis, gamintojas) ir techninės specifikacijos (charakteristikos), ypač tais atvejais, kuomet siūlomas pirkimo objektas yra masinės gamybos arba jo savybės yra visuotinai žinomi. Konfidencialia negalima laikyti informacijos apie rinkoje egzistuojančias paslaugas bei jų savybes, ypač jei tokia informacija teisėtomis priemonėmis prieinama (arba gali būti prieinama) kiekvienam fiziniam ar juridiniam asmeniui įvairiais informacijos kanalais (pavyzdžiui, analogišką informaciją apie pasiūlyme nurodytas paslaugas galima rasti tiekėjo arba gamintojo interneto tinklalapyje). Vien tai, kad tiekėjas konkrečiame pirkime siūlo jau egzistuojantį produktą, nesudaro pagrindo to produkto pavadinimo laikyti tiekėjo komercine paslaptimi. Prekės pavadinimas (modelis, gamintojas) ir techninės specifikacijos (charakteristikos) gali būti konfidenciali informacija tik tiekėjui tai pagrindus. Tiekėjas dalyvaujantis viešajame pirkime gali nurodyti, kuri informacija pasiūlyme yra laikytina konfidencialia, tačiau konfidenciali informacija turi būti motyvuotai pagrįsta, kad perkančioji organizacija galėtų įvertinti ir nustatyti pateiktos konfidencialios informacijos pagrįstą būtinumą informaciją laikyti konfidencialia ir jos neatskleisti tretiesiems asmenims.

PASTABA. Tiekėjui nenurodžius, kokia informacija yra konfidenciali, laikoma, kad konfidencialios informacijos pasiūlyme nėra.

Viešųjų pirkimų specialistė

Jurgita Žaliauskienė