

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA
REAGENTŲ IR PAGALBINIŲ PRIEMONIŲ VISUOTINIAM NAUJAGIMIŲ TIKRINIMUI IR GYDYMO KONTROLEI PIRKIMAS NR. 17418

- 1 Visoms nurodytoms konkrečioms medžiagoms ir/ar konkreitiems 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 pateikti dokumentą, patvirtinantį, kad tiekėjas yra oficialus siūlomų prekių gamintojo atstovas arba turi rašytinį susitarimą su tokiau atstovu dėl prekybos siūlomomis prekėmis, t. y. turi prekių gamintojo suteiktas teises arba lygiavertį dokumentą (pateikiama skaitmeninė dokumento kopija).
- 3 Tiekėjas turi pateikti dokumentus, įrodančius parduodamos prekės atitikimą kokybės ir techniniams reikalavimams, nurodytiems pirkimo dokumentų techninėje specifikacijoje: tiekėjas turi pateikti gamintojo parengtus katalogus ir siūlomų prekių techninių charakteristikų aprašymus (jei gamintojo kataloge neišsamiai atspindi siūlomos prekės atitikimas techninės specifikacijos reikalavimams) (pdf formatu). 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. Kiti dokumentai, nenurodyti šiame punkte, nebus laikomi pakankama ir patikima informacija vertinimui atlikti. Perkančioji organizacija turi teisę reikalauti pateikti katalogų ir techninių aprašų originalus.
- 4 Perkančioji organizacija, siekdama patikrinti prekių atitikimą reikalavimams gali prašyti Tiekėjo per nustatytą terminą pateikti prekių pavyzdžių. Pateikti pavyzdžiai grąžinami nebus. Nepateikus prekių pavyzdžių, pasiūlymas bus atmetamas.
- 5 Tiekėjas turi tiekti prekes, atitinkančias Europos direktyvų nuostatas. Reagentai ir pagalbinės priemonės turi būti paženklinėti CE pagal IVD direktyvą 98/79/EC arba lygiavertiu ženklu. Siūlantiems reagentus ir pagalbines priemones pateikti atitikties dokumentą pagal Europos direktyvų nuostatas, kuris atitinka Tarybos direktyvos 98/79/EC sąlygas in vitro diagnostikos medicinos prietaisams. Visos siūlomos prekės turi būti skirtos in vitro diagnostiniam naudojimui.
- 6 Reagentų ir pagalbinių priemonių tiekėjas turi pateikti tyrimų protokolus, aprašymus, naudojimo instrukcijas, saugos duomenų lapus ir kitą su tyrimo procesu susijusią svarbią informaciją. Bet kokių gamintojo atliekamų pakeitimus nedelsiant pranešti vartotojui.
- 7 Tiekėjas, suteikiantis prietaisą/ įrangą panaudos būdu, turi pateikti detalų jo priežiūros planą, pateikti visas priežiūrai atlikti reikiamas priemones ir instrukcijas.
- 8 Tiekėjas, suteikiantis prietaisą/ įrangą panaudos būdu, turi užtikrinti, kad kompetentingas specialistas, turintis kompetenciją įrodantį dokumentą, apmokys personalą naudotis prietaisu/ įranga.
- 9 Tiekėjas, suteikęs prietaisą/ įrangą panaudos būdu, privalo savo sąskaita užtikrinti jos techninę priežiūrą, galimą gedimų šalinimą/remontą visą panaudos sutarties galiojimo terminą.
- 10 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
- 11 Prekių, kurių kaina iki 3 Eur, vieneto įkainis pateikiamame pasiūlyme turi būti pateikiamas suapvalintas pagal aritmetikos taisyklės iki dešimt tūkstančių (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.	Prekės pavadinimas	Specialieji reikalavimai, metodas	Matavimo vienetai	Maksimalus kiekis	Taikomas PVM %	1 mato vnt. įkainis be PVM	1 mato vnt. įkainis su PVM	Suma Eur be PVM	Suma Eur su PVM	Gamintojas, pastabos
5.	Reagentai ir pagalbinės priemonės aminorūgščių tyrimui analizatoriumi Biochrom 30+ AA. <i>Visi reagentai, kalibracinės, kontrolinės medžiagos ir/ar visos papildomos tyrimų priemonės (jų kiekiai ir kainos), reikalingos tyrimams, nurodyti atlikti Biochrom 30+ AA arba jam lygiavertiu prietaisu, turi būti nurodytos 5.1.-5.n (kur n yra visų reikiamų, tyrimams atlikti, reagentų ir priemonių skaičius) punktuose. Prietaisais yra perkančiosios organizacijos nuosavybė.</i>									
5.1	UV lempa	UV lempa S1000L aminorūgščių analizatoriui Biochrom 30+	vnt	3	21,00	70,00	84,70	210,00	254,10	Biochrom, Co, Ltd.
5.2	Kolonėlės praplovimo diafragma	Kolonėlės praplovimo diafragma (COIL FLUSH DIAPHRAGM x2) (80-2108-33) analizatoriui Biochrom 30+	vnt	1	21,00	109,00	131,89	109,00	131,89	Biochrom, Co, Ltd.
5.3	Buferių siurblių vožtuvų pakeitimo rinkinys	BUFFER PUMP CHECK VALVE REPLACEMENT KIT (80-2111-96) analizatoriui Biochrom 30+	vnt	1,00	21,00	486,00	588,06	486,00	588,06	Biochrom, Co, Ltd.
5.4	Siurblių riebokšlį rinkinys	PISTON SEAL KIT FOR CERAMIC PUMP HEADS 80-2114-71 analizatoriui Biochrom 30+	vnt	2,00	21,00	461,00	557,81	922,00	1115,62	Biochrom, Co, Ltd.
5.5	Adata mėginio paėmimui	Sample Needle Alias 80-6001-61analizatoriui Biochrom 30+	vnt	2,00	21,00	371,00	448,91	742,00	897,82	Biochrom, Co, Ltd.
5.6	Aminorūgščių koncentracijos nustatymo rinkinys	Pilnai sukomplektuotas, rutininiam darbu skirtas cheminių reagentų rinkinys aminorūgščių koncentracijoms nustatyti fiziologiniuose skysčiuose aminorūgščių analizatoriumi Biochrom 30+rinkinys (ne mažiau 170 tyrimų /rink.). Rinkiniu turi būti galima tirti - ne mažiau 56 (vieno tyrimo metu - ne mažiau 44-ių) aminorūgščių ir jų derivatų. Tiriamų analizių sąrašas: fosfoferinas, taurinas, šlapalas, asparto r., treoninas, serinas, aparaginas, gliutamo r., gliutaminas, sarkozinas, alfa-aminoadipinė r., glicinas, alaninas, citrulinas, alfa-aminosviesto r., valinas, cistinas, metioninas, cistationinas, izoleucinas, leucinas, norleucinas (vid.std.), tirozinas, beta-alaninas, fenilalaninas, beta-aminoizosviesto r., homocistinas, etanolaminas, amoniakas, hidroksilizinas, ornitinas, 1-metilhistidinas, histidinas, triptofanas, 3-metilhistidinas, anserinas, karnozinas, argininas, hidroksiprolinas, prolina; alozoleucinas, argininosukcinatas, sulfocisteinas, metioninsulfonas, metionino sulfoksidas, imidodipeptidai ir kt. aminogrupę turintys junginiai.	rinkiniai	12,00	21,00	1380,00	1669,80	16560,00	20037,60	Biochrom, Co, Ltd.
5.7	Ninhidrinas	CAS Nr. 80-2118-30, Biochrom 30+ AA rinkinyje esantis ninhidrinas.	vnt	6,00	21,00	268,00	324,28	1608,00	1945,68	Biochrom, Co.
5.8	2 buferis	CAS Nr. 80-2038-16, Biochrom 30+ AA rinkinyje esantis Nr. 2 buferis.	vnt.	6,00	21,00	66,00	79,86	396,00	479,16	Biochrom, Co, Ltd.
5.9	4 buferis	CAS Nr. 80-2097-18, Biochrom 30+ AA rinkinyje esantis Nr. 4 buferis.	vnt.	6,00	21,00	69,00	83,49	414,00	500,94	Biochrom, Co, Ltd.
5.n										
5.11										
Biochrom 30+ AA (Physiological system) LYGIVERTIŠKUMO KRITERIJAI										
Modelis (tipas): Biochrom reagentai ; Gamintojas,kilmės šalis: Didžioji Britanija Pagaminimo metai: 2018										
	Pavadinimas / techniniai parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai	Reikalavimų atitikimas (būtina nurodyti tikslią nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje (dokumentacijoje tiksliai pažymimas techninis parametras)							
5.11.1.	Metodas	Aminorūgščių koncentracijų nustatymas biologiniuose skysčiuose skysčių chromatografijos metodu su po kolonėline derivatizacija ninhidrinu.	Aminorūgščių koncentracijų nustatymas biologiniuose skysčiuose skysčių chromatografijos metodu su po kolonėline derivatizacija ninhidrinu.							

5.11.2.	Tyrimo apimtis	Tiriamų aminorūgščių ir jų derivatų skaičius - ne mažiau 56 (vieno tyrimo metu - ne mažiau 44-ių)	Tiriamų aminorūgščių ir jų derivatų skaičius - ne mažiau 56 (vieno tyrimo metu - ne mažiau 44-ių)			
5.11.3.	Tiriamų analizių sąrašas	Tiriamų analizių sąrašas: fosfoferinas, taurinas, šlapalas, asparto r., treoninas, serinas, aparaginas, gliutamo r., gliutaminas, sarkozinas, alfa-aminoadipinė r., glicinas, alaninas, citrulinas, alfa-aminosviesto r., valinas, cistinas, metioninas, cistationinas, izoleucinas, leucinas, norleucinas (vid.std.), tirozinas, beta-alaninas, fenilalaninas, beta-aminoizosviesto r., homocistinas, etanolaminas, amoniakas, hidroksilizinas, ornitinas, 1-metilhistidinas, histidinas, triptofanas, 3-metilhistidinas, anserinas, karnozinas, argininas, hidroksiprolinas, prolina; aloizoleucinas, argininosukcinatas, sulfocisteinas, metioninsulfonas, metionino sulfoksidas, imidodipeptidai ir kt. aminogrupę turintys junginiai.	Tiriamų analizių sąrašas: fosfoferinas, taurinas, šlapalas, asparto r., treoninas, serinas, aparaginas, gliutamo r., gliutaminas, sarkozinas, alfa-aminoadipinė r., glicinas, alaninas, citrulinas, alfa-aminosviesto r., valinas, cistinas, metioninas, cistationinas, izoleucinas, leucinas, norleucinas (vid.std.), tirozinas, beta-alaninas, fenilalaninas, beta-aminoizosviesto r., homocistinas, etanolaminas, amoniakas, hidroksilizinas, ornitinas, 1-metilhistidinas, histidinas, triptofanas, 3-metilhistidinas, anserinas, karnozinas, argininas, hidroksiprolinas, prolina; aloizoleucinas, argininosukcinatas, sulfocisteinas, metioninsulfonas, metionino sulfoksidas, imidodipeptidai ir kt. aminogrupę turintys junginiai.			
5.11.4.	Tyrimo imtis	galimybė autosampleryje talpinti ne mažiau 84 mėginių/2 ml chromatografinių buteliukų.	galimybė autosampleryje talpinti ne mažiau 84 mėginių/2 ml chromatografinių buteliukų.			
5.11.5	Analizatoriaus pajėgumai	Analizatorius turi turėti galimybę dirbti nebeprtraukiamai - 24/7	Analizatorius turi turėti galimybę dirbti nebeprtraukiamai - 24/7			
			5 pirkimo dalies suma be PVM, Eur:			
			21 % PVM suma, Eur:			
			0 % PVM suma, Eur:			
			5 pirkimo dalies suma su PVM, Eur:			