

UAB „ROCHE LIETUVA“

J.Jasinskio g. 16B, 03163 Vilnius, tel. (8 5) 254 6799, faks. (8 5) 2546797
 Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 300089404,
 PVM mokėtojo kodas LT100001773210

Lietuvos sveikatos mokslų universiteto ligoninė Kauno klinikos
 (Adresatas (perkančioji organizacija))

PASIŪLYMAS

**DĖL REAGENTŲ IR LABORATORINIŲ PRIEMONIŲ VENINIO KRAUJO IR AUDINIŲ SKYSČIŲ
 TYRIMŲ ATLIKIMUI KARTU SU ĮRANGOS ĮSIGIJIMU PANAUDOS BŪDU PIRKIMO**

2018-10-18 Nr. _____

(Data)

Vilnius

(Sudarymo vieta)

1 lentelė

TIEKĖJO REKVIZITAI

Tiekėjo pavadinimas / <i>Jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visi dalyvių pavadinimai/</i>	UAB „Roche Lietuva“
Tiekėjo adresas / <i>Jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visi dalyvių adresai/</i>	J. Jasinskio g.16B, LT-03163 Vilnius
Įmonės kodas, PVM mokėtojo kodas	300089404,
Atsiskaitomosios sąskaitos numeris, bankas, banko kodas	Roche Pharmholding B.V. DEUTSCHE BANK AG BIC (SWIFT): DEUTDEFFVAC SEPA PAYMENT IBAN: DE06 1207 0070 0010 1000 00
Įmonės vadovo pareigos, vardas, pavardė	Ant sutarties pasirašantys asmenys:
Už pasiūlymą atsakingo asmens vardas, pavardė	
Už sutarties vykdymą atsakingo asmens pareigos, vardas, pavardė	
Telefono numeris	+370 5 254 6777
Fakso numeris	+370 5 254 6778
El. pašto adresas	

Šiuo pasiūlymu pažymime, kad sutinkame su visomis pirkimo sąlygomis, nustatytomis:

- 1) atviro konkurso skelbime, paskelbtame Viešųjų pirkimų įstatymo nustatyta tvarka;
- 2) kituose pirkimo dokumentuose (jų paaiškinimuose, papildymuose).

Patvirtinu, kad pasiūlyme pateiktos dokumentų skaitmeninės kopijos ir elektroninėmis priemonėmis pateikti duomenys yra tikri.

2 lentelė

INFORMACIJA APIE SUBTIEKĖJUS*

Eil. Nr.	Subtiekėjo pavadinimas	Adresas

*Pildyti tuomet, jei pirkimo sutarties vykdymui bus pasitelkti subtiekėjai.

3 lentelė

PASIŪLYMO KAINA

Kainų pasiūlymą užpildyti konkurso sąlygų 4 priede „Pasiūlymo lentelė“.

4 lentelė

SIŪLomos ĮRANGOS PARAMETRŲ ATITIKIMAS REIKALAUJAMIEMS

Siūlomos įrangos parametrų atitikimą reikalaujamiems užpildyti konkurso sąlygų 4 priede „Pasiūlymo lentelė“ (Techniniai reikalavimai).

PATEIKIAMŲ DOKUMENTŲ SĄRAŠAS

Eil. Nr.	Pateiktų dokumentų pavadinimas	Dokumento puslapių skaičius	Failo, kuriame yra dokumentas, pavadinimas
1.	Techninės specifikacijos dokumentas	Zip failas	Techninės specifikacijos dokumentas
2.	EBVPD dokumentacija	Zip failas	EBVPD dokumentacija
3.	Įgaliojimai pasirašyti	Zip failas	Įgaliojimai pasirašyti

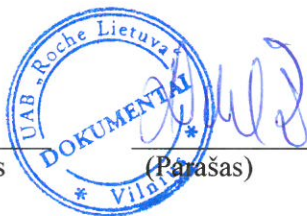
Pasiūlymas galioja iki termino, nustatyto pirkimo dokumentuose.

Pasiūlymo konfidencialią informaciją sudaro (tiekėjai turi nurodyti, kokia pasiūlyme pateikta informacija yra konfidenciali):

Vardai, pavardės, gimimo datos, asmens kodai.

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

(Tiekėjo arba jo įgalioto asmens
pareigų pavadinimas)



(Parašas)

(Vardas ir pavardė)

PASIŪLYMO LENTELĖ
TECHNINIAI REIKALAVIMAI

Eil. Nr.	Pavadinimas / techniniai parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai	Reikalavimų atitikimas (tiksliai pažymimas techninis parametras)
1.	Veninio kraujo ir audinių skysčių tyrimų sistema, sudaryta iš 2 vnt. pilnai automatizuotų hematologinių analizatorių (pavadinimas, tipas/modelis, gamintojas)		2vnt. Sysmex XE 5000, gamintojas Sysmex, Japonija
1.1.	Reikalavimai analizatoriaus našumui	Vieno analizatoriaus analizės našumas – ne mažiau kaip 100 tyrimų per valandą.	Naudotojo vadovas – 236 psl.
1.2.	Reikalavimai tyrimo metodui	Hematologiniai analizatoriai turi būti pritaikyti tirti kraujyje: 1. Eritrocitus ir jų parametrus. 2. Trombocitus ir jų parametrus. 3. Leukocitus ir jų 5 populiacijas (neutrofilus, limfocitus, monocitus, bazofilus ir eozinofilus). 4. Retikulocitus ir retikulocitų hemoglobina (arba lygiavertį parametą). 5. Išmatuoti branduolėtus eritrocitus (NRBC). 6. Papildomai matuoti nesubrendusius granulocitus (ar lygiavertį parametą). 7. Audinių skysčių kanalas turi matuoti eritrocitus, leukocitus ir diferencijuoti leukocitus į polimorfonuklearus ir mononuklearus.	Naudotojo vadovas – 236-237 psl.
1.3.	Reikalavimai komplektacijai	1. Du hematologiniai analizatoriai su spausdintuvais ir analizatorių valdymui skirta kompiuterine įranga (aparatinė ir programinė). 2. Nuomai pateikti analizatoriai turi būti sukomplektuoti su nepertraukiamo maitinimo šaltiniu (-iais). 3. Dvi kompiuterizuotos darbo vietos tyrimo	Atitinka

1.4.	Kompiuterizuotų darbo vietų (2 kompl.) programinės įrangos funkcionalumas	rezultatų analizei (kompiuterinė aparatinė bei programinė įranga). 1. Programinė įranga turi būti suderinama ir integruojama į LSMU ligoninėje Kauno klinikose veikiančią eLab laboratorinę sistemą 2. Tiekėjas programinės įrangos suderinimą ir integraciją į eLab laboratorinę sistemą atlieka savo lėšomis ne vėliau kaip per 7 dienas nuo įrangos pristatymo dienos. 3. Programinė įranga privalo turėti eminių parinkimo mikroskopijai, sukuriamo vadovaujantis vartotojų (Laboratorinės medicinos klinikos darbuotojų) nustatytomis taisyklėmis, ir automatinio atsakymo validavimo galimybes. 4. Kiekvienos darbo vietos programinė įranga turi gauti ir apdoroti informaciją, gaunamą iš abiejų analizatorių.	Atitinka (analizatoriai Sysmex XE-5000 yra integruoti į LSMU Kauno klinikų eLab sistemą)
1.5.	Naudojimo instrukcija	Pateikiama kartu su įranga, lietuvių ir anglų kalbomis	Atitinka (Naudotojo vadovas lietuvių kalba – XE5000_IFU_LT, ir Naudotojo vadovas anglų kalba – XE5000_IFU_EN)
1.6.	Ženklinimas	Įranga turi turėti CE ženklimą (kartu su pasiūlymu konkursui būtina pateikti CE sertifikato arba EB atitikties deklaracijos kopiją).	Atitinka
1.7.	Reagentai ir kitos priemonės	1. Tiekėjas turi pateikti visas tyrimų atlikimui pagal gamintojo rekomendacijas reikalingų sudedamųjų priemonių (reagentų, ploviklių, kontrolinių medžiagų, kalibratorių ir/ar kitų gamintojo nurodytų priemonių, reikalingų 1 priede nurodytų tyrimų atlikimui) sąrašą su nurodytu kiekiu pakuotėje (užpildytą 1 priedą). 2. Skaičiuojant tyrimų atlikimui reikalingų sudedamųjų priemonių kiekius, tiekėjas turi įvertinti tai, kad visos priemonės bus naudojamos atsižvelgiant į gamintojo nurodytus galiojimo ir stabilumo terminus. 3. Reagentų, kontrolinių medžiagų, kalibratorių galiojimo laikas turi būti ne trumpesnis nei 6	Atitinka (į komercinį pasiūlymą tiekėjas įskaičiavo visas reikalingas tyrimui sudedamąsias dalis)

	Įrangos techninis aptarnavimas	mėnesiai nuo pristatymo datos.	Atitinka
1.8.		Tiekėjas turi užtikrinti įrangos nemokamą nepertraukiamą techninį aptarnavimą 7 dienas per savaitę, 24 val. per parą sutarties galiojimo laikotarpiu. Tiekėjui gavus pranešimą apie įrangos gedimą, į Kauno klinikas ne vėliau kaip per 8 val. turi atvykti reikiamą kvalifikaciją turintis darbuotojas ir pašalinti gedimą arba kitaip užtikrinti įrangos darbą ne vėliau kaip per 12 val. Visiškai pašalinti gedimą turi per 48 valandas, o nesant galimybės pašalinti gedimą per 48 valandas, tiekėjas privalo sugedusią (netinkamai veikiančią) įrangą laikinai pakeisti lygiaverte.	

Eil. Nr.	Perduodamo turto (Panaudos) aprašas	Vieneto kaina (Eur su PVM)	Kiekis	Suma (Eur su PVM)
1.	Hematologinis analizatorius Sysmex XE-5000	18.150,00	2	36.300,00
Iš viso: (Eur su PVM)				36.300,00

REAGENTAI IR LABORATORINĖS PRIEMONĖS VENINIO KRAUJO IR AUDINIŲ SKYSČIŲ TYRIMŲ ATLIKIMUI

Eil. Nr.	Diagnosticinių reagentų, medžiagų pavadinimai	Preliminarus tyrimų skaičius per 1 mėn.	Reagentų ir priemonių kiekis (ml./vnt.) nurodytam tyrimui atlikti per 1 mėn.	Reagentų ir priemonių vienam tyrimui atlikti kaina Eur be PVM.	Suma, EUR be PVM 1 mėn.	Suma, EUR su PVM 1 mėn.	Siūloma pakuotė	Siūlomų pakuočių kiekis, reikalingas nurodytam tyrimui atlikti	Gamintojas, komercinis prekės pavadinimas
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Veninio kraujo tyrimas automatizuotu būdu	18400	x	1,20	22.080,00	23.184,00	x	x	x
1.1.	CELLCLEAN CL 50 DETERGENTE	x	5 vnt.	x	x	x	50 ml.	5 vnt.	12215292001
1.2.	STROMATOLIZER-NR (L) 3,6 l	x	9 vnt.	x	x	x	3.6 ltr.	9 vnt.	5036518001
1.3.	STROMATOLYSER FB (5L) FBA-200A	x	7 vnt.	x	x	x	5 ltr.	7 vnt.	12216116001
1.4.	STROMATOLYSER IM 10L (SIM-220A)	x	6 vnt.	x	x	x	10 ltr.	6 vnt.	12215900001
1.5.	SULFOLYSER (5L) SLS-220A	x	2 vnt.	x	x	x	5 ltr.	2 vnt.	3337006001
1.6.	STROMATOLIZER-NR (S) 3 x 43 ml		3 vnt.	x	x	x	3 x 43 ml.	3 vnt.	05036526001
1.7.	E-CHECK (XE) L3 H (1 x 4,5ml)	x	4 vnt.	x	x	x	1 x 4,5ml	4 vnt.	04982436001
1.8.	E-CHECK (XE) L2 N (1 x 4,5ml)	x	4 vnt.	x	x	x	1 x 4,5ml	4 vnt.	04982410001
1.9.	E-CHECK (XE) L1 L (1 x 4,5ml)	x	4 vnt.	x	x	x	1 x 4,5ml	4 vnt.	04982401001
1.10	CELLPACK 20L (PK-30L)	x	30 vnt.	x	x	x	20 ltr.	30 vnt.	12215268001

2.	Retikulocitų tyrimas automatizuotu būdu	130	x	7,20	936,00	982,80	x	x	x
2.1.	RETSEARCH II	x	3 vnt.	x	x	x	1 ltr.	3 vnt.	12216698001
3.	Audinių skysčių tyrimas automatizuotu būdu	180	x	6,00	1.080,00	1.134,00	x	x	x
3.1.	CELLSHEATH 20L (SE-90L)	x	3 vnt.	x	x	x	20 ltr.	3 vnt.	12215276001
3.2.	STROMA 4DS	x	3 vnt.	x	x	x	42 ml.	3 vnt.	03003701001
3.3.	STROMATOLYSER 4DL 5L (FFD-200A)	x	7 vnt.	x	x	x	5 ltr.	7 vnt.	03315517001
Pasiūlymo kaina iš viso:					24.096,00	25.300,80	x	x	x

PASTABOS:

1. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (įrašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimui atlikti.
2. Būtina pateikti reagentų, kitų priemonių ir kontrolinių medžiagų (atliekant 3-jų lygių kokybės kontrolę), kalibratorių kieki, reikalingą numatomam (nurodytam techninėje specifikacijoje) tyrimų skaičiui atlikti per 1 mėnesį.
3. Tiekiami reagentai ir kontrolinės medžiagos turi būti paruošti naudojimui.
4. Visos siūlomos prekės turi būti originalios, tinkamos darbui su panaudai siūloma įranga (pateikti gamintojo patvirtinimą).
5. Reagentų kokybė, žymėjimas, kartu su reagentais pateikiama informacija turi atitikti ES Tarybos Direktyvos 98/79/EC reikalavimus (kartu su pasiūlymu konkursui būtina pateikti reagentų CE sertifikavimą pagal ES Tarybos Direktyvos 98/79/EC reikalavimus liudijančių dokumentų kopijas).
6. Tyrimo priemonės reikalingas tiksliniam tyrimui atlikti tiekėjai privalo nurodyti patys, užpildydami specifikacijoje pateiktas lenteles, nebūtinai vadovaujantis tuo, kas dalinai nurodyta specifikacijoje, tačiau būtinai nurodant visą spektrą priemonių, užtikrinančių kokybišką tyrimo atlikimą. Tyrimams, kurių atlikimui nenaudojamos pagalbinės priemonės ar reagentai, nurodoma 0 (nulis).