



Uždaroji akcinė bendrovė
DIAGNOSTINĖS SISTEMOS

Juridinių asmenų registras. Kodas 122263421. Kalvarijų sodų 1-oji g. 1, LT-08315, Vilnius, tel.: +370 5 274 04 94, faksas: +370 5 277 76 20, el. paštas diagnostines.sistemas@diagsis.com, a/s Nr. LT907044060001121835, AB SEB bankas PVM kodas LT 222634219

Viešojo įstaiga Anykščių rajono savivaldybės ligoninė

PASIŪLYMAS
DĖL DIAGNOSTINIŲ REAGENTŲ IR KITŲ PRIEMONIŲ, NAUDOJAMŲ
LABORATORIJOJE, PIRKIMO

2021-05-20 Nr. 1

Vilnius

Tiekėjo pavadinimas	UAB „Diagnostinės sistemos“
Įmonės kodas	122263421
PVM mokėtojo kodas	LT222634219
Tiekėjo adresas	Kalvarijų sodų 1-oji g. 2 LT-08315 Vilnius
Už pasiūlymą atsakingo asmens vardas, pavardė, pareigos	Viešųjų pirkimų koordinatorė Regina Žlabytė
Telefono numeris	8 5 2740 494
Fakso numeris	8 5 2777 620
El. pašto adresas	diagnostines.sistemas@diagsis.com
Asmens, įgalioto pasirašyti sutartį, vardas, pavardė, pareigos	Direktorius prof. Julius Ptašekas

Pasirašydamas šį pasiūlymą, tvirtintu, kad:

- esu susipažinęs su pirkimo dokumentais, taip pat su galiojančiais Lietuvos Respublikos įstatymais, poįstatyminiais teisės aktais, kurie reguliuoja viešųjų pirkimų atlikimo tvarką bei gali turėti įtakos bet kokiems tarp perkančiosios organizacijos ir tiekėjo susiklostantiems santykiams, kylantiems iš šio pirkimo ir (ar) susijusiems su šiuo pirkimu;

- sutinku su pirkimo dokumentuose nustatytomis sąlygomis ir procedūromis;

- pasiūlymo dokumentuose pateikti duomenys ir informacija yra teisinga ir apima viską, ko reikia tinkamam sutarties įvykdymui.

Mes siūlome Jums įsigyti šias prekes šiomis kainomis:

1 – 3 PIRKIMO DALYS. Nesiūlome

4 PIRKIMO DALIS. REAGENTAI IR PRIEMONĖS KREŠĖJIMO SISTEMOS AUTOMATINIAM ANALIZATORIUI (tiekėjo pasiūlytas panaudai, nuomai)

Pirkimo dalis vertinama tik pateikus analizatorių panaudai ar nuomai, kuris pilnai atitinka 4.1. dalyje nurodytus kokybinius ir techninius reikalavimus

4.1 REIKALAVIMAI KREŠĖJIMO SISTEMOS AUTOMATINIAM ANALIZATORIUI			
Vertinamas pasiūlymas, pilnai atitinkantis kokybinius ir techninius reikalavimus. Pirkimo dalis perkama iš vieno tiekėjo			
Eil. Nr.	Parametrai	Parametrų techniniai reikalavimai	Reikalavimų atitikimas (būtina nurodyti tikslią nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje (dokumentacijoje tiksliai pažymimas techninis parametras))
1	Prietaiso apibūdinimas	Automatinis krešėjimo sistemos analizatorius	Automatinis krešėjimo sistemos analizatorius STA Satellite. STA Satellite brošiūra, 1 lapas
2	Matavimo principai	Mechaninis (elektromechaninis arba elektromagnetinis mechaninis), kolorimetrinis ir imunologinis (imunoturbidimetrinis)	Mechaninis (elektromagnetinis mechaninis), kolorimetrinis ir imunologinis (imunoturbidimetrinis). STA Satellite brošiūra, 1 lapas
3	Analizatoriaus gamintojo paruoštų programų spektras	- ADTL - Protrombino laiko (II,VII, X) aktyvumo nustatymui Owren'o metodu - D-dimerui	- ADTL - Protrombino komplekso (II,VII, X) aktyvumo nustatymui Owren'o metodu - D-dimerui. STA Satellite brošiūra, 1 lapas
4	Mėginių sistema	1. Tiriamieji mėginiai: citruota plazma (normali, hemolizuota (in vivo), ikterinė, lipeminė, drumsta); 2. Mėginiai turi būti patalpinami į analizatorių pirminiuose (vakuuminiuose) mėgintuvėliuose, pažymėtuose brūkšniniais kodais, be tarpinių laikmenų; 3. Turi būti brūkšninių kodų skaitytuvas, mėginio identifikavimui.	1. Tiriamieji mėginiai: citruota plazma (normali, hemolizuota (in vivo), ikterinė, lipeminė, drumsta). Gamintojo informacija. 2. Mėginiai patalpinami į analizatorių pirminiuose (vakuuminiuose) mėgintuvėliuose, pažymėtuose brūkšniniais kodais, be tarpinių laikmenų. STA Satellite brošiūra, 2 lapas 3. Yra brūkšninių kodų skaitytuvas, mėginio identifikavimui. STA Satellite brošiūra, 2 lapas
5	Reagentų sistema	1. Turi būti ne mažiau 12 vietų reagentų ir kontrolinių medžiagų patalpinimui, kur palaikoma ne aukštesnė kaip +20°C temperatūra; 2. Brūkšninių kodų skaitytuvas turi identifikuoti šią reagentų brūkšninių kodų informaciją: pavadinimą, kodą, partijos Nr., stabilumą analizatoriuje, galiojimo laiką, tūrį, gamyklinės kalibracijos duomenis, kontrolinių medžiagų duomenis; 3. Turi būti galimybė patalpinti keletą to pačio reagento buteliukų į analizatorių.	1. 16 vietų reagentų ir kontrolinių medžiagų patalpinimui, kur palaikoma iki +15°C temperatūra. STA Satellite brošiūra, 2 lapas 2. Brūkšninių kodų skaitytuvas identifikuoja šią reagentų brūkšninių kodų informaciją: pavadinimą, kodą, partijos Nr., stabilumą analizatoriuje, galiojimo laiką, tūrį, gamyklinės kalibracijos duomenis, kontrolinių medžiagų duomenis. STA Satellite brošiūra, 2 lapas 3. Yra galimybė patalpinti keletą to pačio reagento buteliukų į analizatorių. STA Satellite brošiūra, 2 lapas
6	Detekcijos sistema	1. Sistema turi turėti automatinę plazmų pakartotiną praskiedimą ir galimybę pakartoti tyrimus iš tos pačios tiriamosios plazmos, neišimant mėgintuvėlio iš analizatoriaus;	1. Sistema turi automatinę plazmų pakartotiną praskiedimą ir galimybę pakartoti tyrimus iš tos pačios tiriamosios plazmos, neišimant mėgintuvėlio

		2. Turi būti mechaninis detekcijos metodas, leidžiantis išmatuoti fiziologiškai silpnos struktūros („silpnus“) krešulius, pasitaikančius antikoagulantų perdozavimo, disfibrinogenemijos ir kt.atvejais.	iš analizatoriaus. STA Satellite brošiūra, 2 lapas 2. Yra mechaninis detekcijos metodas, leidžiantis išmatuoti fiziologiškai silpnos struktūros („silpnus“) krešulius, pasitaikančius antikoagulantų perdozavimo, disfibrinogenemijos ir kt.atvejais. STA Satellite brošiūra, 1 lapas
7	Sistemos vientisumas	Sistema turi turėti to paties gamintojo, kaip ir siūlomas analizatorius, pilną reagentų bei kontrolinių plazmų sistemą siūlomam analizatoriui arba kito gamintojo reagentus bei kontrolines plazmas, tinkančias darbui su siūlomu analizatoriumi. Jeigu siūlomi ne analizatoriaus gamintojo reagentai, kontrolinės medžiagos ar kitos priemonės, būtina pateikti siūlomo analizatoriaus gamintojo patvirtintus klinikinius analitinius validacijos ir adaptacijos protokolus	Sistema turi to paties gamintojo, kaip ir siūlomas analizatorius, pilną reagentų bei kontrolinių plazmų sistemą siūlomam analizatoriui. STA Satellite brošiūra, 1 lapas
8	Matavimo laikmenos	Analizatorius turi naudoti vienos rūšies (be papildomų laikmenų praskiedimui) matavimo kiuvetes su gamykloje integruotais rutuliukais.	Analizatorius naudoja vienos rūšies (be papildomų laikmenų praskiedimui) matavimo kiuvetes su gamykloje integruotais rutuliukais. STA Satellite brošiūra, 1 lapas
9	Kalibravimas	Siūlomam analizatoriui turi būti gamyklinė kalibracija šiems reagentų rinkiniams: protrombino laiko faktorių aktyvumo (II,VII,X) (INR) ir D-dimero koncentracijos nustatymui.	Siūlomam analizatoriui yra gamyklinė kalibracija šiems reagentų rinkiniams: protrombino komplekso aktyvumo (II,VII,X) (INR) ir D-dimerų koncentracijos nustatymui. STA Satellite brošiūra, 2 lapas
10	Komplektavimas	Analizatorius, monitorius, integruotas arba išorinis spausdintuvas, klaviatūra, srovės/įtampos stabilizatorius.	Analizatorius, monitorius, integruotas arba išorinis spausdintuvas, klaviatūra, srovės/įtampos stabilizatorius – bus pateikiama
11	Dvikryptė komunikacija	Analizatorius privalo turėti dvikryptę sąsają su kompiuteriu ir LIS.	Analizatorius turi dvikryptę sąsają su kompiuteriu. STA Satellite brošiūra, 1 lapas

4.2 REAGENTAI IR PRIEMONĖS KREŠĖJIMO AUTOMATINIAM ANALIZATORIUI

Pirkimo dalies nr./Eil. Nr.	Pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarus tyrimų skaičius per 36 mėn.	Reikalavimų atitikimas (būtina nurodyti tikslų nuorodą dokumentacijoje)	Reagentų ir priemonių kiekis (ml./vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Siūlomos pakuotės kaina Eur be PVM	Suma, EUR be PVM 36 mėn.	Suma, EUR su PVM 36 mėn.	Gamintojas, komercinis prekės pavadinimas
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
4.2.1.	Protrombino laiko II-VII-X faktorių aktyvumas (PL)	Protrombino-prokonvertino (Owren'o) metodas, reagentas su brūkšniniais kodais ir gamykline kalibracija siūlomam analizatoriui	7000	Protrombino-prokonvertino (Owren'o) metodas, reagentas su brūkšniniais kodais ir gamykline kalibracija siūlomam	115	10 ml	37,55	4.318,25	4.534,16	STA SPA+, kat. Nr. 00330. Diagnostica Stago, Prancūzija

Pirkimo dalies nr./Eil. Nr.	Pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarus tyrimų skaičius per 36 mėn.	Reikalavimų atitikimas (būtina nurodyti tikslią nuorodą dokumentacijoje)	Reagentų ir priemonių kiekis (ml./vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Siūlomos pakuotės kaina Eur be PVM	Suma, EUR be PVM 36 mėn.	Suma, EUR su PVM 36 mėn.	Gamintojas, komercinis prekės pavadinimas
				analizatoriui. Metodika STA SPA+						
4.2.1.1	Buferis				52	15 ml	6,55	340,60	357,63	STA Owren Koller, kat. Nr. 00360. Diagnostica Stago, Prancūzija
4.2.2.	Aktyvintas dalinis tromboplastino laikas (ADTL)	Reagentas turi būti skystas, pageidaujama pakuotė ne didesnė nei 5 ml. Darbinio tirpalo stabilumas ne mažiau kaip savaitė analizatoriuje. Su brūkšniniais kodais siūlomam analizatoriui	6000	Reagenta skystas, pakuotė 4 ml. Darbinio tirpalo stabilumas 8 d. analizatoriuje. Su brūkšniniais kodais siūlomam analizatoriui. Metodika STA Cephascreen	110	4 ml	30,25	3.327,50	3.493,88	STA CEPHASCREEN 4, kat. Nr. 00308. Diagnostica Stago, Prancūzija
4.2.2.1	Buferis				32	15 ml	6,20	198,40	208,32	STA CaCl2 0.025 M, kat. Nr. 00367. Diagnostica Stago, Prancūzija
4.2.3	D-dimero koncentracijos nustatymas	Imunoturbidimetrinis metodas, jautrumas $\geq 97\%$, specifiškumas $\geq 75,5\%$, NPV $\geq 99,7\%$. Darbinio tirpalo stabilumas ne mažiau kaip 2 sav. analizatoriuje. Reagentas su brūkšniniais kodais ir gamykline kalibracija siūlomam analizatoriui	1500	Imunoturbidimetrinis metodas, jautrumas 97%, specifiškumas 75,5%, NPV 99,7%. Darbinio tirpalo stabilumas 2 sav. analizatoriuje. Reagentas su brūkšniniais kodais ir gamykline kalibracija siūlomam analizatoriui. Metodika STA Liatest D-di Plus	80	6+5 ml	245,00	19.600,00	20.580,00	STA LIATEST D-DI PLUS, kat. Nr.00662. Diagnostica Stago, Prancūzija
4.2.4	Kontrolinės plazmos									
4.2.4.1	<i>Kontrolinės plazmos protrombino laiko(II-VII-X) faktorių aktyvumo ir ADTL tyrimams atlikti su siūlomu analizatoriumi</i>	Turi būti viena dviejų lygių (N ir P) kontrolinė plazma PL ir ADTL tyrimams		Viena dviejų lygių (N ir P) kontrolinė plazma PL ir ADTL tyrimams. Metodika STA Routine QC.	24	2x2 ml	98,30	2.359,20	2.477,16	STA ROUTINE QC 2ml, kat. Nr. 00554. Diagnostica Stago, Prancūzija

Pirkimo dalies nr./Eil. Nr.	Pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarus tyrimų skaičius per 36 mėn.	Reikalavimų atitikimas (būtina nurodyti tikslią nuorodą dokumentacijoje)	Reagentų ir priemonių kiekis (ml./vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Siūlomos pakuotės kaina Eur be PVM	Suma, EUR be PVM 36 mėn.	Suma, EUR su PVM 36 mėn.	Gamintojas, komercinis prekės pavadinimas
4.2.4.2	<i>Kontrolinės plazmos D-dimero tyrimams atlikti su siūlomu analizatoriumi</i>	Dviejų lygių (N ir P) kontrolinė plazma D-dimero tyrimui		Dviejų lygių (N ir P) kontrolinė plazma D-dimero tyrimui. Metodika STA Liatest Control N_P	44	2x1 ml	42,00	1.848,00	1.940,40	STA LIATEST CONTROL N+P, kat. Nr.00526. Diagnostica Stago, Prancūzija
4.2.5	<i>Kitos papildomos tyrimo priemonės, reikalingos tyrimui atlikti su siūlomu analizatoriumi</i>									
4.2.5.1	<i>Kiuvetės su rutuliukais</i>				75	220 vnt.	112,90	8.467,50	8.890,88	STA Satellite kiuvetės, kat. Nr. 39430. Diagnostica Stago, Prancūzija
4.2.5.2	<i>Adatos plovimo tirpalas</i>				208	15 ml	8,25	1.716,00	1.801,80	STA Desorb U, kat. Nr. 00975. Diagnostica Stago, Prancūzija
4.2.5.3	<i>Analizatoriaus plovimo tirpalas</i>				30	2,5 L	55,00	1.650,00	1.732,50	STA CLEANER SOLUTION, kat. Nr. 00973. Diagnostica Stago, Prancūzija
4.2.5.4	<i>Mėgintuvėliai su dangteliu</i>				3	500 vnt.	70,00	210,00	220,50	Mėgintuvėliai Satellite su dangteliu, kat. Nr. 4092. Diagnostica Stago, Prancūzija
4.2.5.5	<i>Terminis popierius</i>				20	1 vnt.	1,40	28,00	33,88	Terminis popierius 110x25, kat. Nr. 110.25
4.2.5.6	Skysčio rezervuaras				1	1 vnt.	352,70	352,70	426,77	Tarpinis ploviklio rezervuaras, kat. Nr. 80121. Diagnostica Stago, Prancūzija
4.2.5.7	Adata				1	1 vnt.	440,00	440,00	532,40	STA Satellite matavimo adata su bloku, kat. Nr. 39356. Diagnostica Stago, Prancūzija
4.2.5.8	Oro filtras				1	1 vnt.	61,20	61,20	74,05	Skysčio sistemos oro filtras, kat. Nr. 80675. Diagnostica Stago, Prancūzija

Pirkimo dalies nr./Eil. Nr.	Pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarus tyrimų skaičius per 36 mėn.	Reikalavimų atitikimas (būtina nurodyti tikslią nuorodą dokumentacijoje)	Reagentų ir priemonių kiekis (ml./vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Siūlomos pakuotės kaina Eur be PVM	Suma, EUR be PVM 36 mėn.	Suma, EUR su PVM 36 mėn.	Gamintojas, komercinis prekės pavadinimas
4.2.5.9	Skysčio filtras				3	1 vnt.	70,00	210,00	254,10	Skysčio filtras, kat. Nr. 39738. Diagnostica Stago, Prancūzija
4.2.5.10	Optinis sensorius				1	1 vnt.	188,40	188,40	227,96	Optinis sensorius su adapteriu, kat. Nr. 80236. Diagnostica Stago, Prancūzija
4.2.5.11	Plokštė				1	1 vnt.	535,10	535,10	647,47	PCB Multifunction, kat. Nr. 89223. Diagnostica Stago, Prancūzija
4.2.6	Nuomos mokestis (jei toks yra)		36 mėn.		3	12/mėn	24,00	72,00	87,12	Už analizatoriaus STA Satellite nuomą. Kat. Nr. N/Satellite
4 pirkimo dalies bendra suma Eur (su PVM) skaičiais ir žodžiais keturiasdešimt aštuoni tūkstančiai penki šimtai dvidešimt eurų 98 ct									48.520,98	
	PASTABOS: 1. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (įrašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimui atlikti. 2. Reagentai ir papildomos medžiagos/priemonės turi būti paženklinėti CE bei atitikti techninius ir kokybinius reikalavimus. 3. Visi siūlomi reagentai turi būti originalūs, vieno gamintojo, su brūkšniniais kodais, tinkami darbui siūlomam analizatoriui (pateikti nuorodą dokumentacijoje ir gamintojo patvirtinimą). 4. Pateikti reikalingą reagentų, metinės techninės priežiūros priemonių ir kontrolinių medžiagų (atliekant kasdieninę 2-jų lygių kokybės kontrolę) kiekį, numatomam nurodytam tyrimų skaičiui per 36 mėn. atlikti.									

5. PIRKIMO DALIS. REAGENTAI IR PRIEMONĖS ELEKTROLITŲ (NA⁺/K⁺) TYRIMAMS AUTOMATINIAM ANALIZATORIUI (tiekėjo pasiūlytas panaudai, nuomai)

Pirkimo dalis vertinama tik pateikus analizatorių panaudai ar nuomai, kuris pilnai atitinka 5.1. dalyje nurodytus kokybinius ir techninius reikalavimus

5.1 REIKALAVIMAI ELEKTROLITŲ (NA ⁺ /K ⁺) TYRIMŲ AUTOMATINIAM ANALIZATORIUI			
Vertinamas pasiūlymas, pilnai atitinkantis kokybinius ir techninius reikalavimus. Pirkimo dalis perkama iš vieno tiekėjo			
Eil. Nr.	Parametrai	Parametrų techniniai reikalavimai	Reikalavimų atitikimas (būtina nurodyti tikslią nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje (dokumentacijoje tiksliai pažymimas techninis parametras)
1	Panaudojimas	Operatyvus laboratorinis kraujo, serumo, plazmos ir šlapimo elektrolitų Na ⁺ , K ⁺ , Cl ⁻ , Ca ⁺⁺ , koncentracijų matavimas	Operatyvus laboratorinis kraujo, serumo, plazmos ir šlapimo elektrolitų Na ⁺ , K ⁺ , Cl ⁻ , Ca ⁺⁺ , koncentracijų matavimas. IONIX brošiūra, 1 lapas

2	Elektrolitų koncentracijos matavimo diapazonai	Na ⁺ (20-200) mmol/l, K ⁺ (0,2-40) mmol/l, Cl ⁻ (25-200) mmol/l, Ca ⁺⁺ (0,1-6,0) mmol/l	Na ⁺ (3,8-200) mmol/l, K ⁺ (0,12-200) mmol/l, Cl ⁻ (4,15-400) mmol/l, Ca ⁺⁺ (0,1-8,0) mmol/l. IONIX matavimo ribos
3	Mėginio tūris	Ne daugiau 100 µl kraujo, serumo, plazmos, arba ne daugiau 200 µl atskiesto (1:10) šlapimo	90 µl kraujo, serumo, plazmos ar šlapimo. IONIX mėginio tūris
4	Mėginio rezultatai	Turi būti pateikiami skystųjų kristalų ekrane ir atspausdinami spausdintuvu	Pateikiami skystųjų kristalų ekrane ir atspausdinami spausdintuvu.. IONIX brošiūra, 1 lapas
5	Minimali vieno mėginio matavimo trukmė	Ne daugiau 60 s matuojant kraujo, serumo ir plazmos mėginius; Ne daugiau 100 s matuojant šlapimo mėginius.	Ne daugiau 60 s matuojant kraujo, serumo, plazmos ir šlapimo mėginius IONIX brošiūra, 1 lapas
6	Galimybė prijungti brūkšninio kodo skaitytuvą ir jungti į LIS	Būtina	Yra. IONIX brošiūra, 1 lapas

5.2 REAGENTAI IR PRIEMONĖS ELEKTROLITŲ (Na⁺/K⁺) TYRIMAMS AUTOMATINIŲ ANALIZATORIUMI

Pirkimo dalies nr./ Eil.nr.	Pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarus tyrimų skaičius per 36 mėn.	Reikalavimų atitikimas (būtina nurodyti tikslią nuorodą dokumentacijoje)	Reagentų ir priemonių kiekis (ml/ vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Siūlomos pakuotės kaina Eur be PVM	Suma, EUR be PVM 36 mėn.	Suma, EUR su PVM 36 mėn.	Gamintojas, komercinis prekės pavadinimas
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
5.2.1	Elektrolitų (Na ⁺ /K ⁺) tyrimas	Reagentų pakuotė iš kurios galima matuoti Na ⁺ / K ⁺	30000	Reagentų pakuotė iš kurios galima matuoti Na ⁺ / K ⁺ IONIX User manual, 15 lapas						
5.2.1.1	IonoRef rinkinys				55	250 ml	186,00	10.230,00	10.741,50	IonoRef, kat. Nr. IO1SOL01. SFRI, Prancūzija
5.2.1.2	IonoKit rinkinys				24	1 rink	177,00	4.248,00	4.460,40	IonoKit, kat. Nr. IO1KIT01. SFRI, Prancūzija
5.2.2	Kontrolinės plazmos elektrolitų tyrimams atlikti su siūlomu analizatoriumi)	Dviejų lygių (N ir P), galiojimas ne mažiau 1 metai		Dviejų lygių (N ir P), galiojimas ne mažiau 1 metai, IONIX User manual, 15, 16 lapai	36	4x5 ml	18,00	648,00	680,40	IonoTrol kit, kat. Nr. IO1CTL03. SFRI, Prancūzija
5.2.3	Kitos papildomos tyrimo priemonės, reikalingos tyrimui atlikti su siūlomu analizatoriumi								0	
5.2.3.1	Peristaltinės pomp priedai				2	1 rink	30,00	60,00	72,60	Peristaltic Pump 3Rolls kat. Nr. S080016 SFRI, Prancūzija
5.2.3.2	IONIX Priežiūros rinkinys				2	1 rink	40,00	80,00	96,80	Prev Maint. KIT IONIX kat. Nr. PMK0800 SFRI, Prancūzija
5.2.3.3	IONIX tubing sample kit				2	1 rink	10,00	20,00	24,20	IONIX tuning Sample Kit kat. Nr. PMK0800 SFRI, Prancūzija

5.2.3.4	IONIX Elektrodo				1	1 vnt.	140,00	140,00	169,40	IONIX electrode kat. Nr. C08001_.. SFRI, Prancūzija
5.2.3.5	Terminis popierius				40	1 vnt.	1,10	44,00	53,24	Terminis popierius
5.2.4	Nuomos mokestis (jei toks yra)				36	1/mėn	10,00	360,00	435,60	
5 pirkimo dalies bendra suma Eur (su PVM) skaičiais ir žodžiais šešiolika tūkstančių septyni šimtai trisdešimt keturi eurai 14 ct									16.734,14	
PASTABOS: 1. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (įrašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimui atlikti. 2. Reagentai ir papildomos medžiagos/priemonės turi būti paženklinėti CE bei atitikti techninius ir kokybinius reikalavimus. 3. Visi siūlomi reagentai turi būti originalūs, vieno gamintojo, su brūkšniniais kodais, tinkami darbui siūlomam analizatoriui (pateikti nuorodą dokumentacijoje ir gamintojo patvirtinimą). 4. Pateikti reikalingą reagentų, metinės techninės priežiūros priemonių ir kontrolinių medžiagų (atliekant kasdieninę 2-jų lygių kokybės kontrolę) kiekį, numatomam nurodytam tyrimų skaičiui per 36 mėn. atlikti.										

6. PIRKIMO DALIS. Nesiūlome

7 PIRKIMO DALIS. REAGENTAI IR PRIEMONĖS ŠLAPIMO PUSIAU AUTOMATINIAM ANALIZATORIUI (tiekėjo pasiūlytas panaudai, nuomai)
Pirkimo dalis vertinama tik pateikus analizatorių panaudai ar nuomai, kuris pilnai atitinka 7.1. dalyje nurodytus kokybinius ir techninius reikalavimus

7.1 REIKALAVIMAI ŠLAPIMO PUSIAU AUTOMATINIAM ANALIZATORIUI			
Vertinamas pasiūlymas, pilnai atitinkantis kokybinius ir techninius reikalavimus. Pirkimo dalis perkama iš vieno tiekėjo			
Eil. Nr.	Parametrai	Parametrų techniniai reikalavimai	Reikalavimų atitikimas (būtina nurodyti tiksliai nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje (dokumentacijoje tiksliai pažymimas techninis parametras))
1	Brūkšninio kodo skaitytuvas, vidinis terminis spausdintuvas	Būtina	Yra. UriSCAN_PRO darbo vadovas 4, 5 lapai
2	Panaudotų juostelių talpa	Būtina	Yra. UriSCAN_PRO darbo vadovas 8 lapas
3	Kokybės kontrolinė medžiaga	Dviejų lygių	Dviejų lygių. Uritrol metodika
4	Testo juostelės trijų tipų:	a)11-os parametrų: (BLD, KET, PRO, NIT, GLU, PH, LEU, VTC, MALB, CRE, S.G.), b)11-os parametrų: (BLD, BIL, URO, KET, PRO, NIT, GLU, PH, LEU, VTC, S.G. c) dviejų parametrų: ALB; CRE.	a)11-os parametrų: (BLD, KET, PRO, NIT, GLU, PH, LEU, VTC, MALB, CRE, S.G.). Metodika Uriscan ACR b)11-os parametrų: (BLD, BIL, URO, KET, PRO, NIT, GLU, PH, LEU, VTC, S.G. metodika Uriscan juostelės. c) dviejų parametrų: ALB; CRE. Metodika Uriscan ACR
5	Tyrimo rezultatai ir galingumas	Matavimo ciklas 5 sek. Skubūs tyrimai, bet kuriuo metu Patologiniai rezultatai spausdinami patamsintame fone	Matavimo ciklas 5 sek. Skubūs tyrimai, bet kuriuo metu. UriSCAN_PRO darbo vadovas 4 lapas Patologiniai rezultatai spausdinami patamsintame fone. UriSCAN_PRO darbo vadovas 25 lapas
6	Atminties funkcijos	Ne mažiau kaip 3000 tyrimų ir 1000 kontrolių duomenų	3000 tyrimų ir 1000 kontrolių duomenų.

			UriSCAN_PRO darbo vadovas 4 lapas
7	Analizatoriaus valdymas	Spalvotas , lietimui jautrus ekranas	Spalvotas , lietimui jautrus ekranas. UriSCAN_PRO darbo vadovas 4 lapas
8	Veikimo principas	Atspindžio fotometrija. Juostelės išlyginamos ir nukreipiamos tyrimui specialios šluotelės pagalba	Atspindžio fotometrija. UriSCAN_PRO darbo vadovas 4 lapas Juostelės išlyginamos ir nukreipiamos tyrimui specialios šluotelės pagalba UriSCAN_PRO darbo vadovas 21 lapas
9	Jungtys	LIS; PC; (RS232C, brūkšninio kodo skeneriu)	LIS; PC; (RS232C, brūkšninio kodo skeneriu). UriSCAN_PRO darbo vadovas 4 lapas

7.2 REAGENTAI IR PRIEMONĖS ŠLAPIMO PUSIAU AUTOMATINIAM ANALIZATORIUI

Pirkimo dalies Nr./ Eil. Nr.	Pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarus tyrimų skaičius per 36 mėn.	Atitikimas kokybiniais ir techniniams reikalavimams	Reagentų ir priemonių kiekis (ml./ vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Siūlomos pakuotės kaina Eur be PVM	Suma, EUR be PVM 36 mėn.	Suma, EUR su PVM 36 mėn.	Gamintojas, komercinis prekės pavadinimas
7.2.1	Bendras šlapimo tyrimas (standartinis)	11 parametų. Gliukozę turi matuoti iki 111 mmol/l; Baltymą iki 10 g/l; Leukocitus iki 500 WBC/mikro litre. Pageidaujama pakuotė 1x100	20000	11 parametų. Gliukozę matuoja iki 111 mmol/l; Baltymą iki 10 g/l; Leukocitus iki 500 WBC/mikro litre. pakuotė 1x100	200	1x100	18,00	3.600,00	3.780,00	UriScan GEN 11, kat. Nr. U41. YD Diagnostics, P. Korėja
7.2.2	Bendras šlapimo tyrimas (nestandartinis)	11-os parametų: BLD; CRE; ALB; LEU, NIT, ERY, S.G.; GLU, pH, VTC; PRO ir santykis ACR. Pageidaujama pakuotė 1x100	100	11-os parametų: BLD; CRE; ALB; LEU, NIT, ERY, S.G.; GLU, pH, VTC; PRO ir santykis ACR. pakuotė 1x100	1	1x100	80,00	80,00	84,00	UriScan 11 ACR, kat. Nr. U63. YD Diagnostics, P. Korėja
7.2.3	Bendras šlapimo tyrimas 2 parametų	Matuojami parametrai: CRE; ALB; ir santykis ACR. Pageidaujama pakuotė 1x100	500	Matuojami parametrai: CRE; ALB; ir santykis ACR. pakuotė 1x50	10	1x50	60,00	600,00	630,00	UriScan 2 ACR šlapimo juostelės, kat. Nr. U62/64. YD Diagnostics, P. Korėja
7.2.4	Kontrolinės, kalibracinės ir kitos papildomos tyrimo priemonės, reikalingos tyrimams atlikti siūlomu analizatoriumi				12	2x15 ml	18,00	216,00	226,80	UriTrol I,II lygio, kat. Nr. U5-13. YD Diagnostics, P. Korėja
7.2.5	Terminis popierius				30	1 vnt.	1,40	42,00	50,82	Terminis popierius 57 mm x 40 m (Uriscan),

									kat. Nr. 57.60.T
	Nuomos mokestis (jei toks yra)		36 mėn.					0,00	
7 pirkimo dalies bendra suma Eur (su PVM) keturi tūkstančiai septyni šimtai septyniasdešimt vienas euras 62 ct								4.771,62	
	PASTABOS; 1. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (įrašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimui atlikti. 2.Reagentai ir papildomos medžiagos/priemonės turi būti paženklininti CE bei atitikti techninius ir kokybinius reikalavimus. 3.Visi siūlomai reagentai turi būti originalūs, vieno gamintojo, tinkami darbui siūlomam analizatoriui (pateikti nuorodą dokumentacijoje ir gamintojo patvirtinimą). 4. Pateikti reikalingą reagentų, metinės techninės priežiūros priemonių ir kontrolinių medžiagų (atliekant kasdieninę 2-jų lygių kokybės kontrolę) kieki, numatomam nurodytam tyrimų skaičiui per 36 mėn. atlikti.								

11 PIRKIMO DALIS. Nesiūlome

Visiems reagentams, dažų rinkiniams, testų rinkiniams turi būti pateiktos naudojimo instrukcijos ir tyrimų metodikos originalo ir lietuvių kalba, saugos duomenų lapai (pateikiant pirmą kartą prekes), mėgintuvėliai, pipetės, mikrovetės turi būti paženklintos CE ženklu ir pateikti tai patvirtinančius dokumentus.

Analizatoriams siūlomiems panaudai, nuomai turi būti pateikti visi dokumentai, pagal galiojančius teisės aktus: CE sertifikatas, naudojimo ir priežiūros instrukcijos, medicinos prietaiso pasas, užtikrinti techninį aptarnavimą eksploataavimo metu ir pateikti inžinierių – specialistų dokumentų kopijas, suteikiančias teisę vykdyti techninę priežiūrą.

Siūlomos prekės visiškai atitinka pirkimo dokumentuose nurodytus reikalavimus.

Kartu su pasiūlymu pateikiami šie dokumentai:

Eil. Nr.	Pateiktų dokumentų pavadinimas ir pirkimo dalies, kuriai jie pateikiami, Nr. (kai pateikiami prekių aprašymai, CE sertifikatai, atitikties deklaracijos)	Dokumento lapų skaičius
1.	EBVPD	13
2.	Įgaliojimas pasirašyti konkurso dokumentus	1
3.	Gamintojų atstovavimo įgaliojimai	9
4.	CE sertifikatų kopijos	26
5.	Prekių atitiktį patvirtinantys dokumentai	221
6.	Techninės priežiūros sertifikatai	8

Šiame pasiūlyme yra pateikta ir konfidenciali informacija**:

Eil. Nr.	Pateikto dokumento pavadinimas	Dokumento lapų skaičius	Paaiškinimas, kokia konkreči informacija dokumente yra konfidenciali ir kodėl
1.	Įgaliojimas pasirašyti konkurso dokumentus	1	Asmens duomenys (asmens duomenų apsaugos įstatymas)

**Pildyti tuomet, jei bus pateikta konfidenciali informacija. Tiekėjas negali nurodyti, kad konfidenciali yra pasiūlymo kaina arba kad visas pasiūlymas yra konfidencialus.

Pasiūlymas galioja iki termino, nustatyto pirkimo dokumentuose, t. y. 2021 m. rugpjūčio 25 d.

Viešųjų pirkimų koordinatore

Regina Žlabytė