

__Tauragės ligoninė__
(Adresatas (perkančioji organizacija))

PASIŪLYMAS
DĖL REAGENTŲ IR PAGALBINIŲ PRIEMONIŲ PIRKIMO

2018-02-06

(Data)

Vilnius

(Vieta)

Tiekėjo pavadinimas <i>(Jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visi dalyvių pavadinimai)</i>	UAB "DIAMEDICA"
Tiekėjo adresas <i>(Jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visi dalyvių adresai)</i>	Molėtų pl. 73, LT-14259 Vilnius
Už pasiūlymą atsakingo asmens vardas, pavardė, pareigos	Viešųjų pirkimų vadovė Viktorija Tamašauskienė
Telefono numeris	8-5-2790080; 8-679-50237
Fakso numeris	8-5-2107286
El. pašto adresas	konkursai@diamedica.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 saugiu elektroniniu parašu, patvirtinu, kad dokumentų skaitmeninės kopijos ir elektroninėmis priemonėmis pateikti duomenys yra tikri.

Vykdam sutartį pasitelksiu šiuos subtiekejus*:

Eil. Nr.	Ūkio subjekto pavadinimas	Statusas <i>(jungtinės veiklos partneris arba subtiekejys (subrangovas) arba trečiasis asmuo, kurio pajėgumais remiamasi)</i>	Ūkio subjektui perduodamų įsipareigojimų apimtis <i>(ką darys pasitelkiamas ūkio subjektas)</i>
-	-	-	-

**Pildyti tuomet, jei sutarties vykdymui bus pasitelkti subtiekejai*

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.	Siūlomų prekių specifikacija	Prisegti dokumentai, 2 eilutė
2.	CE sertifikatų kopijos	Prisegti dokumentai, 5 eilutė
3.	Detalūs siūlomų prekių aprašymai (reagentai)	Prisegti dokumentai, 5 eilutė
4.	Gamintojų įgaliojimų kopijos	Prisegti dokumentai, 5 eilutė
5.	Inžinierinių kvalifikacijos sertifikatų kopijos	Prisegti dokumentai, 5 eilutė
6.	Įgaliojimo UAB "Diamedica" viešųjų pirkimų vadovei Viktorijai Tamašauskienei kopija	Prisegti dokumentai, 5 eilutė

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

Tiekėjai prašomi pasiūlymo dalį (-is), kurios (-ių) informacija jo pasiūlyme yra konfidenciali, sugrupuoti ir pateikti viename dokumente, pavadinime nurodant „Konfidencialu“.

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 paviėšinti kartu su sudaryta sutartimi.

Mes siūlome šias prekes: pagal pridedamą lentelę (SPS priedas Nr. 1).

Bendra pasiūlymo kaina su PVM -	33.367,50 Eur. (trisdešimt trys tūkstančiai trys šimtai šešiasdešimt septyni eurai penkiasdešimt ct.) (skaičiais ir žodžiais)
---------------------------------	--

Į šią sumą įeina visos išlaidos ir visi mokesčiai, taip pat ir PVM, kuris sudaro 1586,70 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.

Siūlomos prekės visiškai atitinka pirkimo dokumentuose nurodytus reikalavimus (pateikti užpildytą SPS priedą Nr. 1).

Kartu su pasiūlymu pateikiami šie dokumentai:

Eil. Nr.	Pateiktų dokumentų pavadinimas	Dokumento puslapių skaičius
1.	Siūlomų prekių specifikacija	10
2.	Europos bendrasis viešųjų pirkimų dokumentas (EBVPD)	14

DIAGNOSTIKOS REAGENTŲ IR PAPILDOMŲ PRIEMONIŲ SU ANALIZATORIŲ PANAUDA PIRKIMAS

TECHINĖ SPECIFIKACIJA

Eil. Nr.	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
	Tyrimų/ diagnostinių reagentų, papildomų tyrimo priemonių pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarus tyrimų skaičius per 12 mėn.	Preliminarus tyrimų skaičius per 12 mėn. kokybės kontrolė (vidinė ir išorinė)	Kalibracijos procedūrai skirtas tyrimų skaičius (tikėjas nurodo pagal gamintojo dokumentaciją)	Atitikimas kokybiniam ir techniniam reikalavimams	Reagentų ir priemonių kiekis (ml/ vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Pakuočių kiekis	Siūlomos pakuotės kaina Eur be PVM	Suma, EUR be PVM 12 mėn	PVM, %	Suma, EUR su PVM 12 mėn	Gamintojas, komercinis prekės pavadinimas
1.	<p>Analizatorius yra įstaigos nuosavybė „Mini VIDAS“ analizatoriaus parametrai: imunofluorescentinis (ELFA) (angl. enzyme-linked fluorescent assay) tyrimo metodas. Naudojami paruošti vienkartiniai testai, nereikalingas laboratorinis vanduo, nėra galimybės užsteršti reagentams ir mėginims. Vienu metu galima tirti 12 mėginių. Gali kiekybiškai išmatuoti šiuos mėginius: kraujo serumą ir plazmą. Daugiausiai nei 100 paruoštų programų spektras: troponinas I, D-dimerai, prokalcitoninas, NT-proBNP ir kt. Integruota vidaus kokybės kontrolės programa, braižo kokybės kontrolės grafikas. Analizatorius nereikalauja jokių ploviklių, nėra skystų atliekų. Išorinis brūkšnių kodų skaitytuvas. Jungiasi į LIS dvikrypčių ryšiu. Analizatorius paženklinamas CE ir turi CE sertifikata. Analizatoriuje integruotas spausdintuvas.</p>													
1.1	D-dimerų (D-Di) koncentracijos nustatymas	Reagentai strypeliuose (kasetėse) paruošti naudojimui, galioja iki datos nurodytos ant pakuotės. Vienas strypelis vienam testui. Naudojamų reagentų iššasavimai ne didesni kaip 60 tyrimų pakuotėje. Neigiama prognostinė vertė (angl. NPV) lygi 100 %, CV < 6%. Matavimo ribos ne siauresnės nei 45 – 10000 ng/ml.	400	41	52	Atitinka	493 testai	60 testų	9	540,00	4860,00	5%	5103,00	Biomerieux, VIDAS D-Dimer Exclusion II, 30455
1.2	Prokalcitoninas	Reagentai strypeliuose (kasetėse) paruošti naudojimui, galioja iki datos nurodytos ant pakuotės. Vienas strypelis vienam testui. Naudojamų reagentų iššasavimai ne didesni kaip 60 tyrimų pakuotėje. Matavimo ribos ne siauresnės nei 0,05 – 200 ng/ml	250	41	Vienai procedūrai 6 testai, 12 mėn. - 78 testai	Atitinka	369 testai	60 testų	7	490,00	3430,00	5%	3601,50	Biomerieux, VIDAS B.R.A.H.M.S. Procalcitonin, 30450
1.3	Didelio jautrumo Troponinas I	Reagentai strypeliuose (kasetėse) paruošti naudojimui, galioja iki datos nurodytos ant pakuotės. Vienas strypelis vienam testui. Naudojamų reagentų iššasavimai ne didesni kaip 60 tyrimų pakuotėje. CV < 10%. Matavimo ribos ne siauresnės nei 4,9 – 40000 ng/l.	2000	41	Vienai procedūrai 6 testai, 12 mėn. - 78 testai	Atitinka	2119 testai	60 testų	36	300,00	10800,00	5%	11340,00	Biomerieux, VIDAS High Sensitive Troponin I, 415386

1.4	Natriuretiniai peptidai, B tipo (NT pro-BNP)		100	41	Vienai procedūrai 6 testai, 12 mėn. - 78 testai	Atitinka	219 testų	60 testų	4	390,00	1560,00	5%	1638,00	Biomerieux, VIDAS NT-proBNP2, 30458
1.5	Laisvo tiroksino (FT4) nustatymas		1000	81	Vienai procedūrai 3 testai, 12 mėn. - 78 testai	Atitinka	1159 testai	60 testų	20	88,00	1760,00	5%	1848,00	Biomerieux, VIDAS FT4, 30459
1.6	Laisvo trijoditironino (FT3) nustatymas		250	81	Vienai procedūrai 4 testai, 12 mėn. - 104 testai	Atitinka	435 testai	60 testų	8	130,00	1040,00	5%	1092,00	Biomerieux, VIDAS FT3, 30402
1.7	Tirotropino (TTH) nustatymas		2000	81	Vienai procedūrai 3 testai, 12 mėn. - 78 testai	Atitinka	2159 testai	60 testų	36	86,00	3096,00	5%	3250,80	Biomerieux, VIDAS TSH, 30400
1.8	Antikūnų prieš skydliaukės peroksidazę (ATPO) nustatymas		400	81	Vienai procedūrai 3 testai, 12 mėn. - 39 testai	Atitinka	520 testų	30 testų	18	94,00	1692,00	5%	1776,60	Biomerieux, VIDAS Anti-TPO, 30461
1.9	Bendro PSA antigeno nustatymas		100	81	Vienai procedūrai 3 testai, 12 mėn. - 78 testai	Atitinka	259 testai	60 testų	5	120,00	600,00	5%	630,00	Biomerieux, VIDAS TPSA, 30428
1.10	Kontrolinės medžiagos	Turi būti mažiausiai dvių lygių (N ir P) žinomų reikšmių kontrolinė medžiaga. Kontrolių atlikimas, pagal gamintojo rekomendacijas, tik kartu su kalibracija. Laikotarpiu tarp kalibracijų gamintojas garantuoja reagentų stabilumą ir patikimumą.	5											
	VIDAS QCV					Atitinka	3 pak.	60 testų	3	70,00	210,00	5%	220,50	Biomerieux, VIDAS QCV, 30706
1.11	Kalibracinės medžiagos	Kalibracijų dažnumas ne dažniau kaip 2 kartus per mėnesį	0	0	0	0	0	0	0	0,00	0,00	0	0,00	Visos kalibracinės priemonės yra reagentų rinkiniuose
1.12	Popierius spausdintuvui					Atitinka	30 vnt.	vnt.	30	2,00	60,00	21%	72,60	Biomerieux, Termo popierius, 110 mm
1.13	Kitos papildomos tyrimo priemonės, reikalingos tyrimams atlikti	Ivertinti ir pateikti visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimui kokybiškai atlikti (pildoma tiek grafių, kiek reikia papildomų priemonių ar medžiagų)	Pagal bendrą visų tyrimų, kontrolių ir kalibracijų skaičių	0	0	0	0	0	0	0,00	0,00	0	0,00	
1 pirkinio dalies bendra suma Eur (su P/VM)													30573,00	

- PASTABOS: 1. Tiekėjas privalo įvertinti ir tiksliai pateikti reikalingą reagentų, kalibracinių, kontrolinių medžiagų (atliekant kasdieninę 2-ą lygį vidinę kokybės kontrolę ir 2 mėginių per metus atliekamą išorinę kokybės kontrolę) ir kitų priemonių kiekį, nurodytam preliminariam tyrimui skaičiuoti per 12 mėn. atlikti. Visi paskaitėdavimai turi būti atlikti, atsižvelgiant į reagentų, kalibracinių ir kontrolinių medžiagų stabilumą (galiojimo laiką nuo atidarymo datos) bei ne tik į teorinius, bet ir į praktinius tyrimams sunaudojamų reagentų/ medžiagų kiekius.
2. Reagentai ir papildomos medžiagos/ priemonės turi būti paženklinėti CE ženklu pagal *in vitro* diagnostikos medicinos prietaisų direktyvą, IVDD 98/79/EC atitikties deklaraciją.
 3. Reagentai, kontrolinės bei kalibracinės medžiagos turi būti pažymėtos brūkšniniais kodais arba reagento pakuotėje turi būti lapas su brūkšniniais kodais. Brūkšniuose koduose yra ši informacija: pavadinimas, partijos numeris, rinkinio kodo numeris ir/arba reagento kodo numeris, galiojimo data, kalibraciniai duomenys.
 4. Siūlomam analizatoriui turi būti siūloma to paties gamintojo, visiškai pritaikyta ir pilna reagentų, kalibratorių bei kontrolinių plazmų sistema, arba gali būti siūloma kito gamintojo reagentų, kalibratorių bei kontrolinių plazmų sistema, pateikiant prietaiso gamintojo oficialias standartinės operacinės procedūras siūlomam metodui bei diagnostinius analitinius validacijos ir adaptacijos protokolus.
 5. Reagentų galiojimo terminas ne trumpesnis kaip 6 mėn. nuo pristatymo dienos, išskyrus kontroles.
 6. Jei siūlomas lygiavertis analizatorius panaudai:
 - a) Analizatorius turi būti sertifikuotas naudojimui Europos sąjungoje, pažymėtas CE žymė;
 - b) Analizatorius turi būti ne senesnis kaip 3 m.;
 - c) Tiekėjas turi savo lėšomis ne vėliau kaip per 3 kalendorines dienas po panaudos sutarties pasirašymo dienos instaliuoti įrangą ir apmokyti perkanchiosios įstaigos personalą naudotis analizatoriumi bei išduoti apmokymo pažymėjimus;
 - d) Tiekėjas turi savo lėšomis, ne vėliau kaip per 30 kalendorinių dienų po panaudos sutarties pasirašymo dienos pajungti įrangą prie perkanchiosios įstaigos informacinės sistemos ESIS dvikrypčiu ryšiu;
 - e) Analizatoriaus komplektacijoje privalo būti vidinis arba išorinis brūkšninį kodą, vidinis arba išorinis spausdintuvas rezultatų atspausdinimui ir kompiuteris, jei jis yra būtinas analizatoriaus valdymui.
 7. Vertinama tik pilna pirkimo dalis, atitinkanti bendrinius kokybinius bei techninius reikalavimus. Visos dalies pirkimas iš vieno tiekėjo. Tyrimo priemonės reikalingas tiksliam tyrimui atlikti tiekėjai privalo nurodyti patys užpildydami specifikaicijoje pateiktas lenteles, nurodant visą spektrą priemonių, būtinų kokybiškam tyrimo atlikimui, net ir tuo atveju, jei preke pateikiama nemokamai. Tyrimams, kur nenaudojamos pagalbinės priemonės ar reagentai nurodoma 0 (nulis).

DIAGNOSTIKOS REAGENTŲ IR PAPILDOMŲ PRIEMONIŲ SU ANALIZATORIŲ PANAUDA PIRKIMAS

TECHINĖ SPECIFIKACIJA

Eil. Nr.	Tyrimų/ diagnostinių reagentų, papildomų tyrimo priemonių pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarus tyrimų skaičius per 12 mėn.	Preliminarus tyrimų skaičius per 12 mėn. (vidinei kokybės kontrolei ir išorinei)	Kalibracijos procedūrai skirtas tyrimų skaičius (tikėjas nurodo pagal gamintojo dokumentaciją)	Atitinkamas reikalavimas ir techniniai kokybiniai ir	Reagentų ir priemonių kiekis (ml / vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Stiloma pakuotė	Pakuočių kiekis	Stilomos pakuotės kaina Eur be PVM	PVM	Stilomos pakuotės kaina Eur su PVM	Stilomos pakuotės kaina Eur su PVM 12 mėn	Suma, EUR su PVM 12 mėn	Gamintojas, komercinis prekės pavadinimas
2	2 PIRKIMO DALIS. Reagentai, kontrolinės medžiagos, papildomos priemonės ir techninė priežiūra automatiniam gliukozės analizatoriui „BIOSEN C_line Clinic“ (arba lygtaverčiam)														
2.1	Gliukozė (kapiliariniame kraujyje, veniniame kraujyje, kraujo serume, plazmoje)	Elektrodas: Chip – sensorius. Sensoriaus tarnavimo laikas ne mažiau kaip 60 dienų arba 7000 tyrimų, matavimo ribos ne mažiau kaip 0,5 – 50 mmol/l (9 – 900 mg/dl), matavimo tikslumas ≤ 15 % esant 12,0 mmol/l. Mėgimo tūris ne daugiau nei 20 µl.	5000	367											
2.1.1	Sisteminis gliukozės tirpalas					Atitinka	2 vnt.	2,5 L	2	54,00	5%	56,70	108,00	113,40	EKF Diagnostic, Sisteminis gliukozės tirpalas 2500 ml, 0201-0002-024
2.1.2	Mėgintuvėliai su kapiliarais					Atitinka	5 vnt. Pakuočių	5x200 vnt.	5	124,00	5%	130,20	620,00	651,00	EKF Diagnostic, Mėgintuvėliai su kapiliarais (5x200 vnt.), 0209-0100-014
2.1.3	Gliukozės sensorius Biosen C_line (type II)					Atitinka	1 vnt.	1 vnt.	1	64,00	5%	67,20	64,00	67,20	EKF Diagnostic, Gliukozės sensorius Biosen C_line (type II), 5206-3011
2.1.4	Valymo tirpalas ir baltymų valiklis					Atitinka	1 vnt.	5 vnt.	1	15,00	5%	15,75	15,00	15,75	Valymo tirpalas ir baltymų valiklis (5 vnt.), 0201-0004-001
2.2	Kontrolinės medžiagos	Turi būti mažiausiai dviejų lygių (N ir P), žinomų reikšmių, išpilstytos į mėgintuvėlius ir paruoštos naudojimui													
2.2.1	Kontrolė ReadyCon Norm (25 vnt.)					Atitinka	5 vnt. Pakuočių	25 vnt.	5	27,00	5%	28,35	135,00	141,75	EKF Diagnostic, Kontrolė ReadyCon Norm (25 vnt.), 5130-6152
2.2.2	Kontrolė ReadyCon Pat (25 vnt.)					Atitinka	5 vnt. Pakuočių	25 vnt.	5	27,00	5%	28,35	135,00	141,75	EKF Diagnostic, Kontrolė ReadyCon Pat (25 vnt.), 5130-6162

2.3 Kalibracinės medžiagos		Turi būti išpildytos į mėgintuvėlius ir paruoštos naudojimui		2 pirkimo dalies bendra suma Eur (su PVM) 1309,17									
2.3.1	Multi standartinis tirpalas 12 mmol/L (50x2 ml)	Atitinka	6 vnt. Pakuočių	50x2 ml	6	26,00	5%	27,30	156,00	163,80	EKF Diagnostic, Multi standartinis tirpalas 12 mmol/L (50x2 ml), 5211-3015		
2.4	Popierius spausdintuvui	Atitinka	6 vnt.	1 vnt.	6	2,00	21%	2,42	12,00	14,52	110 mm, Termo popierius 110x12x45 mm		
2.4.1	Termo popierius 110x12x45 mm												
2.5	Kitos papildomos tyrimo priemonės, reikalingos tyrimams atlikti												

- PASTABOS: 1. Tiekėjas privalo įvertinti ir tiksliai pateikti reikalingą reagentų, kalibracinių, kontrolinių medžiagų (atliekamą kasdieninę 2-jų lygių vidinę kokybės kontrolę ir 2 mėginių per metus atliekamą išorinę kokybės kontrolę) ir kitų priemonių kiekį, nurodytam preliminariam tyrimų skaičiui per 12 mėn. atlikti. Visi paskaitinėjimai turi būti atlikti, atsižvelgiant į reagentų, kalibracinių ir kontrolinių medžiagų stabilumą (galiojimo laiką nuo atidarymo datos) bei ne tik į teorinius, bet ir į praktinius tyrimams sunaudojamų reagentų/medžiagų kiekius. 2. Reagentai ir papildomos medžiagos/ priemonės turi būti paženklinami CE ženklu pagal *in vitro* diagnostikos medicinos prietaisų direktyvą, IVDD 98/79/EC atitiktines deklaracijas.
3. Reagentai, kontrolinės bei kalibracinės medžiagos turi būti pažymėtos brūkšniniais kodais arba reagento pakuotėje turi būti lapas su brūkšniniais kodais. Brūkšniuose koduose yra ši informacija: pavadinimas, partijos numeris, rinkinio kodo numeris ir/arba reagento kodo numeris, galiojimo data, kalibraciniai duomenys.
4. Siūlomam analizatoriui turi būti siūloma to paties gamintojo, kaip ir analizatorius, visškai pritaikyta ir pilna reagentų, kalibratorių bei kontrolinių plazmų sistema, arba gali būti siūloma kito gamintojo reagentų, kalibratorių bei kontrolinių plazmų sistema, patekiant prietaiso gamintojo oficialias standartinės operacinės procedūras siūlomam metodui bei diagnostinius analitinius validacijos ir adaptacijos protokolus.
5. Reagentų galiojimo terminas ne trumpesnis kaip 6 mėn. nuo pristatymo dienos, išskyrus kontroles.
6. Jei siūlomas lygiavertis analizatorius panaudai:
- Analizatorius turi būti sertifikuotas naudojimui Europos sąjungoje, pažymėtas CE žyme;
 - Analizatorius turi būti ne senesnis kaip 3 m.
 - Tiekėjas turi savo lėšomis ne vėliau kaip per 3 kalendorines dienas po panaudos sutarties pasirašymo dienos instaliuoti įrangą ir apmokyti perkanciosios įstaigos personalą naudotis analizatoriumi bei išduoti apmokymo pažymėjimus;
 - Tiekėjas turi savo lėšomis, ne vėliau kaip per 30 kalendorinių dienų po panaudos sutarties pasirašymo dienos pajungti įrangą prie perkanciosios įstaigos informacinės sistemos ESIS dvikrypčių ryšiu.
7. Vertinama tik pilna pirkimo dalis, atitinkanti bendrinis kokybinius bei techninius reikalavimus. Visos dalies pirkimas iš vieno tiekėjo.

Tyrimo priemonės reikalingos tyrimams atlikti tiksliai nurodant vnt. skaičių, o ne pakuočių skaičių. Tyrimo priemonės turi būti pažymėtos brūkšniniais kodais arba reagento pakuotėje turi būti lapas su brūkšniniais kodais. Brūkšniuose koduose yra ši informacija: pavadinimas, partijos numeris, rinkinio kodo numeris ir/arba reagento kodo numeris, galiojimo data, kalibraciniai duomenys.

Eil. Nr.	Pavadinimas/ techniniai parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai	Reikalavimų atitikimas (būtina nurodyti tikslią nuorodą analizatorius dokumentacijoje (dokumentacijoje tiksliai pažymimas techninis parametras)
1.	Slapimo analizatorius – 1 vnt. (pavadinimas, tipas/ modelis, gamintojas)	Analizatorius automatinis ar pusiau automatinis	Stilomi tik reagentai analizatoriui, kuri įstaiga valdo nuosavybės teisė.
2.	Matuojami parametrai	(Galimybė tirti ne mažiau 12 parametrų: BIL, UBG, KET, GLU, PRO, BLD, pH, NIT, LEU, SG, CRE, MALB (ALB).	
3.	Matavimo metodas	Sausos chemijos tyrimo juostelių nuskaitymas (fotometrija/ fotoelektrinis kolorimetrinis ir pan.)	
4.	Tyrimui paruoštos juostelės aptikimas/ tinkamumo tyrimui patikra	Būtinai automatinis. Pagaudautina automatinis kiekvienos juostelės patikrinimas dėl drėgmes, apsaugantis nuo klaidingų tyrimų rezultatų.	
5.	Kontrolinė medžiaga	Ne mažiau 2 lygių kiekvienam parametrui	
6.	Slapimo testo juostelės	12 matuojamų parametrų: BIL, UBG, KET, GLU, PRO, BLD, pH, NIT, LEU, SG, CRE, MALB, VC, A, C.	
7.	Integruotas vidinis spausdintuvas	Būtinai rezultatų spausdinimui	
8.	Brukšnių kodų skaitytuvas	Būtinai kompleksacijoje. Integruotas arba išorinis brukšnių kodų skaitytuvas, būtinai 8 simbolių brukšnių kodo nuskaitymas.	
9.	CE ir IVD ženklavimas, CE ir ISO sertifikatai	Analizatorius turi būti paženklinimas CE arba CE ir IVD ženklu pagal in vitro diagnostikos medicinos prietaisų direktyvą, IVDD 98/79/EC atitiktis deklaraciją. Pateikti CE ir ISO Būtinai	
10.	Gamintojo katalogai ar kita medžiaga, rodanti atitiktimą reikalaujamiems	Pateikti lietuvių ir anglų kalbomis. Vertimai turi būti patvirtinti vertėjo.	
11.	Analizatoriaus naudojimo instrukcija, kokybės kontrolės, reagentų, papildomų	Būtinai. Pateikti gamintojo atstovavimo Lietuvoje dokumentą.	
12.	Gamintojo atstovavimo Lietuvoje dokumentas	Lengvai jungiamas į LIS dvikrypčių ryšiu, jungtis RS-232. Tiekėjas privalo savo išsominis ne vėliau kaip per 30 kalendorinių dienų po panaudos sutarties pasirašymo dienos instaliuoti ir pajungti įrangą prie perkanciosios įstaigos informacinės sistemos ESIS.	
13.	ANALIZATORIAUS INSTALIAVIMAS IR PAJUNGIMAS PRIE INFORMACINĖS SISTEMOS ESIS		
14.	PERSONALO APMOKYMAS	Tiekėjas turi savo išsominis ne vėliau kaip per 3 kalendorines dienas po panaudos sutarties pasirašymo dienos apmokyti perkanciosios įstaigos personalą naudotis nuomojamų analizatoriumi ir išduoti apmokymo pažymėjimus.	
15.	GARANTINIS ANALIZATORIAUS TERMINAS	Garantinis analizatoriaus su visais priedais terminas turi būti užtikrinamas visu panaudos laikotarpiu.	
16.	TECHNINĖ PRIEŽIŪRA IR GEDIMŲ ŠALINIMAS	Tiekėjas privalo savo išsominis užtikrinti panaudos pagrindais naudojamo analizatoriaus techninę priežiūrą, technines būklės tikrinimą ir remontą (išskyrus planiniam keitimui reikalingas dalis/ detales) visą garantinio laikotarpio terminą. Tiekėjas privalo pateikti stūlomo analizatoriaus reikalingos techninės priežiūros skaičių periodiniam aptarnavimui, kartu nurodydamas ir visas planiniam keitimui reikalingas dalis/ detales, numatomam nurodytam tyrimų kiekiui atlikti per numatytą laikotarpį. Visa reikalinga techninė priežiūra ir gedimų šalinimas privalo būti vykdomas pagal analizatoriaus gamintojo rekomendacijas. Pakeistų detalių garantinis terminas turi būti ne trumpesnis nei nurodytas gamintojo. Pateikti įgaliojimą techniškai aptarnauti (programuoti) analizatorių.	

PASTABOS: 1. Tiekėjas privalo įvertinti ir tiksliai pateikti reikalingą reagentų, kalibracinių, kontrolinių medžiagų (atliekant kasdieninę 2-jų lygių vidinę kokybės kontrolę ir 2 mėginių (įvairūs lygiai) per metus atliekamą išorinę kokybės kontrolę) ir kitų priemonių kiekį, nurodant preliminarium tyrimų skaičių per 36 mėn. atiki. Visi paskaitavimai turi būti atlikti, atsižvelgiant į reagentų, kalibracinių ir kontrolinių medžiagų stabilumą (galiojimo laiką nuo atidarymo datos) bei ne tik į teorinius, bet ir į praktinius tyrimams sunaudojamų reagentų/ medžiagų kiekius. 4) Siūlomam analizatoriui turi būti siūloma to paties gamintojo, kaip ir analizatorius, visiškai pritaikyta ir pilna reagentų, kalibratorių bei kontrolinių plazmų sistema, arba gali būti siūloma kito gamintojo reagentų, kalibratorių bei kontrolinių plazmų sistema, pateikiant prietaiso gamintojo oficialias standartinės operacinės procedūras siūlomam metodui bei diagnostinius analitinius validacijos ir adaptacijos protokolus.

5. Reagentų galiojimo terminas ne trumpesnis kaip 6 mėn. nuo pristatymo dienos, išskyrus kontrolės. Tyrimo priemonės reikalingas tiksliniam tyrimui atlikti tiekėjai privalo nurodyti patys užpildydami specifikacijoje pateiktas lenteles, nebūtinai vadovaujantis tuo kas dalinai nurodyta specifikacijoje, tačiau būtina nurodyti visą spektrą priemonių užtikrinančių kokybišką tyrimo atlikimą. Tyrimams, kur nenaudojamos pagalbinės priemonės ar reagentai nurodoma 0 (nulis).

6. Jei siūlomas lygiavertis analizatorius panaudai:

a) Analizatorius turi būti sertifikuotas naudojimui Europos sąjungoje, pažymėtas CE žyme;

b) Analizatorius turi būti ne senesnis kaip 3 m.;

c) Tiekėjas turi savo lėšomis ne vėliau kaip per 3 kalendorines dienas po panaudos sutarties pasirašymo dienos instaliuoti įrangą ir apmokyti perkanciosios įstaigos personalą naudotis analizatoriumi bei išduoti apmokymo pažymėjimus;

d) Tiekėjas turi savo lėšomis, ne vėliau kaip per 30 kalendorinių dienų po panaudos sutarties pasirašymo dienos pajungti įrangą prie perkanciosios įstaigos informacinės sistemos ESIS dvikrypčiu ryšiu.

e) Analizatoriaus komplektacijoje privalo būti vidinis arba išorinis brūkšnių kodų skaitytuvas, nuskaitantis 8 simbolių brūkšnių kodą, vidinis arba išorinis spausdintuvas rezultatų atspausdinimui ir kompiuteris, jei jis yra būtinas analizatoriaus valdymui.

7. Vertinama tik pilna pirkimo dalis, atitinkanti bendrinis kokybinius bei techninius reikalavimus. Visos dalys pirkimas iš vieno tiekėjo. Tyrimo priemonės reikalingas tiksliniam tyrimui atlikti tiekėjai privalo nurodyti patys užpildydami specifikacijoje pateiktas lenteles, nurodant visą spektrą priemonių, būtinų kokybiškam tyrimo atlikimui, net ir tuo atveju, jei prekė pateikiama nemokamai. Tyrimams, kur nenaudojamos pagalbinės priemonės ar reagentai nurodoma 0 (nulis).

DIAGNOSTIKOS REAGENTŲ IR PAPILDOMŲ PRIEMONIŲ SU ANALIZATORIŲ PANAUDA PIRKIMAS

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

PASTABOS: 1. Visos siūlomos pildomos priemonės turi būti originalios, atitinkančios kokybinius reikalavimus (pateikti nuorodą dokumentacijoje ir gamintojo patvirtinama). 2. Vertinama tik pilnai pasitūlyta pirkimo dalis, atitinkanti kokybinius ir techninius reikalavimus. Visos dalies pirkimas iš vieno tiekėjo.

Eil. Nr.	Tyrimų/ diagnostinių reagentų, papildomų tyrimo priemonių pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarius tyrimų skaičius per 12 mėn. arba reagentų ir priemonių kiekis (vnt.)	Atitinkamas reikalavimas ir tyrimams kokybiniam	Reagentų ir priemonių kiekis (ml/ vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Pakuočių kiekis	Siūlomos pakuotės kaina Eur be PVM	Suma, EUR be PVM 12 mėn	PVM, %	Suma, EUR su PVM 12 mėn	Gamintojas, komercinis prekės pavadinimas
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
10.	10 PIRKIMO DALIS. Reagentai, kontrolinės medžiagos, papildomos priemonės ABO sistemos kraujo grupių ir Rh (D) faktoriui nustatyti plokšteliniu būdu			Skystų monoklonų metodas.								
10.1	Monokloniniai anti-A	Pakuotė buteliukas - lašintuvas, turi būti galimybė užsakyti skirtingų serijų reagentus. Pagaudojama pakuotė ne didesnė kaip 10ml.	30 vnt.	Atitinka	30 vnt.	10 ml	30	2,60	78,00	5%	81,90	Diagast, Anti-A, 70501/70540
10.2	Monokloniniai anti-B		30 vnt.	Atitinka	30 vnt.	10 ml	30	2,60	78,00	5%	81,90	Diagast, Anti-B, 70502/70541
10.3	Monokloniniai anti-AB		30 vnt.	Atitinka	30 vnt.	10 ml	30	3,00	90,00	5%	94,50	Diagast, Anti-AB, 70503
10.4	Monokloniniai anti-D IgG + IgM		10 vnt.	Atitinka	10 vnt.	10 ml	10	5,60	56,00	5%	58,80	Diagast, Anti-D Totem, 71010
10.5	Neigiama Rh kontrolė		10 vnt.	Atitinka	10 vnt.	10 ml	10	5,60	56,00	5%	58,80	Diagast, Neg Control, 79000
10.6	Standartiniai eritrocitai kraujo grupių nustatymui, kompletas A1 ir B.	Užsakoma pagal poreikį, to paties gamintojo kaip ir monokloniniai serumai. Reikalinga pakuotė 2 x 5 ml	17 vnt.	Atitinka	17 vnt.	2x5 ml	17	18,00	306,00	netaikomas	306,00	Diagast, Hematest A1B, 58950
10.7	Plokštelės kraujo grupių nustatymui su duobute	Būtinai baltos spalvos. Galimybė išbandyti.	6 000 vnt. (duobučių)	Atitinka	100 plokšt.	plokštelė (60 duobučių)	100	2,00	200,00	5%	210,00	Diagast, Nacryl 12, 90232
											891,90	
10 pirkimo dalies bendra suma Eur (su PVM)												

DIAGNOSTIKOS REAGENTŲ IR PAPILDOMŲ PRIEMONIŲ SU ANALIZATORIŲ PANAUDA PIRKIMAS

TECHINĖ SPECIFIKACIJA

Eil. Nr.	Papildomų tyrimo priemonių pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarių tyrimų skaičius per 12 mėn. arba kiekis (vnt.)	Atitikimas kokybiniams ir techniniams reikalavimams	Reagentų ir priemonių kiekis (ml / vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Sitloma pakuočių	Pakuočių kiekis	Sitlomos pakuočių kaina Eur be PVM	Suma, EUR be PVM 12 mėn	Suma, EUR su PVM 12 mėn	Gamintojas, komercinis prekės pavadinimas	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	
14.	14 PIRKIMO DALIS. Kapiliarinio kraujo surinkimo sistema hematologiniams tyrimams											
14.1	Kapiliarinio kraujo paėmimo sistema	Su 250 µl K ₃ EDTA, kapiliaras 80 µl, guminiu kamšteliu, nereikalaujančiu atidarymo	500 vnt.	Su 250-500 µl K ₃ EDTA, be kapiliaro guminiu kamšteliu, nereikalaujančiu atidarymo	500vnt.	1 vnt.	500	0,14	70,00	73,50	Greiner Bio-One, Mini Collect kapiliarai K3EDTA; 450530	
										14 pirkimo dalies bendra suma Eur (su PVM)		73,50
PASTABOS:												
Vertinama tik pilnai pasiūlyta pirkimo dalis, atitinkanti kokybinius ir techninius reikalavimus. Visos dalies pirkimas iš vieno tiekėjo.												