

PREKIŲ PIRKIMO-PARDAVIMO SUTARTIS NR. 01-25-467

2017 m. lapkričio 17 d.
Vilnius

Viešoji įstaiga Centro poliklinika, įstaigos kodas 125873515 (toliau – Pirkėjas), atstovaujama direktoriaus pavaduotojos medicinai, pavaduojančios direktorių, Audronės Juodaitės Račkauskienės, veikiančios pagal Viešosios įstaigos Centro poliklinikos direktoriaus 2013 m. sausio 15 d. įsakymu Nr. V-9 patvirtintą pareigybės aprašymą, ir

UAB „Vitrolab“, įmonės kodas 235279070 (toliau – Pardavėjas), atstovaujama direktoriaus Vaido Jankauskio, veikiančio pagal bendrovės įstatus, kartu bendrai vadinamos Šalimis, atskirai – Šalimi, sudarė šią sutartį:

1. SUTARTIES DALYKAS

1.1. Šia sutartimi Pardavėjas įsipareigoja sutartyje nustatytais sąlygomis ir tvarka pristatyti reagentus, kontrolines medžiagas ir papildomas priemones (toliau – prekės) tyrimams, atliekamiems Pardavėjo pagal panaudą suteikiamu analizatoriumi, nurodytu sutarties priede „Techninė specifikacija“ (toliau – sutarties priedas), o Pirkėjas – priimti iš Pardavėjo pagal sutarties nuostatas pateiktas prekes ir sumokėti už jas sutartyje nustatytais mokėjimo sąlygomis ir tvarka pagal sutarties priede nurodytas detalias prekių kainas.

1.2. Prekės, jų techninė specifikacija, kiekis ir kainos nurodyti sutarties priede.

1.3. Prekių kokybė turi atitikti Europos Sąjungos ar tarptautinius standartus. Prekių pakavimas ir ženklinimas turi atitikti medicinos priemonių ir vaistų Lietuvoje įpakavimo ir ženklinimo standartus: CE ženklinimas pagal in vitro diagnostikos medicinos prietaisų direktyvą IVDD 98/79/EC, turi būti nurodytas gamintojas, prekės saugojimo sąlygos, serija, galiojimo laikas.

1.4. Prekės turi būti originalios, pagal panaudą Pardavėjo suteikiamo analizatoriaus gamintojo pagamintos arba minėto gamintojo rekomenduojamos, tinkamos pagal panaudą Pardavėjo suteikiamam analizatoriui ir atitinkančios techninius, funkcinius ir klinikinius kokybinius diagnostinius reikalavimus. Reagentų ir papildomų priemonių galiojimo terminas ne trumpesnis kaip 6 mėn. nuo pristatymo dienos, išskyrus kontrolines medžiagas. Atidaryta reagentų pakuotė ir (ar) papildomos priemonės, reikalingos tyrimui atlikti, turi galioti ne trumpesnį laiką negu būtų sunaudota laboratorijos atliekamam tyrimų skaičiui. Prekių galiojimo laikas turi būti ne trumpesnis kaip pusė prekių galiojimo laiko.

1.5. Prekės turi būti pažymėtos brūkšniniais kodais arba reagento pakuotėje turi būti lapas su brūkšniniais kodais. Brūkšniniuose koduose turi būti ši informacija: pavadinimas, partijos numeris, rinkinio kodo numeris ir / ar reagento kodo numeris, galiojimo data, kalibraciniai duomenys.

2. SUTARTIES VERTĖ IR MOKĖJIMO SĄLYGOS

2.1. **Maksimali sutarties kaina yra 497 954,50 Eur (keturi šimtai devyniasdešimt septyni tūkstančiai devyni šimtai penkiasdešimt keturi eurai 50 ct) su pridėtinės vertės mokesčiu (toliau – PVM).** Pirkėjas neįsipareigoja išpirkti visą sutarties priede nurodytą prekių kiekį.

2.2. Į prekių kainą įskaičiuotos visos Pardavėjo išlaidos, susijusios su mokėtinais mokesčiais (įskaitant mokesčius už PVM sąskaitų faktūrų pateikimą per Registrų centro tvarkomą informacinę sistemą „E. sąskaita“), pardavimu ir pristatymu į sutartyje nurodytą vietą.

2.3. Mokėjimai apskaičiuojami ir atliekami eurais mokestiniu pavedimu per banką į sutartyje nurodytą Pardavėjo banko sąskaitą. Už kokybiškas, sutarties reikalavimus atitinkančias prekes Pirkėjas sumoka Pardavėjui ne vėliau kaip per 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų po prekių pristatymo ir PVM sąskaitos (-ų) faktūros (-ų) gavimo iš Pardavėjo dienos. Jei Pirkėjas laiku negauna finansavimo iš Teritorinės ligonių kasos ir apie tai informuoja Pardavėją, apmokėjimas gali būti atidėtas, bet ne ilgiau kaip 60 (šešiasdešimt) dienų nuo PVM sąskaitos faktūros gavimo dienos. Tokiu atveju, delspinigiai Pardavėjo naudai neskaičiuojami. Pirkėjas turi teisę atsisakyti priimti prekes, jei jos pateiktos nesilaikant sutarties reikalavimų. PVM sąskaitas faktūras privaloma pateikti per Registrų centro

tvarkomą informacinę sistemą „E. sąskaita“. PVM sąskaitos faktūros pateiktos ne per Registrų centro tvarkomą informacinę sistemą „E. sąskaita“ nebus apmokamos.

2.4. PVM sąskaitoje (-ose) faktūroje (-ose), be kitų privalomų rekvizitų, privalo būti įrašytas sutarties numeris ir data. PVM sąskaita (-os) faktūra (-os) privalo būti išrašoma (-os) sutarties priede nurodytu firminiu prekės pavadinimu arba jo sutrumpinimu, o kaina turi būti nurodoma tiek skaičių po kablelio, kiek nurodyta sutarties priede.

2.5. Sutarties galiojimo laikotarpiu sutarties kaina (įkainiai) yra nekintama (-i) ir ji (-ie) nebus perskaičiuojama (-i) pagal bendro kainų lygio kitimą ar prekių grupių kainų pokyčius. Į sutarties kainą (įkainius) įskaityti visi Pardavėjui privalomi mokėti mokesčiai ir visos išlaidos, reikalingos tinkamam sutarties įvykdymui. Sutarties kainodara – fiksuotas įkainis.

2.6. Sutarties kaina (įkainiai) dėl pasikeitusių mokesčių bus perskaičiuojama (-i) tokia tvarka:

2.6.1. pasikeitus PVM, sutarties kaina (įkainiai) bus perskaičiuojama (-i). Pasikeitus kitiems mokesčiams, sutarties kaina (įkainiai) nebus perskaičiuojama (-i);

2.6.2. pasikeitus PVM tarifo dydžiui, sutarties kainą (įkainius) sudarantis PVM tarifas nepristatytoms prekėms keičiamas (mažinamas ar didinamas) pagal Lietuvos Respublikos galiojančius teisės aktus;

2.6.3. atskiras rašytinis susitarimas dėl kainų perskaičiavimo nebus pasirašomas;

2.6.4. perskaičiuotos kainos pradamos taikyti nuo pakeisto PVM tarifo įsigaliojimo dienos.

3. ŠALIŲ ĮSIPAREIGOJIMAI IR TEISĖS

3.1. Pardavėjas įsipareigoja:

3.1.1. sutartyje nurodytas prekes pristatyti laiku, savo rizika ir sąskaita kaip įmanoma rūpestingai, objektyviai bei efektyviai, įskaitant, bet neapsiribojant, prekių pristatymą pagal geriausius visuotinai pripažįstamus profesinius, techninius standartus ir praktiką, panaudodamas visus reikiamus įgūdžius;

3.1.2. kartu su prekėmis pristatyti saugos duomenų lapus (SDL) (jei toms prekėms taikoma) bei gamintojo parengtus prekių katalogus ir / ar techninius aprašus. Pateikiami dokumentai turi būti lietuvių kalba;

3.1.3. savo lėšomis tiekti trūkstamas prekes (laboratorinius reagentus ir (ar) eksploatacines medžiagas), jei Pardavėjo apskaičiuotų prekių kiekio neužtenka nurodytam maksimaliam tyrimų skaičiui atlikti;

3.1.4. Pirkėjui pareiškus argumentuotas pastabas dėl nekokybiškų, sutarties reikalavimų neatitinkančių prekių, savo lėšomis ištaisyti trūkumus Šalių suderintais terminais ir būdais.

3.2. Pardavėjo teisės:

3.2.1. prašyti iš Pirkėjo pateikti turimą informaciją, reikalingą vykdant sutartį;

3.2.2. kitos sutartyje ir teisės aktuose numatytos teisės.

3.3. Pirkėjas įsipareigoja:

3.3.1. priimti pagal sutarties nuostatas pristatytas prekes ir už jas apmokėti sutartyje nustatyta tvarka ir terminais;

3.3.2. sudaryti Pardavėjui sąlygas tinkamai įvykdyti sutartį.

3.4. Pirkėjo teisės:

3.4.1. nepriimti prekių, jei jos pateiktos nesilaikant sutarties sąlygų;

3.4.2. kitos sutartyje ir teisės aktuose nustatytos teisės.

4. PRIEVOLIŲ ĮVYKDYMO TERMINAI IR TVARKA

4.1. Prekių pristatymo vieta – VšĮ Centro poliklinika, Pylimo g. 3, Vilnius.

4.2. Pristatymo terminai:

4.2.1. Pardavėjas ne vėliau kaip per 5 savaites po sutarties įsigaliojimo dienos panaudos pagrindu teikiamus analizatorius pagal iš anksto su Pirkėju suderintą grafiką pristato Pirkėjui, surenka, sumontuoja, įdiegia, paruošia darbui, suderina, išbando, apmoko personalą dirbti su analizatoriumi ir atlieka analizatoriaus integraciją su įstaigos laboratorijos informacine sistema (LIS).

4.2.2. Prekės turi būti pristatytos per 3 (tris) darbo dienas nuo atskiro užsakymo raštu (paštu ar elektroninėmis priemonėmis) ar telefonu pateikimo dienos.

4.3. Prekes Pardavėjas pristato savo transportu nemokamai į Pirkėjo pagal poreikį nurodytą prekių pristatymo vietą, nepriklausomai nuo užsakomo prekių kiekio.

4.4. Pristatomoms prekėms suteikiama sutarties priede nurodoma garantija.

4.5. Pardavėjui pristačius nekokybiškas prekes, Pardavėjas savo sąskaita jas turi pakeisti sutarties reikalavimus atitinkančiomis prekėmis per 2 (dvi) darbo dienas nuo pranešimo išsiuntimo dienos.

4.6. Šalys įsipareigoja neatskleisti jokios vykdant sutartį iš kitos Šalies gautos ar su sutarties vykdymu susijusios informacijos jokiems tretiesiems asmenims be išankstinio rašytinio kitos Šalies sutikimo ir visą šią informaciją laikyti konfidencialia, nebent tokios informacijos atskleidimas būtų privalomas pagal Lietuvos Respublikoje galiojančius teisės aktus.

5. SUTARTINIŲ TERMINŲ NESILAIKYMAS

5.1. Pirkėjui laiku neatsiskaitant pagal sutartį, ir Pardavėjui pareikalavus, Pirkėjas privalo sumokėti 0,03 proc. dydžio delspinigius nuo laiku neapmokėtos sumos už kiekvieną uždelstą kalendorinę dieną.

5.2. Laiku pagal sutarties nuostatas nepateikus prekių, ir Pirkėjui pareikalavus, Pardavėjas moka Pirkėjui 0,03 proc. dydžio delspinigius nuo maksimalios sutarties kainos su PVM už kiekvieną uždelstą kalendorinę dieną.

6. SUSIRAŠINĖJIMAS

6.1. Sutarties Šalys susirašinėja lietuvių kalba. Visi pranešimai, sutikimai ir kitas susižinojimas, kuriuos Šalis gali pateikti pagal šią sutartį, laikomi galiojančiais ir įteiktai tinkamai, jeigu yra asmeniškai pateikti kitai Šaliai ir gautas patvirtinimas apie gavimą arba išsiųsti registruotu paštu, faksu, elektroniniu paštu (patvirtinant gavimą), Šalių nurodytais adresais.

6.2. Pardavėjo sutartį administruojantis asmuo – personalo vadybininkė Danutė Kavolienė, tel. 8 640 10809, el. p. biuras@vitrolab.lt.

6.3. Pirkėjo sutartį administruojantis asmuo – klinikinės laboratorijos vedėja Laima Skrickienė, tel. (8 5) 251 4088, el. p. laima.skrickiene@pylimas.lt.

6.4. Pasikeitus Šalių pavadinimams, adresams, telefonų numeriams, banko rekvizitams, sutartį administruojantiems asmenims ar kitiems duomenims, sutarties Šalys įsipareigoja per 3 (tris) darbo dienas nuo pasikeitimo raštu informuoti apie tai viena kitą. Šaliai informavus kitą Šalį apie šiame papunktyje nurodytus pakeitimus, be papildomo rašytinio susitarimo Šalys jais vadovaujasi ir taiko. Šalis, neįvykdžiusi šių reikalavimų, negali pareikšti pretenzijų ar atsikirtimų, kad Šalių veiksmai, atlikti pagal paskutinius joms žinomus kitos Šalies rekvizitus ir (ar) už sutarties administravimą atsakingų asmenų kontaktus, neatitinka sutarties sąlygų arba kad ji negavo pranešimų, siųstų jai pagal tuos rekvizitus ir (ar) už sutarties administravimą atsakingų asmenų kontaktus.

7. NENUGALIMA JĖGA

7.1. Šalis gali būti visiškai ar iš dalies atleidžiama nuo atsakomybės už sutarties nevykdymą dėl nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybių, atsiradusių po sutarties įsigaliojimo dienos, bei nustatytų ir jas patyrusios Šalies įrodytų pagal Lietuvos Respublikos civilinį kodeksą, jeigu Šalis nedelsiant pranešė kitai Šaliai apie kliūtį bei jos poveikį įsipareigojimų vykdymui.

7.2. Nenugalima jėga (*force majeure*) nelaikoma tai, kad rinkoje nėra reikalingų prievolei vykdyti prekių, Šalis neturi reikiamų finansinių išteklių arba Šalies kontrahentai pažeidžia savo prievoles. Nenugalima jėga (*force majeure*) taip pat nelaikomos Šalies veiklai turėjusios įtakos aplinkybės, į kurių galimybę Šalys, sudarydamos sutartį, atsižvelgė, t. y. Lietuvos Respublikoje pasitaikančios aplinkybės, valstybės ar savivaldos institucijų sprendimai, sukėlę bet kurios iš Šalių reorganizavimą, privatizavimą, likvidavimą, veiklos pobūdžio pakeitimą, stabdymą (trukdymą), kitos

aplinkybės, kurios turėtų būti laikomos ypatingomis, bet Lietuvos Respublikoje sutarties sudarymo metu yra tikėtinos.

7.3. Nenugalimos jėgos aplinkybių sąvoka apibrėžiama ir Šalių teisės, pareigos ir atsakomybė esant šioms aplinkybėms reglamentuojamos Lietuvos Respublikos civilinio kodekso 6.212 straipsnyje bei „Atleidimo nuo atsakomybės esant nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybėms taisyklėse“ (1996 m. liepos 15 d. Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimas Nr. 840 „Dėl Atleidimo nuo atsakomybės esant nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybėms taisyklių patvirtinimo“).

7.4. Sutartis baigiasi kitos Šalies reikalavimu, kai ją įvykdyti kitai Šaliai neįmanoma dėl nenugalimos jėgos (*force majeure*).

8. GINČŲ SPRENDIMO TVARKA

8.1. Sutarties Šalys visus ginčus stengiasi išspręsti derybomis. Kilus ginčui, sutarties Šalys raštu išdėsto savo nuomonę kitai Šaliai ir pasiūlo ginčo sprendimą. Gavusi pasiūlymą ginčą spręsti derybomis, Šalis privalo jį atsakyti per 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų. Ginčas turi būti išspręstas per ne ilgesnį nei 60 (šešiasdešimt) kalendorinių dienų terminą nuo derybų pradžios. Jei ginčo išspręsti derybomis nepavyksta arba, jei kuri nors Šalis laiku neatsako į pasiūlymą ginčą spręsti derybomis, kita Šalis turi teisę, įspėdama apie tai kitą Šalį, pereiti prie kito ginčų sprendimo procedūros etapo. Visi ginčai, kylantys dėl šios sutarties ar su ja susiję, nepavykus jų išspręsti derybų būdu, sprendžiami Lietuvos Respublikos civilinio proceso kodekso nustatyta tvarka teisme pagal Pirkėjo buveinės vietą.

9. PIRKIMO SUTARTIES GALIOJIMAS, SUTARTIES NUTRAUKIMO TVARKA

9.1. Nė viena iš Šalių neturi teisės perduoti trečiajam asmeniui teisių ir įsipareigojimų pagal sutartį be rašytinio kitos Šalies sutikimo.

9.2. Sutartis sudaroma 36 (trisdešimt šešiams) mėnesiams. Sutartis įsigalioja nuo jos pasirašymo datos ir galioja iki visiško Šalių sutartinių įsipareigojimų įvykdymo. Sutarties galiojimo pabaiga neturi įtakos toms šios sutarties pagrindu atsiradusioms prievolėms, kurios pagal savo prigimtį ir esmę lieka galioti ir toliau po sutarties pasibaigimo.

9.3. Sutarties įvykdymo užtikrinimas – netesybos. Pirkėjui nutraukus sutartį dėl Pardavėjo kaltės – jam nesilaikant sutarties sąlygų ir joje prisiimtų įsipareigojimų, Pardavėjas per 7 (septynias) darbo dienas nuo sutarties nutraukimo turi sumokėti Pirkėjui baudą – 10 proc. nuo maksimalios sutarties vertės su PVM, kurios sumokėjimas neatleidžia Pardavėjo nuo pareigos atlyginti tiesioginius Pirkėjo patirtus nuostolius, Pardavėjui nevykdant ar netinkamai vykdant sutartį, tiek, kiek patirti nuostoliai viršija baudą.

9.4. Sutarties sąlygos sutarties galiojimo laikotarpiu negali būti keičiamos, išskyrus tokias sutarties sąlygas, kurias pakeitus nebūtų pažeisti Viešųjų pirkimų įstatymo 17 straipsnyje nustatyti principai ir tikslai. Sutarties sąlygų keitimu nebus laikomas sutarties sąlygų koregavimas joje numatytomis aplinkybėmis, jei šios aplinkybės nustatytos aiškiai ir nedviprasmiškai bei buvo pateiktos konkurso sąlygose. Tais atvejais, kai sutarties sąlygų keitimo būtinybės nebuvo įmanoma numatyti rengiant konkurso sąlygas ir sutarties sudarymo metu, Šalys gali keisti tik neesmines sutarties sąlygas. Šalių valia turi būti įforminama protokolu arba papildomu susitarimu prie sutarties, pasirašomu abiejų Šalių, kuris tampa neatskiriama sutarties dalimi.

9.5. Pirkėjas turi teisę nutraukti sutartį vienašališkai, įspėdamas Pardavėją raštu prieš 10 (dešimt) kalendorinių dienų iki sutarties nutraukimo, jeigu Pardavėjas nevykdo savo sutartinių įsipareigojimų, arba vykdo juos kitomis sąlygomis negu buvo nurodyta sutartyje, arba Pardavėjas sutarties galiojimo laikotarpiu panaudos pagrindu nebeteikia sutarties priede nurodyto (-ų) analizatoriaus (-ų). Jeigu sutartį Pirkėjas nutraukia vienašališkai Pardavėjui netinkamai vykdant sutartį, iš mokėtinos sumos jis turi teisę išskaičiuoti netesybas ir Pirkėjo patirtus tiesioginius nuostolius.

9.6. Pardavėjas turi teisę vienašališkai nutraukti sutartį, Pirkėjui nevykdant savo sutartinių įsipareigojimų, prieš tai raštu įspėjęs Pirkėją apie sutarties nutraukimą prieš 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų iki sutarties nutraukimo.

9.7. Sutartis gali būti nutraukiama:

9.7.1. abipusiu Šalių rašytiniu susitarimu;

9.7.2. kitais Lietuvos Respublikos teisės aktuose nustatytais pagrindais.

9.8. Sutarties nutraukimas nepanaikina nei vienos iš Šalių teisės reikalauti atlyginti nuostolius, atsiradusius dėl įsipareigojimų pagal sutartį nevykdymo ar netinkamo vykdymo.

9.9. Šalys įsipareigoja susilaikyti nuo veiksmų, kuriais būtų pažeistos šios sutarties sąlygos, kurie darytų žalą Šalių interesams, geram vardui ir tarpusavio bendradarbiavimui.

9.10. Jei dėl nuo Pardavėjo nepriklausančių aplinkybių, kurių nebuvo įmanoma numatyti rengiant pirkimo dokumentus ir / ar sutarties sudarymo metu, Pardavėjas negali pristatyti sutartyje nurodytos (-ų) prekės (-ių) modelio (-ių), nes jis (-ie) nebegaminamas (-i) ir Pardavėjas pateikia tai įrodantį gamintojo patvirtinimą, Pardavėjas, Pirkėjui sutikus, ir sutarties Šalims raštu įforminus susitarimą prie sutarties, gali pateikti kito modelio, tačiau ne blogesnių charakteristikų (ir tinkančių sutarties priede nurodytam (-iems) analizatoriui (-iams)) nei buvo nustatyta viešojo pirkimo dokumentuose prekę (-es) už tą pačią kainą, nekeičiant kitų sutartyje nustatytų sąlygų.

9.11. Šalių statuso pasikeitimas nėra pagrindas sutarčiai nutraukti.

9.12. Ši sutartis sudaryta lietuvių kalba, 2 (dviem) egzemplioriais, turinčiais vienodą juridinę galią – po vieną kiekvienai Šaliai.

9.13. Sutarties priedas „Techninė specifikacija“ yra neatskiriama sutarties dalis.

10. ŠALIŲ REKVIZITAI IR PARAŠAI

PARDAVĖJAS

UAB „Vitrolab“

Baltų pr. 36-11, LT-48196 Kaunas

Įmonės kodas 235279070

PVM kodas LT352790716

AB SEB bankas

Banko kodas 70440

A. s. LT827044060002886700

Tel. (8 37) 333 317, faks. (8 37) 333 329

El. p. biuras@vitrolab.lt

Direktorius

Vaidas Jankauskis

(parašas)

PIRKĖJAS

Viešoji įstaiga Centro poliklinika

Pylimo g. 3, LT-01117 Vilnius

Įstaigos kodas 125873515

PVM kodas LT258735113

Luminor Bank, AB bankas

Banko kodas 40100

A. s. LT464010042403966753

Tel. (8 5) 251 4016, faks. (8 5) 261 0002

El. p. info@pylimas.lt

Direktorius pavaduotoja medicinai,
pavadojanti direktorių

Audronė Juodaitė Račkauskienė

(parašas)

2017 m. lapkričio 17 d.
prekių pirkimo-pardavimo sutarties Nr. 01-25-
priedas 467

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

Kodas pagal Bendrąjį viešųjų pirkimų žodyną – 33696000-5 „Reagentai ir kontrastiniai preparatai“.
Pirkimo (Nr. 188353) 36 dalis „Imunologiniai tyrimai automatiniais analizatoriais (1 vnt.)“

36.1. Reagentai, kontrolinės medžiagos, papildomos priemonės imunologiniams tyrimams automatiniais analizatoriais

Eil. Nr.	Tyrimų/ diagnostinių reagentų, papildomų tyrimo priemonių pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Maksimalūs tyrimų skaičius per 36 mėn.	Maksimalūs tyrimų skaičius per 36 mėn. tyrimų perskirtas tyrimų skaičius (jei kokybės kontrolė (vidinei ir išorinei)	Kalibracijos procedūrai skirtas tyrimų skaičius (jei nenurodyta, pagal gamintojo dokumenta- ciją)	Atitikimas kokybiniams ir techniniams reikalavimams (įrašyti konkretias stūdomas reikšmes)	Reagentų ir priemonių kiekis (ml./ vnt.) nurodyta tyrimų skaičiui	Stūlo ma- pa- kū- tė	Pakuotė kiekis bendram pacientų, kontrolini- ų, kalibracini- ų tyrimų skaičiui (36 mėn.)	Stūdomos pakuotės kaina, Eur su PVM	PVM tarifas, proc.	Stūdomos pakuotės kaina, Eur su PVM	Viso prašomo kiekio suma, Eur su PVM, 36 mėn	I tyrimo kaina, Eur su PVM	Gamin- tojas, komercinis prekės pavadi- nimas, katalogo numeris
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
36.1.1.	TSH 3-ios generacijos	Lotospėcinė kalibracija. Kalibracijos stabilumas ne mažiau 4 savaitės. Reagento stabilumas analizatoriuje ne mažiau 8 savaitės. Matavimo viršutinė riba nepraskiedus: ne mažiau 100 mIU/L. Automatizuotas mėginio praskiedimas. Funkcinis TSH jautrumas ne daugiau nei 0,015 mIU/L. Atikimo laikas ne ilgesnis nei 40 min. Reagento pakuotės išfasavimas nemažiau 100 testų. Reikiamo mėginio kiekis vienam testui ne daugiau 80 µL. Galimybė tyrima atlikti iš EDTA mėgintuvėlio. Tyrimo neturėtų įtakoti mėginyje esančios papildomos medžiagos: Bilirubinas iki 0,3 mmol/L, Hemoglobinas iki 0,3 mmol/L.	110000	1680	3	Lu K m d i s t s r i n n F O 3 E P F V C E I I I I I									Ortho Clinical Diagnosti- cs, 1912997 VITROS TSH 3- ios generacij os reag.

[Handwritten signature]

TSH 3-ias
generacijas
kalibratoru
s

36.1.2 FT4

Lotospecifinė kalibracija.
Kalibracijos stabilumas ne
mažiau 4 savaitės.
Reagento stabilumas
analizatoriuje ne mažiau 8
savaitės. FT4 testo
rezultatai negali būti
iškorojami skydliaukės
hormonus išančio
balymo. Testo atlikimo
laikas neišgesnis nei 30
min. Reakcijai reikiamo
mėginio kiekis ne daugiau
25 μl. FT4 nustatymo riba
ne didesne nei 0,9 pmol/L.

53000

1680

3

FT4
kalibratoriu
s

36.1.3 FT3

Lotospecifinė kalibracija.
Kalibracijos stabilumas ne
mažiau 4 savaitės.
Reagento stabilumas
analizatoriuje ne mažiau 8
savaitės. FT3 testo
rezultatai negali būti
iškorojami skydliaukės
hormonus išančio
balymo. Testo atlikimo
laikas neišgesnis nei 30
min. Reakcijai reikiamo
mėginio kiekis ne daugiau
25μl. FT3 nustatymo riba
ne didesne nei 0,8 pmol/L.

200

1680

3

Ortho
Clinical
Diagnosti
cs.14872
89
VITROS
TSH 3-
ios

generaci
os
kalibrator
ius

Ortho
Clinical
Diagnosti
cs.13870
00
VITROS
T4
laisvas
reagentas

Ortho
Clinical
Diagnosti
cs.17288
72
VITROS
T4

laisvas
kalibrator
ius

Ortho
Clinical
Diagnosti
cs.13155
89
VITROS
T3
laisvas
reagentas

	<p><i>FT3 kalibratorius</i></p>	<p>36.1.4 Bendras PSA.</p> <p>Kalibracijos stabilumas ne mažiau 28 dienas, reagento stabilumas analizatoriuje ne mažiau 4 savaitių. Tyrimo atlikimo laikas ne daugiau 40 min. Mėginio kiekis ne daugiau nei 50 µL. Galimybė tyrimą atlikti iš EDTA mėgintuvėlio. Automatinis praskiedimas. Matavimo riba neperskiedus nemažiau kaip iki 100 ng/ml. Aptikimo riba ne daugiau nei 0,010 ng/ml. Tyrimų pakuotės dydis nemažiau 100 testų.</p>	<p>35000</p>	<p>1680</p>	<p>3</p>	<p>Ortho Clinical Diagnostis, 11128 20 VITROS T3 laisvas kalibratorius</p>
	<p><i>PSA kalibratorius</i></p>				<p>2</p>	<p>Ortho Clinical Diagnostis, 68428 49 VITROS Bendro PSA kalibratorius</p>
<p>36.1.5.</p>	<p>Laisvas PSA.</p>		<p>100</p>	<p>20</p>		<p>Ortho Clinical Diagnostis, 68428 45 Laisvo PSA reagentas</p>
	<p><i>Laisvas PSA kalibratorius</i></p>					<p>Ortho Clinical Diagnostis, 68428 47 Laisvo PSA kalibratorius</p>

	<i>Anti -HCV kalibratorius</i> 5									Ortho Clinical Diagnostikos, 1940667 VITROS Anti-HCV kalibratorius
36.1.9.	HBsAg ES	Lotospesifinė kalibracija. Kalibracijos stabilumas ne mažiau 4 savaitės. Analizatoriuje reagentas galioja ne mažiau 8 sav. Tyrimo atlikimo laikas ne ilgiau 40 min., mėginio tūris ne daugiau 80 µL. Reagentų pakuočių dydis ne mažiau 100 tyrimų. Aptikimo riba ne didesnė nei 0.070 IU/ml.	5000	1680	1					Ortho Clinical Diagnostikos, 6802131 VITROS HBsAg ES kalibratorius
	<i>HBsAg ES kalibratorius</i> 5									Ortho Clinical Diagnostikos, 6802132 VITROS HBsAg ES kalibratorius
36.1.10.	Anti HIV 1/2 combo	Lotospesifinė kalibracija. Kalibracijos stabilumas ne mažiau 4 savaitės.	15000	1680	1					Ortho Clinical Diagnostikos, 1241850 VITROS Anti-HIV 1+2 reagentas
	<i>Anti HIV 1/2 kalibratorius</i> 5									Ortho Clinical Diagnostikos, 1700863 VITROS Anti-HIV 1+2 kalibratorius
36.1.11.	Toxo IgG	Lotospesifinė kalibracija. Kalibracijos stabilumas ne	3000	1680	2					Ortho Clinical

KLINIKOS REAGENSŲ STABILUMAS

A. J. ...

	<i>Toxo IgG kalibratorius</i>	mažiau 4 savaitės. Reagento galiojimas analizatoriuje ne trumpiau 8 sav. Tyrimo atlikimo laikas ne ilgiau 45 min. Reikalingas mėginio tūris ne daugiau nei 10 µL. Galimas aukšto mėginio automatuotas praskiedimas iki 10 kartų. Galimybė atlikti iš EDTA mėgintuvėlio.				
36.1.12.	Toxo IgM	Lotospacificinė kalibracija. Kalibracijos stabilumas ne mažiau 4 savaitės. Reagento galiojimas analizatoriuje ne trumpesnis 8 sav. Laikas iki rezultato ne ilgesnis 45 min. Reikalingas mėginio tūris ne daugiau nei 10 µL. Galimybė atlikti iš EDTA mėgintuvėlio.	3000	1680		1
36.1.13	CMV IgG	Lotospacificinė kalibracija. Kalibracijos stabilumas ne mažiau 4 savaitės. IgG antikūnų prieš citomegalo virusą (CMV) pusiau kiekybinis nustatymas. Tyrimo atlikimo laikas neilgiau 40 min. Reikalingas mėginio tūris ne daugiau nei 10 µL.	100	20		2

Diagnosti cs.80913 99 VITROS Toxoplas ma IgG reag.	Ortho Clinical Diagnosti cs.18933 12 VITROS Toxoplas ma IgG kalibrator ius
Ortho Clinical Diagnosti cs.86693 35 VITROS Toxoplas ma IgM reag.	Ortho Clinical Diagnosti cs.86693 35 VITROS Toxoplas ma IgM reag.
Ortho Clinical Diagnosti cs.68018 27 CMV IgG reagentas	Ortho Clinical Diagnosti cs.11204 92 VITROS Toxoplas ma IgM kalibrator ius

	Galimybė atlikti iš EDTA mėgintuvėlio. Galimybė mėginiį praskiesti iki 20 kartų.				Ci		
CMV IgG kalibratorius							Ortho Clinical Diagnosti cs,68018 28 CMV IgG kalibratorius
36.1.14 CMV IgM		100	20	1			Ortho Clinical Diagnosti cs,68018 30 CMV IgM reagentas
CMV IgM kalibratorius							Ortho Clinical Diagnosti cs,68018 31 CMV IgM kalibratorius
36.1.15 CK-MB		100	20	3			Ortho Clinical Diagnosti es,18968 36 VITROS CK-MB reag.
CK-MB kalibratorius							Ortho Clinical Diagnosti es,12862 93 VITROS CK-MB kalibratorius
36.1.16. Troponinas I		100	20	3		4	Ortho Clinical Diagnosti es,68023 01 VITROS Troponin I ES reag.

P. Podana

	Troponinas I kalibratorius					Ortho Clinical Diagnosti cs.68023 02 VITROS Troponin I ES kalibratorius
36.1.17.	Ferritinas	Lotospacificinė kalibracija. Kalibracijos stabilumas ne mažiau 4 savaites. Reagento stabilumas analizatoriuje ne mažiau 7 savaites. Ferritino testo atlikimo laikas netiesinis nei 45 min. Reakcijai reikiamo mėginio kiekis ne daugiau 15 µl. Nustatymo riba nedidesnė nei 0,3 ng/ml. Turi turėti galimybę aukščiau mėginį automatizuotai praskiesti iki 10 kartų. Neskiesto mėginio didžiausia aptikimo riba ne mažesnė nei 1000 ng/ml.	100	20		Ortho Clinical Diagnosti cs.83566 36 VITROS Ferritino reagentas
36.1.18.	NT-pro BNP	Ferritinas kalibratorius				Ortho Clinical Diagnosti cs.11588 64 VITROS Ferritino kalibratorius
	NT-pro BNP	Kalibracijos stabilumas ne mažiau 4 savaites, reagento stabilumas analizatoriuje ne mažiau 12 savaičių. Tyrimo atlikimo laikas ne daugiau 18 min. Reikalingas mėginio tūris ne daugiau 40 µl. Galimybė mėginį praskiesti automatizuotai iki 10 kartų. Aukščiausia nustatymo riba nepraskiedus ne mažiau nei 4100 pmol/L, aptikimo riba nedaugiau 0,55 pmol/L	100	20		Ortho Clinical Diagnosti cs.68021 56 VITROS NT-proBNP reagentas

	<i>NT-pro BNP kalibratorius</i>					
36.1.19.	C - reaktyvini baltymas (CRP)	Sausa chemija. Reagento stabilumas analizatoriuje nemažiau 48 val. Kalibruojama tik kai keičiasi reagento serija. Tyrimo atlikimo laikas ne ilgiau nei 7,5 min., reikalingas mėginio tūris ne daugiau nei 11 µL. Automatizuotas aukšto mėginio praskiedimas.	28000	1680	3	
	<i>CRP kalibratorius 7</i>					
36.1.20.	Aukšto jautrumo CRB		100	20	3	
	<i>hsCRB kalibratorius 17</i>					
36.1.21.	Vitaminas D(25(OH)D3)		100	20	2	

Ortho Clinical Diagnosti cs.68021 57 Vitros NT-proBNP kalibratorius	Ortho Clinical Diagnosti cs.19267 40 VITROS C-reaktyvinis baltymas (CRP)	Ortho Clinical Diagnosti cs.13204 98 Kalibratorius 7 - CRP	Ortho Clinical Diagnosti cs.68017 39 VITROS aukšto jautrumo CRB (hsCRP)	Ortho Clinical Diagnosti cs.68017 01 Kalibratorius 17 - hsCRP	Ortho Clinical Diagnosti cs.68428 94 VITROS Vitamin
---	--	--	---	---	---

V. Jankauska

	Kalibratorius					
36.1.22	Vitaminas D(25(OH)D3)	Kalibracijos stabilumas ne mažiau 28 dienos, reagento stabilumas analizatoriuje ne mažiau 8 savaitės. Turi būti nustatoma būtent 25-OH vitamino D koncentracija. Tyrimo atlikimo trukmė ne ilgesnė nei 30 min. Mėginio tūris ne daugiau 60 µl. Matuojama nepreskiedus ne mažiau kaip iki 375 nmol/l. Nustatymo riba ne didesnė nei 19 nmol/l	8000	1680	2	
36.1.23.	Kontrolinės medžiagos	Žinomu vertių, ne mažiau dviejų lygių kontrolinė medžiaga				
	skydintankės kontrolė (laisva)					

D bendras reagentas	Ortho Clinical Diagnosti cs. 68428 93
Vitamin D bendras kalibratorius	VITROS Vitamin D bendras kalibratorius
Ortho Clinical Diagnosti cs. 68428 94	VITROS Vitamin D bendras reagentas
Ortho Clinical Diagnosti cs. 68428 93	VITROS Vitamin D bendras kalibratorius
Ortho Clinical Diagnosti cs. 13156 54	VITROS Skydliaukės kontrolė (laisva)

	věžio žymėnų kontrolė																			Ortho Clinical Diagnosti es,10820 VITROS Vėžio žymėnys (Fujirebio)
	Anti-HBc IgM kontrolė																			Ortho Clinical Diagnosti es,68008 34 VITROS Anti-HBc IgM kontrolė
	Anti-HBe kontrolė																			Ortho Clinical Diagnosti es,68008 37 VITROS Anti-HBe Ag kontrolė
	Anti-HCV kontrolė																			Ortho Clinical Diagnosti es,68007 31 VITROS Anti-HCV kontrolė
	HBsAg ES kontrolė																			Ortho Clinical Diagnosti es,68005 98 HBsAg ES kontrolė
	Anti HIV 1/2 kontrolė																			Ortho Clinical Diagnosti es,68005 86 Anti HIV 1/2 kontrolė

A. J. ...

Toxo ir CMV kontrolė teigiama					Ortho Clinical Diagnosti cs, TorC H Toxo IgM, IgG kėkėybėnė kontrolė teigiama
Toxo ir CMV kontrolė neigiama					Ortho Clinical Diagnosti cs, TorC H Toxo IgG, IgM kėkėybėnė kontrolė neigiama
CK-MB, Troponinas I kardio kontrolė					Ortho Clinical Diagnosti cs, C9147 4 Kardioim unolozijio 5 kontrolė
Anemijos kontrolė (Feritas) kontrolė					Ortho Clinical Diagnosti cs, 16193 60 VITROS Anemija (Feritas /B12) kontrolė
CRP kontrolė I					Ortho Clinical Diagnosti cs, 89360 49 VITROS CRP kontrolė I
CRP kontrolė II					Ortho Clinical Diagnosti cs, 85974 52 VITROS CRP kontrolė

	hsCRP kontrolių rinkinys									
	Vitamino D kontrolė									

Kitos papildomos priemonės reikalingos tyrimui atlikti

FS	kiuvetės										
FS	Mikrotip antgaliai										
FS	Drėgmės stabilizatoriai										
	Drėgmės stabilizatoriai (Desiccant)										

II	Ortho Clinical Diagnosti cs.hsCRP kontrolės	Ortho Clinical Diagnosti cs, Vitaminas D (Specialty immunoassay LTA)
Ortho Clinical Diagnosti cs.68014 22 FS kiuvetės 1500 vnt./dež.	Ortho Clinical Diagnosti cs.68014 23 FS Micro Tip antgaliai	Ortho Clinical Diagnosti cs.68018 92 FS Drėgmės stabilizatorius
Ortho Clinical Diagnosti cs.12502 32 Drėgmės stabilizatorius II (Desiccant)		




Viruso aukšto mėginio skiediklis B reagentas (bufertis)						
Viruso aptarnavim o (priežiūros) paketas						
Signalinis reagentas						
Universalus plovimo tirpalas						
Imuno plovimo tirpalas						
Elektrolitų referentinis skystis						

Ortho Clinical Diagnosti cs,83212 00 VITROS Aukšto mėginio skiediklis B reagentas (bufertis)	Ortho Clinical Diagnosti cs,18313 12 VITROS Aptarnav imo paketas	Ortho Clinical Diagnosti cs,10726 93 Signalini s reagentas (2x200)	Ortho Clinical Diagnosti cs,83897 93 VITROS universal us plovimo tirpalas	Ortho Clinical Diagnosti cs,18300 33 Imuno plovimo tirpalų pakuotė	Ortho Clinical Diagnosti cs, Elektrolit
---	--	--	--	---	---

u referentinis skystis	Ortho Clinical Diagnostikos, 12131 15	Mėginių indeliai	Ortho Clinical Diagnostikos, 14513 92	Mėginių indelių daugteliai	Ortho Clinical Diagnostikos, 68017 15	Pipečių antgaliai	Ortho Clinical Diagnostikos, 68017 54 FS	Skiedikli s 3	(specialiu s skiediklis /vambuo)
		Mėginių indeliai							
		Mėginių indelių daugteliai							
		Pipečių antgaliai							
		FS skiediklio pakas 3 (specialus skiediklis/v ambuo)							
36 pirkimo dalies maksimali kaina – 497 954,50 Eur su PVM									

Pagal panaudą siūlomas analizatorius:

36.2. Imunologinio analizatoriaus techniniai reikalavimai (pristatymo ir instaliavimo vieta – Pylimo g. 3, Vilnius)

Eil. Nr.	Techniniai parametrai	Pirkėjo reikalaujami techniniai analizuotojų parametrai	Pardavėjo siūlomų analizatorių atitiktis reikalavimams
1.	Automatinė integruota analizinė sistema – 1 vnt.	Pavadinimas, tipas/modelis, gamintojas	Automatinė integruota analizinė sistema 1 vnt. – VITROS 5600, gamintojas Ortho Clinical Diagnostics.
2.	Sistemos paskirtis	Klinikinės chemijos ir imunocheminių tyrimų atlikimui skirta automatinė integruota analizinė sistema.	
3.	Automatinė integruota analizinė sistema	Turi būti automatinė integruota klinikinės chemijos ir	

		immunocheminių tyrimų analizinė sistema.
3.1.	Automatinės integruotos analizinės sistemos komplektuojančios dalys:	
3.1.1.		Spausdintuvų tyrimų rezultatų atspausdinimui (pavadinimas, tipas/modelis, gamintojas)
3.1.2.		Spausdintuvų brūkšnių kodų spausdinimui (pavadinimas, tipas/modelis, gamintojas)
3.1.3.		Nepertraukiamas maitinimo šaltinis (pavadinimas, tipas/modelis, gamintojas)
3.1.4.		Suspausto oro kompresorius (jei sistema reikalauja papildomai). (pavadinimas, tipas/modelis, gamintojas)
3.1.5.		Skystų atliekų surinkimo sistema (pavadinimas, tipas/modelis, gamintojas)
3.1.6.		IT priedai, licencijos
3.1.7.		Įranga ir priemonės užtikrinančios darbo vietos vėdinimą ir kondicionavimą
3.1.8.		Vandens gryninimo sistema (pavadinimas, tipas/modelis, gamintojas). Būtina nurodyti eksploatacijos kaštų kainą, reikalingo vandens paruošimui pagal siūlomą integruotos sistemos poreiki.
3.1.9.		Sensorinis (lietimui jautrus) ekranas, klaviatūra, pele, kompiuteris
4.	Matavimo metodai ir technologijos:	
4.1.	Matavimo metodas klinikinės chemijos tyrimams	Nurodytas prie kiekvieno tyrimo/testo reikalaujamų parametrų - kolorimetrinis, potenciometrinis, turbidimetrinis arba lygiavertės
4.2.	Matavimo technologija immunocheminiams tyrimams	Chemiliuminescencijos nustatymo technologija arba lygiavertė
4.3.	Nepertraukiamas mėginių atlikimas	Analizatoriuje turi būti atliekami klinikinės chemijos ir immunocheminiai tyrimai vienu metu. Turi būti galimybė iš vieno mėgintuvėlio nepertraukiamai atlikti klinikinės chemijos ir immunocheminius tyrimus.
5.	Darbo procesas	Netrikdant darbo eigos nuolat įdėti ir išimti mėginius/reagentus ir kalibratorius analizatoriaus darbo metu.
6	Darbo režimai	Reikalaujami darbo režimai: partijomis, atsiktinio pasirinkimo, skubūs; pasirinkti mėginių tyrimo eiliškumą
7	Mėgintuvėlių stoveliai	Sistema naudoja universalius stovelius skirtingo dydžio mėgintuvėliams, mikromėgintuvėliams viename stovelyje.

8	Reikalavimas mėgintuvėliams	Sistema turi priimti įvairaus dydžio mėgintuvėlius, mikromėgintuvėlius
9	Mėginio tipas	Vėninis ir kapiliarinis kraujas, šlapimas, likvoras
10	Mėginio tūris	Būtinasis mėginio kiekis pagal kiekvieno tyrimo metodiką nuo 2 iki 100 µl
11	Mėginio krešulio, burbulų, nepakankamo mėginio tūrio aptikimo sistema	Turi būti mėginio krešulio ir burbulų, gelio ir nepakankamo mėginio tūrio aptikimo sistema, neleidžianti esant tokioms sąlygoms išduoti neteisingo rezultato.
12	Interferencinių medžiagų: hemolizės, ikterijos, lipemijos nustatymas	Sistema turi informuoti apie tiriamųjų pacientų serume/plazmoje esančias interferencines medžiagas: hemolizę, ikteriją, lipemiją bei jų kiekius. Nustatant šias interferencines medžiagas sistema turi nenaudoti papildomų priemonių ir reagentų bei turi pateikti jų padidintus kiekius kartu su tyrimo rezultatu.
13	Automatinė praskiedimo sistema	Turi būti mėginių automatinio praskiedimo sistema su automatinio pakartotiniu pamatavimu
14	Mėginių, reagentų paėmimas	Mėginių / reagentų paėmimas tyrimo atlikimui turi būti atliekamas su vienkartiniais antgaliais ar kitu lygiaverčiu būdu, užtikrinančiu tą patį rezultatą kaip su vienkartiniais antgaliais.
15	Maksimaliai prailginti integruotų reagentų galiojimo laiką analizatoriuje turi būti naudojamas šaldomas (2-8°C) reagentų skyrius.	Reagentų skyriuje papildomai turi būti kontroliuojama santykinė oro drėgmė.
16	Reakcijų kiuvetės	Vienkartinės su nemažiau nei trijų taškų nuskaitymu.
17	Brūkšnių kodų identifikavimo sistema	Brūkšnių kodų identifikavimo sistema reagentams, pacientų mėginiams
18	Klinikinės chemijos kalibracijos stabilumas	Reagento serijai specifinė kalibracija. Jei reikalinga dažnesnė kalibracija, pateikti kalibracijai sunaudojamų reagentų, kalibratorių ir kitų priedų atskirus skaičiavimus kiekvienam parametru.
19	Imunochemijos kalibracijos stabilumas	Reagento serijai specifinė kalibracija, stabilumas ne mažiau nei 4 savaitės
20	Kokybės kontrolė klinikinės chemijos tyrimams	Turi būti užtikrintas kontrolinių medžagų tyrimo rezultatų pateikimas/peržiūra/analizė. Lygių skaičius nurodytas prieš kiekvieno tyrimo/testo reikalaujamų parametru

4

A. J. J. J.

21	Kokybės kontrolė klinikinės imunochemijos tyrimams	Kontrolinės medžiagos turi būti ne mažiau 2-3 skirtingų lygių, apimančios normos ir patologijos ribas. Kontrolinių medžiagų tyrimo rezultatų pateikimas/peržiūra/analizė. Lygi skaičius nurodytas prie kiekvieno tyrimo/testo reikalingųjų parametrų
22	Kokybės kontrolės duomenys atvaizduojami grafiškai	Sistema turi turėti galimybę apskaičiuoti statistinius duomenis iš gautų kokybės kontrolės rezultatų bei atvaizduoti juos grafiškai.
23	Reagentų ir priedų inventoriaus valdymas	Nuolatinis reagentų, pagalbinių priemonių kiekio analizatoriuje monitoravimas
24	Integracija į HIS/LIS	Turi integruotis į turimą laboratorijos informacinę sistemą (LIS). Sistema turi palaikyti ASTM arba HL 7 standartus.
25	Programinė įranga	Galimų klaidų prevencijai integruota automatinė mėginio, matavimo ir atsakymo pateikimo proceso kontrolė.
26	Nuotolinis pagalbos teikimo centras	Turi būti nenutrūkstamas ryšys su nuotoliniu pagalbos teikimo centru, leidžiančiu greičiau nustatyti ir pašalinti gedimus, įvertinti sistemos būklę, nuotoliniu būdu instaliuoti tyrimų protokolus, perduoti kitus duomenis.
27	Sistemos periodinė, kasdienė priežiūra	Sistema turi turėti galimybę pranešti naudotojui apie reikalingus periodinės priežiūros darbus: atliekų konteinerių ištuštinimus, reagentų papildymus, zondų valymus, skysčių papildymus ir pan. Visa naudotojo atlikta veikla turi būti registruojama duomenų bazėje.
28	Sistema turi būti nuolat pasiruošusi darbui	Nereikia specialiai sistemos paruošti paleidžiant naujas mėginių partijas ar pavienius mėginius.
29	Sistemos ekrane turi būti gerai matomi naujai atsiradę pranešimai, klaidos, ženklai.	Kiekvienas pranešimas turi būti lydimas garsiniu signalu.
30	Sistema turi turėti galimybę spausdinti kelių tipų rezultatų ataskaitas	Pateikiamos paciento ataskaitos su patologinėmis ribomis, laboratorinės ataskaitos skirtos laboratorinės statistikos reikmėms.
31	Sistemos duomenų bazė turi turėti ar atsinaujinti iš gamintojo serverių duomenis apie reagentus, kalibratorius, skeidikius.	Būtina.
32	Sistemos programinė įranga turi turėti rezultatų paieškos modulį.	Paieškos modulis turi turėti galimybę surasti archyvuojamus rezultatus pagal įvairius kriterijus: Paciento ID, mėginio tipą, paciento vardą, pavardę, pagal atlikimo datą.

33	CE ženklintas pagal in-vitro diagnostikos prietaisų direktyvą 98/79 /EC	Panaudai pateikiama įranga turi būti sertifikuota naudojimui Europos sąjungoje, ženklinta CE ženklu. Pateikti gamintojo atitikties deklaracijų kopijas.
34	Personalo mokymas	Turi būti atliktas detalus personalo mokymas
35	Tiekėjas privalo pateikti gamintojo prekių aprašymus, kuriuose būtų nurodyta informacija, pagrindžianti prekės atitikimą konkurso specifikacijai (turi būti pabrauktas ir pažymėtas atitikimas reikalaujamiems parametrams).	Pateikiamos skaitmeninės dokumentų kopijos.
36	Priedai pateikiami kartu su sistema	Vandens gryninimo sistema (jei sistema reikalauja), spausdintuvas, kompiuteris, monitorius, klaviatūra, pelė, nepertraukiamo maitinimo šaltinis, skystų atliekų surinkimo sistema, spausdintuvas tyrimų atsakymams, spausdintuvas brūkšniinių kodų etiketėms, IT priedai, licencijos, priemonės užtikrinančios vėdinimo ir kondicionavimo darbo saugos reikalavimus atitinkančią sistemą.
37	Prietaisas turi būti ne senesnis kaip 2016 metų, neeksploatuotas	Būtina
38	Pristatymas: Pardavėjas nuo sutarties įsigaliojimo dienos pagal iš anksto su Pirkėju suderintą grafiką pristato analizatorių Pirkėjui, surenka, sumontuoja, įdiegia, paruošia darbui, suderina, išbando, apmoko personalą dirbti su analizatoriumi ir atlieka analizatoriaus integraciją su įstaigos informacine sistema.	Būtina
39	Įrangos aptarnavimas (sertifikuoto inžinieriaus)	Garantinis aptarnavimas visą panaudos sutarties laikotarpį.
40	Patalpos kondicionavimo sistema, užtikrinanti tinkamą 40,91 m ² patalpos aušinimą, kad palaikyti 18-24°C temperatūrą, įdiegimas kartu su sistema.	Būtina

PARDAVĖJAS
UAB „Vitrolab“

Direktorius

Vaidas Jankauskis



(parašas)

PIRKĖJAS

Višioji įstaiga Centro poliklinika

Direktorius pavaduotoja medicinal.
pavadaujanti direktorių
Audronė Juodaitė Račkauskienė



(parašas)

