

1.1.2.	Kontrolinės medžiagos	Žinomų verčių, ne mažiau dviejų lygių	-		
1.1.2.1	1 lygio kokybės kontrolė	Imunoturbidim etrijos principu	0	650	Eiken, OC-Control LV1, 2 x 5 ml, 28V-PH53
1.1.2.2	2 lygio kokybės kontrolė	Imunoturbidim etrijos principu	0	650	Eiken, OC-Control LV2, 2 x 5 ml, 28V-PH54
1.1.3.	Kitos papildomos priemonės reikalingos tyrimui atlikti				
Bendra pasilymo kaina (žodžiu), Eur su PVM : šimtas keturiasdešimt vienas tūkstantis ir du šimtai šešiasdešimt penki eurai ir trisdėšimt septyni euro centų					
Bendra pasilymo kaina:			141265,37	2,5303	

Tais atvejais, kai pagal galiojančius teisės aktus tiekėjui nereikia mokėti PVM, jis nurodo priežastis, dėl kurių PVM nemoka.

PASTABA.

*Ženklas nurodo, jog lentelės grafoje, prašome teikiančių pasiūlymus tiekėjų pateikti vieno tyrimo kainos apskaičiavimą, į kuriį privalo įeiti: detali reagentų, kalibracinių ir kontrolinių medžiagų, bei visų papildomų priemonių (reikalingų vienam tyrimui atlikti) kaina.

Tiekėjas patvirtina, kad yra oficialus siūlomų prekių gamintojo atstovas arba turi rašytinį susitarimą su tokiu atstovu dėl prekybos siūlomomis prekėmis (jei pats siūlomų prekių negamina). Kartu su pasiūlymu tiekėjas pateikia dokumentą, patvirtinantį, kad tiekėjas yra oficialus siūlomų prekių gamintojo atstovas arba turi rašytinį susitarimą su tokiu atstovu dėl prekybos siūlomomis prekėmis, t. y. turi prekių gamintojo suteiktas teises arba įgytiaverti dokumentą. Su pasiūlymu pateikiama skaitmeninė dokumento kopija.

Reikalavimai reagentams ir papildomoms priemonėms:

1. Visi reagentai ir priemonės turi būti sertifikuoti naudojimui Europos Sąjungoje, ženklinėti CE žyme (CE ženklimas pagal in-vitro diagnostikos prietaisų direktyvą 98/79 / EC) arba įgytiaverti ženklinimu. Su pasiūlymu pateikti patvirtinančius dokumentus originalo ir lietuvių kalba.
2. Tiekėjai turi pasiūlyti tokias reagentų, kalibracinių, kontrolinių medžiagų ir visų kitų eksploatacinių medžiagų pakuotes, kurios būtų racionales / ekonomiškai panaudotos, garantuojant reagentų ir eksploatacinių medžiagų gamintojo deklaruojamą stabilumą nuo atidarymo.
3. Tiekėjai su pasiūlymu turi pateikti originalo ir lietuvių kalba reagentų, kalibravimo ir kontrolinių medžiagų, kitų eksploatacinių medžiagų naudojimo instrukcijas, darbo metodikas bei saugos duomenų lapus.

1.2.	Slapto žarnyno kraujavimo tyrimo (fFOBt) analizatoriaus techninė specifikacija (pristatymo ir instaliavimo vieta - VšĮ Centro poliklinika, antrinės asmens sveikatos priežiūros centras, klinikinė laboratorija, Pylimo g. 3, Vilnius)				
Eil. Nr.	Techniniai parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai	Panaudai siūlomos prekės reikalavimų atitikimas - tiksliai pažymimas techninis parametras (būtina nurodyti tikslių nuorodų analizatoriaus dokumentacijoje)		