

**PASIŪLYMAS
DĖL REAGENTŲ, SKIRTŲ KRAUJO GRUPIŲ PAGAL ABO IR REZUS SISTEMĄ NUSTATYIMUI
RANKINIŲ BŪDU, PIRKIMO**

2019-04-23 Nr. 104/19

(Data)

Avižienių k.
(Sudarymo vieta)

Dalyvio pavadinimas ir kodas	UAB „DIAMEDICA“, 111768155
Dalyvio adresas	Gėlių g. 2, Avižienių k., Vilniaus raj. sav., LT-14184 Lietuva
Dalyvio įgaliotas asmuo pasirašyti pasiūlymą	Viešųjų pirkimų specialistė Lina Baležentytė
Dalyvio įgaliotas asmuo bendrauti pateikto pasiūlymo klausimais	Viešųjų pirkimų specialistė Lina Baležentytė
Dalyvio el. pašto adresas	konkursai@diamedica.lt
Dalyvio el. pašto adresas užsakymams	orders@diamedica.lt

1. Pažymime, kad sutinkame su visomis pirkimo dokumentų sąlygomis.

2. Siūlome šias prekes (vienas tyrimas prilygintinas vienam laboratorinių reagentų ir eksploatacinių medžiagų, reikalingų tyrimo atlikimui, rinkiniui): pridedama užpildyta lentelė „Siūlomos prekės“.

3. Pasirašydamas pasiūlymą saugiu elektroniniu parašu, patvirtinu, kad dokumentų skaitmeninės kopijos yra tikros.

4. Mes siūlome šias prekes nurodytas pridedamoje lentelėje „Siūlomos prekės“.

Bendra pasiūlymo kaina su PVM - 4743,90 Eur (keturi tūkstančiai septyni šimtai keturiasdešimt trys eurai ir devyniasdešimt centų). Į bendrą pasiūlymo kainą įskaityti visi tiekėjo mokami mokesčiai ir visos tiekėjo patiriamos su pasiūlymo rengimu ir su pirkimo sutarties vykdymu susijusios, tame tarpe atsiskaitymo dokumentų pateikimo per informacinę sistemą „E. sąskaita“, išlaidos.

5. Siūlomos prekės visiškai atitinka pirkimo dokumentuose nurodytus reikalavimus ir jų savybės tokios:

Eil. Nr.	Reikalavimai pirkimo objektui	Atitikimas nustatytiems reikalavimams
1.	Reagentai ir eksploatacinės medžiagos turi būti originalios, skirtos kraujo grupių pagal ABO ir rezus sistemą nustatymui rankiniu būdu	Reagentai ir eksploatacinės medžiagos yra originalios, skirtos kraujo grupių pagal ABO ir rezus sistemą nustatymui rankiniu būdu
2.	Nustatomos analizės: - Kraujo grupės pagal ABO nustatymas; - RhD antigeno nustatymas	Nustatomos analizės: - Kraujo grupės pagal ABO nustatymas; - RhD antigeno nustatymas

	• Neigiama kontrolė	• Neigiama kontrolė
3.	Kraujo grupei pagal ABO sistemos antigenus nustatyti naudojami monokloniniai IgM klasės anti-A, anti-B, anti-A,B reagentai	Kraujo grupei pagal ABO sistemos antigenus nustatyti naudojami monokloniniai IgM klasės anti-A, anti-B, anti-A,B reagentai
4.	RhD antigenui nustatyti naudojamas IgM klasės monokloninis reagentas, kuris turi nereaguoti su DVI.	RhD antigenui nustatyti naudojamas IgM klasės monokloninis reagentas, kuris turi nereaguoti su DVI.
5.	Kartu turi būti teikiami standartinių eritrocitų mėginiai, skirti tyrimo patikrinimui atvirkštinės reakcijos būdu. Kontrolinės medžiagos vieno mėginio kiekis ne mažiau kaip 5 ml. 1 mėn. poreikis: 2 vidinės kokybės kontrolės mėginių rinkiniai.	Kartu su reagentais teikiami standartinių eritrocitų mėginiai, skirti tyrimo patikrinimui atvirkštinės reakcijos būdu. Eritrocitų vieno mėginio kiekis 5 ml.
6.	Tiriamoji medžiaga: kapiliarinis arba veninis kraujas	Tiriamoji medžiaga: kapiliarinis arba veninis kraujas
7.	Reagentai turi būti paženklinėti CE arba lygiaverčiu ženklu. Kartu su pasiūlymu pateikti patvirtinančių dokumentų kopijas.	Reagentai paženklinėti CE ženklu. Kartu su pasiūlymu pateikiame patvirtinančių dokumentų kopijas.
8.	Kartu su reagentais turi būti pateikiamos lietuvių kalba reagentų instrukcijos ir saugos duomenų lapai	Kartu su reagentais bus pateikiamos lietuvių kalba reagentų instrukcijos ir saugos duomenų lapai
9.	Reagentai, tinkami atlikti tyrimą rankiniu būdu ant plokštumos, kambario temperatūroje.	Reagentai, tinkami atlikti tyrimą rankiniu būdu ant plokštumos, kambario temperatūroje.
10.	Reagentai, kontrolinės medžiagos turi būti paruošti naudojimui.	Reagentai, kontrolinės medžiagos yra paruošti naudojimui.
11.	Pakuotė: reagentai išpilstyti buteliukuose su lašintuvais. Buteliukų talpa: ne daugiau kaip 10 ml.	Pakuotė: reagentai išpilstyti buteliukuose su lašintuvais. Buteliukų talpa: ne daugiau kaip 10 ml.
12.	Tyrimų rezultatų vertinimo laikas turi būti ne ilgesnis nei 5 min.	Tyrimų rezultatų vertinimo laikas ne ilgesnis nei 5 min
13.	Atidaryti reagentai ir kontrolinės medžiagos turi būti stabilūs iki galiojimo pabaigos, nurodytos ant buteliuko etiketės.	Atidaryti reagentai ir kontrolinės medžiagos stabilūs iki galiojimo pabaigos, nurodytos ant buteliuko etiketės
14.	Reagentų gamintojas sertifikuotas pagal tarptautinį ISO-9001 arba lygiavertės kokybės vadybos sistemos reikalavimus. Kartu su pasiūlymu pateikti patvirtinančius dokumentus.	Reagentų gamintojas sertifikuotas pagal tarptautinį in vitro diagnostinių medicininių prietaisų/priemonių ISO-13485:2016 kokybės vadybos sistemos reikalavimus. Kartu su pasiūlymu pateikiame patvirtinančius dokumentus.
15.	Reagentų galiojimas jų pateikimo dieną turi būti ne trumpesnis nei 2/3 jų galiojimo laiko.	Reagentų galiojimas jų pateikimo dieną bus ne trumpesnis nei 2/3 jų galiojimo laiko.
16.	Siūlomų laboratorinių reagentų ir eksploatacinių medžiagų gamintojas	Diagast (Prancūzija)
17.	Siūlomų laboratorinių reagentų ir	Anti-A, Anti-B, Anti-AB, Anti-D IgM, Neg

	ekspluatacinių medžiagų komerciniai pavadinimai	Control, Hematest A1,B.
18.	Kartu su pasiūlymu turi būti pateikti siūlomų prekių gamintojo parengti dokumentai, patvirtinantys tiekėjo siūlomų prekių atitikimą techninėje specifikacijoje nustatytiems reikalavimams.	Kartu su pasiūlymu pateikiame siūlomų prekių gamintojo parengtus dokumentus, patvirtinančius tiekėjo siūlomų prekių atitikimą techninėje specifikacijoje nustatytiems reikalavimams.

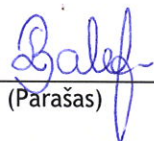
6. Kartu su pasiūlymu pateikiami šie dokumentai:

Eil. Nr.	Dokumentų pavadinimai
1.	Igaliojimas pasirašyti pasiūlymą
2.	EBVPD
3.	Siūlomos prekės
4.	Aprašymai
5.	CE sertifikatai
6.	Igaliojimas
7.	ISO sertifikatai
8.	Saugos duomenų lapai

7. Jeigu kvalifikacija dėl teisės verstis atitinkama veikla nebuvo tikrinama arba tikrinama ne visa apimtimi, įsipareigojame perkančiajai organizacijai, kad pirkimo sutartį vykdys tik tokią teisę turintys asmenys.

8. Pasiūlymas galioja iki pirkimo dokumentuose nurodyto termino pabaigos.

Viešųjų pirkimų specialistė
(Dalyvio arba jo įgalioto asmens
pareigų pavadinimas)


(Parašas)

Lina Baležentytė
(Vardas ir pavardė)