

multilab

INTERLUX GROUP

UAB „Multilabo“

(tiekėjo pavadinimas)

Uždaroji akcinė bendrovė, A. Šabaniausko g. 14 LT-08431 Vilnius; Tel.: (8~5) 250 0291,
El. p. info@multilab.lt, www.multilab.lt, Juridinių asmenų registras, 302325611, LT100005481517
(Juridinio asmens teisinė forma, buveinė, kontaktinė informacija, registro, kuriame kaupiami ir saugomi duomenys apie tiekėją, pavadinimas, juridinio asmens kodas, pridėtinės vertės mokesčio mokėtojo kodas, jei juridinis asmuo yra pridėtinės vertės mokesčio mokėtojas)

Valstybinė teismo medicinos tarnyba

PASIŪLYMAS REAGENTŲ IR PAGALBINIŲ PRIEMONIŲ TOKSIKOLOGINIAMS TYRIMAMS KARTU SU ĮRANGOS PANAUDA

2019 m. rugpjūčio 14 d. Nr. 1
Vilnius

Tiekėjo pavadinimas (<i>Jeigu dalyvauja tiekėjų grupė, surašomi visi grupės narių pavadinimai:</i> <i>Atsakingasis partneris:</i> <i>Partneris Nr. 1:</i> <i>Partneris Nr. 2 ir t.t.):</i>	UAB „Multilabo“
--	-----------------

Pastaba. Pildoma, jei tiekėjas ketina pasitelkti subtiekėją (-ų)

Subtiekėjo (-ų) pavadinimas (-ai)	UAB „Interlux“
Subtiekėjo (-ų) adresas (-ai)	Aviečių g. 16, LT-08418 Vilnius
Kuriai sutarties daliai (kokioms prekėms/paslaugoms ar pan.) ketinama pasitelkti subtiekėją	Techninės priežiūros ir remonto paslaugos

1. Šiuo pasiūlymu pažymime, kad sutinkame su visomis pirkimo sąlygomis, nustatytomis:
- 1) skelbime apie pirkimą, paskelbtame Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo nustatyta tvarka;
 - 2) šiuose pirkimo dokumentuose;
 - 3) kituose pirkimo dokumentuose (jų paaiškinimuose, papildymuose).

2. Šiame pasiūlyme yra pateikta ir ši konfidenciali informacija (*pildyti tuomet, jei bus pateikta konfidenciali informacija. Tiekėjas negali nurodyti, kad konfidencialus yra pasiūlymo įkainis (kaina) arba, kad visas pasiūlymas yra konfidencialus*):

Eil. Nr.	Pateikto dokumento pavadinimas	Dokumentas yra įkeltas šioje CVP IS pasiūlymo lango eilutėje („Prisegti
----------	--------------------------------	---

1. Mes siūlome šias Prekes:

Eil. Nr.	Tyrimo pavadinimas, kuriam reikalingi laboratoriniai reagentai ir eksploatacinės medžiagos	Tyrimų kiekis per 12 mėn.	Tyrimų kiekis per 36 mėn.	Tyrimo įkainis Eur be PVM	Tyrimo įkainis Eur su PVM	Viso kaina su PVM per 12 mėn.	Viso kaina su PVM per 36 mėn.
1	2	3	4	5	6	(3x6)	(4x6)
1.	Reagentų rinkinys opijų tyrimams	4000	12000				
2.	Reagentų rinkinys amfetaminų tyrimams	4000	12000				
3.	Reagentų rinkinys kanabinoidų tyrimams	2500	7500				
4.	Reagentų rinkinys kokaino tyrimams	2000	6000				
5.	Reagentų rinkinys benzodiazepinų tyrimams	2000	6000				
6.	Reagentų rinkinys metadono tyrimams	2000	6000				
7.	Reagentų rinkinys barbituratų tyrimams*	500	1500				
8.	Reagentų rinkinys ekstazi tyrimams*	500	1500				
Analizatorius							
9.	Analizatorius, jo privalomoji techninė priežiūra ir remontas	2 vnt	X	X	X	X	X
VISO:						48799,30	146397,90

Pastaba:

*Dėl mažo numatomo barbituratų ir ekstazi tyrimų skaičiaus, pateikti reagentus vienam užsakymui ne daugiau kaip 250 tyrimų.

Bendra pasiūlymo kaina be PVM – 120990,00 EUR	Kaina žodžiais: šimtas dvidešimt tūkstančių devynišimtai devyniasdešimt EUR
Bendra pasiūlymo kaina su PVM – 146397,90 EUR	Kaina žodžiais: šimtas keturiasdešimt šeši tūkstančiai trys šimtai devyniasdešimt septyni EUR ir 90 ct.

Jei suma skaičiais neatitinka sumos žodžiais, teisinga laikoma suma žodžiais.

Į šią kainą įeina visos išlaidos ir visi mokesčiai.

Pastabos:

1) * kainos pasiūlyme nurodomos suapvalintos, paliekant du skaitmenis po kablelio;

2) ** tais atvejais, kai pagal galiojančius teisės aktus Tiekėjui nereikia mokėti PVM, Tiekėjas atitinkamų skilčių nepildo ir nurodo priežastis, dėl kurių PVM nemoka.

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

Siūlomos Prekės visiškai atitinka PD nurodytus reikalavimus.

* Pažymime, kad pirkimo dalies atskirų pozicijų kainos, prekių gamintojai, modeliai, katalogo nr. ir prekių techninė specifikacija yra konfidenciali informacija, kuri nėra vieša ir negali būti viešinama.

IMUNINIO ANALIZATORIAUS TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

3 lentelė

Eil. Nr.	Reikalavimai prietaisams	Reikalavimo atitikimas ir atitikimo patvirtinimas (pildo tiekėjas)
Panaudai pateikiami du vienodi analizatoriai, kurių vienas iš jų turi būti ne senesnis nei 4-jų metų. Antrasis bus naudojamas kaip pakaitinis užtikrinant nepertraukiamą darbą esant sistemos gedimui.		
1.	Analizatoriaus tipas	Automatinis (be rankinio pipetavimo), biocheminis
2.	Našumas	Ne mažiau kaip 90 tyrimų per valandą.
3.	Reagentų užkrovimas	Vienu metu ne mažiau nei 25 pozicijos reagentams.
4.	Mėginių užkrovimas	Vienu metu ne mažiau nei 8 pozicijos mėginiams su šaldymo funkcija.
5.	Mėginių tipai	Šlapimas.
6.	Pirminių mėgintuvėlių ir mikro indelių dydis	Mėginių indeliai ne didesni 3 ml.
7.	Tiriamų analizių mėginių tūris	Ne didesnis nei 45 µl.
8.	Mėginių papildymas	Nepertraukiamas mėginių papildymas. Skubių mėginių tyrimo galimybė (STAT funkcija).
9.	Kiuvečių rotorius	Rotorius privalo turėti ne mažiau nei 40 kiuvečių.
10.	Analizatoriaus zondo plovimas	Zondas (adata, antgalis) privalo būti automatiškai plaunamas tiek iš išorės, tiek iš vidaus.
11.	Prietaiso reikalavimai reagentams	Analizatoriaus darbas turi būti suderinamas su pirkimo dokumentų 1 priedo 2 lentelėje nurodytais reagentais pagal techninius reikalavimus. Reagentai turi būti pritaikyti analizatoriaus gamintojo.
12.	Tyrimų prioritetų nustatymas	Galimybė iš anksto nustatyti tyrimų atlikimų tvarką (prioritetus).
13.	Pipetavimo zondas (adata, antgalis)	Su integruotu skysčio lygio matavimu ir apatinio lygio jutikliu, apsauga nuo susidūrimo su kliūtimi.
14.	Matavimo metodai	Monochromatinis arba lygiavertis.
15.	Matavimo principas	Absorbcinis fotometrinis.
16.	Reakcijos kiuvetės	Keičiamos vienkartinės.
17.	Vandens sunaudojimas	Distiliuoto vandens ne daugiau 2,5 litrų per valandą. Esant didesniam distiliuoto vandens sunaudojimui arba jei analizatoriaus reikalingas nepertraukiamas vandens tiekimas, tiekėjas turi savo lėšomis įrengti aprūpinimą distiliuotu/ dejonizuotu vandeniu, kuris reikalingas analizatorių darbui pagal techninę specifikaciją.
18.	Analizatoriaus valdymo programa	Programinė įranga, kompiuteris turi būti suderinami su analizatoriumi. Būtinai kompiuteris ir spausdintuvas.
19.	Duomenų ir tyrimų rezultatų išsaugojimas	Ne mažiau 500 tyrimų atmintis su data ir laiku (galimybė atspausdinti atmintyje esančius tyrimų rezultatus).
20.	Sistema rezultatų įvertinimui ir analizei	Galimybė peržiūrėti reakcijų eigos duomenis.
21.	Kokybės kontrolės programa	Kasdieninė. Kokybės duomenys su duomenų archyvavimu.
22.	Naudojimo instrukcijos	Analizatoriaus naudojimo vadovas ir reagentų naudojimo instrukcijos anglų ir lietuvių kalbomis.
23.	Sertifikatas	Turi būti pateikta prekės gamintojo CE atitikties deklaracijos kopija
24.	Įgaliojimas	Pateikti gamintojo išduotą įgaliojimą (ar jam lygiavertį dokumentą) atlikti techninės priežiūros ir remonto paslaugas
25.	Techninis aptarnavimas ir remontas	Sugedus prietaisui, tiekėjas privalo atvykti ne vėliau kaip per 48 valandas nuo pranešimo gavimo ir atlikti reikiamas techninės priežiūros ir remonto paslaugas. Profilaktinė techninė priežiūra turi būti atliekama gamintojo nurodytais terminais ir sąlygomis.
26.	Analizatorių priežiūra ir remontas	Analizatorių privalomoji priežiūra bei remontas turi būti atliekami nemokamai visą sutarties laikotarpį.

REAGENTŲ, PAGALBINIŲ PRIEMONIŲ TOKSIKOLOGINIAMS ĮVARIŲ MEDŽIAGŲ GRUPIŲ TYRIMAMS IMUNINĖS ANALIZĖS METODU PIRKIMO KARTU SU ĮRANGOS (ANALIZATORIŲ) PANAUDA TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

1. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (įrašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimams atlikti. Tiekėjas privalo išvardinti visus reikiamus reagentus ir pagalbinės priemones (įskaitant ir kontrolines medžiagas) tyrimams atlikti bei nurodyti jų kainas. Turi būti nurodyti tiek reagentų ir pagalbinių priemonių kiekiai, kad būtų galima atlikti reikiamų tyrimų skaičių (žr. I priedas).
2. Pateikti reikalingą reagentų ir kitų priemonių kiekį, numatomam nurodytų tyrimų atlikimui per 12 mėn.
3. Visoms nurodytoms konkrečioms medžiagoms ir/ar konkrečioms prekių pavadinimams taikoma „arba lygiavertis“. Tiekėjas, siūlantis lygiavertę prekę, privalo patikimomis priemonėmis įrodyti, kad siūloma prekė tikrai yra lygiavertė ir visiškai atitinka techninėje specifikacijoje keliamus reikalavimus. Tiekėjas privalo numatyti visų nurodytų tyrimų verifikavimo procedūras bei nemokamai suteikti verifikavimui atlikti reikalingus reagentus ir priemones, jeigu siūlomi metodai Toksikologijos laboratorijoje iki šiol nebuvo naudojami.
4. Perkančioji organizacija prekes planuoja pirkti pagal poreikį, kuris priklauso nuo aplinkybių, neprognozuojamų pirkimo metu (perkamu prekių kiekiu priklauso nuo sutarties vykdymo metu iškylančio poreikio, keičiantis įstaigos poreikiams, tyrimui atlikti, reagentų ir pagalbinių priemonių pateikti atitiktis dokumentų pagal Europos direktyvų nuostatas. Visos siūlomos prekės turi būti skirtos in vitro diagnostikai. Tiekėjas turi pateikti naudojimosi prietaisais instrukciją **anglų kalba ir su vertimu į lietuvių kalbą**.
5. Visos siūlomos prekės turi būti originalios, tinkamos darbui su prietaisais suteikiamais panaudos būdu, turi būti rekomenduojamos gamintojo, atitinkančios tyrimo metodą, turi būti vieno tiekėjo ir vieno gamintojo (arba analizatoriaus gamintojo rekomenduotos ir adaptuotos - tiekėjas turi pateikti tai įrodančius dokumentus).
6. Tiekėjas turi pateikti kartu su pasiūlymu dokumentus, įrodančius parduodamos prekės atitikimą kokybei ir techniniams reikalavimams, nurodytiems pirkimo dokumentų techninėje specifikacijoje.
7. Tiekėjas turi tiekti prekes, atitinkančias Europos direktyvų nuostatas. Siūlantys reagentus ir pagalbinės priemones pateikti atitiktis dokumentų pagal Europos direktyvų nuostatas. Visos siūlomos prekės turi būti skirtos in vitro diagnostikai. Tiekėjas turi pateikti naudojimosi prietaisais instrukciją **anglų kalba ir su vertimu į lietuvių kalbą**.
8. Reagentų ir pagalbinių priemonių tiekėjas turi pateikti kartu su pasiūlymu tyrimų protokolus, aprašymus, naudojimo instrukcijas, saugos duomenų lapus ir kitą su tyrimo procesu susijusią svarbią informaciją. Apie bet kokius gamintojo atliekamų pakeitimus nedelsiant pranešti vartotojui.
9. Tiekėjas, suteikiantis prietaisų panaudos būdu, turi pateikti detalų analizatoriaus priežiūros planą, pateikti visas priežiūrai atlikti reikiamas priemones ir instrukcijas. Į pasiūlymo kainą turi būti įtrauktos visos išlaidos, susijusios su siūlomų įrangos technine priežiūra ir remontu (įskaitant reikalingas detales) sutarties galiojimo laikotarpiu. Panaudai pateikiami du vienodi analizatoriai, vienas iš jų bus naudojamas kaip pakaitinis. Tiekėjas privalo instaliuoti ir paruošti analizatoriaus darbui. Tiekėjas, suteikiantis prietaisų panaudos būdu, prietaiso instaliavimo metu turi užtikrinti laboratorijos darbo nepertraukiamumą ir sklaidumą.
10. Visi reagentai, kalibracinės, kontrolinės medžiagos ir/ar papildomos tyrimo priemonės (jų kiekiai ir kainos), reikalingos nurodytiems tyrimams atlikti (konkurso sąlygų I priedas), turi būti nurodytos 1.1.-1.n punktuose (kur n yra visų reikiamų, tyrimui atlikti, reagentų ir priemonių skaičius (Reagentų/priemonių rūšių skaičius). Pvz.: "1.1 Reagentų rinkinys Opjijų tyrimui šlapime" arba "1.1 Opjijų tyrimui šlapime, 1.2 Kontrolinė medžiaga Opjijų tyrimui šlapime" ir t.t. Reagentų/priemonių skirstymas į rūšis priklauso nuo gamintojo gaminamų ir formuojamų reagentų/priemonių konkrečiam tyrimui pakuočių formatui).
11. Reikiamų reagentų ir pagalbinių priemonių kiekiai turi būti apskaičiuojamas atsižvelgiant į nurodytą skaičių langelyje „Numatomas tyrimų skaičius per 12/36 mėn.“.
12. Reikiamų reagentų ir pagalbinių priemonių galiojimo terminas nuo gavimo dienos turi būti ne trumpesnis nei 3 mėnesiai.
13. Reikiamų reagentų ir pagalbinių priemonių pristatymo terminas nuo užsakymo pradžios turi būti ne ilgesnis nei mėnuo.
14. Pateikti visus skaičiavimus, kuriais buvo įvertintas reikiamų reagentų kiekis. 1.1-1.n punktuose išvardintos medžiagos ir priemonės turi būti pateikiamos, nurodant vienetų kieki.
15. Tiekėjas privalo apmokyti valdyti ir prižiūrėti analizatoriaus, apdoroti prietaisų duomenis, įvertinti gautus rezultatus.
16. Tiekėjas turi organizuoti laboratorijoje personalo mokymus mažiausiai 2 specialistams (ne mažiau 40 val.) ir užtikrinti nepertraukiamą metodologinę pagalbą sutarties galiojimo laikotarpiu.
17. Analizatoriai turi būti pristatyti ne vėliau kaip per 1 sav. nuo sutarties pasirašymo.
18. Analizatoriai turi tilpti perkančiosios organizacijos tam skirtoje patalpoje, kurios išmatavimas – ilgis 6,30 m, plotis 3 m, 19,31 kv.m. (pridedamas patalpos planas priedas Nr. 4).

I lentelė

Numatomas tyrimų kiekis				Reikalaujami analičių metodiniai ypatumai		Siūlomi analičių metodiniai ypatumai (gido tiekėjas)	
Eil. Nr.	Tyrimas (analitė arba analičių grupė)	Mėginys	Numa-tomas tyrimų kiekis per 12/36 mėn.	Tyrimo metodo pavadinimas, Privalomi metodiniai reikalavimai (1).	Privalomi metodiniai reikalavimai (2).	Tyrimo metodo pavadinimas, Privalomi metodiniai reikalavimai (1).	Privalomi metodiniai reikalavimai (2).
1.	Opjijų tyrimas	Šlapimas	4000/12000	Imunofermeninis metodas, rezultatų pateikimas - pusiau kiekybinis. Mažiausia nustatymo riba (CUT-OFF) turi būti ne didesnė nei 300ng/ml. o tyrimo rezultatų atskartojamumas (CV%) - iki 10%.	Neturi būti kryžminio reaktyvumo su kokainu, benzoilekgoninu, ekgonino metilo esteriu, amfetaminu, 11-hidroksi-THC, efedrinu, pseudofedrinu, diazepamu, MDMA ir MDA iki 100000 ng/ml.		
2.	Amfetaminų tyrimas	Šlapimas	4000/12000	Imunofermeninis metodas, rezultatų pateikimas - pusiau kiekybinis. Mažiausia nustatymo riba (CUT-OFF) turi būti ne didesnė nei 300ng/ml. o tyrimo rezultatų atskartojamumas (CV%) - iki 10%.	Neturi būti kryžminio reaktyvumo su kokainu, benzoilekgoninu, ekgonino metilo esteriu, 11-hidroksi-THC, efedrinu, pseudofedrinu, heroinu, morfinu, metadonu, MDMA ir MDA iki 10000 ng/ml.		
3.	Kanabinoidų tyrimas	Šlapimas	2500/7500	Imunofermeninis metodas, rezultatų pateikimas - pusiau kiekybinis. Mažiausia nustatymo riba (CUT-OFF) turi būti ne didesnė nei 20ng/ml. o tyrimo rezultatų atskartojamumas (CV%) - iki 10%.	Neturi būti kryžminio reaktyvumo su kokainu, benzoilekgoninu, ekgonino metilo esteriu, amfetaminu, efedrinu, pseudofedrinu, diazepamu, heroinu, morfinu, metadonu, MDMA ir MDA iki 100000 ng/ml.		
4.	Kokaino tyrimas	Šlapimas	2000/6000	Imunofermeninis metodas, rezultatų pateikimas - pusiau kiekybinis. Mažiausia nustatymo riba (CUT-OFF) turi būti ne didesnė nei 150ng/ml. o tyrimo rezultatų atskartojamumas (CV%) - iki 10%.	Neturi būti kryžminio reaktyvumo su amfetaminu, efedrinu, pseudofedrinu, diazepamu, 11-hidroksi-THC, heroinu, morfinu, metadonu, MDMA ir MDA iki 100000 ng/ml.		
5.	Benzodiazepinų tyrimas	Šlapimas	2000/6000	Imunofermeninis metodas, rezultatų pateikimas - pusiau kiekybinis. Mažiausia nustatymo riba (CUT-OFF) turi būti ne didesnė nei 200ng/ml. o tyrimo rezultatų atskartojamumas (CV%) - iki 10%.	Neturi būti kryžminio reaktyvumo su kokainu, benzoilekgoninu, ekgonino metilo esteriu, 11-hidroksi-THC, amfetaminu, efedrinu, pseudofedrinu, heroinu, morfinu, metadonu, MDMA ir MDA iki 100000 ng/ml.		
6.	Metadono tyrimas	Šlapimas	2000/6000	Imunofermeninis metodas, rezultatų pateikimas - pusiau kiekybinis. Mažiausia nustatymo riba (CUT-OFF) turi būti ne didesnė nei 150ng/ml. o tyrimo rezultatų atskartojamumas (CV%) - iki 10%.	Neturi būti kryžminio reaktyvumo su kokainu, benzoilekgoninu, ekgonino metilo esteriu, 11-hidroksi-THC, amfetaminu, efedrinu, pseudofedrinu, heroinu, morfinu, metadonu, MDMA ir MDA iki 100000 ng/ml.		
7.	Barbituratų tyrimas*	Šlapimas	500/1500	Imunofermeninis metodas, rezultatų pateikimas - pusiau kiekybinis. Mažiausia nustatymo riba (CUT-OFF) turi būti ne didesnė nei 200ng/ml. o tyrimo rezultatų atskartojamumas (CV%) iki 10%.	Neturi būti kryžminio reaktyvumo su kokainu, benzoilekgoninu, ekgonino metilo esteriu, 11-hidroksi-THC, amfetaminu, efedrinu, pseudofedrinu, heroinu, morfinu, MDMA ir MDA iki 100000 ng/ml.		
8.	Ekstazi tyrimas*	Šlapimas	500/1500	Imunofermeninis metodas, rezultatų pateikimas - pusiau kiekybinis. Mažiausia nustatymo riba (CUT-OFF) turi būti ne didesnė nei 500ng/ml. o tyrimo rezultatų atskartojamumas (CV%) - iki 10%.	Neturi būti kryžminio reaktyvumo su kokainu, benzoilekgoninu, ekgonino metilo esteriu, 11-hidroksi-THC, amfetaminu, efedrinu, pseudofedrinu, diazepamu, heroinu, morfinu, metadonu iki 100000 ng/ml.		

Pastaba:

*Dėl mažo numatomo barbituratų ir ekstazi tyrimų skaičiaus, pateikti reagentus vienam užsakymui ne daugiau kaip 250 tyrimų

2 lentelė

Eil. Nr.	Tyrimas (analitė arba analizių grupė)	Reagento ar pagalbinės priemonės pavadinimas	Reagento ar pagalbinės priemonės apibūdinimas	Mato vienetas	Maksimalus kiekis	Gamintojas, katalogo Nr., pastabos
1.	Reagentų rinkinys opijatų tyjimams	Opijaty reagentas, 1x105 ml/ 1x38 ml	Reagentų rinkinys opijatų tyjimams	Rinkinys	33 vnt.	
2.	Reagentų rinkinys amfetaminų tyjimams	Amfetamino reagentas, 1x105 ml. / 1x38 ml.	Reagentų rinkinys amfetaminų tyjimams	Rinkinys	33 vnt.	
3.	Reagentų rinkinys kanabinoidų tyjimams	THC (Cannabis) reagentas, 1x105 ml. / 1x38 ml.	Reagentų rinkinys kanabinoidų tyjimams	Rinkinys	27 vnt.	
3.1		Kanabinoido etalono ir kontrolės reagentas, 5 lyg. 5x10 ml	Kontrolė ir etalonas kanabinoidų tyjimams	Rinkinys	8 vnt.	
3.2		Kanabinoidų kontrolės reag. 50 ng/ml, 4x1 ml	Kanabinoidų kontrolės reag. 50 ng/ml	Rinkinys	8 vnt.	
4.	Reagentų rinkinys kokaino tyjimams	Kokaino reagentas, 1x105 ml/ 1x38 ml	Reagentų rinkinys kokaino tyjimams	Rinkinys	24 vnt.	
5.	Reagentų rinkinys benzodiazepinų tyjimams	Benzodiazepino reagentas, 1x105 ml/ 1x38 ml	Reagentų rinkinys benzodiazepinų tyjimams	Rinkinys	24 vnt.	
5.1		Benzodiazepino etalonas, 5 lygiai, 5x10 ml	Etalonas benzodiazepinų tyjimams	Rinkinys	5 vnt.	
5.2		Benzodiazepinų kontrolės reag. 300 ng/ml, 4x10 ml	Kontrolė benzodiazepinų tyjimams	Rinkinys	5 vnt.	
6.	Reagentų rinkinys metadono tyjimams	Metadono reagentas, 500 ug., R-1 1x105ml, R-2 1x38ml	Reagentų rinkinys metadono tyjimams	Rinkinys	24 vnt.	
7.	Reagentų rinkinys barbituratų tyjimams*	Barbituratų reagentas, 2x21 ml. / 2x8 ml.	Reagentų rinkinys barbituratų tyjimams	Rinkinys	8 vnt.	
8.	Reagentų rinkinys ekstazi tyjimams*	Ekstazi reagentas, 2x21 ml. / 2x8 ml.	Reagentų rinkinys ekstazi tyjimams	Rinkinys	8 vnt.	
8.1		Ekstazi etalonas (5 lygiai) 5x10 mL	Etalonas ekstazi tyjimams	Rinkinys	5 vnt.	
8.2		Ekstazi kontrolė (500 ng/mL), 4x10 mL	Kontrolė ekstazi tyjimams	Rinkinys	5 vnt.	
9.	Dedikuota keliems reagentų rinkiniams	Multietalono ir kontrolės reagentas, 5 lygiai, 5x1	Etalonas skirtas: opijatų, mefetaminų, kokaino, metadono, barbituratų tyjimams.	Rinkinys	8 vnt.	
9.1	Dedikuota keliems reagentų rinkiniams	Vaisių kontrolinis reag. (slapimo) 4x10 ml, žema (AMPCOCAMTD/COT/OP/ PPP/CBAR/PCP)	Kontrolė skirta: opijatų, mefetaminų, kokaino, metadono, barbituratų tyjimams	Rinkinys	8 vnt.	
10.	Bendro naudojimo	Cuvettes Spin 120 (1000 rackx5 cuvettes)	Skirta visiems tyjimams	Rinkinys	19 vnt.	
11.	Bendro naudojimo	Detergentas	Skirta visiems tyjimams	1L	5 vnt.	
12.	Bendro naudojimo	Magninio indelis	Skirta visiems tyjimams	Rinkinys	21 vnt.	

		dokumentai“ arba „Kvalifikaciniai klausimai“ prie atsakymo į klausimą)
1	UAB „Multilabo“ įgaliojimas (konfidencialu)	„Prisegti dokumentai“
2	UAB „Interlux“ įgaliojimas (konfidencialu)	„Prisegti dokumentai“
3	Gamintojo dokumentai (konfidencialu)	„Prisegti dokumentai“
4	Ketinių protokolai (konfidencialu)	„Prisegti dokumentai“
	Pirkimo dalies atskirų pozicijų kainos, prekių gamintojai, modeliai, kodai ir techninė specifikacija (informacija)	

Siūlomos Prekės visiškai atitinka PD nurodytus reikalavimus.

4. Kartu su pasiūlymu pateikiami šie dokumentai: (pasirašydamas pasiūlymą ar kiekvieną dokumentą saugiu elektroniniu parašu patvirtinu, kad dokumentų skaitmeninės kopijos yra tikros):

Eil. Nr.	Pateiktų dokumentų pavadinimas	Dokumento puslapių skaičius
1	UAB „Multilabo“ įgaliojimas (konfidencialu)	1
2	UAB „Interlux“ įgaliojimas (konfidencialu)	1
3	Gamintojo dokumentai (konfidencialu)	345
4	Medita Europos bendrasis viešųjų pirkimų dokumentas (EBVPD)	13
5	Interlux Europos bendrasis viešųjų pirkimų dokumentas (EBVPD)	13
6	Ketinių protokolai (konfidencialu)	3

Pasiūlymas galioja iki 2019 m. lapkričio 22 d.

Viešųjų pirkimų ir kokybės skyriaus vadovė

(Tiekėjo arba jo įgalioto asmens pareigų pavadinimas)

(Parašas)

Renata Radzevičienė

(Vardas ir pavardė)

* Pastaba. Šis dokumentas teikiamas pasirašytas saugiu elektroniniu parašu. Tais atvejais, kai pirkimo dokumentuose nustatyta, kad visas pasiūlymas pasirašomas saugiu elektroniniu parašu, šio dokumento atskirai pasirašyti neprivaloma