

VIEŠOJO PIRKIMO – PARDAVIMO SUTARTIS Nr. S1- 534

2019 m. gruodžio 27 d., Vilnius

VŠĮ Vilniaus miesto klinikinė ligoninė (toliau – **Pirkėjas**), atstovaujama direktoriaus pavaduotojo ambulatorinei ir konsultacinei pagalbai, pavaduojančio direktorių Gintauto Olekos ir UAB „DIAMEDICA“ (toliau – **Tiekėjas**), atstovaujama gener. dir. S. Kušanaitis, laimėjusi CVP IS skelbtą (pirkimo Nr. 450767) **diagnostikos reagentų** (toliau – **Prekės**) su **analizatorių** (toliau – **Įrenginio**) **nuoma arba panauda**, viešojo pirkimo konkursą, kartu Sutartyje vadinamos „Šalimis“ arba kiekviena atskirai „Šalimi“, sudarė šią sutartį:

1. Sutarties objektas

1.1. Sutarties dalykas yra:

1.1.1. **diagnostikos reagentai** (toliau - **Prekės**), kurių specifikacija ir kainos nurodyti sutarties priede Nr. 1.

1.1.2. **analizatoriaus (-ių) nuoma arba panauda** (toliau- **Įrenginys**), kurių specifikacija ir kainos nurodyti sutarties priede Nr. 2.

1.3. Šia Sutartimi nustatoma tvarka ir sąlygos, pagal kurias Tiekėjas įsipareigoja perduoti jam priklausančias šioje Sutartyje nurodytas Prekes ir Įrenginį (-ius) Pirkėjui, o Pirkėjas įsipareigoja priimti šias Prekes ir Įrenginį (-ius) ir sumokėti už jas šioje Sutartyje numatytą pinigų sumą atsizvelgiant į Sutartyje nustatytus terminus.

2. Prekių kokybė

2.1. Tiekiamos Prekės turi būti registruotos ir leidžiamos naudotis Lietuvos Respublikoje įstatymų nustatyta tvarka.

2.2. Tiekiamos prekės turi būti paženklintos CE ženklu ir aprobuotos Valstybinėje akreditavimo sveikatos veiklai tarnyboje.

2.3. Tiekiamų Prekių kokybė turi atitikti galiojančius standartus, technines sąlygas ar kitus norminius aktus.

2.4. Prekės pateikimo momentu Prekių (išskyrus reagentus tiekiamus pagal slenkantį grafiką ir mitybines terpes) galiojimo terminas turi būti ne trumpesnis nei 6 (šeši) kalendoriniai mėnesiai ir sutapti su nurodytu Prekių aprašyme ar pakuotėje. Mitybinių terpių galiojimo terminas pateikimo momentu turi būti ne trumpesnis kaip 1 mėnuo nuo pristatymo dienos.

2.5. Prieš priimdamas Prekes, Pirkėjas (jo įgaliotas asmuo) įsipareigoja patikrinti jų kiekį, kokybę ir komplektiškumą, o Prekių kurių kiekio, kokybės ir (ar) komplektiškumo negalima patikrinti priėmimo metu – po jo priėmimo. Pirkėjas pastebėjęs prekių kiekio, kokybės ir (arba) komplektiškumo trūkumus turi teisę reikalauti iki nurodyto termino: iš priėmimo vietos išgabenti Prekes, kurios neatitinka Sutarties ir Konkurso reikalavimų.

2.6. Nekokybiškos Prekės turi būti pakeistos kokybiškomis Pardavėjo sąskaita ir sąnaudomis 3 kalendorinių dienų laikotarpyje, skaičiuojant nuo pranešimo apie nekokybiškas Prekes Pardavėjui išsiuntimo dienos. Jei Tiekėjas negali pakeisti nekokybiškų prekių kokybiškomis, jis privalo grąžinti už nekokybiškas Prekes gautas lėšas.

2.7. Tiekėjas atsako už Prekių sugadinimą, jei tai atsitinka dėl netinkamo įpakavimo ar transportavimo.

2.8. Prekių kokybė ir pavadinimas turi atitikti konkursui pasiūlytų prekių kokybę ir pavadinimą.

3. Įrenginio kokybė

3.1. Įrenginio kokybė turi atitikti galiojančius standartus, technines sąlygas ar kitus norminius aktus.

3.2. Įrenginys turi būti pažymėtas CE ženklu ir turi atitikti SAM 2003-10-31 įsakymo Nr. V-635 "Dėl medicinos prietaisų saugos techninių reglamentų įgyvendinimo priemonių" reikalavimus.

3.3. Įrenginio kokybės dokumentus saugo Tiekėjas, Pirkėjui pateikiamos įstatymiškai patvirtintos dokumentų kopijos.

3.4. Kartu su įrenginiu turi būti pateikiama naudojimo ir priežiūros instrukcija lietuvių kalba, kurioje turi būti detalai aprašyta kaip naudotis patiektu įrenginiu.

3.5. Tiekėjas pateikia Pirkėjui nustatyta tvarka patvirtintas įrenginio kokybę liudijančių dokumentų kopijas lietuvių kalba.

3.6. Tiekėjas įsipareigoja teikti įrenginio techninį aptarnavimą ir remontą visą sutarties galiojimo laikotarpį nemokamai, pirkėjas neįsipareigoja apmokėti nei paslaugų, nei medžiagų/detalių kainos (paslaugų ir medžiagų / detalių kaina įskaičiuota į analizatorių nuomos arba Prekių kainą).

3.7. Įvykus įrenginio gedimui, remonto darbus tiekėjas, atlieka Pirkėjo buveinėje, ne vėliau, kaip per 24 valandas po Pirkėjo (ar jo atstovo) užsakymo, perduoto tiekėjui telefonu arba faksu, reikalingai paslaugai atlikti, gavimo. Jei dėl kokių nors priežasčių nėra sąlygų suremontuoti aparatą iš karto, tiekėjas informuoja Užsakovą apie remonto užbaigimo terminus. Jeigu gedimo metu keičiama detalė, skyriuje pildomas „Prietaiso gedimo registravimo lapas“.

3.7.1. Nuomos/ panaudos laikas sustabdomas ir už jį Pirkėjas nemoka, kai įrenginys remontuojamas ilgiau nei 12 valandų.

3.8. Trūkstamas ir/ar nekokybiškas įrenginys turi būti pakeistas į kokybišką Tiekėjo sąskaita ir sąnaudomis per 6.4. punkte nurodytą terminą, skaičiuojant nuo pranešimo apie nekokybišką Įrenginį Tiekėjui išsiuntimo dienos. Tiekėjas privalo atlyginti Pirkėjui išlaidas, nuostolius, kilusius dėl nekokybiško įrenginio panaudojimo. Jei Tiekėjas negali pakeisti nekokybiško įrenginio į kokybišką, jis privalo grąžinti už nekokybišką įrenginį gautas lėšas ir sumokėti baudą.

3.9. Tiekėjas atsako už įrenginio sugadinimą, jei tai atsitinka dėl netinkamo įpakavimo ar transportavimo.

4. Prekių ir įrenginio (-ių) nuomos kaina ir atsiskaitymų tvarka

4.1. Sutarties kainos skaičiuojamos fiksuoto įkainio su peržiūra apskaičiavimo būdu.

4.2. Prekių įkainiai dėl bendro kainų lygio pasikeitimo nebus perskaičiuojami.

4.3. Šalys susitarė, kad maksimali **Sutarties vertė yra 259468,67 Eur su PVM.**

4.3.1. Sutarties vertė pagal specifikaciją 235880,61 Eur su PVM.

4.3.2. Pirkėjui perkant Sutarties priede nenumatytas Prekes, pagal sutarties 9.6. punktą – 10 procentų nuo sutarties vertės pagal specifikaciją sudaro: 23588,06 Eur su PVM.

4.4. Prekių ir Įrenginio nuomos (jei šia Sutartimi nuomojamas (-i) Įrenginys (-iai)) įkainiai nustatomi ir atsiskaitymai vykdomi eurais.

4.5. Įkainiai sąskaitose-faktūrose nurodomi be PVM ir bendra suma su PVM.

4.6. Prekių ir Įrenginio nuomos (jei šia Sutartimi nuomojamas (-i) Įrenginys (-iai)) įkainiai nurodyti konkurso pasiūlyme ir šioje Sutartyje sutampa ir nekinta visą Sutarties galiojimo laiką, išskyrus esant 9.1 ir 9.3 punktuose nurodytoms sąlygoms.

4.5. Už kokybiškas prekes Pirkėjas apmoka Pardavėjui pagal gautas PVM sąskaitas - faktūras per 30 dienų po to, kai Privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšos iš Teritorinių ligonių kasų bus pervestos į perkančiosios organizacijos sąskaitą, bet ne vėliau kaip per 60 dienų nuo PVM sąskaitos faktūros gavimo dienos.

4.6. Už įrenginio nuomą (jei šia Sutartimi nuomojamas (-i) Įrenginys (-iai)) Pirkėjas apmoka Tiekėjui, kiekvieną mėnesį, pagal gautas PVM sąskaitas - faktūras per 30 dienų po to, kai Privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšos iš Teritorinių ligonių kasų bus pervestos į perkančiosios organizacijos sąskaitą, bet ne vėliau kaip per 60 dienų nuo PVM sąskaitos faktūros gavimo dienos.

4.7. Pardavėjas įsipareigoja Pirkėjui PVM sąskaitas – faktūras pateikti tik elektroniniu būdu, o Pirkėjas įsipareigoja elektronines sąskaitas faktūras priimti ir apdoroti naudodamasis informacinės sistemos „E. sąskaita“ priemonėmis.

4.7.1. Elektroninės sąskaitos faktūros, atitinkančios Europos elektroninių sąskaitų faktūrų standartą, teikiamos tiekėjo pasirinktomis priemonėmis, o Europos elektroninių sąskaitų faktūrų standarto neatitinkančios elektroninės sąskaitos faktūros turi būti teikiamos tik naudojantis informacinės sistemos „E. sąskaita“ priemonėmis.

4.8. Į Prekių įkainį įeina PVM, „E. sąskaitos“ teikimas, transportavimo, krovimo, įpakavimo, ženklinimo, taros ir kitos pridėtinės išlaidos, jei tokios yra.

4.9. Į Įrenginio nuomos (jei šia Sutartimi nuomojamas (-i) Įrenginys (-iai)) įkainius, įeina Įrenginio techninės priežiūros, remonto paslaugų ir medžiagų / detalių kaina, PVM, transportavimo, krovimo, instaliavimo, išbandymo, personalo apmokymo išlaidos ir kitos pridėtinės išlaidos, jei tokios yra.

5. Prekių ir įrenginio perdavimas ir priėmimas

5.1. Tiekėjas turi pristatyti, instaliuoti įrangą ir paruošti darbui, ne vėliau kaip per 30 kalendorinių dienų nuo Pirkėjo pateikto užsakymo. Įrenginys pristatomas į VšĮ Vilniaus miesto klinikinę ligoninę (pagal Pirkėjo pateiktame užsakyme nurodytą adresą).

5.1.1. Tiekėjas įsipareigoja paskirti kompetentingą specialistą, kuris turi pateikti dokumentą (pažymėjimą/sertifikatą), patvirtinantį, kad mokymus atliekantis asmuo yra įrangos gamintojo tinkamai apmokytas ir/ar įgaliotas mokyti įrangos naudotojus

5.2. Įrenginio (-ių) priėmimo – perdavimo aktas bus pasirašomas tiekėjui pristatčius Įrenginį (-ius), jį instaliavus, paruošus darbui ir apmokius darbuotojus dirbti su pateikta įranga.

5.2. Tiekėjas perduoda Prekes pagal pateiktą Pirkėjo užsakymą.

5.3. Tiekėjas garantuoja numatytą Prekių tiekimą dalimis kiekvieną mėnesį pagal pateiktą Pirkėjo užsakymą.

5.4. Užsakytas Prekes Tiekėjas savo transportu ir išlaidomis pristato Pirkėjui per 14 kalendorinių dienų nuo užsakymo pateikimo į Pirkėjo užsakyme nurodytą adresą (Laboratorinių tyrimų skyrių arba Mikrobiologinių tyrimų laboratoriją, Antakalnio g. 57, Vilnius, arba Laboratorinių tyrimų skyriaus poskyrį, Antakalnio g. 124, Vilnius).

5.5. Sutarties 1.1. punkte nurodytas Prekes ir Įrenginį (-ius) Tiekėjas perduoda Pirkėjui arba jo įgaliotam atstovui, kurie patvirtina tinkamų Prekių gavimo faktą savo parašu Prekių perdavimo-priėmimo akte. Prekių perdavimo-priėmimo aktą atitinka abiejų šalių pasirašyta PVM sąskaita-faktūra, jeigu nesudaromas kitas dokumentas.

5.6. Priimant Prekes, jų kiekio, kokybės arba asortimento neatitikimą Pirkėjas įformina aktu ir 7 kalendorinių dienų laikotarpyje pateikia Tiekėjui raštišką pretenziją.

6. Šalių atsakomybė

6.1. Už šios Sutarties pažeidimą, nevykdymą ar netinkamą vykdymą šalys atsako Lietuvos Respublikos civilinio kodekso nustatyta tvarka.

6.2. Tiekėjas, patiekęs kokybės reikalavimų ar užsakymo neatitinkančias Prekes arba nepatiekęs užsakytų Prekių laiku, privalo sumokėti Pirkėjui 20% (procentų) baudą nuo nepatiktų/nekokybiškų prekių sumos ir per 3 kalendorines dienas pakeisti (pristatyti) Prekes tinkamomis.

6.3. Tiekėjui neperdavus Pirkėjui Prekių per Sutarties 6.2. punkte nurodytą terminą, Tiekėjas įsipareigoja mokėti 0,02 proc. delspinigių nuo nepristatytos/ar nekokybiškų prekių sumos už kiekvieną uždelstą dieną.

6.4. Tiekėjas, patiekęs kokybės reikalavimų neatitinkantį įrenginį arba nepatiekęs laiku, privalo sumokėti Pirkėjui 20% (procentų) baudą nuo visos Sutarties sumos ir per 3 kalendorines dienas pakeisti (pristatyti) įrenginį tinkamu.

6.5. Tiekėjui nepakeitus/neperdavus Pirkėjui įrenginio per Sutarties 6.4. punkte nurodytą terminą, Tiekėjas įsipareigoja mokėti 0,02 proc. delspinigius nuo visos sutarties sumos už kiekvieną uždelstą dieną.

6.6. Pirkėjui laiku nesumokėjus bet kurio iš Sutartyje nustatytų mokėjimų, Pirkėjas įsipareigoja mokėti Tiekėjui delspinigius po 0,02 proc. nuo neapmokėtos Prekių ar Įrenginio nuomos sumos už kiekvieną uždelstą dieną.

7. Nenugalima jėga (Force majeure)

7.1. Esant nenugalimai jėgai (force majeure) arba kitoms aplinkybėms (pagal LR Civilinio kodekso nuostatas), kurios nepriklauso nuo Sutarties Šalių valios, Šalys privalo nedelsdamos, bet ne vėliau kaip per 3 kalendorines dienas apie tai viena kitą informuoti raštu. Jei Šalys viena kitos neinformuos, bus laikoma, kad tokių aplinkybių nebuvo ir Šalis laiku nepranešusi apie neįveikiamos jėgos aplinkybes, tampa atsakinga už nuostolių, kurių galima buvo išvengti, atlyginimą kitai Šaliai.

8. SubtiekJai (jeigu pasitelkiami)

8.1. Pardavėjas gali pasitelkti subtiekJus _____ (išvardinti subtieKėjus) tam tikrai pirkimo daliai įvykdyti _____ (įvardinti numatomą atlikti pirkimo dalį). Toks nurodymas nekeičia pagrindinio Pardavėjo atsakomybės dėl numatomos sudaryti pirkimo Sutarties įvykdymo.

8.2. Pardavėjas, iš anksto suderinęs su Pirkėju, gali pirkimo Sutarties vykdymo metu pakeisti subtieKėjus, tačiau pakeisti subtieKėjai privalo būti ne žemesnės kvalifikacijos, kaip subtieKėjai, nurodyti pasiūlyme. Be raštiško Pirkėjo sutikimo pasitelkti kitus nei pasiūlyme nurodyti subtieKėjai, draudžiama.

8.3. Sutarties vykdymo metu Pardavėjas informuoja apie informacijos apie subtiekejus pasikeitimą, apie naujus subtiekejus, kuriuos jis ketina pasitelkti vėliau. Kartu su informacija apie naujus subtiekejus pateikiami subtiekejo pašalinimo pagrindų nebuvimą patvirtinantys dokumentai.

9. Kitos sutarties sąlygos

9.1. Sutarties Prekių kaina ir (ar) atskirų Prekių ir (ar) Įrenginio (-ių) nuomos kaina gali kisti (didėti ar mažėti) jei Lietuvos Respublikos teisės aktais bus pakeistas perkamoms Prekėms ir (ar) Įrenginio nuomos taikomo PVM tarifo dydis, įkainį keičiant pasikeitusio PVM tarifo dydžiu. Įkainis perskaičiuojamas nekeičiant įkainio be PVM, atitinkamai perskaičiuojant tik PVM dalį. Sutarties įkainių pasikeitimas įforminamas abiejų Sutarties šalių papildomu susitarimu prie Sutarties.

9.2. Pagal Sutarties 9.1. punktą įkainis keičiasi nuo Valstybės institucijų priimtų įstatymų ir poįstatyminių teisės aktų, keičiančių mokesčių dydį įsigaliojimo datos.

9.3. Sutarties vykdymo metu, Pardavėjas gali pasiūlyti ir mažesnę įkainį, nei Sutartyje numatyta, tačiau ne didesnę. Tokiu atveju Pirkėjas apmoka Pardavėjui pagal PVM sąskaitoje – faktūroje nurodytus mažesnius įkainius.

9.4. Sutartis gali būti keičiama vadovaujantis Viešųjų pirkimų įstatymo 89 straipsnio nuostatomis.

9.5. Sutarties galiojimo laikotarpiu Prekės perkamos pagal Pirkėjo poreikį ir Pirkėjas neįsipareigoja užsakyti tam tikrą konkretų Prekių kiekį už Sutartyje numatytą sumą per Sutarties galiojimo laiką.

9.6. Pirkėjas, esant poreikiui, turi galimybę įsigyti Sutarties priede Nr. 1 nenurodytų prekių, tačiau susijusių su pirkimo objektu neviršijant 10 % (procentų) Sutarties vertės pagal specifikaciją.

9.7. Remiantis Sutarties 9.6. punktu Pirkėjas pirkdamas sutarties priedo sąraše nenurodytas prekes, tačiau su pirkimo objektu susijusias prekes už jas apmoka ne didesnėmis nei užsakymo dieną tiekėjo prekybos vietoje, kataloge ar interneto svetainėje nurodytomis galiojančiomis šių prekių kainomis arba, jei tokios kainos neskelbiamos, tiekėjo pasiūlytomis, konkurencingomis ir rinką atitinkančiomis kainomis.

9.8. Šalys susitaria perkant sutartyje nenumatytas, bet su pirkimo objektu susijusias prekes vadovautis visomis sutarties nuostatomis.

9.9. Sutarties galiojimo laikotarpiu Pardavėjas įsipareigoja informuoti Pirkėją apie išpirktą Sutarties sumą ir esant tokiai situacijai Pardavėjas įsipareigoja nebeteikti Sutarties sumą viršijančių užsakymų.

9.10. Išrašydamas PVM sąskaitą – faktūrą Pardavėjas privalo joje nurodyti šios sutarties numerį.

10. Sutarties galiojimas

10.1. Ši Sutartis įsigalioja nuo sutarties pasirašymo dienos ir galioja iki visiško įsipareigojimų įvykdymo.

10.2. Prekių užsakymai bus vykdomi ir Įrenginys (-iai) nuomojamas (-i) (arba naudojamas (-i) panaudos pagrindais) **nuo sutarties pasirašymo dienos 12 kalendorinių mėnesių.**

10.3. Šios sutarties 10.2. punkte nustatytas Prekių užsakymų vykdymo ir Įrenginio (-ių) nuomos (arba panaudos) terminas, raštišku šalių susitarimu, gali būti pratęstas 2 (du) kartus po 12 mėnesių, jeigu neišpirkta maksimali sutarties suma.

10.4. Šios Sutarties priedai yra neatskiriama Sutarties dalis ir įsigalioja nuo jų pasirašymo momento, jei pačiuose susitarimuose nenurodyta vėlesnė įsigaliojimo data.

10.5. Visi šios Sutarties sąlygų pakeitimai ir papildymai galioja tik tuo atveju, jei jie yra įforminami raštu ir pasirašyti abiejų Šalių. Sutarties priedai įsigalioja nuo jų pasirašymo, jei pačiuose susitarimuose nenurodyta vėlesnė įsigaliojimo data.

10.6. Pirkėjas turi teisę vienašališkai nutraukti sutartį, jeigu Pardavėjas ją iš esmės pažeidė:

10.6.1. Parduota Prekė yra netinkamos kokybės ir jos trūkumų neįmanoma pašalinti per protingą ir Pirkėjui priimtina terminą;

10.6.2. Pardavėjas nurodytu terminu Prekių nepristatė.

10.6.3. Pardavėjas nesilaiko sutarties nuostatų.

10.7. Sutartis gali būti nutraukta prieš terminą bendru rašytiniu abiejų Šalių susitarimu.

10.8. Pirkėjas turi teisę nutraukti Sutartį prieš 30 kalendorinių dienų apie tai raštu įspėjęs Pardavėją. Užsakymai, kurie buvo pateikti iki tokio įspėjimo išsiuntimo dienos, turi būti įvykdyti ir už juos tinkamai atsisakyta.

10.9. Sutarties galiojimo laikotarpiu Pardavėjas įsipareigoja informuoti Pirkėją apie išpirktą Sutarties sumą ir esant tokiai situacijai Pardavėjas įsipareigoja nebeteikti Sutarties sumą viršijančių užsakymų.

10.10. Sutarties galiojimo termino pabaiga neatleidžia Šalių nuo civilinės atsakomybės už Sutarties pažeidimą.

11. Baigiamosios nuostatos

11.1. Visi ginčai, kilę iš šios Sutarties sprendžiami derybų keliu. Šalims nesusitarus geruoju, ginčas gali būti perduotas nagrinėti teismui Lietuvos Respublikos įstatymų nustatyta tvarka pagal Pirkėjo buveinės vietą.

11.2. Sutartis pasirašyta dviem egzemplioriais lietuvių kalba, turinčiais vienodą juridinę galią.

11.3. Pirkėjas paskiria **kontaktinius asmenis, atsakingus už Sutarties vykdymą:**

11.3.1. Laboratorinių tyrimų skyriaus vedėją Gražvilę Vitkauskienę, tel. 85 2743894, el. p. g.vitkauskiene@vmkl.lt.

11.3.2. Mikrobiologinių tyrimų laboratorijos vedėja dr. Jolantą Miciulevičienę, tel.: 85 2344484, el. p. j.miciuleviciene@vmkl.lt.

11.4. Atsakingu už šios Sutarties bei Sutarties pakeitimų, jeigu bus, paskelbimą Centrinėje viešųjų pirkimų informacinėje sistemoje Užsakovas paskiria Viešųjų pirkimų skyriaus vyriausiąją specialistę Rimą Račkauskienę, tel.: (8 5) 210 4516, el. paštas: r.rackauskiene@vmkl.lt.

11.5. Vykdytojas paskiria kontaktinius asmenis, atsakingus už Sutarties vykdymą *generalinį direktorių Stasys Križanauskas 8-699 93258 stasys@diamedica.lt*

PIRKĖJAS:

VŠĮ Vilniaus miesto klinikinė ligoninė

Antakalnio g. 57, LT-10207 Vilnius

A/s LT 867044060007990186

AB SEB bankas

Banko kodas 70440

Įmonės kodas 302692454

PVM kodas LT100006560213

Tel.: 85 2344267 faks.: 85 2346966

El. paštas.: info@vmkl.lt

Direktoriaus pavaduotojas ambulatorinei ir konsultacinei pagalbai, pavaduojantis direktorių

Gintautas Oleka



TIEKĖJAS:

UAB "DIAMEDICA"

Gėlių g. 2, Avižienių k., LT-14184

A/s LT577300010071982536

AB Swedbank bankas

Banko kodas 73000

Įmonės kodas 111768155

PVM kodas LT117681515

Tel.: 85 2740494 faks.: 85 2777620

El. paštas.: info@diamedica.lt

Stasys Križanauskas
Generalinis direktorius



VŠĮ Vilniaus miesto klinikinė ligoninė

Vyriausioji finansininkė

Renata Sriubienė

Teisė ir bendrųjų reikalų
skyriaus vedėja
Jolanta Miciulevičienė

Vyriausioji specialistė
Rima Račkauskienė

Teisininkė

Monika Slavinskaitė

DIAGNOSTIKOS REAGENTŲ SU ANALIZATORIŲ NUOMA (PANAUDA) PIRKIMAS
TYRIMŲ TECHNINĖ SPECIFIKACIJA
REAGENTŲ BEI PAPILDOMŲ PRIEMONIŲ PAVADINIMAI, KIEKIAI IR KAINOS

18 PIRKIMO DALIS – ŪMIŲ KVĖPAVIMO TAKŲ (ŪKTI) IR VIRŠKINAMO TRAKTO INFEKCIJŲ (VTI) SUKĖLĖJŲ GREITOS DIAGNOSTIKOS ANALIZATORIUS (1 VNT.) NUOMA (PANAUDA) IR REAGENTAI

BEI PAPILDOMOS PRIEMONĖS DARBUI SU JUO
18. Reagentai bei papildomos priemonės ūmių kvėpavimo takų ir virškinamo trakto infekcijų sukėlėjų greitos diagnostikos analizei (MariPOC)
Analizatoriaus pavadinimas

Vertinama tik pilna pirkimo dalis, atitinkanti bendrinius kokybinius bei techninius reikalavimus.
Analizatorius, reagentų rinkinys ŪKTI ir VTI sukėlėjų diagnostikai, pagalbinės priemonės tyrimams atlikti, kontrolinė medžiaga, priemonės ėminių paėmimui.
Reagentai paruošti naudojimui, reagentų stabilumas analizatoriuje ne mažiau 3 savaites.
Reagentai, kontrolės ir pagalbinės medžiagos: būtina pateikti pasiūlymą visoms pirkimo dalies pozicijoms, visam nurodytam tyrimų skaičiui užtikrinti.

Eil. Nr.	Diagnosticinių reagentų, medžiagų pavadinimai	Preliminarus tyrimų skaičius per 36 mėn.	Reagentų ir priemonių kiekis (ml./vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Išskaičiuotas siūlomų pakuočių skaičius	Siūlomos pakuotės kaina, EUR be PVM	Pasiūlymo kaina, EUR be PVM	Pasiūlymo kaina, EUR su PVM	Gamintojas, komercinis prekės pavadinimas
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Reagentų rinkinys ŪKTI sukėlėjų diagnostikai	1000							ArcDIA, 1144M, mariPOC tyrimų plokštelė COMBI (22+22 tyr.) (10+2 patog.), 1 rink
1.1	mariPOC tyrimų plokštelė		1000 tyr.	1 rink (22 tyr.)	50	800,00	40000,00	42000,00	ArcDIA, B02, mariPOC mėginio skiedimo buferis (RTI sample buffer), 0,5 l
1.2	mariPOC mėginio skiedimo buferis (RTI sample buffer)		1000 tyr.	0,5 l	10	1,00	10,00	10,50	ArcDIA, B04, mariPOC plovimo tirpalas (wash solution), 2 l
1.3	mariPOC plovimo tirpalas (wash solution)		1000 tyr.	2 l	70	1,00	70,00	73,50	ArcDIA, B05, mariPOC sisteminis tirpalas (system solution), 1 l
1.4	mariPOC sisteminis tirpalas (system solution)		1000 tyr.	1 l	30	1,00	30,00	31,50	ArcDIA, 1104MC, mariPOC kontrolės (control samples), 1 rink
1.5	mariPOC kontrolės (control samples)		1000 tyr.	1 rink	52	1,00	52,00	54,60	ArcDIA, A-1, mariPOC tyrimų mėgintuvėliai (sample tube), 100 vnt.
1.6	mariPOC tyrimų mėgintuvėliai (sample tube)		1000 tyr.	100 vnt.	70	1,00	70,00	73,50	ArcDIA, A-2, mariPOC tyrimų mėgintuvėlių kamšteliai (sample tube cap), 100 vnt
1.7	mariPOC tyrimų mėgintuvėlių kamšteliai (sample tube cap)		1000 tyr.	100 vnt.	70	1,00	70,00	73,50	ArcDIA, A-13, mariPOC tyrimų etiketės (label tape), 700 vnt
1.8	mariPOC tyrimų etiketės (label tape)		1000 tyr.	700 vnt	5	1,00	5,00	5,25	ArcDIA, B03A, mariPOC pharyn ekstrakcijos buferis A, 15 ml
1.9	mariPOC pharyn ekstrakcijos buferis A		1000 tyr.	15 ml	30	1,00	30,00	31,50	ArcDIA, B03B, mariPOC pharyn ekstrakcijos buferis B, 15 ml
1.10	mariPOC pharyn ekstrakcijos buferis B		1000 tyr.	15 ml	30	1,00	30,00	31,50	ArcDIA, A-38, Ėminio paėmėjas - RESPI (503CS01), 100 vnt
1.11	Ėminio paėmėjas - RESPI (503CS01)		1000 tyr.	100 vnt.	15	88,00	1320,00	1386,00	ArcDIA, A-39, Ėminio paėmėjas - PHARYN (502CS01), 100 vnt
1.12	Ėminio paėmėjas - PHARYN (502CS01)		1000 tyr.	100 vnt.	15	88,00	1320,00	1386,00	
2.	Reagentų rinkinys VTI sukėlėjų diagnostikai	1000							ArcDIA, 2027M, mariPOC tyrimų plokštelė GASTRO (44 tyr.) (5 patog.), 1 rink
2.1	mariPOC tyrimų plokštelė GASTRO		1000 tyr.	1 rink (44 tyr.)	25	800,00	20000,00	21000,00	ArcDIA, 2017MC, mariPOC kontrolė (gastro), 1 rink
2.2	mariPOC kontrolė (gastro)		1000 tyr.	1 rink	52	1,00	52,00	54,60	ArcDIA, B04, mariPOC plovimo tirpalas (wash solution), 2 l
2.3	mariPOC plovimo tirpalas (wash solution)		1000 tyr.	2 l	25	1,00	25,00	26,25	

2.4	<i>mariPOC sisteminis tirpalas (system solution)</i>	1000 tyr.	1 l	10	1,00	10,00	10,50	ArcDIA, B05, mariPOC sisteminis tirpalas (system solution), 1 l
2.5	<i>mariPOC GASTRO mėginio skiedimo buferis (RTI sample buffer)</i>	1000 tyr.	0,5 l	5	1,00	5,00	5,25	ArcDIA, B06, mariPOC GASTRO mėginio skiedimo buferis (RTI sample buffer), 0,5 l
2.6	<i>mariPOC tyrimų mėgintuvėliai (sample tube)</i>	1000 tyr.	100 vnt.	10	1,00	10,00	10,50	ArcDIA, A-1, mariPOC tyrimų mėgintuvėliai (sample tube), 100 vnt.
2.7	<i>mariPOC tyrimų mėgintuvėlių kamšteliai (sample tube cap)</i>	1000 tyr.	100 vnt.	10	1,00	10,00	10,50	ArcDIA, A-2, mariPOC tyrimų mėgintuvėlių kamšteliai (sample tube cap), 100 vnt.
2.8	<i>mariPOC tyrimų etiketės (label tape)</i>	1000 tyr.	700 vnt.	2	1,00	2,00	2,10	ArcDIA, A-13, mariPOC tyrimų etiketės (label tape), 700 vnt.
2.9	<i>mariPOC GASTRO švirkštai</i>	1000 tyr.	100 vnt.	10	1,00	10,00	10,50	ArcDIA, A-45, mariPOC GASTRO švirkštai, 100 vnt.
2.10	<i>mariPOC GASTRO filtrai</i>	1000 tyr.	150 vnt.	10	1,00	10,00	10,50	ArcDIA, A-46, mariPOC GASTRO filtrai, 150 vnt.
2.11	<i>mariPOC GASTRO pasteur pipetė</i>	1000 tyr.	400 vnt.	5	1,00	5,00	5,25	ArcDIA, A-47, mariPOC GASTRO pasteur pipetė, 400 vnt.
2.12	<i>mariPOC GASTRO ėminio paėmėjas</i>	1000 tyr.	100 vnt.	10	1,00	10,00	10,50	ArcDIA, A-48, mariPOC GASTRO ėminio paėmėjas, 100 vnt.
2.13.	<i>Clostridium difficile plokštelė</i>	1000 tyr.	1 pak.	50	48,00	2400,00	2520,00	43871, chromID C. difficile agar, 20 plates, 1 rink.
18. pirkimo dalies reagentų ir/ar papildomų priemonių bendra suma Eur:							65556,00	68833,80

PASTABOS:

1. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (rašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimui atlikti.
 2. Pateikti reikalingą reagentų, kitų priemonių ir kontrolinių medžiagų kiekį, numatomam nurodytam tyrimų skaičiui per 12 mėn. atlikimui.
 3. Reagentai ir papildomos medžiagos/priemonės turi būti paženklinėti CE arba lygiavertiu ženklu.
 4. Visos siūlomoms prekės turi būti originalios, tinkamos darbui siūlomiems analizatoriams. (Pateikti gamintojo patvirtinimą)
 5. Reagentų galiojimo terminas ne trumpesnis kaip 6 mėnesiai nuo pristatymo dienos.
- 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).

19. PIRKIMO DALIS – GREITOS IR TIKSLINĖS KRITINIŲ INFEKCIJŲ SUKĖLĖJŲ DIAGNOSTIKOS ANALIZATORIAUS (1 VNT.) NUOMA (PANAUDA) IR REAGENTAI BEI PAPILDOMOS PRIEMONĖS

19. Reagentai bei papildomos priemonės greitos ir tikslinės kritinių infekcijų sukėlėjų diagnostikos analizei (1 vnt.) (GeneXpert IV-2) Analizatoriaus pavadinimas

Vertinama tik pilna pirkimo dalis, atitinkanti bendrinius kokybinius bei techninius reikalavimus.

Analizatorius, reagentų rinkiniai kritinių infekcijų sukėlėjų diagnostikai, pagalbinės priemonės tyrimams atlikti.

Reagentų rinkiniai ir papildomos priemonės: Mycobacterium tuberculosis komplekso ir jo atsparumo rifampicinui nustatymas skreplių ėminiuose. Molekulinis Clostridium difficile bakterijų gaminančių toksinus, tampe tarpe ir binarinį toksiną, nustatymas išmatų ėminiuose. Molekulinis karbapenemazės (KPC, NDM, VIM, OXA-48, IMP-1) gaminančių Enterobacteriaceae šeimos bakterijų nustatymas ir diferencijavimas. Pakuotė skirta atlikti ne daugiau nei 10 tyrimų. Reagentai, kontrolės ir pagalbinės medžiagos: būtina pateikti pasiūlymą visoms pirkimo dalies pozicijoms, visam nurodytam tyrimų skaičiui užtikrinti.

Eil. Nr.	Diagnostinių reagentų, medžiagų pavadinimai	Preliminarus tyrimų skaičius per 36 mėn.	Reagentų ir priemonių kiekis (ml/vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Išskaičiuotas siūlomų pakuotė skaičius	Siūlomos pakuotės kaina, EUR be PVM	Pasiūlymo kaina, EUR su PVM	Gamintojas, komercinis prekės pavadinimas
1	2	3	4	5	6	7	8	10
1.	Rinkinys toksigeninių <i>Clostridioides difficile</i> (toksino B ir binarinio toksino genų) nustatymui	500						
1.1.	Xpert C. difficile BT rinkinys (Clostridium difficile toksino B ir binarinio toksino genų nustatymo rinkinys, kuriame yra reagentų kasetas su integruotais reakcijų mėgintuvėliais ir mėginio reagentais)	500	500	10 tyrimų	50	415,00	20750,00	21787,50
								Cepheid, Xpert C. difficile BT, kodas GXCDIFFBT-CE-10

ANALIZATORIŲ TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

18.	Ūmių kvėpavimo takų infekcijų (ŪKTI) ir virškinamo trakto infekcijų (VTI) sukėlėjų greitos diagnostikos analizatoriaus (1 vnt.) nuoma (panauda) ir reagentai bei papildomos priemonės darbui su juo:			
18.1.	Ūmių kvėpavimo takų infekcijų (ŪKTI) ir virškinamo trakto infekcijų (VTI) sukėlėjų greitos diagnostikos analizatoriaus (1 vnt.) nuoma (panauda)	-	-	-
18.2.	Reagentų bei papildomų priemonių kaina 2000 tyrimų skaičiui ¹ (reagentų bei papildomų priemonių pavadinimai, kiekiai ir kainos pridedama).	X	65556,00	68833,80
18 pirmo dalies kaina, EUR:				68833,80
10 proc. paslaugų sąrašę nenurodytu, tačiau su pirmo objektu susijusių paslaugų suma ² , Eur				6883,38
Maksimali 18-os pirmo dalies kaina³, Eur				75717,18
19.	Greitos ir tikslinės kritinių infekcijų sukėlėjų diagnostikos analizatoriaus (1 vnt.) nuoma (panauda) ir reagentai bei papildomos priemonės darbui su juo:			
19.1.	Greitos ir tikslinės kritinių infekcijų sukėlėjų diagnostikos analizatoriaus (1 vnt.) nuoma (panauda)	-	-	-
19.2.	Reagentų bei papildomų priemonių kaina 1030 tyrimų skaičiui ¹ (reagentų bei papildomų priemonių pavadinimai, kiekiai ir kainos pridedama).	X	50290,00	52804,50
19 pirmo dalies kaina, EUR:				52804,50
10 proc. paslaugų sąrašę nenurodytu, tačiau su pirmo objektu susijusių paslaugų suma ² , Eur				5280,45
Maksimali 19-os pirmo dalies kaina³, Eur				58084,95
20.	Mikroorganizmų identifikavimo automatizuotos sistemos (1 vnt.) nuoma (panauda) ir reagentai bei papildomos priemonės darbui su ja:			
20.1.	Mikroorganizmų identifikavimo automatizuotos sistemos (1 vnt.) nuoma (panauda)	-	-	-
20.2.	Reagentų bei papildomų priemonių kaina 50500 tyrimų skaičiui ¹ (reagentų bei papildomų priemonių pavadinimai, kiekiai ir kainos pridedama).	X	108802,20	114242,31
20 pirmo dalies kaina, EUR:				114242,31
10 proc. paslaugų sąrašę nenurodytu, tačiau su pirmo objektu susijusių paslaugų suma ² , Eur				11424,23
Maksimali 20-os pirmo dalies kaina³, Eur				125666,54

18. PIRKIMO DALIS – ŪMIŲ KVĖPAVIMO TAKŲ (ŪKTI) IR VIRŠKINAMO TRAKTO INFEKCIJŲ (VTD) SUKĖLĖJŲ GREITOS DIAGNOSTIKOS ANALIZATORIUS (1 VNT.) NUOMA (PANAUDA) IR REAGENTAI BEI PAPILDOMOS PRIEMONĖS DARBUI SU JUO

18. Ūmių kvėpavimo takų ir virškinamo trakto infekcijų sukėlėjų diagnostikos analizatoriaus nuomai (panaudai) techninė specifikacija (1 vnt.)

Teikėjas privalo pasiūlyti vieną analizatorių atliekanti visus tyrimų techninėje specifikacijoje išvardintus tyrimus arba pateikti alternatyvą reikiamiems tyrimams atlikti. Visi siūlomi analizatoriai turi atitikti šioje lentelėje nustatytus reikalavimus:

Eil. Nr.	Pavadinimas/ techniniai parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai	Reikalavimų atitikimas (būtina nurodyti tikslią nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje (dokumentacijoje tiksliai pažymimas techninis parametras)
1.	Analizatorius – 1 vnt. (pavadinimas, tipas/modelis, gamintojas)		mariPOC, gamintojas ArcDia International Oy Ltd, Suomija
2.	Analizatoriaus paskirtis	Skirtas nustatyti dažniausių ūmių kvėpavimo takų infekcijų sukėlėjų ir virškinamojo trakto infekcijų sukėlėjų antigenus tiriamojoje medžiagoje.	Skirtas nustatyti dažniausių ūmių kvėpavimo takų infekcijų sukėlėjų ir virškinamojo trakto infekcijų sukėlėjų antigenus tiriamojoje medžiagoje. 18 p.d. naudojimosi instrukcija LT
3.	Analizatoriaus sudėtis	Automatinis analizatorius su duomenų ir procesų valdymo bei kontrolės įranga.	Automatinis analizatorius su duomenų ir procesų valdymo bei kontrolės įranga. 18 p.d. naudojimosi instrukcija LT, psl. Nr. 1
4.	Programinė įranga	Programinė įranga su duomenų, procesų ir kokybės kontrolės valdymo, bei archyvacijos funkcijomis.	Programinė įranga su duomenų, procesų ir kokybės kontrolės valdymo, bei archyvacijos funkcijomis. 18 p.d. naudojimosi instrukcija LT, psl. Nr. 1
5.	Atitiktis in -vitro medicinos diagnostikos prietaisų direktyvai 98/79/EC	Būtina.	Atitinka. 18 p.d. sertifikatai
6.	Tiriamoji medžiaga	Nosiaryklės išskyros, tonzilių eksudatas, išmatos.	Nosiaryklės išskyros (nosiaryklės tepinėliai), tonzilių eksudatas, išmatos. 18 p.d. aprašymai, psl. Nr. 5-6, 7-8
7.	Vienu metu iš karto nustatomi dažniausi ŪKTI sukėlėjai nosiaryklės išskyrose	Gripas A, gripas B, RSV, parainfluenzos virusas, adenovirusas, metapneumovirusas, bokavirusas, koronavirusas, <i>Streptococcus pneumoniae</i> .	Gripas A, gripas B, RSV, parainfluenza 1, 2, 3, adenovirusas, metapneumovirusas, bokavirusas, Streptococcus pneumoniae. 18 p.d. aprašymai, psl. Nr. 5-6
8.	Tonzilių eksudate nustatomi tonzilito sukėlėjai	A gr. streptokokas ir adenovirusas.	A gr. streptokokas ir adenovirusas. 18 p.d. aprašymai, psl. Nr. 5-6

9.	Vieną metų iš karto nustatomi dažniausi VTI sukėlėjai išmatose	Adenovirusas, rotavirusas, norovirusas, <i>Campylobacter spp.</i> , <i>C. difficile</i> A ir B toksinai. 18 p.d. aprašymai, psl. Nr. 7-8	Adenovirusas, rotavirusas, norovirusas, <i>Campylobacter spp.</i> , <i>C. difficile</i> A ir B toksinai. 18 p.d. aprašymai, psl. Nr. 7-8
10.	Tyrimo metu nustatomas kiekvieno sukėlėjo antigenas, kiekybinis tyrimas su pusiau kiekybine interpretacija	Būtina.	Taip. 18 p.d. aprašymai, psl. Nr. 5-6, 7-8
11.	Tyrimo atlikimo laikas	Ne ilgiau kaip dvi valandos	Preliminarus atsakymas po 20 min; galutinis po 2 val. Naudojimosi instrukcijos 18 p.d. aprašymai, psl. Nr. 5-6, 7-8

- Analizatorius turi būti sertifikuotas naudojimui Europos sąjungoje, pažymėtas CE žyme.
- Instaliuota naujausia galima kompiuterinės programinės įrangos versija.
- Tiekėjas turi įrangą instaliuoti ir apmokyti su ja dirbsiantį personalą (parengti instaliacijos ir apmokymų protokolus).
- Turi būti numatyta galimybė įrangą prijungti prie ligoninės informacinės sistemos.
- Tyrimų pavadinimai nurodyti tyrimų techninėje specifikacijoje (atviro konkurso sąlygų 2 priedas).
- Tikslus reagentų ir kitų priemonių kiekis apskaičiuojamas tyrimų skaičiui nurodytam tyrimų techninėje specifikacijoje (atviro konkurso sąlygų 2 priedas).
- Tyrimo priemonės reikalingas tiksliniam tyrimui atlikti tiekėjas privalo nurodyti patys užpildydami specifikacijoje pateiktas lenteles, nebūtinai vadovaujantis tuo kas dalinai nurodyta specifikacijoje, tačiau būtina nurodyti visą spektrą priemonių užtikrinančių kokybišką tyrimo atlikimą.

19. PIRKIMO DALIS. GREITOS IR TIKSLINĖS KRITINIŲ INFEKCIJŲ SUKĖLĖJŲ DIAGNOSTIKOS ANALIZATORIAUS (1 VNT.) NUOMA (PANAUDA) IR REAGENTAI BEI PAPILDOMOS PRIEMONĖS DARBUI SU JUO

19. Greitos ir tikslinės kritinių infekcijų sukėlėjų diagnostikos analizatoriaus nuoma (panaudai) techninė specifikacija (1 vnt.)

Teikėjas privalo pasiūlyti vieną analizatorių atliekantį visus tyrimų techninėje specifikacijoje išvardintus tyrimus arba pateikti alternatyvą reikiams tyrimams atlikti. Visi šiai pirkimo daliai siūlomi analizatoriai turi atitikti šioje lentelėje nustatytus reikalavimus:

Eil. Nr.	Pavadinimas/ techniniai parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai	Reikalavimų atitikimas (būtina nurodyti tiksliai nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje (dokumentacijoje tiksliai pažymimas techninis parametras))
1.	Analizatorius – 1 vnt. (pavadinimas, tipas/modelis, gamintojas)		GeneXpert IV-2 (Cepheid, JAV)
2.	Analizatoriaus paskirtis	Automatinis analizatorius skirtas tiriamojame medžiagoje aptikti kritinių infekcijų (tuberkuliozės, gripo ir <i>C. difficile</i> infekcijos) sukėlėjus PGR ar kitu molekulinio genetiniu	Automatinis analizatorius skirtas tiriamojame medžiagoje aptikti kritinių infekcijų (tuberkuliozės, gripo ir <i>C. difficile</i> infekcijos) sukėlėjus tikro laiko PGR molekulinio metodu. GXT Instrukcija Nr. 1 (psl. 1-1 „1“)

	metodu.	19 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 1
3.	Analizatoriaus sudėtis	Automatinis analizatorius su duomenų ir procesų valdymo bei kontrolės įranga (kompiuteris su specialia programine įranga) GXT Instrukcija Nr. 1 (psl. 1-2 „2“) 19 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 2
4.	Programinė įranga	Programinė įranga yra su duomenų, procesų ir kokybės kontrolės valdymo bei archyvvavimo funkcijomis. GXT Instrukcija Nr. 1 (psl. 1-5 „3“) 19 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 3
5.	Metodai	Naudojamas tikro laiko PGR. GXT Instrukcija Nr. 1 (psl. 1-1 „4“) 19 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 1
6.	<i>C.difficile</i> toksino B ir binarinio toksino genų aptikimas išmatose	<i>C.difficile</i> toksino B ir binarinio toksino genų aptikimas išmatose Reagentų instrukcija Nr. 1 (psl. 1 „5“) 19 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 5
7.	<i>M.tuberculosis</i> komplekso DNR aptikimas ir atsparumo rifampicinui nustatymas skrepliuose ir kitoje apatinių kvėpavimo takų tiriamojame medžiagoje	<i>M.tuberculosis</i> komplekso DNR aptikimas ir atsparumo rifampicinui nustatymas skrepliuose ir kitoje apatinių kvėpavimo takų tiriamojame medžiagoje Reagentų instrukcija Nr. 2 (psl. 1 „6“) 19 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 7
8.	Gripo A ir Gripo B virusų RNR aptikimas skrepliuose ir kitoje apatinių kvėpavimo takų tiriamojame medžiagoje	Gripo A ir Gripo B virusų RNR bei RSV aptikimas nosies, nosiaryklės, kitų kvėpavimo takų tiriamojame medžiagoje Reagentų instrukcija Nr. 3 (psl. 1 „7“) 19 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 8
9.	Karapenemazes gaminančių Enterobakterijų aptikimas išmatose	Karapenemazes gaminančių Enterobakterijų aptikimas išmatose Reagentų instrukcija Nr. 4 (psl. 1 „8“) 19 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 9
10.	Tyrimo metu automatizuotai (analizatoriuje) atliekamas nukleinių rūgščių išskyrimas, taikinio sekų amplifikavimas ir detekcija, kalibravimas ir kontrolė.	Tyrimo metu automatizuotai (analizatoriuje) atliekamas nukleinių rūgščių išskyrimas, taikinio sekų amplifikavimas ir detekcija, kalibravimas ir kontrolė. GXT Instrukcija Nr. 1 (psl. 1-1 „9“) 19 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 1
11.	Atitiktis in -vitro medicinos diagnostikos prietaisų direktyvai 98/79/EC	Atitiktis in -vitro medicinos diagnostikos prietaisų direktyvai 98/79/EC Pridedamas sertifikatas 19 p.d. sertifikatai
12.	Tyrimo atlikimo laikas	Tyrimo atlikimo laikas nuo medžiagos išskyrimo iki rezultato iki 2 val.

	kaip dvi valandos	Info tyrimui Nr. 1 „10“ <i>19 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 4</i>
13.	Tyrimo jautrumas	90% Info tyrimui Nr. 1 „11“ <i>19 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 4</i>
14.	Tyrimo specifiskumas	99% Reagentų instrukcija Nr. 1 (psl. 16 „12“) <i>19 p.d. atitikties dokumentai, psl. Nr. 6</i>

- Analizatorius yra sertifikuotas naudojimui Europos sąjungoje, pažymėtas CE žyme.
 - Instaliuota naujausia galima kompiuterinės programinės įrangos versija.
 - Numatyta galimybė įrangą prijungti prie ligoninės informacinės sistemos.
 - Tyrimų pavadinimai nurodyti tyrimų techninėje specifikacijoje (atviro konkurso sąlygų 2 priedas).
 - Tikslus reagentų ir kitų priemonių kiekis apskaičiuojamas tyrimų skaičiui nurodytam tyrimų techninėje specifikacijoje (atviro konkurso sąlygų 2 priedas).
- Tyrimo priemonės reikalingas tiksliniam tyrimui atlikti tiekėjas nurodo specifikacijos pateiktoje lentelėje

**20. PIRKIMO DALIS. MIKROORGANIZMŲ IDENTIFIKAVIMO AUTOMATIZUOTOS SISTEMOS NUOMA (PANAUDA) IR REAGENTAI BEI
PAPILDOMOS PRIEMONĖS DARBUI SU JA**
20. Mikroorganizmų identifikavimo automatizuotos sistemos nuomai (panaudai) techninė specifikacija (1 vnt.)

Eil. Nr.	Pavadinimas/ techniniai parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai	Reikalavimų atitikimas (būtina nurodyti tikslią nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje (dokumentacijoje tiksliai pažymimas techninis parametras)
1.	Automatizuota sistema – 1 vnt. (pavadinimas, tipas/modelis, gamintojas)		VITEK MS, bioMerieux Automatizuota, rutininiams mikrobiologiniams tyrimams pritaikyta, bakterijų ir mikroskopinių grybų, įskaitant pelėsius, identifikavimo sistema (ID) masių spektrometrijos būdu, analizuojant mikroorganizmų vidinius baltymus. <i>20 p.d. aprašymai, psl. Nr. 10-13</i>
2.	Automatizuotos sistemos paskirtis	Automatizuota, rutininiams mikrobiologiniams tyrimams pritaikyta, bakterijų ir mikroskopinių grybų, įskaitant pelėsius, identifikavimo sistema masių spektrometrijos būdu, analizuojant mikroorganizmų vidinius baltymus.	<i>20 p.d. aprašymai, psl. Nr. 10-13</i> Analizatorius, programinė įranga, etalonų biblioteka, standartinės darbo procedūros.
3.	Automatizuotos sistemos sudėtis	Analizatorius, programinė įranga, etalonų biblioteka, standartinės darbo procedūros	<i>20 p.d. aprašymai, psl. Nr. 10-13</i>
4.	Analizė paremta masių spektrometrija, duomenų gavimas valdomas programine	Būtina	Taip. <i>20 p.d. aprašymai, psl. Nr. 7-9</i>

	įranga, tiriamo mikroorganizmo masių spektros automatiškai lyginamas su etalonu iš bibliotekos		
5.	Vienas mikroorganizmas identifikuojamas pagal molekulinį kodą ne ilgiau nei 2 min.	Būtina	Taip. 20 p.d. aprašymai, psl. Nr. 10-13
6.	Mikroorganizmus galima identifiikuoti iš kultūros ir tiesiogiai iš kraujo	Būtina	Taip. Reagentų aprašymai 20 p.d. aprašymai, psl. Nr. 1-6
7.	Sistemos atitiktis IVD-CE medicinos diagnostikos prietaisų direktyvai 98/79/EC	Būtina	CE yra. 20 p.d. sertifikatai
8.	Programinės įrangos duomenų bazių atitiktis IVD-CE medicinos diagnostikos prietaisų direktyvai 98/79/EC	Būtina	CE yra. 20 p.d. sertifikatai

- Analizatorius turi būti sertifikuotas naudojimui Europos sąjungoje, pažymėtas CE žyme.
- Instaliuota naujausia galima kompiuterinės programinės įrangos versija.
- Tiekėjas turi įrangą instaliuoti ir apmokyti su ja dirbsiantį personalą (parengti instaliacijos ir apmokymų protokolus).
- Turi būti numatyta galimybė įrangą prijungti prie ligoninės informacinės sistemos.
- Tyrimų pavadinimai nurodyti tyrimų techninėje specifikacijoje (atviro konkurso sąlygų 2 priedas).
- Tikslus reagentų ir kitų priemonių kiekis apskaičiuojamas tyrimų skaičiui nurodytam tyrimų techninėje specifikacijoje (atviro konkurso sąlygų 2 priedas).
- Tyrimo priemonės reikalingas tiksliniam tyrimui atlikti tiekėjas privalo nurodyti patys užpildydami specifikacijoje pateiktas lenteles, nebūtinai vadovaujantis tuo kas dalinai nurodyta specifikacijoje, tačiau būtina nurodyti visą spektrą priemonių užtikrinančių kokybišką tyrimo atlikimą.

PIRKĖJAS:
VšĮ Vilniaus miesto klinikinė ligoninė
 Direktoriaus pavaduotojas ambulatorinei ir konsultacinei pagalbai, pavaduojantis direktorių
 Gintautas Oleka
 A.V.



TIEKĖJAS:
UAB "DIAMEDICA"

[Signature]
 Slavenas Kazlauskas
 Generalinis direktorius

