

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA. KAINŲ LENTELĖ
DIAGNOSTIKOS REAGENTAI IR PRIEMONĖS JUOSTELINIAM ŠLAPIMO ANALIZATORIUI

ANALIZATORIUS PATEIKIAMA PANAUDAI. KIEKIS – 1 VNT.

(Urilyzer 100 PRO)

Analizatoriaus pavadinimas

Eil. Nr.	Pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarus tyrimų skaičius per 24 mėn.	Reikalavimų atitikimas (būtina nurodyti tikslią nuorodą dokumentacijoje)	Reagentų ir priemonių kiekis (ml./vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Siūlomos pakuotės kaina Eur be PVM	Suma EUR be PVM 24 mėn.	Suma EUR su PVM 24 mėn.	Gamintojas, komercinis prekės pavadinimas
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Diagnostinės juostelės		3500		23,33	150	18,50	431,61	453,19	Analyticon, 94150 Combi-Screen 11SYS PLUS (N150)
2.	Juostelės kontrolėms atlikti		730		4,86	150	18,50	89,91	94,41	Analyticon, 94150 Combi-Screen 11SYS PLUS (N150)
3.	Kontrolinė medžiaga (žinomos normalios, patologinės reikšmės)	atidaryta stabili 75 dienas	730		10	2x15ml	52,00	520,00	546,00	Analyticon, 93010 Combi-Screen DIP CHECK (2x15ml)
4.	Termo popierius	tyrimams ir kontrolėms atspausdinti	4230		24	1 rul.	0,50	12,00	14,52	Popierius terminis
Pirkimo dalies bendra suma Eur:								Be PVM: 1.053,52		
								Su PVM: 1.108,12		

PASTABOS:

1. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (įrašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis konkrečiam šioje specifikacijoje nurodytam tyrimui atlikti. Tiekėjas privalo pateikti reikalingą reagentų, 2-jų lygių kokybės kontrolės, papildomų priemonių kiekį, numatomą šioje specifikacijoje nurodytam tyrimų kiekiui.
2. Tiekėjas turi tiekti prekes, atitinkančias Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2017/746 dėl *in vitro* medicinos priemonių ir/arba Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 98/79 EB dėl *in vitro* diagnostikos medicinos prietaisų (nuo 2022 m. gegužės 26 d. - Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2017/746 dėl *in vitro* diagnostikos medicinos priemonių) reikalavimus ir ženklinti CE ženklą. Pateikiamas CE sertifikatas arba EB atitikties deklaracija.
3. Visos siūlomos prekės (reagentai, matavimo laikmenos, kontrolinė medžiaga) turi būti prietaiso gamintojo arba analizatoriaus gamintojo adaptuoti ir validuoti (reikalavimas grindžiamas LR Sveikatos apsaugos ministro įsakymu "Dėl medicinos priemonių naudojimo tvarkos aprašo patvirtinimo" (2010 m. gegužės 3 d. Nr. V-383, V skyrius 37.1.4 punktas). Reagentai, kontrolinės medžiagos turi būti su brūkšniniais kodais, skirtais analizatoriui.
4. Prekių galiojimo terminas ne trumpesnis kaip 6 mėnesiai nuo pristatymo dienos.
5. Būtina nurodyti visą spektrą papildomų priemonių, užtikrinančių kokybišką konkretaus nurodyto tyrimo atlikimą bei tikslus jų komercinius pavadinimus, gamintoją, katalogo Nr., net ir tuo atveju, jei prekė pateikiama nemokamai.
6. Analizatorius turi būti pajungtas į LIS sistemą.
7. Būtina pateikti prietaisų naudotojo vadovą, tyrimams naudojamų medžiagų aprašus ir metodikas (originalo ir lietuvių kalba), konkrečiai nurodyti reagentų ir analizatorių reikalavimų atitikimus, tiksliai pažymint atitikimo vietą gamintojo dokumentacijoje.
8. Tiekėjas turi turėti sertifikuotą specialistą, galintį konsultuoti bet kuriuo paros metu.
9. Tiekėjas privalo atlikti analizatorių techninę priežiūrą ir remontą.

KOKYBINIAI IR TECHNINIAI REIKALAVIMAI REIKALAVIMAI JUOSTELINIO ŠLAPIMO ANALIZATORIAUS

Eil. Nr.	Parametrai (specifikacija)	Parametro reikšmė	Siūlomos įrangos parametrai su nuoroda į gaminio dokumentaciją.
1	2	3	4
1.	Analizatoriaus sparta	Iki 120 tyrimų/val.	Iki 120 tyrimų/val. <i>Brošiūra_1.</i>
2.	Matavimo principas	LED matavimo technologija	LED matavimo rechnologija <i>Brošiūra_2.</i>
3.	Atsparumas askorbo rūgščiai	Būtina	Combi-Screen Juostelių aprašymas Analyticon deklaracija dėl askorbo rūgšties.
4.	Ekranas	Spalvotas lietimui jautrus ekranas, integruotas terminis spausdintuvas	Spalvotas lietimui jautrus ekranas, integruotas terminis spausdintuvas <i>Brošiūra_4</i>

5.	Duomenų valdymas	Išmanusis, automatinis spausdinimas	Išmanusis, automatinis spausdinimas <i>Brošiūra_5</i>
6.	Nurodoma ar rekomenduojama miroskopinė analizė	Būtina	Nurodoma ar rekomenduojama miroskopinė analizė <i>Brošiūra_6</i>
7.	Atmintis	Tyrimų rezultatai: iki 3000 rezultatų; Kokybės kontrolė: iki 1000 rezultatų	3000 rezultatų Kokybės kontrolė 1000 rezultatų <i>Brošiūra_7</i>
8.	Barkodų spausdintuvas	Būtina	Brūkšninių kodų skaitytuvas <i>Brošiūra_8</i>
9.	Galimybė jungti analizatorių į LIS	Būtina	Yra galimybė jungti analizatorių į HIS/LIS <i>Brošiūra_9</i>