

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)

VšĮ Klaipėdos universitetinė ligoninė

PASIŪLYMO FORMA

DĖL REAGENTŲ IR EKSPLOATACINIŲ MEDŽIAGŲ ERITROCITŲ NUSĖDIMO GREIČIO (ENG) TYRIMŲ ATLIKIMUI AUTOMATIZUOTU BŪDU, KARTU SU ĮRANGOS PANAUDA PIRKIMO

2020 m. spalio 1 d. Nr. 1
Vilnius

Tiekėjo pavadinimas <i>/Jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visi dalyvių pavadinimai/</i>	UAB „Multilabo“
Tiekėjo adresas	A. Šabaniausko g. 14 LT-08431 Vilnius
Įmonės kodas	302325611
Už pasiūlymą atsakingo asmens vardas, pavardė	Vadybininkas Mantas Baliukynas
Telefono numeris	(8~5) 250 0291
Fakso numeris	-
El. pašto adresas	info@multilab.lt
Atsiskaitomoji sąskaita, banko rekvizitai	A/s LT16 7044 0600 0665 3913, AB SEB bankas, banko kodas 70440

/Pastaba. Pildoma, jei tiekėjas ketina pasitelkti subrangovą (-us), subtiekėją (-us), ar subteikėją (-us)/

Subrangovo (-ų), subtiekėjo (-ų) ar subteikėjo (-ų) pavadinimas (-ai)	UAB „Interlux“
Subrangovo (-ų), subtiekėjo (-ų) ar subteikėjo (-ų) adresas (-ai)	Aviečių g. 16, LT-08418 Vilnius
Įsipareigojimų dalis (procentais), kuriai ketinama pasitelkti subrangovą (-us), subtiekėją (-us) ar subteikėją (-us)	20 %

1. Šiuo pasiūlymu pažymime, kad sutinkame su visomis Konkurso sąlygomis, nustatytomis:
- tarptautinio atviro Konkurso skelbime;
 - tarptautinio atviro Konkurso sąlygose;
 - kituose pirkimo dokumentuose.

**PIRKIMO OBJEKTO DALIS - PERKAMI REAGENTAI IR EKSPLOATACINĖS MEDŽIAGOS ERITROCITŲ
NUSĖDIMO GREIČIO (ENG) TYRIMŲ ATLIKIMUI AUTOMATIZUOTU BŪDU KARTU SU ĮRANGOS
PANAUDA**

**Atviro konkurso
sąlygų 2 priedas**

II. TECHNINIAI REIKALAVIMAI ĮRANGAI

Eil. Nr.	Bendrieji reikalavimai	Siūlomo parametro atitikimas, konkreči parametro reikšmė ir atitikimo patvirtinimas (psl. pasiūlyme, puslapyje pabraukiant kiekvienos pozicijos kiekvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal prašomas specifikacijas)
1	ENG tyrimų atlikimui skirtą įrangą sudaro automatinis ENG tyrimų analizatorius su programine įranga	ENG tyrimų analizatorius su programine įranga. Psl. 3-4
2	Įranga turi būti sertifikuota naudojimui Europos sąjungoje, ženklinta CE žyme. Pateikti gamintojo atitikties deklaracijų kopijas (CE ženklavimas pagal in-vitro diagnostikos prietaisų direktyvą 98/79 /EC).	CE sertifikatas pateikiamas. Psl. 41-42
3	Tiekėjai privalo tinkamai pagrįsti atitikimą techninėje specifikacijoje nurodytiems techniniams parametrams.	Techninių parametrų atitikimas pažymėtas pridedamuose dokumentuose. Psl. 1-24
4	Įranga turi būti nauja arba techniškai tvarkinga (pateikti trijų paskutinių metų techninių priežiūrų atlikimo protokolus). Pagaminimo metai - ne vėlesni nei 2017 metai.	Įranga techniškai tvarkinga. Pagaminimo metai 2017
5	Tiekėjai turi pateikti tyrimų protokolus, aprašymus, naudojimo instrukcijas, saugos duomenų lapus ir kitą su tyrimo procesu susijusią svarbią informaciją, esant gamintojo pakeitimams - informuoti, bei skubiai atnaujinti: analizatoriuje, nuotoliniu/elektroniniu būdu ir kita.	Pateikiami tyrimų protokolai, aprašymai, naudojimo instrukcijos, saugos duomenų lapai. Esant pakeitimams bus informuojama ir skubiai atnaujinama. Psl. 25-34; 45-61
6	Tiekėjai turi kuo skubiau informuoti vartotoją ir atlikti gamintojo pateiktus/numatytus programinės įrangos versijų pakeitimus/atnaujinimus, bei pateikti detalį informaciją apie pakeitimus, atnaujinimus, įtaką pacientų tyrimų rezultatams ir kita.	Bus informuojama ir atliekami pateikti pakeitimai/atnaujinimai, atlikti darbai bus detalizuotai pateikiami.
7	Tiekėjas turi pravesti detalų personalo mokymą darbui su analizatoriumi, turi būti pateiktas išsamus, patogus naudojimui darbo/vartotojo vadovas lietuvių/anglų kalbomis (išsamus klaidų, perspėjimų paaiškinimas ir būtinų veiksmų atlikimas; aptarnavimo procedūrų paaiškinimas ir vaizdinis pateikimas, bei kita), bei turi būti garantuotas personalo konsultavimas techniniais, metodiniais, bei reagentų, kontrolinių medžiagų ir kitų eksploatacinių medžiagų naudojimo, klausimais visą sutarties laikotarpį.	Bus pravesti personalo mokymai. Pateiksime darbo vadovus, bei užtikrinsime personalo konsultavimą visais klausimais.

8	Tiekėjas turi garantuoti nuolatinį personalo konsultavimą aktualiais tyrimų atlikimo eigoje iškilusiais klausimais, pristatyti gamintojo ar kitų vartotojų naujausią mokslinę informaciją, susijusią su ENG rezultatų interpretavimu, iki - ikityriminių veiksmų įtaką tyrimų kokybei.	Garantuojamas nuolatinis personalo konsultavimas.
9	Tiekėjas privalo savo sąskaita užtikrinti perduotos įrangos techninę priežiūrą, galimų defektų ir/ar gedimų šalinimą/remontą visą panaudos sutarties galiojimo terminą. Techninė priežiūra turi būti vykdoma griežtai laikantis įrangos gamintojo nurodytu dažnumu ir rekomenduojamu įrangos dalių/ priemonių/ eksploatacinių medžiagų savalaikiu pakeitimu, kad tyrimų atlikimui būtų naudojama techniškai tvarkinga įranga. Tiekėjas turi pateikti detalų, gamintojo reglamentuotą tiekėjo ar gamintojo atstovo atliekamą įrangos/analizatorių/sistemos/programinės įrangos techninių priežiūrų/atnaujinimų/remonto planą (atlikimo dažnis, priemonės ir kita) ir sąnaudines lėšas, bei paskaičiuoti kiek tai sudarytų papildomų lėšų 1 tyrimui, per numatytąjį laikotarpį.	Techninė priežiūra bus atliekama pagal gamintojo reikalavimus. Pateikiamas techninės priežiūros reglamentas. Psl. 62
10	Įrangos galimų defektų ir/ar gedimų/ sutrikimų nustatymas turi būti pradedamas nedelsiant (darbo dienomis) nuotoliniu būdu po pranešimo gavimo apie iškilusius nesklandumus. Nepavykus nustatyti galimų defektų ir/ar gedimų/ sutrikimų priežasties nuotoliniu būdu - gamintojo įgaliotas serviso inžinierius per 24 po oficialausvartotojo pranešimo, privalo nustatyti galimų defektų ir/ar gedimų/ sutrikimų priežastis ir pagal galimybes atlikti šalinimo veiksmus (remontą) darbo vietoje. Įranga turi būti sutaisyta ne vėliau kaip per 1 darbo dieną.	Įrangos gedimų nustatymas bus pradedamas nedelsiant.
11	Tiekėjai turi garantuoti kvalifikuotą techninį įrangos aptarnavimą, remontą, atliekamą gamintojo įgaliotų serviso inžinierių, vadovaujantis Lietuvos Respublikos Sveikatos apsaugos ministro įsakymais bei kitais galiojančiais teisės aktais.	Pateikiamas serviso inžinieriaus sertifikatas. Psl. 22-23
12	Turi būti ryšys su nuotoliniu pagalbos teikimo centru, leidžiančiu greičiau nustatyti ir pašalinti gedimus, įvertinti įrangos būklę.	Bus ryšys su nuotoliniu pagalbos teikimo centru.
13	Turi būti pateiktas detalus, personalui priskirtas atlikti analizatorių priežiūros planas, atliekamos procedūros - kasdieninės, savaitinės, mėnesinės, kitos ir joms atlikti sunaudojamos priemonės (pagal gamintojo instrukcijas) bei joms atlikti nustatytas/skiriamas laikas.	Pateikiamas kartu su pasiūlymu. Psl. 64-68
14	Tiekėjas, teikiantis pasiūlymą, privalo numatyti ir pasirūpinti visomis papildomomis priemonėmis, kurios yra būtinos darbui su siūloma įranga,- nepertraukiamos elektros srovės teikimo šaltinis, atliekų talpos ir kita. reikalingomis pilnam sistemos veikimo užtikrinimui.	Papildomomis priemonėmis bus pasirūpinta.
15	Turi būti paciento ėminių duomenų įvedimas tyrimų atlikimui ir rezultatų perdavimas užsakovui: per HIS/LIS ir tradiciniu būdu (įvedimas: ėminio/paciento/užsakovo identifikacija ir kita; perdavimas/ataskaitos: spausdintas variantas). Tyrimams gauti iš LIS / tyrimų rezultatus nusiųsti į LIS turi palaikyti ASTM arba HL7 v2 standartus.	Užtikrinamas paciento duomenų perdavimas. Psl. 63

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

Modelis Roller20PN

Gamintojas Alifax

Kilmės šalis Italija

Eil. Nr.	Techninis parametras	Reikalaujama techninio parametro reikšmė	Reikalaujamo parametro atitikimas, konkreti parametro reikšmė ir atitikimo patvirtinimas (psl. pasiūlyme, puslapyje pabraukiant kiekvienos pozicijos kiekvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal prašomas specifikacijas)
	Automatinis eritrocitų nusėdimo greičio (ENG) tyrimų analizatorius - 1 vnt. (pavadinimas, tipas/modelis, gamintojas)		Roller20PN 2017 m. Alifax
1	Analizatoriaus paskirtis	ENG tyrimų atlikimui automatizuotu būdu.	ENG tyrimų atlikimui automatizuotu būdu. Psl. 3-4
2	Lygiavertiškumas	Visiems nurodytiems reikalaujamiems techniniams parametrų taikoma „arba	
3	Tyrimo metodas	Tyrimo metodo principas turi būti paremtas kapiliarinės fotometrijos ir sustabdyto srauto (tėkmės) kinetine analize, leidžiančia per 20 sekundžių įvertinti eritrocitų agregaciją, arba	Tyrimo metodas paremtas kapiliarinės fotometrijos ir sustabdyto srauto (tėkmės) kinetine analize, kuri leidžia per 20 sekundžių išanalizuoti eritrocitų agregaciją. Psl. 3-4; 6-7
4	Tyrimo metodo atitikimas tarptautiniams standartams	Būtina. Tyrimo metodas turi atitikti tarptautinio standarto (CLSHI) ENG matavimo kriterijus (CLSHI HO2-A5), (patvirtinto Standarto 5-as	Tyrimo metodas atitinka tarptautinio standarto CLSHI ENG matavimo kriterijus (CLSHI HO2-A5), (patvirtinto Standarto 5-as leidimas, 31 skyrius, Nr.11). Psl. 9-10
5	Tyrimo metodo koreliacija su referentiniu Westergrein'o metodu	Būtina. Aukšta - ne mažiau 95 % koreliacija su Westergrein'o metodu	Tyrimo metodo koreliacija su referentiniu Westergrein'o metodu vidutiniškai apie 95,83%. Psl. 6-7, 14-15; 19
6	Metodo atkartojamumas	Būtina. Variacijos koeficientas (CV%)- ne > 6 %, kai matavimo ribos nuo2 iki 120 mm/val	Variacijos koeficientas (CV%) iki 6 %, kai matavimo ribos nuo2 iki 120 mm/val. Psl. 6-7
7	Metodo atkuriamumas	Būtina. Variacijos koeficientas (CV%)- ne > 10 %, kai matavimo ribos nuo 2 iki 120 mm/val., matuojant keliais analizatoriais.	Būtina. Variacijos koeficientas (CV%) iki 10 %, kai matavimo ribos nuo 2 iki 120 mm/val., matuojant keliais analizatoriais. Psl. 6-7

8	Sparta	Pirmo mėginio tyrimo rezultato gavimas - ne vėliau kaip po 5 min. nuo tyrimo matavimo pradžios, toliau sekančių mėginių rezultatų- kas 20 sekundžių.	Pirmo mėginio tyrimo rezultato gavimas - po 4,4 min. nuo tyrimo matavimo pradžios, toliau sekančių mėginių rezultatų- kas 20 sekundžių. Psl. 6-7
9	Našumas	Ne < 100 tyrimų per val.	iki 120 tyrimų per valandą. Psl. 6-7
10	Analizatoriaus rotorius talpa	Būtina. Ne mažiau 20 vietų rotorius (18-a pozicijų - ėminių vakuuminiams mėgintuvėliams ir 2-i -pozicijos - plovimo	20 vietų rotorius, plovimas atliekamas automatiškai be papildomų mėgintuvėlių (atnaujinta patogesnė konstrukcija). Psl. 3-4
11	Tyrimui reikalingas mėginio tūris	Ne > 800 mikrolitrų kraujo - jei mėginiai tiriami automatizuotu būdu ir ne > 100 mikrolitrų kraujo- <u>jei rankiniu būdu.</u>	Automatizuotui tyrimui naudojama apie 175 mikrolitrų kraujo, rankiniu būdu iki 100 mikrolitrų kraujo. Psl. 3-4
12	Tyrimo rezultatų pateikimo forma	Būtina. Turi būti tyrimų rezultatai pateikiami "mm/h" (milimetrais per valandą)	Tyrimų rezultatai pateikiami "mm/h" (milimetrais per valandą) . Psl. 3-4
13	Mėginių maišymo programavimas	Turi atitikti tarptautinio standarto (CLSI) reikalavimus	Yra mėginių maišymo programavimas, kuris atitinka CLSI reikalavimus. Psl. 6-7
14	Išorinis brūkšninių kodų skaitytuvas CCD (skeneris)	Būtina. Turi būti išorinis brūkšninių kodų skaitytuvas CCD (skeneris).	Su analizatoriumi pateikiamas brūkšninių kodų skaitytuvas CCD. Psl. 11-12
15	Spausdintuvas	Būtina. Turi būti arba įmontuotas į analizatorių spausdintuvas arba išorinis pateikiamas kartu su	Analizatorius turi integruotą terminį spausdintuvą.Psl. 11-12
16	Tyrimų atlikimui naudojami ėminiai/mėginiai	Analizatorius turi būti pritaikytas matuoti ėminio/mėginio tipus: veninį, kapiliarinį kraują su KEDTA anitikoaguliantu.	Analizatorius pritaikytas matuoti ėminio/mėginio tipus: veninį, kapiliarinį kraują su KEDTA anitikoaguliantu. Psl. 3-4
17	Duomenų įvedimas/perdavimas/ataskaitos	Duomenų valdymas turi būti arba liečiamuoju ekranu arba personalinius kompiuteriu	Duomenų valdymas liečiamuoju ekranu. Psl. 1-2; 16
18	Analizatoriaus valdymas	Būtina. Sistemos/analizatorių valdymas turi būti: per sensorinį ekraną arba klaviatūra.	Analizatoriaus valdymas: per sensorinį ekraną. Psl. 1-2; 16
19	Kalibravimo sistema	Kalibracinės medžiagos lateksinės, paruoštos naudojimui.	Analizatorius gamykliškai sukalibruotas, todėl naudojamos lateksinės kontrolinės medžiagos.

20	Kontrolinės medžiagos	Būtina. Kontrolinės medžiagos turi būti ne mažiau 3 skirtingų lygių, apimančios normos ir patologijos ribas, su priskirtomis analizinėmis verčių duomenimis (nurodytas vidurkis, $\pm 3SD$ intervalo ribos). Kontrolinės medžiagos turi būti lateksinės	Kontrolinės medžiagos lateksinės 3jų skirtingų lygių. Norminės ribos pateikiamos su kiekviena nauja pakuote ir leidžiamas standartinis nuokrypis iki 10 %. Kontrolės pateikiamos mėgintuvėliuose, papildomo paruošimo nereikia. Psl. 11-12; 18
21	Analizatorių atminties talpa	Ne mažiau paskutinių 250 pacientų tyrimų;	Pacientų tyrimų duomenys perduodami į sistemą LIS pagalba, todėl tyrimų kiekis neribotas. Psl. 11-12
		Ne mažiau 250 kokybės kontrolės tyrimų rezultatų;	Pacientų tyrimų duomenys perduodami į sistemą LIS pagalba, todėl tyrimų kiekis neribotas. Psl. 11-12
		Ne mažiau 3000 vartotojo duomenų rezultatų.	Pacientų tyrimų duomenys perduodami į sistemą LIS pagalba, todėl tyrimų kiekis neribotas. Psl. 11-12

II. PERKAMI REAGENTAI IR EKSPLOATACINĖS MEDŽIAGOS ERITROCITŲ NUSĖDIMO GREIČIO (ENG) TYRIMŲ ATLIKIMUI SU AUTOMATINIŲ ENG ANALIZATORIUMI

Eil. Nr.	Bendrieji reikalavimai	Siūlomo parametro atitikimas, konkreti parametro reikšmė ir atitikimo patvirtinimas (psl. pasiūlyme, puslapyje pabraukiant kiekvienos pozicijos kiekvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal prašomas specifikacijas)
1	Reagentai, kalibracinės, kontrolinės ir kitos eksploatacinės medžiagos - turi būti vieno gamintojo ir vieno tiekėjo, medicinos priemonių gamintojo rekomenduoti arba adaptuoti (pateikti tai įrodančius dokumentus).	Reagentai, kalibracinės, kontrolinės ir kitos eksploatacinės medžiagos - vieno gamintojo.
2	Pasiūlyme turi būti pateiktos visos tyrimui atlikti būtinos eksploatacinės medžiagos, pagal numatytas gamintojo rekomendacijas.	Pasiūlyme pateiktos visos tyrimui atlikti būtinos eksploatacinės medžiagos, pagal numatytas gamintojo rekomendacijas.
3	Tiekėjai turi pasiūlyti tokias reagentų, kalibracinių, kontrolinių medžiagų ir visų kitų eksploatacinių medžiagų pakuotes, kurios būtų racionaliai/ekonomiškai panaudotos, garantuojant reagentų ir eksploatacinių medžiagų stabilumą nuo atidarymo iki sunaudojimo/galiojimo.	Pasiūlytas kiekis racionalus/ekonomiškas.
4	Kokybės kontrolių galiojimo laikas - turi būti ne mažiau 4-6 mėn. nuo pagaminimo datos.	Kokybės kontrolių galiojimo laikas 6 mėn.

5	Tiekėjai privalo pateikti visų eksploatacinių medžiagų (reagentai, plovikliai, buferiai ir kitos) gamintojo deklaruojamą stabilumą atidarius, specifinius reikalavimus paruošimui, laikymui, naudojimui.	Dokumentai pateikiami. Psl. 25-34
6	Visi reagentai ir priemonės turi būti sertifikuoti naudojimui Europos sąjungoje, ženklinti CE žyme (CE ženklinimas pagal in-vitro diagnostikos prietaisų direktyvą 98/79 /EC)	CE sertifikatas pateikiamas. Psl. 35-42
7	Reagentų galiojimas pristatymo metu - ne mažesnis 6-9 mėn. (galimybė iš anksto žinoti pristatomų reagentų, kalibratorių/standartų, kontrolinių medžiagų ir kitų eksploatacinių medžiagų galiojimo laikus)	Galimybė sužinoti apie pristatomų reagentų galiojimo laikus yra.
8	Tiekėjai turi pateikti lietuvių kalba reagentų, kalibravimo ir kontrolinių medžiagų, kitų eksploatacinių medžiagų naudojimo instrukcijas, darbo metodikas bei saugos duomenų lapus. Galima pateikti elektroninėje laikmenoje.	Instrukcijas, darbo metodikas bei saugos duomenų lapai pateikiami. Psl. 25-34; 43-61
9	Tiekėjai privalo garantuoti lanksčią nepertraukiamą reagentų tiekimo pagal poreikį sistemą (iš karto gavus užsakymą ar pagal iš anksto nurodytą tikslų grafiką, bet ne rečiau, kaip 2-3 kartus per mėnesį, bei galimybė gauti skubų užsakymą).	Garantuojamas lankstus nepertraukiamas reagentų tiekimas.
11.	Perkančioji organizacija prekes planuoja pirkti pagal poreikį, kuris priklauso nuo aplinkybių, neprognozuojamų pirkimo metu (perkamų prekių kiekis priklauso nuo sutarties vykdymo metu išskylančio poreikio, keičiantis ligoninės poreikiams, pacientų skaičiui). Perkančioji organizacija pasilieka teisę prekių kiekį didinti arba mažinti, tačiau tokiu atveju, perkamų prekių kiekis negali būti viršytas daugiau kaip 30 procentų. Perkančioji organizacija neįsipareigoja išpirkti viso prekių kiekio.	
12.	Tiekėjas privalo pateikti gamintojo katalogus (prekių aprašymus), kuriuose būtų nurodyta prekių kodai bei visa kita informacija, pagrindžianti prekės atitikimą konkurso specifikacijai. Kataloge turi būti pabrauktas ir pažymėtas atitikimas reikalaujamiems parametrams t. y. pabraukti kiekvienos pozicijos kiekvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal prašomas specifikacijas. Katalogai (prekių aprašymai) turi būti lietuvių kalba ir/arba anglų kalba vertimo netikslumams išsiaiškinti. Pateikti elektronines ir/arba popierines dokumentų kopijas.	Pateikiami reikalaujami dokumentai. Psl. 25-34

Eil. Nr.	Tyrimo pavadinimas	Numatomas tyrimų skaičius per 36 mėn.	Siūloma fasuotė (nurodant, kiek tyrimų galima atlikti iš siūlomos fasuotės)	Reagentų ir priemonių kiekis nurodytam tyrimų skaičiui atlikti per 36 mėn.	Reagentų ir priemonių, reikalingų vienam tyrimui atlikti, kaina, EUR su PVM	PVM tarifas %	Siūlomos fasuotės kaina EUR su PVM	Suma, EUR su PVM 36 mėn.	Gamintojas, komercinis siūlomos prekės pavadinimas
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	ENG TYRIMAS	iki 20000 tyrimų							
1.1.	ENG tyrimų kortelė 1000 tyr. (Alifax)		1x1000 (1000)	20	0.47	5%	472.50	9450.00	ENG tyrimų kortelė 1000 tyr. (Alifax) SI195.901
1.2.	Latex kontrolės reagentų rinkinys (3-jų lygių, Alifax)		1x3 mėgintuvėliai (6 tyrimus)	182	0.53	5%	57.75	10510.50	LATEX kontrolės reagentų rink. N/M/H, 3x3 ml, Alifax, SI305.300-A
1.3.	FLUSH plovimo tirpalas, 250ml (Orphee)		1x250 ml (3500)	6	0.01	5%	31.50	189.00	FLUSH plovimo tirpalas, 250ml (Orphee) HM18-011-025
1.4.	Terminis popierius, 10 vnt. (Alifax)		1x10 (7000)	3	0.01	21%	48.40	145.20	Terminis popierius, 10 vnt. (Alifax) SI20580001
	Bendra vieno tyrimo kaina*:	1.01			1.01				
	Viso pasiūlymo kaina Eur su PVM	20294.70						20294.70	

PASTABOS:

1. "..... Reagentai ir eksploatacinės medžiagos, reikalingos tyrimui atlikti su siūlomais analizatoriais (įrašyti tikslus pavadinimus)" - tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (įrašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimui atlikti su siūlomu automatinio ENG analizatoriumi: reagentus, kalibracines ir kontrolines medžiagas, bei visas eksploatacines medžiagas,
2. Pateikti reikalingą reagentų, kitų priemonių, kalibracinių (pagal gamintojo rekomendacijas) ir kontrolinių medžiagų (atliekant kasdieninę 3-jų lygių kokybės kontrolę) kiekį, numatomam nurodytam tyrimų skaičiui per 36 mėn. atlikti.
3. Jei kurio nors punkto nėra (pvz. kalibravimo ir/ar kontrolinės medžiagos yra įtrauktos į bendrą rinkinio sudėtį ar yra kitaip) - tai būtina tiksliai nurodyti (pateikiant visas rinkinio sudedamąsias dalis)
4. *ženklas nurodo, jog lentelės grafoje, prašome teikiančių pasiūlymus tiekėjų pateikti vieno tyrimo kainos apskaičiavimą, į kurį privalo įeiti: detali reagentų, kalibracinių ir kontrolinių medžiagų, bei visų tyrimui reikalingų eksploatacinių medžiagų kaina.
5. Į vieno tyrimo skaičiavimo kainą taip pat privalo būti įskaičiuota įrangos privaloma techninė priežiūra (kurios dažnis turi būti nurodytas pagal gamintojo rekomendacijas), galimi įrangos remonto darbų kaštai.
6. Prašome nurodyti išsamią vieno tyrimo kainos skaičiavimo metodiką, jei į kainos skaičiavimą būtų įtraukiami papildomos- vartotojo nenurodytos išlaidos.

Kartu su pasiūlymu pateikiami šie dokumentai:

Eil. Nr.	Pateiktų dokumentų pavadinimas	Dokumento puslapių skaičius
1	UAB „Multilabo” įgaliojimas (konfidencialu)	1
2	UAB „Interlux” įgaliojimas (konfidencialu)	1
3	Gamintojo dokumentai (konfidencialu)	68
4	Multilabo Europos bendrasis viešųjų pirkimų dokumentas (EBVPD)	13
5	Interlux Europos bendrasis viešųjų pirkimų dokumentas (EBVPD)	13
6	Multilabo Registrų centro jungtinė pažyma (konfidencialu)	2
7	Interlux Registrų centro jungtinė pažyma (konfidencialu)	2
8	Multilabo LR juridinių asmenų registro išplėstinis išrašas (konfidencialu)	5
9	Interlux LR juridinių asmenų registro išplėstinis išrašas (konfidencialu)	2
10	Ketinimų protokolai (konfidencialu)	2

Pasiūlymas galioja iki termino, nustatyto pirkimo dokumentuose.

Ši pasiūlyme nurodyta informacija yra konfidenciali /perkančioji organizacija šios informacijos negali atskleisti tretiesiems asmenims/:

Eil. Nr.	Pateikto dokumento pavadinimas (rekomenduojama pavadinime vartoti žodį „Konfidencialu“)	Dokumentas yra įkeltas šioje CVP IS pasiūlymo lango eilutėje („Prisegti 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	Interlux LR juridinių asmenų registro išplėstinis išrašas (konfidencialu)	„Prisegti dokumentai“
5	Multilabo LR juridinių asmenų registro išplėstinis išrašas (konfidencialu)	„Prisegti dokumentai“
6	Ketinimų protokolai (konfidencialu)	„Prisegti dokumentai“
7	Pirkimo dalies atskirų pozicijų kainos, prekių gamintojai, modeliai, kodai ir techninė specifikacija (informacija)	

Pastaba. Tiekėjui nenurodžius, kokia informacija yra konfidenciali, laikoma, kad konfidencialios informacijos pasiūlyme nėra.

Viešųjų pirkimų specialistė

Jurgita Žaliauskienė

(Tiekėjo arba jo įgalioto asmens pareigų pavadinimas)

(Parašas)

(Vardas ir pavardė)

Pasirašoma atskirai elektroniniu parašu tuo atveju, kai dokumente nurodytas kitas nei visą pasiūlymą pasirašantis asmuo.