

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, SKIRTŲ DARBUI SU LIGONINĖS
TURIMA ĮRANGA ELEKTROFOREZĖS METODU AGAROZĖS GELIUOSE
ATLIEKAMIEMS TYRIMAMS IR SU ĮRANGOS TECHNINE PRIEŽIŪRA PIRKIMO**

2020 m. spalio 16 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.

Kartu su pasiūlymu pateikiami šie dokumentai:

**PERKAMI REAGENTAI IR EKSPLOATACINĖS MEDŽIAGOS, SKIRTOS
DARBUI SU LIGONINĖS TURIMA ĮRANGA ELEKTROFOREZĖS METODU
AGAROZĖS GELIUOSE ATLIEKAMIEMS TYRIMAMS IR SU ĮRANGOS
TECHNINE PRIEŽIŪRA**

Atviro konkurso sąlygų 2 priedas

**II. PERKAMI REAGENTAI IR EKSPLOATACINĖS MEDŽIAGOS ELEKTROFOREZĖS METODU
AGAROZĖS GELIUOSE ATLIEKAMIEMS TYRIMAMS**

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.	Visi reagentai ir priemonės turi būti sertifikuoti naudojimui Europos sąjungoje, ženklinti CE žyme (CE ženklinimas pagal in-vitro diagnostikos prietaisų direktyvą 98/79 /EC)	Reagentai sertifikuoti. Gamintojo dokumentai (konfidencialu) Sertifikatai, įgaliojimas - psl. 1-10
2.	Reagentai, kalibracinės ir kontrolinės medžiagos, visos eksploatacinės medžiagos turi būti tinkami siūlomiems analizatoriams, atitinkantys tyrimo metodą; turi būti vieno gamintojo ir vieno tiekėjo, arba medicinos priemonių gamintojo rekomenduoti ir adaptuoti (pateikti tai įrodančius dokumentus).	Reagentai, kalibracinės ir kontrolinės medžiagos, visos eksploatacinės medžiagos atitinka tyrimo metodus ir yra vieno gamintojo. Gamintojo dokumentai (konfidencialu) Aprašai - psl. 1-331
3.	Pasiūlyme turi būti pateikti reagentai ir visos tyrimui atlikti būtinos eksploatacinės medžiagos (antisermumai, kontrolinės medžiagos, skiedikliai, plovikliai, buferiai, tirpalai ir visos kitos), pagal numatytas gamintojo rekomendacijas, metodinius reikalavimus.	Pasiūlyme pateiktos visos tyrimams reikalingos medžiagos. Gamintojo dokumentai (konfidencialu) Aprašai - psl. 1-331
4.	Tiekėjai turi pasiūlyti tokias reagentų, kontrolinių medžiagų ir visų kitų priemonių pakuotes (įvertinant atliekamų testų skaičių iš pakuotės, sunaudojamas priemonės ir kita), kurios būtų racionaliai/ekonomiškai panaudotos, garantuojant stabilumą nuo atidarymo. Turi būti pateikta: pakuotės fasuotė (galimų atlikti tyrimų skaičius; pakuotės talpa (ml, L, vnt. ir kt.), stabilumas atidarius, koks kiekis panaudojamas 1 tyrimui atlikti.	Pasiūlyti kiekiai yra racionalūs ir ekonomiški.
5.	Tiekėjai turi pasiūlyti ėminių/mėginių skiediklius:	
	1) Klampių ir drumstų serumo ir šlapimo ėminių/mėginių skiedimui. Skiediklis turi būti paruoštas naudoti, galiojantis ne mažiau 12 mėn., stabilumą atidarius išlaikantis iki galiojimo datos.	Pasiūlyta. Gamintojo dokumentai (konfidencialu) Aprašai - psl. 1-331
	2) Polimerizuotų monokloninių baltymų, ypač lengvųjų grandinių depolimerizacijai skirtas serumo ir šlapimo ėminių/mėginių skiediklis. Skiediklis turi būti paruoštas naudoti, galiojantis ne mažiau 12 mėn., stabilumą atidarius išlaikantis iki galiojimo datos.	Pasiūlyta. Gamintojo dokumentai (konfidencialu) Aprašai - psl. 1-331
6.	Tiekėjai privalo pateikti visų eksploatacinių medžiagų (reagentai, antisermumų, skiediklių, ploviklių, buferių ir kitų) gamintojo deklaruojamą stabilumą atidarius, specifinius reikalavimus paruošimui, laikymui, naudojimui.	
7.	Tiekėjai turi pasiūlyti kontrolines medžiagas:	
	1) paruoštas naudoti ar liofilizuotas, stabilumą atidarius/paruošus išlaikantys ne mažiau 6 mėnesių.	Pasiūlyta ir atitinka. Gamintojo dokumentai (konfidencialu) Aprašai - psl. 1-331
	2) žmogaus serumo baltymų frakcionavimui į 6 frakcijas kontrolinės medžiagos turi būti ne mažiau 2 skirtingų lygių, apimančios normos ir patologijos ribas, su priskirtųjų analizinių verčių duomenimis (nurodytas vidurkis, $\pm 2SD$ ar $\pm 3SD$ intervalo ribos kiekvienai frakcijai).	Pasiūlyta ir atitinka. Gamintojo dokumentai (konfidencialu) Aprašai - psl. 1-331
	3) Kitų atliekamų tyrimų kokybės kontrolei tiekėjai turi pateikti kontrolines medžiagas, atitinkančias tyrimų specifiką:	
	– monokloninių imunoglobulinų G, A, M ir kappa, lambda grandinių aptikimui ir apibūdinimui;	Pasiūlyta ir atitinka. Gamintojo dokumentai (konfidencialu) Aprašai - psl. 1-331
	– IgG oligokloninių juostų įvertinimui serume ir smegenų skystyje imunofiksacinės elektroforezės, izoelektrinio fokusavimo metodu;	Pasiūlyta ir atitinka. Gamintojo dokumentai (konfidencialu) Aprašai - psl. 1-331
	– žinomos molekulinės masės baltymų, padedanti patvirtinti ir atskirti tubulinius ir glomerulinius baltymus.	Pasiūlyta ir atitinka. Gamintojo dokumentai (konfidencialu) Aprašai - psl. 1-331
	Tiekėjai turi pateikti: kontrolinės medžiagos lygius, kontrolinių medžiagų stabilumą atidarius, paruošimo reikalavimus, laikymo sąlygas.	Pateikta. Gamintojo dokumentai (konfidencialu) Aprašai - psl. 1-331

8.	Reagentų galiojimas pristatymo metu - ne mažesnis 6-12 mėn. (galimybė iš anksto žinoti pristatomų reagentų, kontrolinių medžiagų ir kitų eksploatacinių medžiagų galiojimo laikus).	Reagentų galiojimo laikas atitinka keliamus reikalavimus.
9.	Tiekėjai turi pateikti lietuvių kalba reagentų, kontrolinių medžiagų, kitų eksploatacinių medžiagų naudojimo instrukcijas, darbo metodikas bei saugos duomenų lapus. Galima pateikti elektroninėje laikmenoje.	Pateikta. Gamintojo dokumentai (konfidencialu) Aprašai - psl. 1-331; Gamintojo dokumentai (konfidencialu) MSDS - psl. 1-489
10.	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 kartus per mėnesį, bei galimybė gauti skubų užsakymą).	Užtikrinama.
11.	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.	Perkančioji organizacija prekes planuoja pirkti pagal poreikį, kuris priklauso nuo aplinkybių, neprognozuojamų pirkimo metu (perkamų prekių kiekis priklauso nuo sutarties vykdymo metu išylančio poreikio, keičiantis ligininės poreikiams, pacientų skaičiui).	
13.	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.	Pateikta.Gamintojo dokumentai (konfidencialu) Aprašai - psl. 1-331
14.	Visiems nurodytiems tyrimams/testams taikoma „arba lygiavertis“. Tiekėjas, siūlantis lygiavertę prekę, privalo patikimomis ir objektyviomis priemonėmis įrodyti, kad siūloma prekė yra lygiavertė ir visiškai atitinka techninėje specifikacijoje keliamus reikalavimus.	

Eil. Nr.	Produkto pavadinimas	Minimali rodiklio reikšmė	Preliminarus 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	11
		ELEKTROFOREZĖS METODU AGAROZĖS GELIUOSE TYRIMŲ ATLIKIMUI SKIRTA ĮRANGA _____								
1.1.	Žmogaus serumo baltymų frakcionavimas į 6 frakcijas	Reikalavimai tyrimui/testui: Žmogaus serumo baltymų frakcionavimas į 6 frakcijas elektroforezės metodu agarozės geliuose. Agarozės geliai skirti atlikti ne daugiau 7 tyrimų (≤7 ėminiams). Serumo baltymai turi būti išskiriami į 6 frakcijas: albuminų, alfa-1-globulinų, alfa-2-globulinų, beta-1-globulinų, beta-2-globulinų, gama-globulinų frakcijas. Išfrakcionuotų baltymų dažymas - amido juodžiu. Kontrolė (vienas kontrolės lygis) bus atliekama su kiekvienu geliu.	iki 900 tyrimų							

1.1	HYDRAGEL 7 β1-β2 serumo baltymų elektroforezei rinkinys, Sebia	Žmogaus serumo baltymų frakcionavimas į 6 frakcijas elektroforezės metodu agarozės geliuose. Agarozės gelyje galima atlikti 6 tyrimus ir viena vieta kontrolei skirta. Serumo baltymai išskiriami į 6 frakcijas: albuminų, alfa-1-globulinų, alfa-2-globulinų, beta-1-globulinų, beta-2-globulinų, gama-globulinų frakcijas. Išfrakcionuotų baltymų dažymas - amido juodžiu.		7x10 (60 tyrimų)	15	3,15	5%	189,00	2835,00	HYDRAGEL 7 β1-β2 serumo baltymų elektroforezei rinkinys, Sebia (4101)
1.2	Serumo Kontrolė N (1x1ml), Sebia	Kontrolinis žmogaus kraujo serumas gaunamas iš normalaus žmogaus kraujo serumo banko. Žmogaus kraujo serumas yra stabilizuotos liofilizuotos formos. Atidaryta ir užšaldyta kontrolė galioja iki daugiau 6 mėn.		1ml (iki 50 tyrimų)	5	0,05	5%	9,45	47,25	Serumo Kontrolė N (1x1ml), Sebia (4785)
1.3	Serumo Kontrolė P (1x1ml), Sebia	Hipergamma kontrolinis serumas gaunamas iš normalaus žmogaus kraujo serumo banko. Serumai yra stabilizuotos liofilizuotos formos. Atidaryta ir užšaldyta kontrolė galioja iki daugiau 6 mėn.		1ml (iki 50 tyrimų)	5	0,16	5%	29,40	147,00	Serumo Kontrolė P (1x1ml), Sebia (4787)
1.4	FLUIDIL mėginių skiediklis (5ml)			5 ml	1	0,02	5%	21,00	21,00	FLUIDIL mėginių skiediklis (5ml) Sebia (4587)
1.5	Plovimo tirpalas (80ml), Sebia			1x80ml	30	0,28	5%	8,40	252,00	Plovimo tirpalas (80ml), Sebia (4541)
1.6	Blukinimo tirpalas (100ml), Sebia			1x100ml	10	0,08	5%	7,35	73,50	Blukinimo tirpalas (100ml), Sebia (4540)
		Bendra vieno tyrimo kaina*:	3,75							
1.2.	Monokloninių baltymų nustatymas (serume)	Reikalavimai tyrimui/testui: Monokloninių baltymų nustatymui (serume) imunofiksacinės elektroforezės metodu agarozės geliuose. Agarozės geliai skirti atlikti po 1 tyrimą (1 ėminiui). Monokloninių baltymų įvertinimas turi būti pagal imunoglobulinų sunkiasias grandines (IgG, IgA, IgM ir galimybė įvertinti IgD, IgE) ir lengvasias (laisvas ir surištas) grandines (kapa, lambda). Išfrakcionuotų monokloninių baltymų dažymas - rūgštiniu violetu. Kontrolė bus atliekama su kiekvienu nauju rinkiniu.	iki 40 tyrimų							
2.1	HYDRAGEL 1 IF Acid Violet rinkinys, Sebia	Monokloninių baltymų nustatymui (serume) imunofiksacinės elektroforezės metodu agarozės geliuose. Agarozės geliai skirti atlikti po 1 tyrimą (1 ėminiui). Monokloninių baltymų įvertinimas pagal imunoglobulinų sunkiasias grandines (IgG, IgA, IgM ir galimybė įvertinti IgD, IgE) ir lengvasias (laisvas ir surištas) grandines (kapa, lambda). Išfrakcionuotų monokloninių baltymų dažymas - rūgštiniu violetu. Kontrolės atlikimas su kiekvienu nauju rinkiniu.		1x10 (9 tyrimus)	5	23,63	5%	189,00	945,00	HYDRAGEL 1 IF Acid Violet rinkinys, Sebia (4801)
2.2	IF/IT kontrolė, Sebia	Atidaryta ir užšaldyta kontrolė galioja iki daugiau 6 mėn.		1ml (iki 50 tyrimų)	1	1,71	5%	68,25	68,25	IF/IT kontrolė, Sebia (4788)
2.3	Antiserumas IF SM (5x1ml), Sebia			5x1ml (iki 40 tyrimų)	2	5,51	5%	110,25	220,50	Antiserumas IF SM (5x1ml), Sebia (4815)
2.4	IF mėginio skiediklis (80ml)			80 ml	1	0,79	5%	31,50	31,50	IF mėginio skiediklis (80ml) (4588)

2.5	DTT skiediklis (13ml)			13 ml	1	0,79	5%	31,50	31,50	DTT skiediklis (13ml) Sebia (4589)
		Bendra vieno tyrimo kaina*:	32,42							
1.3.	Laisvų lengvųjų imunoglobulino grandžių (Bence-Jones baltymo) nustatymas	Reikalavimai tyrimui/testui: Laisvų lengvųjų (monokloninių kapa arba lambda) imunoglobulino grandžių (Bence-Jones baltymo) nustatymui (serume ir nekoncentruotame šlapime) imunofiksacinės elektroforezės metodu agarozės geliuose. Agarozės geliai skirti atlikti po 1 tyrimą (1 ėminiui). Monokloninių baltymų įvertinimas turi būti pagal imunoglobulinų sunkiąją grandinę (IgGAM ar IgD, IgE), lengvasias (laisvas ir surištas) grandines (kapa, lambda) ir laisvasias lengvasias grandines (kapa, lambda). Išfrakcionuotų monokloninių baltymų dažymas - rūgštiniu violetu. Kontrolė bus atliekama su kiekvienu nauju rinkiniu.	iki 40 tyrimų							
3.1	Bence-Jone 1 rinkinys, Sebia	Laisvų lengvųjų (monokloninių kapa arba lambda) imunoglobulino grandžių (Bence-Jones baltymo) nustatymui (serume ir nekoncentruotame šlapime) imunofiksacinės elektroforezės metodu agarozės geliuose. Agarozės geliai skirti atlikti po 1 tyrimą (1 ėminiui). Monokloninių baltymų įvertinimas pagal imunoglobulinų sunkiąją grandinę (IgGAM ar IgD, IgE), lengvasias (laisvas ir surištas) grandines (kapa, lambda) ir laisvasias lengvasias grandines (kapa, lambda). Išfrakcionuotų monokloninių baltymų dažymas - rūgštiniu violetu. Kontrolė atliekama su kiekvienu nauju rinkiniu.		1x10 (9 tyrimus)	5	23,63	5%	189,00	945,00	Bence-Jone 1 rinkinys, Sebia (4821)
3.2	IF/IT kontrolė, Sebia	Atidaryta ir užšaldyta kontrolė galioja iki daugiau 6 mėn.		1ml (iki 50 tyrimų)	2	3,41	5%	68,25	136,50	IF/IT kontrolė, Sebia (4788)
3.3	Antiserumas BJ FIX-GAM-K-L(SM), Sebia			3x1 ml (iki 40 tyrimų)	3	7,88	5%	105,00	315,00	Antiserumas BJ FIX-GAM-K-L(SM), Sebia (4835)
3.4	Antiserumas BJ Kf-Lf (SM), Sebia			2x1 ml (iki 40 tyrimų)	3	15,75	5%	210,00	630,00	Antiserumas BJ Kf-Lf (SM), Sebia (4836)
		Bendra vieno tyrimo kaina*:	50,66							
1.4.	Imunoglobulino G (IgG) oligokloninių juostų stuburo smegenų skystyje nustatymas	Reikalavimai tyrimui/testui: Imunoglobulino G (IgG) oligokloninių juostų stuburo smegenų skystyje nustatymas turi būti imunofiksacinės elektroforezės, izoelektrinio fokusavimo metodu agarozės geliuose. Agarozės geliai skirti atlikti ne daugiau 3 tyrimų (3 pacientams). IgG intratekalinės sintezės patvirtinimui turi būti: tiriami paraleliai to paties paciento smegenų skystis ir serumas, baltymai imunofiksuojami su peroksidazės fermentu žymėtu anti-IgG antiserumu, kad matytųsi IgG išsidėstymo skirtumai. Tyrimo jautrumas turi leisti tirti nekoncentruotą smegenų skystį. Kontrolė bus atliekama su kiekvienu geliu.	iki 300 tyrimų							

4.1	HYDRAGEL 3 CSF ISOFOCUSING rinkinys, Sebia	Imunoglobulino G (IgG) oligokloninių juostų stuburo smegenų skystyje nustatymas elektroforezės, izoelektrinio fokusavimo metodu agarozės geliuose. Agarozės geliai skirti atlikti 2 tyrimų (2 pacientams). IgG intratekalinės sintezės patvirtinimui: tiriami paraleliai to paties paciento smegenų skystis ir serumas, baltymai imunofiksuojami su peroksidazės fermentu žymėtu anti-IgG antiserumu, kad matytųsi IgG išsidėstymo skirtumai. Tyrimo jautrumas leidžia tirti nekoncentruotą smegenų skystį. Kontrolė bus atliekama su kiekvienu geliu.								
				3x10 (20 tyrimų)	15	25,46	5%	509,25	7638,75	HYDRAGEL 3 CSF ISOFOCUSING rinkinys, Sebia (4353)
4.2	CSF kontrolė (0,5ml), Sebia					0,70	5%	42,00	210,00	CSF kontrolė (0,5ml), Sebia (4794)
				0,5 ml	5					
4.3	Antiserumas Ig G-PER (0,7 ML), Sebia					2,98	5%	89,25	892,50	Antiserumas Ig G-PER (0,7 ML), Sebia (4743)
				0,7 ml	10					
		Bendra vieno tyrimo kaina*:	29,14							
1.5.	Proteinurijos nustatymui	Reikalavimai tyrimui/testui: Proteinurijos nustatymui nekoncentruotame šlapime elektroforezės metodu didelės koncentracijos agarozės (50 g/L) geliuose. Agarozės geliai skirti atlikti ne daugiau 5 tyrimus (5 ėminiams). Šlapimo baltymai turi būti išskirstomi pagal molekulinę masę, aiškiai atskiriant tubulinius (molekulinė masė < 65-70 kDa) ir glomerulinius (molekulinė masė > 65-70 kDa) baltymus, bei laisvų lengvųjų grandinių atrankiniam tyrimui. Baltymų dažymas - rūgštiniu violetu. Kontrolė bus atliekama su kiekvienu geliu.	iki 30 tyrimų							
5.1	5 PROTEINURIE rinkinys, Sebia	Proteinurijos nustatymui nekoncentruotame šlapime elektroforezės metodu didelės koncentracijos agarozės (50 g/L) geliuose. Agarozės geliai skirti atlikti 4 tyrimus (4 ėminiams). Šlapimo baltymai išskirstomi pagal molekulinę masę, aiškiai atskiriant tubulinius (molekulinė masė < 65-70 kDa) ir glomerulinius (molekulinė masė > 65-70 kDa) baltymus, bei laisvų lengvųjų grandinių atrankiniam tyrimui. Baltymų dažymas - rūgštiniu violetu. Kontrolė bus atliekama su kiekvienu geliu.		5x10 (40 tyrimų)	1	12,25	5%	367,50	367,50	5 PROTEINURIE rinkinys, Sebia (4115)
5.2	Molekulinės masės kontrolė, Sebia			1 ml	1	4,20	5%	126,00	126,00	Molekulinės masės kontrolė, Sebia (4781)
		Bendra vieno tyrimo kaina*:	16,45							

1.6.	Šlapimo baltymų profilio nustatymas	Reikalavimai tyrimui/testui: Šlapimo baltymų profilio nustatymui nekoncentruotame šlapime imunofiksacinės elektroforezės metodu agarozės geliuose. Agarozės geliai skirti atlikti ne daugiau 2 tyrimus (2 ėminiams). Šlapimo baltymų profilio nustatymo tyrimu turi būti įvertinami šlapimo baltymai: tubuliniai (beta-2-mikroglobulinas, retinolį surišantis baltymas, alfa-1-mikroglobulinas), glomeruliniai (albuminas, alfa-2-makroglobulinas) arba mišrūs, bei aptikimui ir identifikavimui: polikloninių ir monokloninių kapa arba lambda laisvų lengvųjų grandinių (Bence-Jones baltymų), polikloninių ir monokloninių imunoglobulinų G, A, M ir D, E žmogaus šlapime. Šis tyrimas turi būti tinkamas aptikimui ir identifikavimui žmogaus serume: polikloninių ir monokloninių kapa arba lambda laisvų lengvųjų grandinių (Bence-Jones baltymų), polikloninių ir monokloninių imunoglobulinų G, A, M ir D, E. Baltymų dažymas - rūgštiniu violetu. Kontrolė bus atliekama su kiekvienu nauju rinkiniu.	iki 15 tyrimų							
6.1	Urine Profile rinkinys, Sebia	Šlapimo baltymų profilio nustatymui nekoncentruotame šlapime imunofiksacinės elektroforezės metodu agarozės geliuose. Agarozės geliai skirti atlikti 2 tyrimus (2 ėminiams). Šlapimo baltymų profilio nustatymo tyrimu įvertinami šlapimo baltymai: tubuliniai (beta-2-mikroglobulinas, retinolį surišantis baltymas, alfa-1-mikroglobulinas), glomeruliniai (albuminas, alfa-2-makroglobulinas) arba mišrūs, bei aptikimui ir identifikavimui: polikloninių ir monokloninių kapa arba lambda laisvų lengvųjų grandinių (Bence-Jones baltymų), polikloninių ir monokloninių imunoglobulinų G, A, M ir D, E žmogaus šlapime. Šis tyrimas tinkamas aptikimui ir identifikavimui žmogaus serume: polikloninių ir monokloninių kapa arba lambda laisvų lengvųjų grandinių (Bence-Jones baltymų), polikloninių ir monokloninių imunoglobulinų G, A, M ir D, E. Baltymų dažymas - rūgštiniu violetu. Kontrolė bus atliekama su kiekvienu nauju rinkiniu.		2x10 (19 tyrimų)	1	15,05	5%	225,75	225,75	Urine Profile rinkinys, Sebia (4831)
6.2	IF/IT kontrolė, Sebia				1	4,55	5%	68,25	68,25	IF/IT kontrolė, Sebia (4788)
6.3	Antiserumas BJ FIX-GAM-K-L(SM), Sebia			3x1 ml (iki 40 tyrimų)	1	7,00	5%	105,00	105,00	Antiserumas BJ FIX-GAM-K-L(SM), Sebia (4835)
6.4	Antiserumas BJ Kf-Lf (SM), Sebia			2x1 ml (iki 40 tyrimų)	1	14,00	5%	210,00	210,00	Antiserumas BJ Kf-Lf (SM), Sebia (4836)
6.5	Antiserumas IG D/E 0,5 ML (SM), Sebia				1	3,15	5%	47,25	47,25	Antiserumas IG D/E 0,5 ML (SM), Sebia (4837)

6.6	Antiserumų rinkinys URIN PROFILE (SM), Sebia				1	14,00	5%	210,00	210,00	Antiserumų rinkinys URIN PROFILE (SM), Sebia (4838)
		Bendra vieno tyrimo kaina*:	57,75							
		Viso pasiūlymo kaina Eur su PVM	16800,00						16800,00	

Eil. Nr.	Pateiktų dokumentų pavadinimas	Dokumento puslapių skaičius
1	UAB „Multilabo“ įgaliojimas (konfidencialu)	1
2	UAB „Interlux“ įgaliojimas (konfidencialu)	1
3	Gamintojo dokumentai (konfidencialu)	833
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	Ketinių 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	Ketinių 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.