

Klaipėda,

2020 m.

11 mėn. 04 d.

VšĮ Klaipėdos universitetinė ligoninė atstovaujama vyriausiojo gydytojo Vinso Janušonio (toliau vadinama "Užsakovu") ir UAB "Multilabo" atstovaujama direktorės Miglės Natkaitės (toliau vadinama "Tiekėju"), vadovaujantis atviro tarptautinio konkurso rezultatais sudarome šią sutartį:

1. Bendroji dalis:

1.1 Tiekėjas įsipareigoja parduoti ir pateikti prekes, o Užsakovas įsipareigoja priimti šias prekes ir apmokėti. Perkamų prekių kiekis užsakomas pagal ligoninės reikmes. Pagal šią sutartį parduodamų prekių asortimentas, kaina bei kokybė nustatomi pasirašymo metu sutarties priede, kuris yra neatskirama šios sutarties dalis. Prekių asortimentas, kaina bei kokybė nustatomi vadovaujantis Klaipėdos universitetinės ligoninės atviro tarptautinio konkurso „Reagentai ir eksploatacinės medžiagos, skirtos darbui su ligoninės turima įranga elektroforezės metodu agarozės geliuose atliekamiems tyrimams ir su įrangos technine priežiūra“ (506768) pirkti rezultatais.

2. Tiekimo sąlygos ir terminai:

2.1. Prekės tiekiamos pagal užsakovo užsakymą, tiekėjo transportu. Prekės užsakomos el.paštu info@multilab.lt, prekės pristatomos per 10 darbo dienų po užsakovo paraiškos eilinei partijai pateikimo Tiekėjui. Tiekėjas pilnai garantuoja sutarties priede nurodytų prekių tiekimą. Reagentų galiojimo terminas pristatymo metu ne mažesnis 6-12 mėn. (galimybė iš anksto žinoti pristatomų reagentų, kontrolinių medžiagų ir kitų eksploatacinių medžiagų galiojimo laikus).

2.2. Užsakovas 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). Užsakovas pasilieka teisę prekių kiekį didinti arba mažinti, tačiau tokiu atveju, perkamų prekių kiekis negali būti viršytas daugiau kaip 30 procentų techninėje specifikacijoje nurodyto maksimalaus prekių kiekio. Užsakovas neįsipareigoja išpirkti viso prekių kiekio.

2.3. Su kiekviena pristatomų prekių siunta tiekėjas pateikia:

- a) sąskaitą – faktūrą, nurodant prekių asortimentą ir kainą.
- b) kokybės sertifikatą.
- c) su etiketėmis ir instrukcija lietuvių kalba.

2.4. Jeigu Tiekėjas dėl priežasties, nepriklausančios nuo jo, ir dėl kurios jis negali Užsakovui pateikti sutarties priede numatytų prekių, Tiekėjas pateikia prekes, kurios yra lygiavertės ar geresnės už sutarties priede nurodytas prekes, nekeičiant kainos.

3. Prekių kaina

3.1. Pirkimui taikoma fiksuoto įkainio kainodara.

3.2. Užsakovas sumoka Tiekėjui už faktiškai pateiktas prekes pagal priede Nr. 1 nurodytus įkainius.

3.3. Sutartyje nurodyti prekės (-ių) kaina/įkainiai dėl bendro kainų lygio kitimo perskaičiuojami nebus. Įkainiai nurodyti Sutarties priede Nr. 1., yra galutiniai ir apima visas tiesiogines ir netiesiogines išlaidas, susijusias su prekių pateikimu. Visą riziką dėl įkainių padidėjimo prisiima Tiekėjas.

3.4. Prekių įkainiui įtakos negali turėti terminų pažeidimas, medžiagų, įrengimų, darbo užmokesčio ir kitų panašių išlaidų padidėjimas.

3.5. Pasikeitus PVM dydžiui Sutarties prekių pateikimo įkainis keičiamas proporcingai PVM pasikeitimo dydžiui. Įkainis perskaičiuojamas per 1 darbo dieną po Lietuvos Respublikos PVM įstatymo pakeitimo įsigaliojimo dienos. Perskaičiuotas įkainis taikomas po perskaičiavimo pateiktai prekei apmokėti. Pasikeitus kitiems mokesčiams įkainis nebus perskaičiuojamas.

3.6. Tiekėjas negali perleisti tretiesiems asmenims visų ar dalies savo teisių, susijusių su Sutartimi, įskaitant reikalavimo teisę į Užsakovo mokėtinas sumas, be išankstinio rašytinio Užsakovo sutikimo. Be Užsakovo išankstinio rašytinio sutikimo sudaryti sandoriai dėl teisių ar pareigų pagal šią Sutartį perleidimo laikytini niekiniais ir negaliojančiais nuo jų sudarymo momento.

4. Atsiskaitymo sąlygos:

4.1. Užsakovas sumoka už pateiktas prekes per 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų nuo dienos, kai užsakovas gauna prekes arba paslaugas bei sąskaitą faktūrą arba lygiavertį dokumentą. Mokėjimo terminas gali būti pratęsimas dar 30 dienų, jeigu vėluojama atsiskaityti ligoninei už suteiktas asmens sveikatos priežiūros paslaugas, tačiau mokėjimo laikotarpis negali viršyti 60 kalendorinių dienų nuo prekių gavimo dienos.

5. Sutarties įsigaliojimas:

5.1. Sutartis įsigalioja nuo sutarties pasirašymo dienos ir galioja 24 mėnesius su galimybe pratęsti dar 12 mėnesiams.

6. Užsakovo įsipareigojimai:

6.1. Tiekėjui suteikti visą reikiamą informaciją Sutartyje numatytoms prekėms pateikti.

6.2. Apmokėti Tiekėjui už tinkamai ir laiku pateiktas prekes šioje Sutartyje numatytomis sąlygomis ir terminais pagal pateiktą (PVM) sąskaitą – faktūrą.

6.3. Užsakovas turi teisę nemokėti už nekokybiškai ir ne laiku pateiktas prekes.

7. Tiekėjo įsipareigojimai:

7.1. Pateikti Sutartyje numatytas prekes, nurodytas sutarties priede, sutartyje nustatytomis sąlygomis ir terminais.

7.2. Tiekėjas atsako už šioje Sutartyje numatytų prekių pateikimą.

7.3. Prekes pateikti nepažeidžiant Lietuvos Respublikos įstatymų ir kitų teisės aktų.

7.4. Turėti visus leidimus, reikalingus vykdyti Sutartyje numatytą veiklą. Jeigu Tiekėjo kvalifikacija dėl teisės verstis atitinkama veikla nebuvo tikrinama arba tikrinama ne visa apimtimi, Tiekėjas įsipareigoja Užsakovui, kad Sutartį vykdys tik tokią teisę turintys asmenys.

7.5. Savo sąskaita atlyginti Užsakovui ir tretiesiems asmenims visus nuostolius, kurie atsirado dėl netinkamo Sutarties vykdymo ar jos nevykdymo.

7.6. Sutarčiai vykdyti pasitelkiami šie subtiekejai: UAB „Interlux“.

7.7. Subtiekejų keitimas vietomis tarp Sutartyje numatytų subtiekejų ar didesnės (mažesnės) prekių dalies, negu buvo suderinta, perdavimas kitam Sutartyje numatytam subtiekejui galimas tik tų prekių pateikimui, kurių pateikimas per subtiekėjus buvo numatytas Tiekėjo pasiūlyme ir tik gavus Užsakovo sutikimą. Sutarties galiojimo metu ketinant pasitelkti papildomus subtiekėjus, pastarieji turi būti ne mažesnės kvalifikacijos nei buvo reikalaujama pirkimo dokumentuose.

7.8. Sutarties galiojimo metu subtiekejų keitimas ir (ar) papildomų subtiekejų pasitelkimas arba Sutartyje numatytų subtiekejų atsisakymas galimas, tik gavus Užsakovo sutikimą ir esant vienai iš šių priežasčių:

7.8.1. Sutartyje numatytas subtiekėjas yra likviduojamas, bankrutavęs arba jam yra iškelta bankroto byla;

7.8.2. subtiekėjas Tiekėjui atsisako teikti jam Sutartyje numatytą prekių dalį;

7.8.3. siekiant tinkamai ir laiku įvykdyti Sutartį dėl pagrįstų aplinkybių būtina padidinti prekių tiekimo spartą.

7.9. Sutarties 7.7 ir 7.8 punktuose nurodytais atvejais Užsakovui pateikiamas pagrįstas prašymas, pridėdant jį pagrindžiančius dokumentus. Subtiekėjas gali pradėti tiekti prekes, tik Tiekėjui gavus Užsakovo sutikimą.

7.10. Sutarties 7.7 ir 7.8 punktuose nurodytais atvejais naujas subtiekėjas privalo Užsakovui pateikti dokumentus, įrodančius, kad jo kvalifikacija atitinka pirkimo dokumentuose nustatytus minimalius kvalifikacijos reikalavimus subtiekejams.

8. Sutarties užtikrinimas ir atsakomybė

8.1. Pirkimo Sutarties įvykdymo užtikrinimo galiojimo terminas: iki visiško sutartinių įsipareigojimų įvykdymo dienos.

8.2. Neapmokėjęs laiku už pateiktas prekes, Tiekėjui pareikalavus Užsakovas moka delspinigius 0,02% nuo laiku nesumokėtos sumos už kiekvieną uždelstą dieną.



8.3. Tiekėjas pavėlavęs pateikti sutartyje nurodytas prekes numatytu laiku, įsipareigoja sumokėti Užsakovui 0,02% dydžio delspinigius už kiekvieną vėluojamą suteikti prekę dieną nuo vėluojamos suteikti prekės vertės ir atlyginti Užsakovui dėl to patirtus nuostolius.

8.4. Jei Tiekėjas Sutarties galiojimo metu pateikia nekokybiškas Sutartyje numatytas prekes, tai Užsakovas, surašo Sutarties pažeidimo aktą. Sutarties pažeidimo akte nurodoma, per kiek laiko turi būti pateiktos kokybiškos Sutartyje numatytos prekės, taip pat Tiekėjas privalo atlyginti Užsakovo patirtus nuostolius, kurie atsirado dėl pateiktų nekokybiškų prekių.

9. Ginčai:

9.1. Ginčo ar nesutarimo atveju sutarties rėmuose abi pusės stengiasi susitarti taikiai būdu. Nepavykus susitarti derybų keliu, ginčas nagrinėjamas Lietuvos Respublikos įstatymų nustatyta tvarka.

10. Nenugalimos jėgos aplinkybės

10.1. Šalys atleidžiamos nuo atsakomybės už sutarties neįvykdymą, jeigu įrodo, kad sutartis neįvykdyta, dėl aplinkybių, kurių ji negalėjo kontroliuoti bei protingai numatyti sutarties sudarymo metu, ir kad negalėjo užkirsti kelio šių aplinkybių ar pasekmių atsiradimui. Sutarties neįvykdžiusi šalis privalo pranešti kitai šaliai apie nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybės atsiradimą bei jos įtaką sutarties įvykdymui per 5 (penkias) dienas nuo jų atsiradimo.

11. Sutarties nutraukimas

11.1. Sutartis gali būti nutraukta vienu iš šių būdų:

11.1.1. šalių susitarimu;

11.1.2. vienos iš šalių iniciatyva, apie tai raštu informavus kitą šalį ne vėliau kaip prieš 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų.

11.2. Užsakovas turi teisę, įspėjęs Tiekėją prieš 30 (trisdešimt) dienų, vienašališkai nutraukti šią Sutartį dėl esminio jos pažeidimo. Esminiu šios Sutarties pažeidimu bus laikomas bet kurio įsipareigojimo pagal Sutartį neįvykdymas arba netinkamas įvykdymas.

11.3. Tiekėjas turi teisę vienašališkai nutraukti sutartį apie tai prieš 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų raštu pranešdama kitai sutarties šaliai.

11.4. Sutarties nutraukimas neatleidžia vienos šalies nuo įsipareigojimų kitai šaliai, kuriuos ji prisiėmė pagal sutartį iki sutarties nutraukimo dienos.

12. Baigiamosios nuostatos

12.1. Kiekvieną ginčą, nesutarimą ar reikalavimą, kylantį iš šios Sutarties ar susijusį su šia Sutartimi, jos sudarymu, galiojimu, vykdymu, pažeidimu, nutraukimu, Šalys spręs derybomis. Ginčo, nesutarimo ar reikalavimo nepavykus išspręsti derybomis, ginčas bus sprendžiamas teisme pagal Užsakovo buveinės vietą.

12.2. Pirkimo sutartis jos galiojimo laikotarpiu gali būti keičiama neatliekant naujos pirkimo procedūros vadovaujantis Viešųjų pirkimų įstatymo 89 straipsniu.

12.3. Sutartis sudaryta dviem vienodą teisinę galią turinčiais egzemplioriais lietuvių kalba, po vieną kiekvienai Šaliai.

12.4. Bet kokie pranešimai, informacija, dokumentacija ar korespondencija dėl Sutarties nevykdymo ar jos vykdymo turi būti įforminta raštu lietuvių kalba ir išsiųsta registruotu paštu per kurjerį, faksu ar elektroniniu paštu. Jeigu informacija perduodama faksu ar elektroniniu paštu, ji laikoma tinkamai perduota tik tuo atveju, jeigu Šalis, kuriai skirta tokia informacija, faksu arba elektroniniu paštu patvirtina jos gavimo faktą.

12.5. Pasikeitus Šalies buveinės adresu, banko sąskaitos numeriui ar kitiems rekvizitams, Šalis privalo apie tai pranešti kitai Šaliai. Neįvykdžius šių reikalavimų Šalis neturi teisės reikšti pretenzijų ar atsikirtimų, kad kitos Šalies veiksmai, atlikti, vadovaujantis paskutine turima informacija, neatitinka Sutarties sąlygų, arba kad ji negavo pranešimų, siųstų pagal paskutinius turimus rekvizitus.

12.6. Sutarčiai ir iš jos kylantiems Šalių santykiams bei jų aiškinimui taikoma Lietuvos Respublikos teisė.

12.7. Sutarties Šalims yra žinoma, kad ši Sutartis yra vieša, išskyrus joje esančią konfidencialią informaciją. Konfidencialia informacija laikoma tik tokia informacija, kurios atskleidimas prieštarautų teisės aktams. Šalys neskelbia tretiesiems asmenims informacijos apie konfidencialias sutarties sąlygas ir vykdymą, taip pat užtikrina, kad minėta informacija bei visi perduoti duomenys ir dokumentai nepateks tretiesiems asmenims, išskyrus Lietuvos Respublikos įstatymuose nustatytas išimtis.

13. Sutarties priedai

- 13.1. Sutarties priedai:
- Perkamų prekių sąrašas

14. Šalių rekvizitai ir juridiniai adresai

“Užsakovas”

VšĮ Klaipėdos universitetinė ligoninė
Liepojos 41,
LT-92288 Klaipėda
A/S LT827180500000120325
AB "Šiaulių bankas", Klaipėdos filialas
Banko kodas 71805
Įmonės kodas 190468035

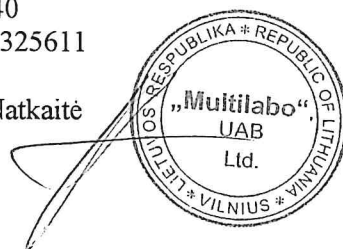
Vyriausiojo gydytojo
pavadootoja infrastruktūrai
Nijolė Motužienė



„Tiekėjas”

UAB „Multilabo“
A. Šabaniausko g. 14,
LT-08431 Vilnius
A/S LT167044060006653913
AB SEB bankas
Banko kodas 70440
Įmonės kodas 302325611

Direktorė Miglė Natkaitė



PERKAMŲ PREKIŲ SĄRAŠAS

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

Eil. Nr.	Bendrieji reikalavimai	Atitikimas reikalavimui
1.	Visi reagentai ir priemonės turi būti sertifikuoti naudojimui Europos sąjungoje, ženklinti CE žyme (CE ženklavimas pagal in-vitro diagnostikos prietaisų direktyvą 98/79 /EC)	Reagentai sertifikuoti
2.	Reagentai, kalibracinės ir kontrolinės medžiagos, visos eksploatacinės medžiagos turi būti tinkami siūlomiesiems 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.
3.	Pasiūlyme turi būti pateikti reagentai ir visos tyrimui atlikti būtinos eksploatacinės medžiagos (antiserumai, kontrolinės medžiagos, skiedikliai, plovikliai, buferiai, tirpalai ir visos kitos), pagal numatytas gamintojo rekomendacijas, metodus reikalavimus.	Pasiūlyme pateiktos visos tyrimams reikalingos medžiagos.
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.
	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.
6.	Tiekėjai privalo pateikti visų eksploatacinių medžiagų (reagentai, antiserumų, skiediklių, ploviklių, buferių ir kitų) gamintojo deklaruojamą stabilumą atidarius, specifinius	

[Signature]

	reikalavimus paruošimui, laikymui, naudojimui.	
7.	Tiekėjai turi pasiūlyti kontrolines medžiagas: 1) paruoštas naudoti ar liofilizuotas, stabilumą atidarius/paruošus išlaikantys ne mažiau 6 mėnesių. 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). 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; – IgG oligokloninių juostų įvertinimui serume ir smegenų skystyje imunofiksacinės elektroforezės, izoelektrinio fokusavimo metodu; – žinomos molekulinės masės baltymų, padedanti patvirtinti ir atskirti tubulinius ir glomerulinius baltymus.	Pasiūlyta ir atitinka.
	Tiekėjai turi pateikti: kontrolinės medžiagos lygius, kontrolinių medžiagų stabilumą atidarius, paruošimo reikalavimus, laikymo sąlygas.	Pasiūlyta ir atitinka.
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.
10.	Tiekėjai privalo garantuoti lankstią 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 galimybę 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 ligoninės 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 pabrąsktas ir pažymėtas atitikimas reikalaujamiems parametrams t. y. pabrąskti 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.
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-	iki 900 tyrimų							

[Handwritten signature]

[illegible]

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	Blukinio tirpalas (100ml), Sebia			1x100ml	10	0,08	5%	7,35	73,50	Blukinio tirpalas (100ml), Sebia (4540)
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 ėminiu). 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.	3,75							
		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 ėminiu). Monokloninių baltymų įvertinimas pagal imunoglobulinų sunkiasias grandines (IgG, IgA, IgM ir galimybė įvertinti IgD, IgE) ir lengvasias (laisvas ir surištas) grandines		1x10 (9 tyrimus)	5	23,63	5%	189,00	945,00	HYDRAGEL 1 IF Acid Violet rinkinys, Sebia (4801)

[Signature]

[illegible]

		nauju rinkiniu.								
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 geluose. Agarozės geliai skirti atlikti po 1 tyrimą (1 ėminiu). 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		3x1ml (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		2x1ml (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	iki 300 tyrimų							

1024

[illegible]

[Signature]

4.2	CSF kontrolė (0,5ml), Sebia			0,5 ml	5	0,70	5%	42,00	210,00	CSF kontrolė (0,5ml), Sebia (4794)
4.3	Antiserumas Ig G-PER (0,7 ML), Sebia			0,7 ml	10	2,98	5%	89,25	892,50	Antiserumas Ig G-PER (0,7 ML), Sebia (4743)
1.5.	Proteinurijos nustatymui	Bendra vieno tyrimo kaina*: 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.	29,14							
		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		5x10 (40 tyrimų)	1	12,25	5%	367,50	367,50	5 PROTEINURIE rinkinys, Sebia (4115)

2024

[illegible]

Yes

6.1	Urine Profile rinkinys, Sebia	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. 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, retinolių surišantis baltymas, alfa-1-mikroglobulinas), glomeruliniai (albuminas, alfa-2-makroglobulinas) arba mišinys, 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 -	2x10 (19 tyrimų)	1	15,05	5%	225,75	225,75	Urine Profile rinkinys, Sebia (4831)
-----	-------------------------------	--	------------------	---	-------	----	--------	--------	--------------------------------------

4/10

		rūgštinu violetu. Kontrolė bus atliekama su kiekvienu nauju rinkiniu.										
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		3x1ml (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		2x1ml (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*:										
		Viso pasiūlymo kaina Eur su PVM										
												16800,00

„Užsakovas“

VšĮ Klaipėdos universitetinė ligoninė
 Liepojos 41,
 LT-92288 Klaipėda
 A/S LT827180500000120325
 AB "Šiaulių bankas", Klaipėdos filialas
 Banko kodas 71805
 Įmonės kodas 190468035

Vyriausiojo gydytojo
 pavaduotoja infrastruktūroje
 Nijolė Motužienė



„Tiekėjas“

UAB „Multilabo“
 A. Šabaniausko g. 14,
 LT-08431 Vilnius
 A/S LT167044060006653913
 AB SEB bankas
 Banko kodas 70440
 Įmonės kodas 302325611

Direktorė Miglė Natkaitė

