

**Laboratorinės įrangos
PANAUDOS SUTARTIS Nr. VP-1393/SMG**

Alytus

2016 m. rugpjūčio 4 d.

Viešoji įstaiga Alytaus poliklinika, juridinio asmens kodas 190272218, kurios registruota buveinė yra Naujoji g. 48, LT-62381 Alytus, duomenys apie įstaigą kaupiami ir saugomi Lietuvos Respublikos juridinių asmenų registre, atstovaujama direktoriaus Vitalijaus Kovaliovo, veikiančio pagal įstaigos įstatus (toliau tekste – Panaudos gavėjas) ir

Uždaroji akcinė bendrovė „Interlux“, juridinio asmens kodas 110608112, kurio registruota buveinė yra Aviečių g. 16, LT-08418 Vilnius, duomenys apie įmonę kaupiami ir saugomi Lietuvos Respublikos juridinių asmenų registre, atstovaujama viešųjų pirkimų ir kokybės skyriaus vadovės Renatos Radzevičienės, veikiančios pagal 2016-03-21 įgaliojimą Nr. 01-21 (toliau tekste – Panaudos davėjas),

laimėjusi 2016 m. birželio mėn. 15 d. CVP IS skelbtą asmens sveikatos priežiūros laboratorinės diagnostikos aparatūros panaudos, jos veikimą užtikrinančių medžiagų viešojo pirkimo konkursą (pirkimas Nr.175648),

toliau kartu vadinamos „Šalimis“, o kiekviena atskirai – „Šalimi“, sudarė šią laboratorinės įrangos Panaudos sutartį (toliau tekste – Sutartis) ir susitarė dėl toliau išvardytų sąlygų.

1. SUTARTIES OBJEKTAS

- 1.1. Šia sutartimi Panaudos davėjas nuosavybės teise jam priklausančią laboratorinę įrangą – 1 komplektą (toliau tekste - „Įrenginys“), perduoda Panaudos gavėjui neatlygintinai naudotis panaudos teise, o Panaudos gavėjas įsipareigoja naudoti Įrangą pagal paskirtį.
- 1.2. Panaudai perduodamos įrangos sąrašas ir komplektacija:
 - 1.2.1. Pusiau automatinio kraujo analizatoriaus i-chroma II komplektą sudaro:
 - Pusiau automatinis kraujo analizatorius i-chroma II –1 vnt.
 - Brūkšninis kodų skanavimo įrenginys – 1 vnt.
 - AC adapteris ir maitinimo laidas – 1 vnt.
 - Sistemos tikrinimo kasetės rinkinys – 1 vnt.
- 1.3. Bendra perduodamos panaudai Įrangos vertė be PVM – **1.680,00 Eur** (vienas tūkstantis šeši šimtai aštuoniasdešimt eurų, 00 ct).
- 1.4. Panaudos objektas, atitinkantis konkurso sąlygose (Atviro konkurso sąlygų 4 priedas) pateiktus įrangos techninius reikalavimus, yra perduodamas tikslu jį naudoti – laboratoriniams tyrimams atlikti pagal konkurse pateiktą specifikaciją.
- 1.5. Panaudos gavėjas patvirtina, kad panaudos „Įranga“ yra tinkama 1.4. tikslui naudoti.
- 1.6. „Įranga“ perduodama naudotis tik Panaudos gavėjui, perdavimas įforminamas įrangos perdavimo-priėmimo aktu Nr. ZP160808.
- 1.7. Šios sutarties galiojimo laikotarpiu „Įranga“ išlieka Panaudos davėjo nuosavybe.

2. PANAUDOS DAVĖJAS ĮSIPAREIGOJA:

- 2.1. Pristatyti Panaudos gavėjui šios sutarties 1.2.1 punkte išvardintą Įrangą per 15 kalendorinių dienų nuo sutarties pasirašymo dienos kartu su jos naudojimo instrukcijomis (lietuvių kalba) ir nemokamai ją instaliuoti, paruošti naudojimui bei apmokyti gydymo įstaigos personalą dirbti su laboratorine įranga.
- 2.2. Atlikti testavimą, instaliavimą, derinimą ir personalo apmokymą nenutraukiant gydymo įstaigos tiesioginio darbo. Aparatūros pristatymo, instaliavimo, derinimo ir personalo apmokymo metu, su aparatūros darbu susijusius reagentus, kontroles, plovimo ar kitas medžiagas ir pagalbines priemones pateikti nemokamai.

- 2.3. Analizatorių defektų, gedimo ir (ar) netinkamo (ne)veikimo šalinimą per 3 (tris) darbo dienas arba pakeitimą kitu, techninę specifikaciją atitinkančiu analizatoriumi.
- 2.4. Teikti nuolatinės nemokamas konsultacijas.
- 2.5. Sutarties galiojimo laikotarpiu, teikti autorizuoto įrangos techninio aptarnavimo paslaugas.
- 2.6. Perduodamai Įrangai išvardintai punkte 1.2.1. suteikti 3 mėnesių trukmės garantiją;
 - 2.6.1 garantiniu laikotarpiu, atsiradus prietaiso gedimui dėl gamintojo ar tiekėjo kaltės, prietaisas remontuojamas ir detalės keičiamos nemokamai;
 - 2.6.2 jei prietaisas eksploatuojamas, nesilaikant vartotojo instrukcijose išdėstytų gamintojo nurodymų ir garantiniu laikotarpiu sugenda dėl Panaudos gavėjo kaltės, už prietaiso keičiamas detales apmoka Panaudos gavėjas;
 - 2.6.3 garantinis laikotarpis skaičiuojamas nuo perdavimo-priėmimo akto pasirašymo dienos.
- 2.8. Pasibaigus garantiniam laikotarpiui, už prietaisų techninio aptarnavimo paslaugas, atliktą prietaisų remontą ar pakeistas jų detales, Panaudos gavėjas apmoka pagal atskiras sąskaitas-faktūras, remiantis pogarantinės įrangos techninio aptarnavimo sutartimi.

3. PANAUDOS GAVĖJAS ĮSIPAREIGOJA:

- 3.1. Panaudos gavėjas yra atsakingas už gautos pagal šią sutartį Įrangos tvarkingą laikymą, naudojimą pagal tiesioginę paskirtį ir priežiūrą pagal visas procedūras, numatytas įrangos naudojimo instrukcijose ir remiantis visais Panaudos davėjo nurodymais ir apmokymais.
- 3.2. Pasibaigus sutarties terminui arba nutraukus šią sutartį, Panaudos gavėjas privalo grąžinti turtą Panaudos davėjui tos būklės, kurios ją gavo, atsižvelgiant į normalų nusidėvėjimą ir pasirašant įrangos grąžinimo-priėmimo aktą.
- 3.3. Naudoti tik to paties gamintojo, originalius reagentus ir eksploatacines medžiagas arba kurie turi oficialų įrangos gamintojo patvirtinimą, kad yra tinkami darbui su naudojama įranga.
- 3.4. Jei prietaisas sugadinamas dėl Panaudos gavėjo kaltės, atlyginti Panaudos davėjo patirtus nuostolius.
- 3.5. Neperduoti gauto turto naudojimuisi trečiajai šaliai be raštiško Panaudos davėjo sutikimo. Panaudos davėjas šioje Sutartyje numatytomis sąlygomis ir tvarka perduoda Įrangą Panaudos gavėjui tik su sąlyga, kad Panaudos gavėjas įsipareigoja užtikrinti, kad visą Sutarties galiojimo laikotarpį:
 - 3.5.1. Įranga bus naudojama išimtinai CRB tyrimams atlikti.
 - 3.5.2. Įranga bus naudojama kaip pagrindinė ir šiems tyrimams atlikti reikalinga įranga.
 - 3.5.3. Tyrimams atlikti bus naudojamos originalios ar įrangos gamintojų adaptuotos bei pagal sutartį su jais veikiančių tiekėjų tiekiamos priemonės bei reagentai.
 - 3.5.4. Per visą sutarties galiojimo laikotarpį bus atliekami sekantys laboratoriniai tyrimai:
 - *CRB tyrimai*

4. PERDAVIMO – PRIĖMIMO TVARKA

- 4.1. Įranga perduodama naudotis pagal abiejų Šalių pasirašytą Įrangos perdavimo-priėmimo aktą, kuris yra neatsiejama šios Sutarties dalis (sutarties priedas Nr.1).

5. ŠALIŲ ATSAKOMYBĖ IR GINČŲ NAGRINĖJIMO TVARKA

- 5.1. Panaudos davėjas ir Panaudos gavėjas neatsako už visišką ar dalinį savo įsipareigojimų pagal šią sutartį nevykdymą, jei tai vyksta dėl nenugalimos jėgos (force majeure), vadovaujantis LR Vyriausybės 1996 m. liepos 15 d. nutarimu Nr. 840, patvirtintomis „Atleidimo nuo atsakomybės, esant nenugalimos jėgos (force majeure) aplinkybėms“ taisyklėmis ir Lietuvos Respublikos Civilinio kodekso 6.212 str. nuostatomis. Jeigu aplinkybė, dėl kurios neįmanoma sutarties įvykdyti, laikina, tai šalis atleidžiama nuo atsakomybės tik tokiam laikotarpiui, kuris yra

protingas atsižvelgiant į tos aplinkybės įtaką Sutarties įvykdymui. Pasibaigus nenugalimos jėgos aplinkybių veikimui, nevykdžius savo sutartinių įsipareigojimų, Šalis privalo esant pirmai galimybei pradėti juos vykdyti.

- 5.2. Sutarties šalys įsipareigoja nedelsdamos raštu pranešti kitai šaliai apie bet kokių savo duomenų (pavadinimo, buveinės ir/ar veiklos adreso, sąskaitos rekvizitų ir panašiai) pasikeitimą, taip pat apie bet kokias kitas aplinkybes (įmonės nemokumą, įmonei iškeltą bankroto bylą, sprendimą likviduoti įmonę ar panašiai), turinčias įtakos tinkamam šios sutarties įvykdymui. Šalių pretenzijos viena kitai turi būti perduodamos registruotu paštu.
- 5.3. Kiekviena iš Šalių privalo atlyginti kitai Šaliai nuostolius, skaičiuojamus nuo perduodamos įrangos likutinės vertės ar su šia įranga atliekamų tyrimų vertės ir atsiradusius pažeidus iš Sutarties kylančius įsipareigojimus (nevykdant Sutarties įsipareigojimų, vykdant juos netinkamai arba ne laiku).
- 5.4. Panaudos gavėjas atsakingas už Įrangos pažeidimus, jeigu jie atsirado dėl Panaudos gavėjo, jo atstovų ir darbuotojų veiksmų arba trečiųjų asmenų, kuriems Panaudos gavėjas suteikė teisę naudotis Įranga, kaltės, taip pat jei Įrangos pažeidimai įvyko dėl aplinkos veiksnių (lietaus, sniego, šerkšno, audros ir t.t.), Force majeure (gaisro, potvynio) ar atsitiktinių išorės veiksnių poveikio (įtampos sumažėjimo/padidėjimo elektros tinkle ir pan.).
- 5.5. Esant 5.4. punkte išvardytoms aplinkybėms, Panaudos gavėjas privalo per vieną mėnesį nuo pažeidimų atsiradimo momento pašalinti atsiradusius pažeidimus savo lėšomis, taip pat atlyginti visus dėl pažeidimų patirtus Panaudos davėjo nuostolius.
- 5.6. Sutarties Šalys visus ginčus stengiasi išspręsti derybomis. Jei ginčo išspręsti derybomis nepavyksta, visi ginčai, kylantys dėl šios Sutarties ar su ja susiję, sprendžiami Lietuvos Respublikos įstatymų nustatyta tvarka.

6. SUTARTIES GALIOJIMAS, KITOS SĄLYGOS:

- 6.1. Sutartis įsigalioja nuo pasirašymo dienos ir galioja 36 mėnesius.
- 6.2. Sutartis gali būti nutraukta:
 - 6.2.1. Šalių susitarimu,
 - 6.2.2. Panaudos davėjo, jei Panaudos gavėjas nesilaiko punktuose 3.1-3.5 išvardintų įsipareigojimų, įspėjus raštu apie tai kitą Šalį ne vėliau kaip prieš 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų.
 - 6.2.3. Panaudos gavėjo, jeigu Panaudos davėjas tyčia sudaro kliūtis naudotis Įranga atitinkamai pagal Sutarties 3.5.1 punkte nurodytą Įrangos naudojimo tikslą ar kitaip pažeidžia iš Sutarties kylančius Panaudos davėjo įsipareigojimus išvardintus 2.1-2.6 punktuose, arba Panaudos davėjas neužtikrina tyrimų atlikimo kokybės, tiekiamų reagentų pristatymo, informacinių technologijų bei techninės priežiūros reikalavimų, įspėjus raštu apie tai kitą Šalį ne vėliau kaip prieš 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų.
- 6.3. Sutarties nutraukimas neatleidžia vienos Šalies nuo įsipareigojimų įvykdymo kitai Šaliai, kuriuos ji prisiėmė pagal sutartį iki sutarties nutraukimo dienos.
- 6.4. Prekių pirkimo – pardavimo sutartis galioja kartu su laboratorinės įrangos panaudos sutartimi. Nutraukus vienos sutarties galiojimą, nebegalioja ir kita sutartis.
- 6.5. Sutarties galiojimo laikotarpiui pasibaigus ar nutraukus šią sutartį, Panaudos gavėjas įsipareigoja grąžinti turtą neginčo tvarka per 2 mėnesius nuo sutarties pasibaigimo ar nutraukimo datos.
- 6.6. Šalių raštiniu susitarimu Sutartis gali būti papildyta, pratęsta ar pakeista.
- 6.7. Sutartis sudaryta lietuvių kalba. Ją sudaro du vienodą juridinę galią turintys Sutarties originalai, skirti po vieną kiekvienai Šaliai.
- 6.8. Šios Sutarties priedai yra neatskiriama Sutarties dalis:
 - 6.8.1. Priedas Nr. 1 „Įrangos perdavimo-priėmimo aktas Nr. ZP160808; 1 lapas.
 - 6.8.2. priedas Nr. 2 „Įrangos techninė specifikacija“. 6 lapų.

7. ŠALIŲ JURIDINIAI ADRESAI, REKVIZITAI IR PARAŠAI:

PANAUDOS DAVĖJAS

UAB „Interlux“

Aviečių g. 16, LT-08418 Vilnius
Įmonės kodas 110608112

PANAUDOS GAVĖJAS

VšĮ Alytaus poliklinika

Naujoji g. 48, LT-62381 Alytus
Įmonės kodas 1902 72218

ĮRANGOS PRIĖMIMO-PERDAVIMO AKTAS Nr. ZP160808

Įrangos perdavimo-priėmimo data : 2016-08-08

UAB „Interlux“ (Panaudos davėjas), atstovaujama viešųjų pirkimų ir kokybės skyriaus vadovės Renatos Radzevičienės, veikiančios pagal 2016-03-21 įgaliojimą Nr. 01-21, patvirtina, kad perdavė, o **VšĮ Alytaus poliklinika** (Panaudos gavėjas) atstovaujama direktoriaus Vitalijaus Kovaliovo, veikiančio pagal įstaigos įstatus, patvirtina, kad priėmė žemiau nurodytą įrangą.

Eil. Nr.	Pavadinimas	Analizatoriaus serijinis numeris	Kiekis	Įrangos vertė sutarties pasirašymo dieną (be PVM)
1.	Pusiau automatinio kraujo analizatoriaus i-chroma II komplektas (prekės kodas - FPRR021) (garantinis laikotarpis 3 mėn.):			
1.1.	Pusiau automatinis kraujo analizatorius i-chroma II		1 vnt.	1.680,00 Eur (vienas tūkstantis šeši šimtai aštuoniasdešimt eurų, 00 ct).
1.2.	Brūkšninis kodų skanavimo įrenginys (prekės kodas - PMRT006)	-	1 vnt.	
1.3.	AC adapteris ir maitinimo laidas	-	1 vnt.	
1.4.	Sistemos tikrinimo kasetės rinkinys	-	1 vnt.	
				VISO: 1.680,00 Eur (vienas tūkstantis šeši šimtai aštuoniasdešimt eurų, 00 ct)

Taip pat patvirtina, kad pateikti visi reikalingi dokumentai (sertifikatai, naudojimo ir priežiūros instrukcijos) ir, kad pristatyta įranga tinkama naudoti.

Perdavimo-priėmimo aktas surašomas 2 egzemplioriais, po vieną kiekvienai Šaliai.

Įrangą perdavė:

UAB „Interlux“ įgaliotas asmuo:

Įrangą priėmė:

VšĮ Alytaus poliklinikos įgaliotas asmuo:

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA
I. BENDROSIOS NUOSTATOS
(Atviro konkurso sąlygų 4 priedas)

Perkami diagnostikos reagentai, su analizatorių panauda bei jos veikimą užtikrinančiomis medžiagomis. Pirkimas vykdomas Perkančiosios organizacijos nurodytomis techninėmis sąlygomis ir apimtimi, aprašyta šios Techninės specifikacijos III dalyje.

Asmens sveikatos priežiūros laboratorinės diagnostikos aparatinės panaudos, jos veikimą užtikrinančių paslaugų ir medžiagų pirkimas apima laboratorinius tyrimus atliekančių analizatorių panaudą, įskaitant, bet neapsiribojant, montavimą, diegimą, instaliavimą, derinimą, paleidimą, atnaujinimą, bei jų veikimą užtikrinančių medžiagų ir pagalbinių priemonių tiekimą.

Perkančioji organizacija nurodo, kad analizatorių panaudos pirkimas apima:

- 1) Analizatorių, aprašytų šios techninės specifikacijos III dalyje, sukomplektavimą;
- 2) Analizatorių atvežimą ir sumontavimą Perkančiosios organizacijos patalpose;
- 3) Analizatorių veikimui reikalingų funkcinių sistemų įdiegimą.
- 4) Analizatorių nenutrūkstamą aprūpinimą visomis tinkamai jų eksploatacijai ir naudojimui pagal tikslinę paskirtį reikalingomis medžiagomis, priedais (įskaitant, bet neapsiribojant, reagentais, kontrolinėmis medžiagomis, kalibratoriais, skiedimo ir plovimo tirpalais, specialiais antgaliais ir kt. priemonėmis);

- 5) Analizatorių veikimo testavimą prieš faktiškai perduodant naudoti Perkančiajai organizacijai.

Testavimas atliekamas tokiomis esminėmis sąlygomis:

- a) apie numatomą Analizatorių veikimo testavimą ir jo data Tiekėjas turės pranešti Perkančiajai organizacijai rašytiniu pranešimu ne vėliau kaip prieš 3 (tris) dienas;
- b) testavimas bus laikomas sėkmingu, jei testavimo rezultatai atitiks šios techninės specifikacijos III nurodytas Sistemos funkcines galimybes. Jei analizatorių veikimo testavimas nebus sėkmingas, Tiekėjas turės nedelsiant, bet ne vėliau kaip per 3 (tris) darbo dienas, pašalinti testavimo metu paaiškėjusius analizatorių trūkumus, neatitikimus ir atlikti pakartotinį analizatorių veikimo testavimą. Jei pakartotinis analizatorių veikimo testavimas nėra sėkmingas, Tiekėjas turės ne vėliau kaip per 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų po pakartotinio analizatorių veikimo testavimo išmontuoti analizatorius ir juos išvežti iš Perkančiosios organizacijos patalpų;
- 6) Analizatorių defektų, gedimo ir (ar) netinkamo (ne)veikimo šalinimą per 3 darbo dienas arba pakeitimą kitu, techninę specifikaciją atitinkančiu analizatoriumi;
- 7) Analizatorių atsarginių detalių tiekimą;
- 8) Tiekėjas aparatinės pristatymą, instaliavimą, derinimą ir personalo apmokymą privalo atlikti netrikdant/nenutraukiant gydymo įstaigos personalo tiesioginio darbo laiko ir su tiesioginiu darbo laiku susijusių funkcijų;
- 9) Aparatinės pristatymo, instaliavimo, derinimo ir personalo apmokymo metu, su aparatinės darbu susijusius reagentus, kontroles, plovimo ar kitas medžiagas ir pagalbines priemones tiekėjas pateikia nemokamai;

- 10) Analizatoriai privalės atlikti ne mažesnę kiekį tyrimų, kuris nurodytas šios Techninės specifikacijos III dalyje. Techninės specifikacijos III dalyje nurodytas preliminarus tyrimų skaičius per 3 metus yra pacientų tyrimų skaičius;
- 11) analizatorių apdraudimą turto draudimu nuo visų rizikų;
- 12) kitų veiksmų atlikimą, kurie yra reikalingi siekiant užtikrinti Perkančiosios organizacijos galimybę nepertraukiamai gauti asmens sveikatos priežiūros laboratorinės diagnostikos tyrimų rezultatus pagal faktinį Perkančiosios organizacijos tyrimų poreikį, kuris detalizuotas specifikacijos III dalyje (Atliekamų tyrimų specifikacija).

II. ASMENS SVEIKATOS PRIEŽIŪROS LABORINĖS DIAGNOSTIKOS APARATŪROS SPECIALIEJI REIKALAVIMAI

1. Analizatorių komplektacija ir techniniai reikalavimai;

- 1.1. Analizatoriai turi būti techniškai pajėgūs atlikti visus Techninės specifikacijos III dalyje įvardintus asmens sveikatos priežiūros laboratorinės diagnostikos tyrimus;
- 1.2. Analizatoriai privalo turėti brūkšnių kodų skaitytuvus, skirtus mėginio identifikacinio kodo nuskaitymui.
2. Reikalavimai analizatorių atliekamiems laboratoriniams tyrimams:
 - 2.1. Tyrimo atlikimui turi būti pateiktos visos pagal gamintojo rekomendacijas tyrimo atlikimui reikalingos sudedamosios priemonės: reagentai, reagentų ir mėginių skiedikliai, kalibratoriai, kontrolinės medžiagos (ne mažiau kaip 2 lygių), plovikliai, specialūs valikliai, specialūs antgaliai, ar bet kokios kitos gamintojo nurodytos priemonės.
 - 2.2. Kontrolės, reagentai, kalibratoriai ir kt., priemonės bus naudojamos atsižvelgiant į gamintojo nurodytus galiojimo, atidarius rinkinį ir stabilumo terminus.
 - 2.3. Priede III išvardintoms analitėms pateikti gamintojo rekomenduojamas normų reikšmės pagal amžių bei lytį (jei siūlo gamintojas).
 - 2.4. Tyrimo rezultatai turi būti pateikiami SI sistemos vienetais.

8. PIRKIMO OBJEKTO DALIS – PUSIAU AUTOMATINIS KRAUJO ANALIZATORIUS TYRIMAMS (1 VNT.)

8.1. Pusiau automatinio kraujo analizatoriaus panaudai (1 vnt.) techninė specifikacija:

Pusiau automatinio kraujo analizatoriaus i-chroma II komplektas (1 vnt.)

Gaminiojas Boditech. Garantinis laikotarpis 3 mėn.

Eil. Nr.	Pavadinimas/ techniniai parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai	Reikalavimų atitikimas
1.	Analizatoriaus apibūdinimas	Sausos chemijos, pusiau automatinis, mobilus fluorescencinio skanavimo analizatorius.	Sausos chemijos, pusiau automatinis, mobilus fluorescencinio skanavimo analizatorius
2.	Ekranas	7 colių liečiamasis spalvotas LCD	Atitinka 7 colių liečiamasis spalvotas LCD
3.	Testai	imunotyrinio testai, kurie paremti antígeno-antikūno reakcija ir fluorescencijos technologija	Imunotyrinio testai, kurie paremti antígeno-antikūno reakcija ir fluorescencijos technologija
4.	Prietaiso paskirtis	Kiekybiniam CRB (C reaktyvus baltymas) tyrimui.	Atitinka kiekybiniam CRB (C reaktyvus baltymas) tyrimui
5.	Matavimo metodas	Fluorescencinis metodas.	Fluorescencinis metodas
6.	Mėginys tyrimui	Kapiliarinis kraujas, veninis kraujas, serumas, plazma	Kapiliarinis kraujas, veninis kraujas, serumas, plazma
7.	Mėginio tūris	Ne daugiau kaip 10 µl veninio ar kapiliarinio kraujo, serumo, plazmos	10 µl veninio ar kapiliarinio kraujo, serumo, plazmos
8.	Tyrimo priemonės	Kapiliarinio kraujo, veninio kraujo, serumo ar plazmos surinkimo kapiliaras, praskiedimo buferis ir individualiai supakuota tyrimo kasetė.	Kapiliarinio kraujo, veninio kraujo, serumo ar plazmos surinkimo kapiliaras, praskiedimo buferis ir individualiai supakuota tyrimo kasetė
9.	Matavimo ribos	CRB kapiliariniame kraujyje, veniniame kraujyje, serume ar plazmoje ne mažesnės nei nuo 2,5 iki 300 mg/l	CRB kapiliariniame kraujyje, veniniame kraujyje, serume ar plazmoje nuo 2,5 iki 300 mg/l
10.	Prietaiso sudėtinės dalys	- Analizatorius - Brūkšinių kodų skanavimo įrenginys - AC adapteris ir maitinimo laidas - Sistemos tikrinimo kasetės rinkinys - Vartotojo vadovas - Pasas	- Analizatorius - Brūkšinių kodų skanavimo įrenginys - AC adapteris ir maitinimo laidas. - Sistemos tikrinimo kasetės rinkinys. - Vartotojo vadovas. - Pasas.
11.	Analizatoriuje įmontuotas laikmatis, tyrimo trukmės sekimui	Būtina	Analizatoriuje įmontuotas laikmatis, tyrimo trukmės sekimui.
12.	Testo rezultatų išsaugojimas	Paciento testai – ne mažiau nei 1,000 rezultatų Sistemos tikrinimo testų rezultatai ne mažiau nei 500 rezultatų Kontrolės medžiagų testų rezultatai ne mažiau nei 1,000 rezultatų	Paciento testai – 1,000 rezultatų. Sistemos tikrinimo testų rezultatai 500 rezultatų. Kontrolės medžiagų testų rezultatai 1,000 rezultatų.

13.	Galimybė papildomai duomenis kaupti SD kortelėje	Būrina	Galimybė papildomai duomenis kaupti SD kortelėje.
14.	Temperatūros jutiklis	Būrina	Temperatūros jutiklis.
15.	Analizatoriaus miego (energijos taupymo) režimas	Būrina	Analizatoriaus miego (energijos taupymo) režimas
16.	Tyrimą atliekančio laboratorijos darbuotojo duomenų suvedimas	Būrina	Tyrimą atliekančio laboratorijos darbuotojo duomenų suvedimas
17.	Galimybė naudoti su baterijomis	Būrina	Galimybė naudoti su baterijomis
18.	Automatinė analizatoriaus savitakra kaskart įjungiant prietaisą	Būrina	Automatinė analizatoriaus savitakra kaskart įjungiant prietaisą
19.	Galimybė duomenis perduoti į sistemą wi-fi, bluetooth ryšiais	Būrina	Galimybė duomenis perduoti į sistemą wi-fi, bluetooth ryšiais
20.	Spausdintuvas įmontuotas į analizatorių	Būrina	Spausdintuvas įmontuotas į analizatorių
21.	Galimybė prijungti klaviatūrą	Būrina	Galimybė prijungti klaviatūrą
22.	Galimybė suvesti kokybės kontrolės duomenis (LOT, galiojimo laiką, lygį) brūkšninio kodų skaitytuvo pagalba	Būrina	Galimybė suvesti kokybės kontrolės duomenis (LOT, galiojimo laiką, lygį) brūkšninio kodų skaitytuvo pagalba
23.	Kokybės kontrolės rezultatų grafinis atvaizdavimas	Būrina	Kokybės kontrolės rezultatų grafinis atvaizdavimas
24.	Darbinė analizatoriaus temperatūra	Ne mažesnė nei 15-35°C	Darbinė analizatoriaus temperatūra 15-35 laipsniai C.
25.	Komunikacijos jungtis	USB ne mažiau 4 jungtis, LAN jungtis, USB OTG jungtis	USB 4 jungtis, LAN jungtis, USB OTG jungtis
26.	Gamintojo katalogai, ar kita medžiaga, įrodanti atitikimą reikalaujamiems parametrams	Būrina	Gamintojo katalogai ir kita medžiaga įrodanti atitikimą reikalaujamiems parametrams.
27.	CE sertifikatas	Būrina. Turi atitikti in vitro diagnostinių medicinos prietaisų direktyvos 98/79/EB reikalavimus.	CE sertifikatas. Atitinka in vitro diagnostinių medicinos prietaisų direktyvos 98/79/EB reikalavimus.
28.	Išmatavimai	Analizatoriaus matmenys 266mm (P) ± 10 mm x 210mm (I) ± 10 mm x 101mm (A) ± 10 mm	Analizatoriaus matmenys 276mm (P) x 220mm (I) x 91mm (A).

Eil. Nr.	Pavadinimas	Preliminarus tyrimų kiekis per 36 mėn., vnt.	Techniniai ir kokybiniai reikalavimai tyrimams	Orientacinis reagentų ir priemonių kiekis nurodytam tyrimų skaičiui	Reikalavimų atitikimas (dokumentacijoje tiksliai pažymimas techninis parametras, nurodomas psl.)
1	2	3	4	5	6
1.	C reaktyvusis baltymas	15000	Testai tinkami nuomojamam analizatoriui. Iš kapiliarinio kraujo, veninio kraujo, serumo, plazmos. Mėginio kiekis ne daugiau kaip 10 µl. Matavimo ribos ne mažesnės nei 2,5 – 300 mg/l. Pakuotė sudaryta iš mėginio surinkimo kapiliarų, praskiedimo buferių ir individualiai supakuotos testo kasetės. Pakuotės po 25 kompleksus. Testų galiojimo laikas ne trumpesnis nei 18 mėn. Pateikiama vartotojo instrukcija lietuvių ir ir anglų kalbomis, MSDS, CE sertifikatas	600 pak po 25 testus	Testai tinkami nuomojamam analizatoriui. Iš kapiliarinio kraujo, veninio kraujo, serumo, plazmos. Mėginio kiekis 10 µl. Matavimo ribos 2,5 – 300 mg/l. Pakuotė sudaryta iš mėginio surinkimo kapiliarų, praskiedimo buferių ir individualiai supakuotos testo kasetės. Pakuotės po 25 kompleksus. Testų galiojimo laikas ne trumpesnis nei 18 mėn. Pateikiama vartotojo instrukcija lietuvių ir ir anglų kalbomis, MSDS, CE sertifikatas
1.1.	i-chroma CRB testai, 25 vnt./pak, Boditech		supakuotų testo kasečių. Pateiktos pakuotės po 25 kompleksus. Testų galiojimo laikas ne trumpesnis nei 18 mėn. Turi būti pateikiama vartotojo instrukcija lietuvių ir anglų kalbomis, MSDS, CE sertifikatas.	36 pak. po 2x0,5 ml	pakuotės po 25 kompleksus. Testų galiojimo laikas ne trumpesnis nei 18 mėn. Turi būti pateikiama vartotojo instrukcija
2.	Kontrolinė medžiaga 2 lygių		lietuvių ir anglų kalbomis, MSDS, CE sertifikatas.		Lietuvių ir anglų kalbomis, MSDS, CE sertifikatas.
2.1.	i-chroma 2 lygių CRB kontrolė, Boditech				

- Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (įrašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimui atlikti.
- Reagentai ir papildomos medžiagos/priemonės turi būti paženklinėti CE arba lygiavėrciu ženklu.