



Uždaroji akcinė bendrovė

DIAGNOSTINĖS SISTEMOS

Juridinių asmenų registras. Kodas 122263421. Kalvarijų sodų 1-oji g. 1, LT-08315, Vilnius, tel.: +370 5 274 04 94, faksas: +370 5 277 76 20, el. paštas diagnostines.sistemas@diagsis.com, a/s Nr. LT907044060001121835, AB SEB bankas PVM kodas LT 222634219

Viešajai įstaigai Pasvalio PASPC

**PASIŪLYMAS
DĖL LABORATORINIŲ REAGENTŲ IR PRIEMONIŲ TYRIMAMS ATLIKTI, SU
ĮSTAIGOS TURIMAIŠ ARBA PANAUDAI SUTEIKIAMAIŠ TIEKĖJŲ
ANALIZATORIAIŠ, PARDAVIMO
Pirkimo Nr. 376405**

2018-04-16 Nr. 1

Vilnius

Tiekėjo pavadinimas	UAB „Diagnostinės sistemos“
Tiekėjo adresas	Kalvarijų sodų 1-oji g. 2 LT-08315 Vilnius
Tiekėjo įmonės kodas	122263421
Asmens, pasirašiusio pasiūlymą saugiu elektroniniu parašu, vardas, pavardė, pareigos	Direktoriaus pavaduotoja administravimui Genovaitė Adakauskienė
Telefono numeris	8 5 2740 494
Fakso numeris	8 5 2777 620
El. pašto adresas	diagnostines.sistemas@diagsis.com

- /
1. Šiuo pasiūlymu pažymiu, kad sutinku su visomis pirkimo sąlygomis, nustatytomis:
 - 1.1. skelbime, paskelbtame Viešųjų pirkimų įstatymo nustatyta tvarka;
 - 1.2. kituose pirkimo dokumentuose (jų paaiškinimuose, papildymuose).
 2. Pasirašydamas CVP IS priemonėmis pateiktą pasiūlymą saugiu elektroniniu parašu, patvirtinu, kad dokumentų skaitmeninės kopijos ir elektroninėmis priemonėmis pateikti duomenys yra tikri.

Siūlomos prekės visiškai atitinka pirkimo dokumentuose nurodytus reikalavimus.

Mes siūlome šias prekes: **TECHNINĖ SPECIFIKACIJA**

LABORATORINIŲ REAGENTŲ IR PRIEMONIŲ TYRIMAMS ATLIKTI, SU ĮSTAIGOS TURIMAIS ARBA PANAUDAI SUTEIKIAMAIS TIEKĖJŲ ANALIZATORIAIS TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

Techninės specifikacijos pateikimo reikalavimai:

Kartu su užpildyta techninės specifikacijos forma turi būti pateikti siūlomų prekių aprašymai (nurodomas prekės pavadinimas, modelis, gamintojas, kilmės šalis, techninės savybės, patvirtinančios techninės specifikacijos reikalavimų atitikimą, garantijos terminas) lietuvių kalba. Jeigu bus siūlomi alternatyvūs analizatoriai, teikiami panaudai, kartu su pasiūlymu turi būti pateikti alternatyvių analizatorių duomenys, įrodantys jų atitikimą pateiktiems būtiniesiems reikalavimams. Šiuos įrodančius duomenis tiekėjas gali pateikti laisva forma, tačiau aiškiai pagrįsdamas atitiktį kiekvienam reikalavimui.

I – III dalys – nesiūlome

IV. Ketvirtoji dalis

REAGENTAI IR REIKALINGOS PRIEMONĖS BIOCHEMINIAMS TYRIMAMS ATLIKTI ANALIZATORIUMI „NYCOCARD READER II“ (ARBA LYGIAPERČIU)

Analizatorius „NYCOCARD READER II“ yra VšĮ Pasvalio PASPC nuosavybė. Siūlomi reagentai ir eksploatacinės priemonės turi būti originalūs, pagaminti analizatoriaus gamintojo. Jeigu siūlomas lygiavertis analizatoriaus panaudos būdu, jo reagentai ir eksploatacinės priemonės turi būti originalūs, pagaminti siūlomo analizatoriaus gamintojo ir atitikti kokybinius bei techninius reikalavimus (pateikti nuorodą dokumentacijoje ir gamintojo patvirtinimą). Panaudos būdu siūlomas lygiavertis analizatoriaus turi būti ne senesnis nei 3 metų (iki viešojo konkurso pasiūlymų pateikimo termino). Visos siūlomo lygiavertio analizatoriaus, jo reagentų ir reikalingų papildomų priemonių instrukcijos turi būti pateiktos lietuvių ir anglų kalbomis. Būtinai CE ženklinimas ir sertifikatas, techninio aptarnavimo sertifikatas, gamintojo atstovavimo Lietuvoje dokumentas. Vertinama tik pilna pirkimo dalis, atitinkanti nurodytus kokybinius bei techninius reikalavimus.

Eil. Nr.	Reagentų pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarūs tyrimų skaičiai per metus	Kokybinių ir techninių reikalavimų atitikimo pagrindimas (būtina pateikti tikslių nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje)	Reagentų ir priemonių kiekis (ml/vnt.) nurodyta m tyrimų skaičiui	Sialoma pakuotė	Siūlomos pakuotės fiksuota kaina € be PVM	Siūlomos pakuotės fiksuota kaina € su PVM	Iš viso suma € su PVM	Gamintojo pavadinimas, komercinis prekės pavadinimas
4.1.	Tiriamoji analizė: C-reaktyvinis baltymas CRB ... Reagentai, kontrolinė medžiaga ir/ar papildomos priemonės, reikalingos tyrimui atlikti su Nycocard Reader II analizatoriumi	Mėginys kapiliarinis ir veninis kraujas, ne daugiau kaip 5µl. Matavimo ribos ne siauresnės 8-200 mg/l. Matavimo laikas ne daugiau 2 min.. Turi būti galimybė atlikti tyrimų seriją (4 tyrimai per 5 min.).	3360	Mėginys kapiliarinis ir veninis kraujas, 5µl. Matavimo ribos 8-200 mg/l. Matavimo laikas iki 2 min.. Yra galimybė atlikti tyrimų seriją (4 tyrimai per 5 min.).						

4.1.1	Reagentų rinkinys	Turi būti nejautus reumatoidiniam faktoriui (RF), padidėjusiam bilirubinui ir lipidams. Turi būti 2 lygių kontrolė (N ir P) Referentinės kontrolės reikšmės $\pm 2SD$ ribose.	
4.1.2	Kontrolė		
4.1.3	Kapiliarai		
4.2.	Albuminas šlapime (mikroalbuminas) ... Reagentai, kontrolinė medžiaga ir/ar papildomos priemonės, reikalingos tyrimui atlikti su Nycocard Reader II analizatoriumi	Mėginys ne daugiau kaip 50µL šlapimo. Albumino matavimo ribos ne siauresnės 5 - 200 mg/l. Turi būti 2 lygių kontrolė (N ir P) Referentinės kontrolės reikšmės $\pm 2SD$ ribose.	Tiriamas 200
4.2.1	Reagentų rinkinys		
4.2.2	Kontrolė		
4.2.3	Kalibracinė membrana		

NYCOCARD CRP (kiekybinis CRP tyrimas). Kat. Nr. 1116078. Alere International Limited
Nycocard CRP kontrolinė medžiaga (CRP kontrolė). Kat. Nr. 1116057. Alere International Limited
Nycocard kapiliarai 5 mkl. Kat. Nr. 1116099. Alere International Limited
Nycocard U-Albumin (kiekybinis mikroalbuminų tyrimas). Kat. Nr. 1116091. Alere International Limited
Nycocard U-Albumin (mikroalbuminų šlapime) kontrolė. Kat. Nr. 1114358. Alere International Limited
Kalibracinė membrana. Kat. Nr. 1047782. Alere International Limited

		hemolizinė in vivo, lipeminė, ikterinė.	
Tiriamoji analizė: Aktyvintas dalinis tromboplastino laikas (ADTL)			
9.3.	Reagentas aktyvintam daliniam tromboplastino laikui (ADTL) nustatyti su murodytu analizatoriumi	Reagentas turi būti jau paruoštas naudoti, stabilumas analizatoriuje ≥ 7 d., pakuotė ≤ 5 ml. Aktyvatorius - poliferolis. Jautrus faktorijų stokai, heparinui, <i>lipus</i> antikoagulantams Tiriamasis mėginys – citruota plazma: hemolizinė in vivo, lipeminė, ikterinė.	2100 Rea- nau- anal paki Akt poli fakt hepa antik Tiria citrui hemo lipem Cepl
9.4.	Bufėris		
Kitos reikalingos priemonės:			
9.5.	Kontrolinė medžiaga protrombino komplekso (II-VII-X KF) aktyvumo ir ADTL tyrimams atlikti.	Viena (bendra) dviejų lygių - žinomų verčių kokybės kontrolė protrombino komplekso aktyvumo ir ADTL analizėms.	Iš viso – 5600 tyrimų. Vier lygiu koky protr komų ADTL Rout
9.6.	Adatos plovimo tirpalas		
9.7.	Analizatoriaus plovimo tirpalas		
9.8.	Kiuvetės su rutuliukais		
9.9.	Megintuvėliai su dangteliais		

STA CEPHASCREEN 4, kat. Nr. 00308. Diagnostica Stago, Prancūzija
STA CaCl2 0.025 M, kat. Nr. 00367. Diagnostica Stago, Prancūzija
STA ROUTINE QC 2ml, kat. Nr. 00554. Diagnostica Stago, Prancūzija
STA Desorb U, kat. Nr. 00975. Diagnostica Stago, Prancūzija
STA CLEANER SOLUTION, kat. Nr. 00973. Diagnostica Stago, Prancūzija
STA Satellite kiuvetės, kat. Nr. 39430. Diagnostica Stago, Prancūzija
Megintuvėliai Satellite dangteliai, kat. Nr. 4092. Diagnostica

ISE plovimo tirpalas	galiojimas: ne mažėnis kaip 12-18 mėnesių; atidarytas - ne mažiau kaip 90 dienų aparate. Vienas tyrimas -dvi analizės Na ⁺ , K ⁺ .	ISE vado
Na elektrodo kondicionavimo tirpalas		
11.2. Kontrolinės, kalibracinės ir kitos papildomos priemonės, reikalingos elektrolitų Na ⁺ , K ⁺ tyrimui atlikti su analizatoriumi ISE2000		
2-ųjų lygių liofilizuota žmogaus serumo kontrolė.		
Elektrodo		
Elektrodo pildymo reagentas		
Terminis popierius		

PASTABOS:

1. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (prašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimams atlikti
2. Tiekėjas privalo pateikti reikalingą reagentų, kontrolinių medžiagų (atliekant kasdieninę kokybės kontrolę) ir kitų priemonių kieki nurodytam preliminariam tyrimų skaičiui per 12 mėn.
3. Reagentai ir papildomos medžiagos /priemonės turi būti paženklini CE ženklą pagal in vitro diagnostikos medicinos prietaisų direktyvą, IVDD 98/79/EC atitikties deklaraciją.
4. Pirkėjas neįsipareigoja nupirkti viso prekių kiekio. Pirkėjas pasilieka teisę pirkti didesnius ar mažesnius prekių kiekius, priklausančius nuo poreikio.
5. Tiekėjas gali teikti pasiūlymą reagentams bei priemonėms kartu su analizatoriumi panaudoti.

Valymo tirpalas, kat. Nr. R04S026, SFRI, Prancūzija;
Na elektrodo kondicionavimo tirpala, kat. Nr. R04S028, SFRI, Prancūzija
Multitrol N ar P (G03CTMN ar G03CTMP), SFRI, Prancūzija, Kontrolės Pl.
Elektrodo K/Na, kat. Nr. C040012 ar C040011 SFRI, Prancūzija
Elektrodo pildymo tirpalas, kat. Nr. R04S029 30/33 SFRI, Prancūzija
Terminis popierius SFRI, kat. Nr. 57.25.1
2.863,65

11 pirkimo dalies bendra suma € (su PVM)

XII. Dvyliktoji dalis

REAGENTAI IR PAGALBINĖS DARBO PRIEMONĖS ENG TYRIMAMS ATLIKTI MATAVIMO PANAUDAI SIŪLOMU ANALIZATORIUMI ESR300 (SFRI Prancūzija)

Siūlomi reagentai ir eksploatacinės priemonės turi būti originalūs, pagaminti analizatoriaus gamintojo. Jeigu siūlomas lygiavertis analizatoriaus panaudos būdu, jo reagentai ir eksploatacinės priemonės turi būti originalūs, pagaminti siūlomo analizatoriaus gamintojo ir atitikti kokybinius bei techninius reikalavimus (pateikti nuorodą dokumentacijoje ir gamintojo patvirtinimą). Panaudos būdu siūlomas lygiavertis analizatoriaus turi būti ne senesnis nei 3 metų (iki viešojo konkurso pasiūlymų pateikimo termino). Visos siūlomo lygiavertio analizatoriaus, jo reagentų ir reikalingų papildomų priemonių instrukcijos turi būti pateiktos lietuvių ir anglų kalbomis. Būtinai CE ženklintas ir sertifikatas, techninio aptarnavimo sertifikatas, gamintojo atstovavimo Lietuvoje dokumentas. Vertinama tik pilna pirkimo dalis, atitinkanti nurodytus kokybinius bei techninius reikalavimus.

Eil. Nr.	Reagentų pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarus tyrimų skaičius per metus	Kokybinių ir techninių reikalavimų atitikimo pagrindimas (būtina pateikti fikslą nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje)	Reagentų ir priemonių kiekis (ml/vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Siūlomos pakuotės fiksuota kaina € be PVM	Siūlomos pakuotės fiksuota kaina € su PVM	Iš viso suma € su PVM	Gamintojo pavadinimas, komercinis prekės pavadinimas
Tiriamoji analizė: Eritrocitų nusėdimo greitis										
12.1.	... ENG vakuuminiai mėgintuvėliai, kontrolinės medžiagos tyrimui atlikti panaudai siūlomu analizatoriumi ESR300		11000							
	ENG mėgintuvėliai									ESR mėgintuvėliai, kat. Nr. C030003; SFRI, Prancūzija
	ENG kontrolė (2-jų lygių)									SedTrol kontrolė, kat. Nr. R030002; SFRI, Prancūzija
12 pirkimo dalies bendra suma € (su PVM)									6.213,90	

PASTABOS:

1. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (įrašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimui atlikti.
2. Tiekėjas privalo pateikti reikalingą reagentų, kontrolinių medžiagų (atliekant kasdieninę kokybės kontrolę) ir kitų priemonių kiekį nurodytam preliminariam tyrimų skaičiui per 12 mėn. atlikti.
3. Reagentai ir papildomos medžiagos /priemonės turi būti paženklini CE ženklu pagal in vitro diagnostikos medicinos prietaisų direktyvą, IVDD 98/79/EC atitikties deklaraciją.
4. Pirkėjas neįsipareigoja nupirkti viso prekių kiekio. Pirkėjas pasilieka teisę pirkti didesnius ar mažesnius prekių kiekius, priklausomai nuo poreikio.
5. Tiekėjas gali teikti pasiūlymą reagentams bei priemonėms kartu su analizatoriaus panauda.

XIII – XIV dalys – nesiūlome

XXV. I CINQIENNE TYRIMAMS ATLIKTI

REAGENTAIR PAPILDOMOS PRIEMONĖS IMUNOHEMATOLOGINIAMS

Eil. Nr.	Reagentų pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarus tyrimų skaičius metus	Kokybiinių ir techninių reikalavimų atitikimo pagrindimas (būtina pateikti tikslią nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje)	Reagentų ir priemonių kiekis (ml/vnt.) nurodytam	Sitloma pakuotė	Siułomos pakuotės fiksuoja kaina € be PVM	Siułomos pakuotės fiksuoja kaina € su PVM	Iš viso suma € su PVM	Gamintojo pavadinimas, komercinis prekės pavadinimas
15.1.	Monokloninis anti-A serumas	Galimybė užsakyti skirtingų serijų reagentus.	1450							
15.2.	Monokloninis Anti-A									Monokloninis Anti A, kat. Nr. 152010153. Institut Jacques Boy S.A. Prancūzija
15.3.	Monokloninis anti-B serumas									
15.4.	Monokloninis Anti-B									Monokloninis Anti B, kat. Nr. 152010253. Institut Jacques Boy S.A. Prancūzija
15.5.	Monokloninis anti-D serumas (IgM)									
15.6.	Monokloninis Anti-D IgM									Monokloninis Anti D (IgM) albuminis, kat. Nr. 102022453. Institut Jacques Boy S.A. Prancūzija
15.7.	Kontroliniai eritrocitai kraujo grupėms									
15.8.	Standartinių eritrocitų rinkinys AIB									Standartinių eritrocitų rinkinys AIB, kat. Nr. 107010363. Institut Jacques Boy S.A. Prancūzija
15.9.	Kontrolinis serumas ABO/Rh									
15.10.	Neigiam Rh kontrolė									Neigiam Rh kontrolė fiziologinė 10ml, kat. Nr. 102020533. Institut Jacques Boy S.A. Prancūzija
15 pirkimo dalies bendra suma € (su PVM)									\$67,84	

PASTABOS:

1. Tiekējas privalo ievēroti ir nurodyti (įrašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimui atlikti.
2. Tiekējas privalo pateikti reikalingą reagentų, kontrolinių medžiagų (atliekant kasdieninę kokybės kontrolę) ir kitų priemonių kieki nurodytam prelinariam tyrimui skaičiui per 12 mėn. atlikti.
3. Reagentai ir papildomos medžiagos /priemonės turi būti paženklinoti CE ženkle pagal in vitro diagnostikos medicinos prietaisų direktyvą, IVDD 98/79/EC atitikties deklaraciją.
4. Pirkėjas neįsipareigoja nupirkti viso prekių kiekio. Pirkėjas pasilieka teisę pirkti didesnius ar mažesnius prekių kiekius, priklausomai nuo poreikio.

XVI. Šešioliktoji dalis
REAGENTAI IR PAGALBINĖS DARBO PRIEMONĖS GREITIEMS IMUNINIAMS, SEROLOGINIAMS TYRIMAMS ATLIKTI

Eil. Nr.	Reagentų pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarus tyrimų skaičius per metus	Kokybinių ir techninių reikalavimų atitikimo pagrindimas (būtiną pateikti tiksliai nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje)	Reagentų ir priemonių kiekis (ml/vnt.) tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Siūlomos pakuotės fiksuota kaina € be PVM	Siūlomos pakuotės fiksuota kaina € su PVM	Iš viso suma € su PVM	Gamintojo pavadinimas, komercinis prekės pavadinimas
Tiriamoji analizė: Slaptas kraujas išmatose (iFOB)										
16.1.	Slaptas kraujas išmatose (iFOB) ... <i>Reagentai ir/ar papildomos priemonės, reikalingos tyrimui atlikti (rašyti tikslus pavadinimus).</i>	Imunochematografija. Pakuotėje testų kasetės su integruota + kontrole. Testo jautrumas $\leq 30\text{ng/ml}$ hemoglobino išmatose.	1480							FOB-25, kat.Nr.TFO-602, ACRO Biotech, JAV
Tiriamoji analizė: Streptokokas A										
16.2.	Streptokoko A nustatymas gerklės tepinėliuose ... <i>Reagentai ir/ar papildomos priemonės, reikalingos tyrimui atlikti (rašyti tikslus pavadinimus).</i>	Pakuotė su paėmimo priemonėmis, +/- kontrole.	50							Strept A-25, kat. Nr.IST-501, ACRO Biotech, JAV
Tiriamoji analizė: RPR										
16.3.	... <i>Reagentai ir/ar papildomos priemonės, reikalingos tyrimui atlikti (rašyti tikslus pavadinimus).</i>	Kardiolipinis metodas. Rinkinys su +/- kontrole, plokštelėmis.	1050							RPR-500, kat. Nr.36002, Biosystems, Ispanija
Tiriamoji analizė: TPHA										
16.4.	... <i>Reagentai ir/ar papildomos priemonės, reikalingos tyrimui atlikti (rašyti tikslus pavadinimus).</i>	Hemaaglutinacijos metodas. Rinkinys su +/- kontrole.	1050							TPHA-200, kat.Nr.36005, Biosystems, Ispanija
Tiriamoji analizė: Helicobacter Pylori										
16.5.	... <i>Reagentai ir/ar papildomos priemonės, reikalingos tyrimui atlikti</i>	Testas specifinių IgG klasės	80							H.pylori-50, kat.Nr.IHP-401, ACRO

(Irašyti tikslus pavadinimus).	antikūnų prieš <i>Helicobacter pylori</i> nustatymui kraujyje, serume arba plazmoje. Testai su integruota + kontrole.	nustatymui kraujyje, serume arba plazmoje. Testai su integruota + kontrole.				Biotech, JA V
					1530,06	

PASTABOS:

1. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (įrašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimui atlikti.
2. Tiekėjas privalo pateikti reikalingą reagentų, kontrolinių medžiagų (atliekant kasdieninę kokybės kontrolę) ir kitų priemonių kiekį nurodytam preliminariam tyrimų skaičiui per 12 mėn. atlikti.
3. Reagentai ir papildomos medžiagos (priemonės turi būti paženklininti CE ženklą pagal in vitro diagnostikos medicinos prietaisų direktyvą, IVDD 98/79/EC atitikties deklaraciją.
4. Pirkejas neįsipareigoja nupirkti viso prekių kiekio. Pirkejas pasilieka teisę pirkti didesnius ar mažesnius prekių kiekius, priklausomai nuo poreikio.

XVII – XX pirkimo dalys - nesiūlome

Kartu su pasiūlymu pateikiami šie dokumentai:

Eil. Nr.	Pateiktų dokumentų pavadinimas	Dokumento puslapių skaičius
1.	EBVPD	13
2.	Igaliojimas pasirašyti konkurso dokumentus	1
3.	Gamintojų atstovavimo įgaliojimai	13
4.	CE sertifikatų kopijos	56
5.	Siūlomų prekių aprašymai	161
6.	Techninės priežiūros sertifikatai	6
7.	Pažyma dėl konfidencialios informacijos	1

Pasiūlymas galioja (60 k.d.) 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
1.	Gamintojų atstovavimo įgaliojimai	4
2.	CE sertifikatų kopijos	5
3.	Siūlomų prekių aprašymai	6
4.	Techninės priežiūros sertifikatai	7

Direktoriaus pavaduotoja administravimui



Handwritten signature of Genovaitė Adauskienė

Genovaitė Adauskienė