

Eil. Nr.	Reagentų pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarūs tyrimų skaičiai per metus	Kokybinių ir techninių reikalavimų atitikimo	Reagentų ir priemonių kiekis (ml/vnt.) nurodytam	Siūloma pakuotė	Siūlomos pakuotės fiksuota kaina € be PVM	PVM	Siūlomos pakuotės fiksuota kaina € su PVM	Iš viso suma € su PVM	Gamintojo pavadinimas, komercinis prekės
----------	----------------------	---------------------------------------	--	--	--	-----------------	---	-----	---	-----------------------	--

X. Dešimtoji dalis REAGENTAI IR REIKALINGOS PRIEMONĖS BIOCHEMINIAMS TYRIMAMS KRAUJO SERUME ATLIKTI SU AUTOMATINIŲ ANALIZATORIUMI „HITACHI 904“ (ARBA LYGIAPERČIU)

Eil. Nr.	Reagentų pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarūs tyrimų skaičiai per metus	Kokybinių ir techninių reikalavimų atitikimo	Reagentų ir priemonių kiekis (ml/vnt.) nurodytam	Siūloma pakuotė	Siūlomos pakuotės fiksuota kaina € be PVM	PVM	Siūlomos pakuotės fiksuota kaina € su PVM	Iš viso suma € su PVM	Gamintojo pavadinimas, komercinis prekės
Tiriamoji analizė: Gliukozė											
10.1.	Reagentas gliukozės koncentracijai kraujo serume nustatyti su nurodytu arba lygiavėrių analizatoriumi (įrašyti tikslūs pavadinimus).	Tyrimo metodas – heksokinazės (fermentinis kinetinis). Reagentas turi būti paruoštas naudoti, stabilumas analizatoriuje iki galiojimo pabaigos.	7040								DiaSys Glucose 125009910704
Tiriamoji analizė: Bendras cholesterolis											
10.3.	Reagentas bendro cholesterolio koncentracijai kraujo serume nustatyti su nurodytu arba lygiavėrių analizatoriumi.	Tyrimo metodas – fermentinis spalvinis. Reagentas turi būti jau paruoštas naudoti, stabilumas analizatoriuje iki galiojimo pabaigos.	6250								DiaSys Cholesterol 113009910704
Tiriamoji analizė: DTL cholesterolis											
10.5.	Reagentas DTL cholesterolio koncentracijai kraujo serume nustatyti su nurodytu arba lygiavėrių analizatoriumi.	Tyrimo metodas – fermentinis spalvinis. Reagentas turi būti jau paruoštas naudoti, stabilumas analizatoriuje iki galiojimo pabaigos.	2430								DiaSys HDL- cholesterol 135219910930
Tiriamoji analizė: MTL cholesterolis											
10.7.	Reagentas MTL cholesterolio koncentracijai kraujo serume nustatyti su nurodytu arba lygiavėrių analizatoriumi.	Tyrimo metodas – fermentinis spalvinis. Reagentas turi būti jau paruoštas naudoti, stabilumas analizatoriuje iki galiojimo pabaigos.	2430								DiaSys LDL- cholesterol 141219910930

Tiriamoji analizė: Trigliceridai					
10.9.	Reagentas trigliceridų koncentracijai kraujo serume nustatyti su nurodytu arba lygiavėčių analizatoriumi.	Tyrimo metodas – fermentinis spalvinis. Reagentas turi būti jau paruoštas naudoti, stabilumas analizatoriuje iki galiojimo pabaigos.	2430		DiaSys Triglyceride 157109910704
Tiriamoji analizė: Geležis					
10.11.	Reagentas geležies koncentracijai kraujo serume nustatyti su nurodytu arba lygiavėčių analizatoriumi.	Tyrimo metodas – fotometrinis spalvinis. Reagentas turi būti jau paruoštas naudoti, stabilumas analizatoriuje iki galiojimo pabaigos.	550		DiaSys Iron 119119910704
Tiriamoji analizė: Kalcis					
10.13.	Reagentas kalcio koncentracijai kraujo serume nustatyti su nurodytu arba lygiavėčių analizatoriumi.	Tyrimo metodas – fotometrinis spalvinis. Reagentas turi būti jau paruoštas naudoti, stabilumas analizatoriuje iki galiojimo pabaigos.	240		DiaSys Calcium P 111819910704
Tiriamoji analizė: Magnis					
10.15.	Reagentas magnio koncentracijai kraujo serume nustatyti su nurodytu arba lygiavėčių analizatoriumi.	Tyrimo metodas – fotometrinis spalvinis. Reagentas turi būti jau paruoštas naudoti, stabilumas analizatoriuje iki galiojimo pabaigos.	890		DiaSys Magnesium 146109910704
Tiriamoji analizė: HbA _{1c}					
10.17.	Reagentas HbA _{1c} koncentracijai kraujo serume nustatyti su nurodytu arba lygiavėčių analizatoriumi.	Tyrimo metodas – imuniturbidimetrinis. Reagentas turi būti jau paruoštas naudoti, stabilumas analizatoriuje iki galiojimo pabaigos.	2350		DiaSys HbA _{1c} 33299910930
	Hemolyzuojantis reagentas				DiaSys Haemolys 119119910704
	Kalibratorius				DiaSys TruCAI HbA _{1c}
	Kontrolinis serumas				DiaSys TruLab HbA _{1c}
Tiriamoji analizė: C- reaktyvinis baltymas					

10.19.	Reagentas C – reaktyvinio baltymo koncentracijai kraujo serume nustatyti <i>su nurodytu arba lygiavėčių analizatoriumi.</i>	Tyrimo metodas – imunoturbidimetris. Reagentas turi būti jau paruoštas naudoti, stabilumas analizatoriuje iki galiojimo pabaigos.	2900	DiaSys CRP 170029910704
	Kalibratorius			DiaSys TruCal CRP
	Kontrolinis serumas			DiaSys TruLab CRP
	Tiriamoji analizė: Bendras bilirubinas			
10.21.	Reagentas bendro bilirubino koncentracijai kraujo serume nustatyti <i>su nurodytu arba lygiavėčių analizatoriumi.</i>	Tyrimo metodas –fotometris spalvinis. Reagentas turi būti jau paruoštas naudoti, stabilumas analizatoriuje iki galiojimo pabaigos.	380	DiaSys Bilirubin-T 108119910704
	Tiriamoji analizė: Tiesioginis bilirubinas			
10.23.	Reagentas tiesioginio bilirubino koncentracijai kraujo serume nustatyti <i>su nurodytu arba lygiavėčių analizatoriumi.</i>	Tyrimo metodas –fotometris spalvinis. Reagentas turi būti jau paruoštas naudoti, stabilumas analizatoriuje iki galiojimo pabaigos.	380	DiaSys Bilirubin-D 108219910704
	Tiriamoji analizė: Šlapalas			
10.25.	Reagentas šlapalo koncentracijai kraujo serume nustatyti <i>su nurodytu arba lygiavėčių analizatoriumi.</i>	Tyrimo metodas – fermentinis UV metodas. Reagentas turi būti jau paruoštas naudoti, stabilumas analizatoriuje iki galiojimo pabaigos.	1477	DiaSys Urea 131019910704
	Tiriamoji analizė: Kreatininas			
10.27.	Reagentas kreatinino koncentracijai kraujo serume nustatyti <i>su nurodytu arba lygiavėčių analizatoriumi.</i>	Tyrimo metodas – Jaffe (kinetinis spalvinis tyrimas). Reagentas turi būti jau paruoštas naudoti, stabilumas analizatoriuje iki galiojimo pabaigos.	3530	DiaSys Creatinine 117119910704
	Tiriamoji analizė: Šlapimo rūgštis			

10.29.	Reagentas šlapimo rūgšties koncentracijai kraujo serume nustatyti su nurodytu arba lygiavėčių analizatoriumi.	Tyrimo metodas – fermentinis spalvinis. Reagentas turi būti jau paruoštas naudoti, stabilumas analizatoriuje iki galiojimo pabaigos.	340
Tiriamoji analizė: Alaninaminotransferazė (ALT)			
10.31.	Reagentas ALT koncentracijai kraujo serume nustatyti su nurodytu arba lygiavėčių analizatoriumi.	Tyrimo metodas – IFCC.	1280
Tiriamoji analizė: Aspartataminotransferazė (AST)			
10.33.	Reagentas AST koncentracijai kraujo serume nustatyti su nurodytu arba lygiavėčių analizatoriumi.	Tyrimo metodas – IFCC.	1280
Tiriamoji analizė: Šarminė fosfatazė			
10.35.	Reagentas šarminės fosfatazės koncentracijai kraujo serume nustatyti su nurodytu arba lygiavėčių analizatoriumi.	Tyrimo metodas – kinetinis fotometrinis (IFCC). Reagentas turi būti jau paruoštas naudoti, stabilumas analizatoriuje iki galiojimo pabaigos.	500
Tiriamoji analizė: P - amilazė			
10.37.	Reagentas P - amilazės koncentracijai kraujo serume nustatyti su nurodytu arba lygiavėčių analizatoriumi.	Tyrimo metodas – kinetinis fotometrinis (IFCC). Reagentas turi būti jau paruoštas naudoti, stabilumas analizatoriuje iki galiojimo pabaigos.	210
Kitos reikalingos priemonės:			
10.39.	Kiuvečių ir adatų plovimo tirpalas		
	Šarminis Ploviklis		
	Šarminis Ploviklis		
	Kalibratorius Universalus		
	Kontrolinis serumas N		

DiaSys Uric Acid 130019910704	
DiaSys ALT/GPT 127019910704	
DiaSys ASAT/GOT 126019910704	
DiaSys ALP 104419910704	
DiaSys P- amylase 105519910930	
Hitergent 1555448	
NaOH tirpalas	
NaOH tirpalas	
DiaSys TruCal U	
DiaSys TruLab N	

Tiriamoji analizė: Bendras šlapimo tyrimas					
14.1.	10 parametų šlapimo tyrimas	400			BioMaxima, Šlapimo juostelės BM
	...Reagentai ir/ar papildomos priemonės, reikalingos tyrimui atlikti su				
	Šlapimo Kontrolė				BioMaxima, Šlapimo
	popierius terminis				BioMaxima, popierius
14 pirkimo dalies bendra suma € (su PVM)					316,41
PASTABOS:					
1. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (rašyti) 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 paženklinėti 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.					