



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

Viešajai įstaigai Pasvalio PASPC

PASIŪLYMAS

DĖL LABORATORINIŲ REAGENTŲ IR PRIEMONIŲ TYRIMAMS ATLIKTI, SU ĮSTAIGOS TURIM AIS ARBA PANAUDAI SUTEIKIAM AIS TIEKĖJŲ ANALIZATORIAIS, PARDAVIMO

Pirkimo Nr. 43397

2019-05-06 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**

REAGENTŲ IR PRIEMONIŲ TYRIMAMS SU ĮSTAIGOS TURIMAIS ARBA TIEKĖJO PANAUDAI SUTEIKIAMAIS ANALIZATORIAIS ATLIKTI TECHINĖ SPECIFIKACIJA

Techninės specifikacijos pateikimo reikalavimai:

Kartu su užpildyta techninės specifikacijos forma turi būti pateikti siūlomų prekių aprašymai (nurodomas prekes 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. Siūlomas analizatorius turi turėti prijungimo prie ESIS sistemos galimybe.

IV. Ketvirtoji dalis

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

Analizatorius „NYCOCARD READER II“, yra VŠĮ Pasvalio PASPC poliklinikos nuosavybė.

Sīļomi reagentai ir eksplotacīnēs priemonēs turi būtī oriģinalūs, pagaminti analizatorius gamintojo. Jeigu sīļomas lygiavertis analizatorius panaudos būdu, jo reagentai ir eksplotacīnēs priemonēs turi būtī oriģinalūs, pagaminti sīļomas analizatorius gamintojo ir atitiktī kokybinius bei tehninius reikalavimus (pateikti nuorodā dokumentacijoje ir gamintojo patvirtinimą). Panaudos būdu sīļomas lygiavertis analizatorius turi būtī ne senesnis nei 3 metų (iki viešojo konkurso pasiūlymų pateikimo termino). Visos sīļomo lygiavertio analizatoriaus, jo reagentų ir reikalingų papildomų priemonių instrukcijos turi būtī pateiktos lietuvių ir anglų kalbomis. Būtinās CE ženklīnimas ir sertifikatas, techninio aptarnavimo sertifikatas, gamintojo atstovavimo Lietuvoje dokumentas. Vertinama tik pilna pirkimo dalis, atitinkanti nurodytus kokybinius bei techninius reikalavimus

[illegible]

4.2.	Albuminas šlapime (mikroalbuminas)	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 ± 2SD ribose.	200	Mėginys ne daugiau kaip 50µL šlapimo. Albumino matavimo ribos 5 - 200 mg/l. Yra 2 lygių kontrolė (N ir P) Referentinės kontrolės reikšmės ± 2SD ribose. Nycocard U-albumin metodika	9	1x24 T	84,00	88,20	793,80	Nycocard U- Albumin (kiekybinis mikroalbuminų tyrimas), Kat. Nr.1116091, Alere International Limited
					3	2x1 ml	40,00	42,00	126,00	Nycocard U- Albumin (mikroalbuminų šlapime) kontrolė. Kat. Nr.1114358. Alere International Limited
4 pirkimo dalies bendra suma € (su PVM)										5.581,80

PASTABOS:

1. Visos siūlomos prekės, reagentai bei priemonės turi būti originalios arba lygiavertės, su analizatoriaus gamintojo adaptacijos protokolais, tinkamos darbui su nurodytu analizatoriumi, į kurį įšį Pasvalio PASPC turi nuosavybės teisę.
2. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (rašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimui atlikti.
3. Tiekėjas privalo pateikti reikalingą reagentų, kontrolinių medžiagų (atliekant kasdieninę kokybės kontrolę) ir kitų priemonių kiekį nurodytam preliminariam tyrimų skaičiui per 12 mėn. atlikti.
4. Reagentai ir papildomos medžiagos /priemonės turi būti paženklini CE ženklu pagal in vitro diagnostikos medicinos prietaisų direktyvą, IVDD 98/79/EC atitikties deklaraciją.
5. Pirkėjas neįsipareigoja nupirkti viso prekių kiekio. Pirkėjas pasilieka teisę pirkti didesnius ar mažesnius prekių kiekius, priklausomai nuo poreikio.
6. Tiekėjas gali teikti pasiūlymą reagentams bei priemonėms kartu su analizatoriums panauda.

V-VIII. dalys - nesiūlome

IX. Devintoji dalis

REAGENTAI IR REIKALINGOS PRIEMONĖS KRAUJO KREŠĖJIMO TYRIMAMS ATLIKTI SU AUTOMATINIŲ ANALIZATORIUMI „STA SATELLITE“ (ARBA LYGIAPERČIU)

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. Tiekiąs, pasiūlęs analizatorių pagal panaudos sutartį, privalo apmokėti visas išlaidas susijusias su analizatoriaus prijungimu prie įstaigoje esamos informacinės sistemos ESIS. 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	Preliminarus tyrimų skaičius per metus	Kokybinių ir techninių reikalavimų atitikimo pagrindimas (būtina pateikti tiksliai nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje)	Reagentų ir priemonių kiekis (ml/vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Siūlomos pakuotės fiksuota kaina € be PV/M	Siūlomos pakuotės fiksuota kaina € su PV/M	Iš viso suma € su PV/M	Gamintojo pavadinimas, komercinis prekės pavadinimas
Tiriamoji analizė: Protrombino komplekso (II,VII ir X kraujo krešėjimo faktorių) aktyvumas										
9.1.	Reagentas protrombino komplekso (II-VII-X krešėjimo faktorių) aktyvumui nustatyti STA Satellite analizatoriumi	Tyrimo metodas – Owren'o (protrombino-prokonvertino). Reagentas turi būti neįtaurus heparinui iki 1 IU/ml, gamintojo sukalibruotas kiekvienai partijai. Tiriamasis mėginys – citruota plazma: hemolizinė in vivo, lipeminė, iktėrinė.	7550	Tyrimo metodas – Owren'o (protrombino-prokonvertino). Reagentas: neįtaurus heparinui iki 1 IU/ml, gamintojo sukalibruotas kiekvienai partijai. Tiriamasis mėginys – citruota plazma: hemolizinė in vivo, lipeminė, iktėrinė. STA SPA+ metodika, brošiūra "Matuojamos plazmos", 10 lapas	76	10 ml	36,15	37,96	2.884,77	STA SPA+, kat. Nr. 00330. Diagnostica Stago, Prancūzija
9.2.	Bufėris protrombino komplekso (II-VII-X krešėjimo faktorių) aktyvumui nustatyti				20	15 ml	6,3	6,62	132,30	STA Owren Koller, kat. Nr. 00360. Diagnostica Stago, Prancūzija
Tiriamoji analizė: Aktyvintas dalinis trombolastino laikas (ADTL)										
9.3.	Reagentas aktyvintam daliniam trombolastino laikui (ADTL) nustatyti STA Satellite analizatoriumi	Reagentas turi būti jau paruoštas naudoti, stabilumas analizatoriuje ≥ 7 d., pakuotė ≤ 5 ml. Aktyvatorius - poliferolis. Jautrus faktorių stakai, heparinui, lupus antikoagulantams	1600	Reagentas paruoštas naudoti, stabilumas analizatoriuje 8 d., pakuotė 4 ml. Aktyvatorius - poliferolis. Jautrus faktorių stakai, heparinui, lupus antikoagulantams	27	4 ml	32,95	34,60	934,13	STA CEPHASCREEN 4, kat. Nr. 00308. Diagnostica Stago, Prancūzija

9.4.	<i>Bufėris aktyvintam daliniam tromboplastino laikui (ADTL) nustatyti</i>	Tiriamasis mėginys – citruota plazma: hemolizinė in vivo, lipeminė, ikterinė.	Tiriamasis mėginys – citruota plazma: hemolizinė in vivo, lipeminė, ikterinė. STA Cephascreeen metodika, brošiūra "Matuojamos plazmos", 10 lapas	9	15 ml	6	6,30	56,70	STA CaCl2 0.025 M, kat. Nr. 00367. Diagnostica Stago, Prancūzija
Kitos reikalingos priemonės:									
9.5.	Kontrolinė medžiaga protrombino komplekso (II-VII-X KF) aktyvumo ir ADTL tyrimams atlikti.	Viena (bendra) dviejų lygių -žinomų verčių kontrolė protrombino komplekso aktyvumo ir ADTL analitėms.	Iš viso – 5600 tyrimų.	Viena (bendra) dviejų lygių -žinomų verčių kontrolė protrombino komplekso aktyvumo ir ADTL analitėms.	24	2x2 ml	99,33	2.383,92	STA ROUTINE QC 2ml, kat. Nr. 00554. Diagnostica Stago, Prancūzija
9.6.	<i>Adatos plovimo tirpalas</i>				30	15 ml	7,95	250,43	STA Desorb U, kat. Nr. 00975. Diagnostica Stago, Prancūzija
9.7	<i>Analizatoriaus plovimo tirpalas</i>				10	2,5 L	55,65	556,50	STA CLEANER SOLUTION, kat. Nr. 00973. Diagnostica Stago, Prancūzija
9.8	<i>Kiuvetės su rutuliukais</i>				43	220 vnt.	114,14	4.907,81	STA Satellite kiuvetės, kat. Nr. 39430. Diagnostica Stago, Prancūzija
9.9	<i>Megintuvėliai su dangteliu</i>				1	500 vnt.	73,50	73,50	Megintuvėliai Satellite su dangteliu, kat. Nr. 4092. Diagnostica Stago, Prancūzija
9.10	<i>Terminis popierius</i>				10	1 vnt.	3,15	31,50	Terminis popierius 110x25, kat. Nr. 110.25
9 pirkimo dalies bendra suma € (su PVM)								12.211,55	
PASTABOS:									
1. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (įrašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimams atlikti.									
2. Reagentai ir papildomos medžiagos/ priemonės turi būti paženklini CE ženklu ir atitikti nurodytus techninius bei kokybinius reikalavimus.									
3. Visi siūlomi reagentai, kontrolės ir eksploatacinės priemonės turi būti pagaminti vieno gamintojo, su brūkšniniais kodais, tinkami „STA Satellite“ (arba lygiagrečiam) analizatoriui (pateikti nuorodas dokumentacijoje ir gamintojo patvirtinimą).									
4. Pirmosios pirkimo dalies lentelės eilučių skaičius neribojamas (jų reikia įtraukti tiek, kad būtų užtikrintas kokybiškas ir patikimas visų nurodytų tyrimų atlikimas).									
5. Siūlomas analizatorius turi turėti prijungimo prie ESIS sistemos galimybę.									

Nesiūlomos pirkimo dalys iš pasiūlymo formos turi būti pašalintos.

Kartu su pasiūlymu pateikiami šie dokumentai:

Eil. Nr.	Pateiktų dokumentų pavadinimas	Dokumento puslapių skaičius
1.	EBVPD	13
2.	Įgaliojimas pasirašyti konkurso dokumentus	1
3.	Siūlomų prekių aprašymai ir CE deklaracijų kopijos	155
4.	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.	Pasiūlymas (pirkimo dalį sudarančių atskirų prekių kainos (vieneto ir viso kiekio))	1
2.	Siūlomų prekių aprašymai ir CE deklaracijų kopijos	4

Direktorius pavaduotoja administravimui



Genovaitė Adakauskienė