



UŽDAROJI AKCINĖ BENDROVĖ
DIAGNOSTINĖS SISTEMOS

Kalvarijų sodų 1-oji g. 2, LT-08315, Vilnius, tel.: (5) 274 04 94, faks.: (5) 277 76 20
el. paštas diagnostines.sistemas@diagnosis.com

Įmonės kodas 122263421, PVM mokėtojo kodas LT222634219
a/s Nr. LT907044060001121835, AB SEB bankas PVM kodas LT 222634219
Duomenys apie įmonę kaupiami Valstybės įmonėje Registrų centras

PASIŪLYMAS

LABORATORINIAI REAGENTAI IR PRIEMONĖS TYRIMAMS ATLIKTI, SU VŠĮ PASVALIO PIRMINĖS ASMENS SVEIKATOS PRIEŽIŪROS CENTRO TURIMAIŠ ARBA PANAUDAI SUTEIKIAMAIŠ TIEKĖJŲ ANALIZATORIAMS

2024-08-21

Vilnius

Pasvalio rajono savivaldybės administracija
Vytauto Didžiojo a. 1, 39143 Pasvalys

1. INFORMACIJA APIE TIEKĖJĄ

Tiekėjo pavadinimas	UAB „Diagnostinės sistemos“
Tiekėjo adresas, juridinio asmens kodas	Kalvarijų sodų 1-oji g. 21 LT-08315 Vilnius, 122263421
Už pasiūlymą atsakingo asmens vardas, pavardė	Viešųjų pirkimų koordinatorė Regina Žlabytė
Telefono numeris	8 5 2740 494
El. pašto adresas	diagnostines.sistemas@diagnosis.com

2. INFORMACIJA APIE ŪKIO SUBJEKTUS, KURIŲ PAJĖGUMAIŠ TIEKĖJAS REMIASI, KAD ATITIKTŲ PERKANČIOSIOS ORGANIZACIJOS KELIAMUS KVALIFIKACIJOS REIKALAVIMUS (JEIGU TOKIE REIKALAVIMAI KELIAM) - nėra

3. INFORMACIJA APIE SUBTIEKĖJUS IR JIEMS PERDUODAMA VYKDYTI SUTARTIES DALIS - nėra

4. PASIŪLYMO KAINA

4.1. Pasiūlyme kaina nurodomos eurais. Jeigu pasiūlymose kainos nurodytos užsienio valiuta, jos turi būti perskaičiuojamos į eurus pagal Europos Centrinio Banko skelbiamą orientacinį euro ir užsienio valiutų santykį, o tais atvejais, kai orientacinio euro ir užsienio valiutų santykio Europos Centrinis Bankas neskelbia, – pagal Lietuvos banko nustatomą ir skelbiamą orientacinį euro ir užsienio valiutų santykių pasiūlymų pateikimo dieną.

4.2. Apskaičiuojant kainą, turi būti atsižvelgta į visą pirkimo dokumentuose nurodytą pirkimo objekto apimtį ir reikalavimus, kainos sudėtinės dalis ir pan. PVM nurodomas atskirai. Jei tiekėjas yra ne PVM mokėtojas, turi apie tai nurodyti pasiūlyme, nurodant teisinį pagrindą. Tiekėjas turi įvertinti ar sutarties vykdymo metu netaps PVM mokėtoju. Jei tiekėjas vykdydamas sutartį taps PVM mokėtoju, pasiūlyme turi nurodyti kainą su PVM. Pasiūlymų kainos bus vertinamos ir lyginamos su visais mokesčiais, įskaitant PVM. Tuo atveju, kai mokesčius reguliuojančių įstatymų ir jų įgyvendinamųjų teisės aktų nustatyta tvarka perkancioji organizacija pati turi sumokėti PVM į valstybės biudžetą už išgytą pirkimo objektą, šis mokeskis įskaičiuojamas į pasiūlymo kainą (jeigu tiekėjas jo neįskaičiavo pateikiant pasiūlymą, palyginimo tikslais įskaičiuoja pati perkancioji organizacija). Į pasiūlymo kainą privalo būti įskaičiuoti visi mokesčiai bei visos kitos Tiekėjo patirtos ir (ar) galimos patirti tiesioginės ir netiesioginės išlaidos ir mokesčiai, susiję su pirkimo objekto tiekimu, įskaitant, bet neapsiribojant (išskyrus tuos atvejus, kai pirkimo dokumentuose aiškiai nurodyta, kad tam tikros konkrečios išlaidos neturi būti įskaičiuotos į Sutarties kainą):

- 4.2.1. transportavimo išlaidas;
- 4.2.2. pakavimo, pakrovimo, tranzito, iškrovimo, išpakavimo, tikrinimo, draudimo ir kitas su pirkimo objekto tiekimu susijusias išlaidas;
- 4.2.3. visas su dokumentų, kurių reikalauja Pirkėjas, rengimu ir pateikimu susijusias išlaidas;
- 4.2.4. išlaidos licencijoms, patentams, leidimams ir pan.
- 4.2.5. elektroninių sąskaitų teikimo išlaidos.

Mes siūlome šias prekes:

L. Pirmoji pirkimo dalis - nesūlome

II. Antroji pirkimo dalis

2.1. REAGENTAI IR REIKALINGOS PRIEMONĖS BIOCHEMINIAMS TYRIMAMS ATLIKTI ANALIZATORIUMI „NYCOCARD READER II“.

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

Siūlomi reagentai ir eksploatacinės priemonės turi būti originalūs, pagaminti analizatoriaus gamintojo ir atitikti kokybinius bei techninius reikalavimus (pateikti nurodą dokumentacijoje ir gamintojo patvirtinimą). Visos siūlomo lygiavėčio analizatoriaus, jo reagentų ir reikalingų papildomų priemonių instrukcijos turi būti pateiktos lietuvių ir anglų kalbomis. Būtinai CE ženklintas ir sertifiktas, techninio aptarnavimo sertifikatas. Vertinama tik pilna pirkimo dalis, atitinkanti nurodymus kokybinius bei techninius reikalavimus.

Eil. Nr.	Reagentų pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarus tyrimų skaičius (įskaitant kasdieninius 2 tyrimų kontrolinius tyrimus per 24 mėn.)	Kokybinių ir techninių reikalavimų atitikimo pagrindimas (būtiną pateikti tikslią 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 € be PVM	Gaminio pavadinimas, komercinis prekės pavadinimas
Tiriamoji analizė: C- reaktyvusis baltymas										



UŽDAROJI AKCINĖ BENDROVĖ
DIAGNOSTINĖS SISTEMOS

TIKSLINTA 2024.09.11

Pasvalio rajono savivaldybės administracija	2024-09-12
Viešojo pirkimo komisijai	I 2024-09-11 Nr. ARB-1454

DĖL VIEŠOJO PIRKIMO „Laboratoriniai reagentai ir priemonės tyrimams atlikti su VŠĮ Pasvalio pirminės asmens sveikatos priežiūros centro turimais arba panaudai suteikiamais tiekėjų analizatoriais“ (pirkimo Nr. 734540) PASIŪLYMO PATIKSLINIMO

UAB „Diagnostinės sistemos“ tikslina pasiūlymą 2 pirkimo daliai:

Eil. Nr.	Reagentų pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarus tyrimų skaičius (įskaitant kasdieninius 2 lygių kontrolinius tyrimus per 24 mėn.)	Kokybinių ir techninių reikalavimų atitikimo pagrindimas (būtina pateikti tikslų 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 € be PVM	Gamintojo pavadinimas, komercinis prekės pavadinimas
Tiriamoji analizė: C- reaktyvinis baltymas										
2.1.	CRB ... Reagentai, kontrolinė medžiaga ir/ar papildomos priemonės, reikalingos tyrimui atlikti su Nycocard Reader II analizatoriumi arba kitu lygiavėčių analizatoriumi (	Mėginyms kapiliarinis ir veninis kraujas, ne daugiau kaip 5 μl. Matavimo ribos ne siauresnės 8-200 mg/l. Matavimo laikas ne daugiau 2 min.. Pateikiama 2 lygių kontrolė (N ir P) Referentinės kontrolės reikšmės ± 2SD ribose.	700	Mėginyms kapiliarinis ir veninis kraujas, ne daugiau kaip 5 μl. Matavimo ribos ne siauresnės 8-200 mg/l. Matavimo laikas ne daugiau 2 min.. Pateikiama 2 lygių kontrolė (N ir P) Referentinės kontrolės reikšmės ± 2SD ribose.	15	48 T	124,80	131,04	1.872,00	NYCOCARD CRP (kriekybimis CRP tyrimas). Kat. Nr. 1116924. Abbott

Eil. Nr.	Reagentų pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarus tyrimų skaičius (įskaitant kasdieninius 2 lygių kontrolinius tyrimus per 24 mėn.)	Kokybinių ir techninių reikalavimų atitikimo pagrindimas (būtina pateikti tikslių 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 € be PVM	Gamintojo pavadinimas, komercinis prekės pavadinimas
	CRB kontrolė	Referencinės kontrolės reikšmės $\pm 2SD$ ribose.		Nycocard CRP brošiūra 2 min., metodika Nycocard CRB, 6,7 lapai, Metodika CRB kontrolė	24	2x0,5 ml	24,00	25,20	576,00	Nycocard/Afinion CRB kontrolė. Kat. Nr. 1116785. Abbott
	Kapiliarai				7	200 vnt.	35,00	36,75	245,00	Nycocard kapiliarai 5 mkl. Kat. Nr. 1116953. Abbott
					2 pirkimo dalies bendra suma € (be PVM)		2.693,00			
					2 pirkimo dalies PVM		134,65			
					2 pirkimo dalies bendra suma € (su PVM)		2.827,65			

Pasiūlymo kaina be PVM/įkainiai be PVM nesikeičia.

Aisiprašome už netikslumus.

Pagarbiai,
Viešųjų pirkimų koordinatore
8 5 2740 494

Regina Žlabytė

2.1.	CRB ... Reagentai, kontrolinė medžiaga ir/ar papildomos priemonės, reikalingos tyrimui atlikti su Nycocard Reader II analizatoriumi arba kitų lygiavėčių analizatoriumi (	Mėginys kapiliarinis ir veninis kraujas, ne daugiau kaip 5 μl. Matavimo ribos 8- ne stairesnės 8- 200 mg/l. Matavimo laikas ne daugiau 2 min.. Turi būti 2 lygių kontrolė (N ir P)	700	Mėginys kapiliarinis ir veninis kraujas, ne daugiau kaip 5 μl. Matavimo ribos ne stairesnės 8-200 mg/l. Matavimo laikas ne daugiau 2 min.. Pateikiama 2 lygių kontrolė (N ir P) Referentinės kontrolės reikšmės ± 2SD ribose.	15	48 T	124,80	131,04	1.872,00	NYCOCARD CRP (kiekybinis CRP tyrimas). Kat. Nr. 1116924. Abbott
	CRB kontrolė	Referentinės kontrolės reikšmės ± 2SD ribose.		Nycocard CRP brošiūra 2 min., metodika Nycocard CRB, 6,7 lapai, Metodika CRB kontrolė	24	2x0,5 ml	24,00	21,00	576,00	Nycocard/Afinion CRB kontrolė. Kat. Nr. 1116785. Abbott
	Kapiliarai				7	200 vnt.	35,00	39,90	245,00	Nycocard kapiliarai 5 mkl. Kat. Nr.1116953. Abbott
					2 pirkimo dalies bendra suma € (be PVM)		2.693,00			
					2 pirkimo dalies PVM		130,90			
					2 pirkimo dalies bendra suma € (su PVM)		2.748,90			

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 VŠĮ Pasvalio PASPC turi nuosavybės teisę.
2. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (įrašyti) 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 24 mėn. atlikti.
4. Reagentai ir papildomos medžiagos / priemonės turi būti paženklinėti CE ženklu ir atitikti Reglamentą (ES) 2017/746.
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 analizatoriaus panauda.

2.2. BIOCHEMINIS ANALIZATORIUS „NYCOCARD READER II“ Siūlomi reagentai VŠĮ Pasvalio PASPC poliklinikos nuosavybėje esančiam analizatoriui.

III. Trečioji pirkimo dalis. Nesiūlome

IV. Ketvirtoji pirkimo dalis. Nesiūlome

V. Penktoji pirkimo dalis. Nesiūlome

VI. Šeštoji pirkimo dalis

6.1. REAGENTAI IR REIKALINGOS PRIEMONĖS KRAUJO KREŠĖJIMO TYRIMAMS ATLIKTI SU AUTOMATINIU ANALIZATORIUMI „STA SATELLITE“ (ARBA LYGIAVĖČIU)

Siūlomi reagentai ir eksploatacinės priemonės turi būti originalūs, pagaminti analizatoriaus gamintojo. Jeigu siūlomas lygiavertis analizatorius 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). Visos siūlomo lygiavėčio analizatoriaus, jo reagentų ir reikalingų papildomų priemonių instrukcijos turi būti pateiktos lietuvių ir anglų kalbomis. Būtinai CE ženklintas ir sertifikatas, techninio aptarnavimo sertifikatas. Vertinama tik pilna pirkimo dalis, atitinkanti nurodytus kokybinius bei techninius reikalavimus.

[illegible]

6.5.	Kontrolinė medžiaga (PL) ir ADTL tyrimams atlikti.	Viena (bendra) dviejų lygių -žinomų verčių kokybės kontrolė PL ir ADTL analitėms.	Iš viso - 5 600 tyrimų.	Viena (bendra) dviejų lygių -žinomų verčių kokybės kontrolė PL ir ADTL analitėms. Metodiką STA Routine QC 2 ml	60	2,5 ml	107,20	112,56	6.432,00	STA ROUTINE QC 2ml, kat. Nr. 00554. Diagnostica Stago, Prancūzija
6.6.	Adatos plovimo tirpalas				66	15 ml	9,00	9,45	594,00	STA Desorb U, kat. Nr. 00975. Diagnostica Stago, Prancūzija
6.7	Analizatoriaus plovimo tirpalas				18	2,5 L	60,30	63,315	1.085,40	STA CLEANER SOLUTION, kat. Nr. 00973. Diagnostica Stago, Prancūzija
6.8	Kiuvetės su rutuliukais				65	220 vnt.	125,00	131,25	8.125,00	STA Satellite kiuvetės, kat. Nr. 39430. Diagnostica Stago, Prancūzija
6.9	Mėgintuvėliai su dangteliais				4	500 vnt.	72,00	87,12	288,00	Mėgintuvėliai Satellite su dangteliais, kat. Nr. 4092. Deltalab S. A., Ispanija
6.10	Terminis popierius				15	1 vnt.	3,00	3,63	45,00	Terminis popierius 110x25, kat. Nr. 110.25
					6 pirkimo dalies bendra suma € (be PVM)					24.937,60
					6 pirkimo dalies PVM					1300,16
					6 pirkimo dalies bendra suma € (su PVM)					26.237,76

PASTABOS:

1. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (rašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimams atlikti.
2. Reagentai ir papildomos medžiagos / priemonės turi būti paženklinėti 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. Tiekėjas privalo pateikti reikalingą reagentų, kontrolinių medžiagų (atliekant kasdieninę kokybės kontrolę) ir kitų priemonių kieki nurodytam preliminariam tyrimų skaičiui per 24 mėn. atlikti.
5. Pirmosios pirkimo dalies lentelės eilučių skaičius neribojamas (jų reikia įtraukti tiek, kad būtų užtikrintas kokybiškas ir patikimas visų nurodytų tyrimų atlikimas).

6.7 REIKALAVIMAI LYGLIAVĖČIAM AUTOMATINIAM KREŠĖJIMO SISTEMOS ANALIZATORIUI

Vertinamas tik visus kokybinius ir techninius reikalavimus atitinkantis pasiūlymas.

Eil. Nr.	Parametrai	Parametrų techniniai reikalavimai	Reikalavimų atitikimas (būtina nurodyti tikslų nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje (dokumentacijoje tiksliai pažymintas techninis parametras) STA Satellite, (Diagnostica Stago, Prancūzija)
1.	Analizatoriaus duomenys	Analizatoriaus tipas, modelis, gamintojas	Automatinis krešėjimo sistemos analizatorius. Brošiūra STA Satellite, 1 lapas
2.	Analizatoriaus tipas	Automatinis krešėjimo sistemos analizatorius	1. Chronometrinis: elektromagnetinis mechaninis, leidžiantis iširti be papildomų procedūrų normalius ir / ar bet kokią lygio lipeminius, hemolizuotus, iktierinius plazmos mėginius. 2. Kolorimetris 3. Imunoturbidimetris
3.	Matavimo principai	1. Chronometrinis: elektromagnetinis mechaninis arba lygiavertis, leidžiantis iširti be papildomų procedūrų normalius ir / ar bet kokią lygio lipeminius, hemolizuotus, iktierinius plazmos mėginius. 2. Kolorimetris 3. Imunoturbidimetris	1. Chronometrinis: elektromagnetinis mechaninis, leidžiantis iširti be papildomų procedūrų normalius ir / ar bet kokią lygio lipeminius, hemolizuotus, iktierinius plazmos mėginius. 2. Kolorimetris 3. Imunoturbidimetris. Brošiūra STA Satellite, 1 lapas, brošiūra "Matuojamos plazmos", 10 lapas
4.	Tiriamieji mėginiai	Atliekant PL ir ADTL tyrimus, analizatorius turi iširti visus citruotos plazmos mėginius: normalius, lipeminius, hemolizuotus, iktierinius, drumstus. Būtina funkcija - mėginį perversi į skubaus mėginio statusą nelaukiant tyrimų ciklo pabaigos ir jį iširti. -Būtinai automatinis mėginio praskiedimas. - Mėginių talpa: ne mažiau 20 vietų	Atliekant PL ir ADTL tyrimus, analizatorius iširia visus citruotos plazmos mėginius: normalius, lipeminius, hemolizuotus, iktierinius, drumstus. Brošiūra "Matuojamos plazmos", 10 lapas Yra funkcija - mėginį perversi į skubaus mėginio statusą nelaukiant tyrimų ciklo pabaigos ir jį iširti. Brošiūra STA Satellite, 2 lapas -Yra automatinis mėginio praskiedimas. Brošiūra STA Satellite, 2 lapas - Mėginių talpa: 20 vietų. Brošiūra STA Satellite, 2 lapas
5.	Matavimo sistema	Atliekant PL ir ADTL tyrimus rezultatas turi būti gaunamas iš vieno matavimo be papildomų procedūrų. Vienam tyrimui naudojama viena matavimo laikmena. Analizatorius turi išduoti patikimą rezultatą, reakcijos metu susidarius tiek normalios, tiek ir silpnos struktūros krešuliui (disfibrinogenemijos, antikoagulantų perdozavimo bei kitais atvejais)	Atliekant PL ir ADTL tyrimus rezultatas gaunamas iš vieno matavimo be papildomų procedūrų. Vienam tyrimui naudojama viena matavimo laikmena. Analizatorius išduoda patikimą rezultatą, reakcijos metu susidarius tiek normalios, tiek ir silpnos struktūros krešuliui (disfibrinogenemijos, antikoagulantų perdozavimo bei kitais atvejais). . Brošiūra STA Satellite, 1 lapas; Brošiūra "Matuojamos plazmos", 10 lapas Yra funkcionalumas:
6.	Reagentų ir matavimo laikmenų valdymas	Būtinai funkcionalumas: - reagentų patalpinimas į bet kurią reagentų talpos poziciją- daugiau nei vieno tos pačios rūšies reagento buteliuko patalpinimas, užtikrinantis nenutrūkstantį ištyrimo procesą - pastovus reagentų, skysčių, matavimo laikmenų kiekio sekimas ir informavimas apie jų trūkumą.	- reagentų patalpinimas į bet kurią reagentų talpos poziciją- daugiau nei vieno tos pačios rūšies reagento buteliuko patalpinimas, užtikrinantis nenutrūkstantį ištyrimo procesą. - pastovus reagentų, skysčių, matavimo laikmenų kiekio sekimas ir vartotojo informavimas apie jų trūkumą. Brošiūra STA Satellite, 2 lapas
7.	Vienkartinės matavimo laikmenos	Vienkartinės matavimo laikmenos turi būti analizatoriaus gamintojo, talpinamos į analizatorių ne mažiau kaip po 200 vnt.	Vienkartinės matavimo laikmenos analizatoriaus gamintojo, talpinamos į analizatorių po 220 vnt. Brošiūra STA Satellite, 2 lapas
8.	Duomenų atsekamumas	Privalomas brūkšnių kodų skaitytuvas, identifikuojantis ne mažiau , kaip šiuos parametrus: pavadinimą, kodą, partijos Nr., stabilumą analizatoriuje, galiojimo laiką, turį, kalibracijos duomenis, kontrolinių medžiagų duomenis.	Yra brūkšnių kodų skaitytuvas, identifikuojantis šiuos parametrus: pavadinimą, kodą, partijos Nr., stabilumą analizatoriuje, galiojimo laiką, turį, kalibracijos duomenis, kontrolinių medžiagų duomenis. . Brošiūra STA Satellite, 2 lapas, Reagentų ir kontrolinių medžiagų, skynius „Rinkinio sudėtis“
9.	Komplektacija	Turi būti spausdintuvas, monitorius, srovės/įtampos stabilizatorius	Integruotas spausdintuvas, monitorius ir srovės/įtampos stabilizatorius bus pateikiami

VIII. Aštuntoji pirkimo dalis - nesūlome

9. **PIRKIMO DALIS. REAGENTAI IR PRIEMONĖS IMUNOCHEMINIAMS TYRIMAMS (ANALIZATORIUS TYRIMAMS ATLIKTI PATEIKIAMAS PANAUDAI)**

Vertinamas tik pilnas pasiūlymas, pilnai atitinkantis kokybinius ir techninius reikalavimus. Pirkimo dalis perkama iš vieno tiekėjo

Eil. Nr.	Reagentų pavadinimas	Kokybiniai ir techniniai reikalavimai	Preliminarus tyrimų skaičius per 24 mėn.	Kokybinių ir techninių reikalavimų atitikimo pagrindimas (būtiną pateikti tikslų 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 € be PVM	Gamintojo pavadinimas, komercinis prekės pavadinimas
Tiriamoji analizė: C reaktyvusis baltymas (CRB)										
9.1.	C reaktyvusis baltymas (CRB)	CRB matavimo ribos iš pilno kraujo ne stairesnės nei 5-200 mg/l. CRB vertė - automatiškai	9566	CRB matavimo ribos iš pilno kraujo 5-200 mg/l. CRB vertė - automatiškai	638	1x15 T	48,00	50,40	30.624,00	Afinion CRB testų rinkinys. Kat. Nr. 1116787. Abbott
9.1.1	CRB kontrolinė plazma	- koreguojama, atsižvelgiant į mėginio hematokrito vertę. Bilirubino koncentracija mėginyje iki 500 µmol/L, 500 µmol/L, trigliceridai iki 8 mmol/L, cholesterolis iki 10 mmol/L, leukocitozė iki 45x10 ⁹ /L neturi turėti įtakos CRB koncentracijos matavimui. Tyrimas turi būti nejautus Reumatoidiniam faktoriui.		mėginyje iki 500 µmol/L, trigliceridai iki 8 mmol/L, cholesterolis iki 10 mmol/L, leukocitozė iki 45x10 ⁹ /L neturi įtakos CRB koncentracijos matavimui. Tyrimas nejautus Reumatoidiniam faktoriui. Metodika Afinion CRB, 8, 9 lapai	24	2x0,5 ml	24,00	25,20	576,00	Nycocard/Afinion CRB kontrolė. Kat. Nr. 1116785. Abbott
Tiriamoji analizė: ACR (albumino kreatinino santykis)										
9.2.	ACR (albumino kreatinino santykis)	Matavimo intervalas ne siauresnis nei: Albuminas 5- 200 mg/l, kreatininas 16-16-	200	Matavimo intervalas ne siauresnis nei: Albuminas 5-200 mg/l, kreatininas 16-340 mg/dL Afinion ACR metodika, 8 lapas	40	1x15 T	75,00	78,75	3.000,00	Afinion ACR testų rinkinys. Kat. Nr. 1116781. Abbott
9.3.	ACR kontrolė				13	2x1 ml	36,00	37,80	468,00	Afinion ACR kontrolė. Kat. Nr. 1116779. Abbott
9 pirkmio dalies bendra suma € (be PVM)									34.668,00	
9 pirkmio dalies PVM									1.733,40	
9 pirkmio dalies bendra suma € (su PVM)									36.401,40	

PASTABOS:

1. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (įrašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimui atlikti.
2. Pateikti reikalingą reagentų, kitų priemonių ir kontrolinių medžiagų (atliekanti kasdieninę 2-jų lygių kokybės kontrolę) kiekį, numatomam nurodytam tyrimų skaičiui per 24 mėn. atlikimui.
3. Reagentai ir papildomos medžiagos / priemonės turi būti paženklinėti CE arba hygiaverčių ženklu.
4. Visos siūlomos prekės turi būti originalios, tinkamos darbei siūlomiems analizatoriams.

REIKALAVIMAI IMUNOCHEMINIAM ANALIZATORIUI PANAUDAI. (NE SENESNIS NEI 4 METAI)

Vertinamas pasiūlymas, pilnai atitinkantis kokybinius ir techninius reikalavimus. Pirkimo dalis perkama iš vieno tiekėjo		Parametrai	Parametrų techniniai reikalavimai	Siūlomos įrangos parametrai atitiktas su nuoroda į gaminio dokumentaciją (dokumentacijoje tiksliai pažymimas techninis parametras)
1.	Analizatoriaus tipas, paskirtis		Imunocheminis, skirtas profesionaliam naudojimui	Imunocheminis, skirtas profesionaliam naudojimui Afinion (Abbott) Afinion 2 naudojimo instrukcija, 5, 7 lapai
2.	Tyrimo metodas		Kietos fazės imunocheminis	Kietos fazės imunocheminis. Afinion CRB metodika 4 lapas.
3.	Reikalavimai mėginiui		Mėginių sistema - be papildomo rankinio mėginio paruošimo. Atsakymas pateikiamas mg/l. Matavimas – automatinis. Mėginio tipas: kapiliarinis kraujas (CRB), šlapimas (ACR). Tyrimui reikalingas tiriamosios medžiagos kiekis CRB ne daugiau kaip 5 µl.	Mėginių sistema - be papildomo rankinio mėginio paruošimo. Atsakymas pateikiamas mg/l. Matavimas – automatinis. Mėginio tipas: kapiliarinis kraujas (CRB), šlapimas (ACR). Tyrimui reikalingas tiriamosios medžiagos kiekis CRB 2,5 µl. Afinion CRB metodika 5, 6 lapai. Afinion ACR metodika, 4, 7 lapas
4.	Reikalavimai testui		Vienkartinės kasetės, skirtos atskiram tyrimui, žymėtos brūkšniniais kodu. Kasetėse turi būti visi reagentai būtini atlikti tyrimui. Kiekvienoje kasetėje partijoje turi būti kalibravimo duomenys, saugomi brūkšninio kodo etiketėje. Matavimas – automatinis. Tyrimo atlikimo laikas 3 min (CRB).	Vienkartinės kasetės, skirtos atskiram tyrimui, žymėtos brūkšniniais kodu. Kasetėse yra visi reagentai būtini atlikti tyrimui. Kiekvienoje kasetėje partijoje yra kalibravimo duomenys, saugomi brūkšninio kodo etiketėje. Matavimas – automatinis. Tyrimo atlikimo laikas 3 min (CRB). Afinion CRB metodika 5, 8 lapai, Afinion ACR metodika, 5 lapas
5.	Turi neturėti skystų atliekų, nenaudoja papildomų vandens ir ploviklių srautų		Būtina	Taip. Žr. naudojimo vadovus, tyrimų metodikas
6.	Atitiktis Europos parlamento ir tarybos reglamentui (ES) 2017/746.		Būtina	Yra. Pateikiamas CE sertifikatas. Pažyma „Dėl CE žymėjimo IVDR“
7.	CE ženklavimas pagal Reglamentą (ES) 2017/746		Būtina	Yra. Pateikiamas CE sertifikatas. Pažyma „Dėl CE žymėjimo IVDR“
8.	Analizatoriaus naudojimo vadovas lietuvių ir anglų kalbomis		Būtina	Pateikiami. Afinion 2 naudojimo instrukcija; Afinion 2 User Manual EN 1116938 revA 2018-12

X. Dešimtoji pirkimo dalis – nesiūlome

Teikdami šį pasiūlymą mes patvirtiname, kad siūlomos prekės visiškai atitinka pirkimo dokumentuose nurodytus reikalavimus, į mūsų siūlomą kainą įskaičiuotos visos išlaidos ir visi mokesčiai ir mes prisiimame riziką už visas išlaidas, kurias, teikdami pasiūlymą ir laikydamiesi pirkimo dokumentuose nustatytų reikalavimų, privalėjome įskačiuoti į kainą.

5. KONFIDENCIALI INFORMACIJA

Ši pasiūlyme nurodyta informacija yra konfidenciali (Perkančioji organizacija šios informacijos negali atskleisti tretiesiems asmenims):

Eil. Nr.	Pateikto dokumento pavadinimas (rekomenduojama pavadinime vartoti žodį „Konfidencialu“)
1.	Igaliojimas pasirašyti konkurso dokumentus

6. SU PASIŪLYMU PATEIKIAMI DOKUMENTAI

Eil. Nr.	Dokumento pavadinimas	Lapų skaičius
1.	Igaliojimas pasirašyti konkurso dokumentus	1
2.	EBVPD	14
3.	Tiekėjo deklaracija	1
4.	Prekių atitiktį patvirtinantys dokumentai	1342
5.	Sertifikatai	26

Pasirašydamas šį pasiūlymą, tvirtintu, kad:

- esu susipažinęs su pirkimo dokumentais, taip pat su galiojančiais Lietuvos Respublikos įstatymais, poįstatymiais teisės aktais, kurie reguliuoja viešųjų pirkimų atlikimo tvarką bei gali turėti įtakos bet kokiems tarp perkančiosios organizacijos ir tiekėjo susiklostantiems santykiams, kylantiems iš šio pirkimo ir (ar) susijusiems su šiuo pirkimu;
- teikdamas šį pasiūlymą, patvirtinu, kad į mūsų siūlomą kainą įskačiuotos visos išlaidos ir visi mokesčiai. Prisiimu riziką už visas išlaidas, kurias, teikdamas pasiūlymą ir laikydamasis pirkimo dokumentuose nustatytų reikalavimų, privalėjau įskačiuoti į pasiūlymo kainą;
- jeigu kvalifikacija dėl teisės verstis atitinkama veikla nebuvo tikrinama arba tikrinama ne visa apimtimi, perkančiajai organizacijai išpareigojame, kad pirkimo sutartį vykdys tik tokia teisę turintis asmuo;
- pasiūlymas galioja specialiujų pirkimo sąlygų 1 priede nurodytą terminą;
- sutinku su pirkimo dokumentuose nustatytais sąlygomis ir procedūromis,
- pasiūlymo dokumentuose pateikti duomenys ir informacija yra teisinga ir apima viską, ko reikia tinkamam sutarties įvykdymui.

Viešųjų pirkimų koordinatore

Regina Žlabytė