

PATVIRTINTA  
Viešųjų pirkimų tarnybos  
prie Lietuvos Respublikos Vyriausybės  
direktoriaus 2003 m. gruodžio 31 d. įsakymu  
Nr. 1S-121  
(Viešųjų pirkimų tarnybos  
prie Lietuvos Respublikos Vyriausybės  
direktoriaus 2009 m. gruodžio 24 d.  
įsakymo Nr. 1S-130 redakcija)



## NACIONALINIS MAISTO IR VETERINARIJOS RIZIKOS VERTINIMO INSTITUTAS

Valstybės biudžetinė įstaiga, J. Kairiūkščio g. 10, LT-08409 Vilnius, tel. (8 5) 278 04 70, faks. (8 5) 278 04 71, duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 190781293

**PATVIRTINTA**

Nacionalinio maisto ir veterinarijos rizikos  
vertinimo instituto direktorius

*(Perkančiosios organizacijos vadovo arba jo įgalioto asmens pareigų  
pavadinimas)*

*(Parašas)*

Gediminas Pridotkas

*(Vardas ir pavardė)*

## ATVIRO KONKURSO SĄLYGOS

### SEROLOGINIAMS TYRIMAMS NAUDOJAMŲ REAGENTŲ, DIAGNOSTINIŲ RINKINIŲ BEI PAPILDOMŲ PRIEMONIŲ PIRKIMAS PIRKIMO NUMERIS 105416

#### TURINYS

- I. BENDROSIOS NUOSTATOS
- II. PIRKIMO OBJEKTAS
- III. TIEKĖJŲ KVALIFIKACIJOS REIKALAVIMAI
- IV. ŪKIO SUBJEKTŲ GRUPĖS DALYVAVIMAS PIRKIMO PROCEDŪROSE
- V. PASIŪLYMŲ RENGIMAS, PATEIKIMAS, KEITIMAS
- VI. PASIŪLYMŲ GALIOJIMO UŽTIKRINIMAS
- VII. KONKURSO SĄLYGŲ PAAIŠKINIMAS IR PATIKSLINIMAS
- VIII. VOKŲ SU PASIŪLYMAIS ATPLĖŠIMO PROCEDŪROS
- IX. PASIŪLYMŲ NAGRINĖJIMAS IR PASIŪLYMŲ ATMETIMO PRIEŽASTYS
- X. PASIŪLYMŲ VERTINIMAS
- XI. PRELIMINARI PASIŪLYMŲ EILĖ
- XII. PRETENZIJŲ IR SKUNDŲ NAGRINĖJIMO TVARKA
- XIII. SPRENDIMAS DĖL PIRKIMO SUTARTIES SUDARYMO

#### XIV PIRKIMO SUTARTIES SĄLYGOS

##### PRIEDAI:

Sutarties projektas

1. Pasiūlymo formos pavyzdys.
2. Tiekėjo (juridinio asmens, kitos organizacijos ar jo (jos) padalinio) sąžiningumo deklaracija.
3. Tiekėjo (fizinio asmens) sąžiningumo deklaracija.

### I. BENDROSIOS NUOSTATOS

1. Nacionalinis maisto ir veterinarijos rizikos vertinimo institutas (toliau vadinamas – perkančioji organizacija) numato įsigyti serologiniams tyrimams naudojamus reagentus diagnostinius rinkinius..bei papildomas priemones

2. Vartojamos pagrindinės sąvokos, apibrėžtos Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatyme (Žin., 1996, Nr. 84-2000; 2006, Nr. 4-102) (toliau – Viešųjų pirkimų įstatymas).

3. Pirkimas vykdomas vadovaujantis Viešųjų pirkimų įstatymu, Lietuvos Respublikos civiliniu kodeksu (Žin., 2000, Nr. 74-2262) (toliau – Civilinis kodeksas), kitais viešuosius pirkimus reglamentuojančiais teisės aktais bei konkurso sąlygomis.

4. Skelbimas apie pirkimą buvo paskelbtas Viešųjų pirkimų įstatymo nustatyta tvarka 2011 m. gegužės 20 d. „Valstybės žinių“ priede „Informaciniai pranešimai“ Nr. 40, Centrinėje viešųjų pirkimų informacinėje sistemoje ir interneto tinklalapyje [www.nmvrvi.lt](http://www.nmvrvi.lt)

5. Pirkimas atliekamas laikantis lygiateisiškumo, nediskriminavimo, skaidrumo, abipusio pripažinimo, proporcingumo principų ir konfidencialumo bei nešališkumo reikalavimų.

6. Perkančioji organizacija nėra pridėtinės vertės mokesčio (toliau – PVM) mokėtoja.

### II. PIRKIMO OBJEKTAS

7. Pirkimas yra skirstomas į 33 (trisdešimt tris) dalis, kiekvienai pirkimo daliai bus sudaroma atskira pirkimo sutartis. Alternatyvių pasiūlymų pateikti negalima. Kiekiai, nurodyti skirtingose pirkimo dalyse, nėra skaidomi. Dalyvis gali siūlyti tik visus kiekius arba visą kiekvienoje dalyje nurodytą paslaugų kiekį. Bet koku atveju pasiūlymai, kuriuose siūloma tiekti tik dalį reikalingo paslaugų kiekio, nebus nagrinėjami.

8. Perkamų prekių savybės nustatytos pateiktoje techninėje specifikacijoje.

9. Prekės turi būti pristatytos per techninėje specifikacijoje nurodytą terminą. Prekių pristatymo vieta – Nacionalinis maisto ir veterinarijos rizikos vertinimo institutas, J. Kairiūkščio gatvė 10, LT - 08409 Vilnius, Tilžės g. 18, LT-47130 Kaunas, Veterinarijos g. 2, Pažagienuų k., LT-36221 Panevėžio r., Ragainės g. 80, LT-78109 Šiauliai, Kretingos g. 62, LT-92325 Klaipėda - nuo 2011 m. liepos 1 d.

### III. TIEKĖJŲ KVALIFIKACIJOS REIKALAVIMAI

10. Tiekėjas, dalyvaujantis pirkime, turi atitikti šiuos minimalius kvalifikacijos reikalavimus:

**1 lentelė**

#### Bendrieji tiekėjų kvalifikacijos reikalavimai

Eil. Nr.	Kvalifikacijos reikalavimai	Kvalifikacijos reikalavimus įrodantys dokumentai
10.1	Tiekėjas (fizinis asmuo) arba tiekėjo (juridinio asmens) vadovas ar ūkinės bendrijos tikrasis narys (nariai), turintis (turintys) teisę juridinio asmens vardu sudaryti sandorį, ir buhalteris (buhalteriai) ar kitas (kiti) asmuo (asmens), turintis (turintys) teisę	Išrašas iš teismo sprendimo arba Informatikos ir ryšių departamento prie Vidaus reikalų ministerijos ar valstybės įmonės Registrų centro Lietuvos Respublikos Vyriausybės nustatyta tvarka išduotas dokumentas, patvirtinantis jungtinius kompetentingų institucijų

	<p>surašyti ir pasirašyti tiekėjo apskaitos dokumentus, neturi teistumo (arba teistumas yra išnykęs ar panaikintas), dėl tiekėjo (juridinio asmens) per pastaruosius 5 metus nebuvo priimtas ir įsiteisėjęs apkaltinamasis teismo nuosprendis už dalyvavimą nusikalstamame susivienijime, jo organizavimą ar vadovavimą jam, už kyšininkavimą, tarpininko kyšininkavimą, papirkimą, sukčiavimą, kredito, paskolos ar tikslinės paramos panaudojimą ne pagal paskirtį ar nustatytą tvarką, kreditinį sukčiavimą, mokesčių nesumokėjimą, neteisėtų duomenų apie pajamas, pelną ar turtą pateikimą, deklaracijos, ataskaitos ar kito dokumento nepateikimą, nusikalstamu būdu gauto turto įgijimą ar realizavimą, nusikalstamu būdu įgytų pinigų ar turto legalizavimą. Dėl tiekėjo iš kitos valstybės nėra priimtas ir įsiteisėjęs apkaltinamasis teismo nuosprendis už 2004 m. kovo 31 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2004/18/EB dėl viešojo darbų, prekių ir paslaugų pirkimo sutarčių sudarymo tvarkos derinimo 45 straipsnio 1 dalyje išvardytuose Europos Sąjungos teisės aktuose apibrėžtus nusikaltimus.</p>	<p>tvarkomus duomenis, arba atitinkamos užsienio šalies institucijos dokumentas (pateikiama skaitmeninė dokumento kopija*), išduotas ne anksčiau kaip 60 dienų iki pasiūlymų pateikimo termino pabaigos. Jei dokumentas išduotas anksčiau, tačiau jo galiojimo terminas ilgesnis nei pasiūlymų pateikimo terminas, toks dokumentas jo galiojimo laikotarpiu yra priimtinas.</p>
10.2	<p>Tiekėjas nėra bankrutavęs, likviduojamas, su kreditoriais sudaręs taikos sutarties, sustabdęs ar apribojęs savo veiklos arba jo padėtis pagal šalies, kurioje jis registruotas, įstatymus nėra tokia pati ar panaši. Jam nėra iškelta bankroto byla arba nėra vykdomas bankroto procesas ne teismo tvarka, nėra siekiama priverstinio likvidavimo procedūros ar susitarimo su kreditoriais arba jam nėra vykdomos analogiškos procedūros pagal šalies, kurioje jis registruotas, įstatymus.</p>	<p>1) Valstybės įmonės Registrų centro arba atitinkamos užsienio šalies institucijos išduotas dokumentas (pateikiama skaitmeninė dokumento kopija*), patvirtinantis, kad tiekėjas nėra bankrutavęs, likviduojamas, jam nėra iškelta bankroto byla ar vykdomas bankroto procesas ne teismo tvarka, nėra siekiama priverstinio likvidavimo procedūros ar susitarimo su kreditoriais, arba išrašas iš teismo sprendimo (pateikiama skaitmeninė dokumento kopija*), išduotas ne anksčiau kaip 60 dienų iki pasiūlymų pateikimo termino pabaigos. Jei dokumentas išduotas anksčiau, tačiau jo galiojimo terminas ilgesnis nei pasiūlymų pateikimo terminas, toks dokumentas yra priimtinas.</p> <p>2) Tiekėjo deklaracija, patvirtinanti, kad tiekėjas nėra su kreditoriais sudaręs taikos sutarties, sustabdęs ar apribojęs savo veiklos, arba atitinkamos užsienio šalies išduotas</p>

		dokumentas, patvirtinantis, kad tiekėjas nėra su kreditoriais sudaręs taikos sutarties, sustabdęs ar apribojęs savo veiklos arba jo padėtis pagal šalies, kurioje jis registruotas, įstatymus nėra tokia pati ar panaši, arba priesaikos ar oficiali deklaracija, jei atitinkamoje šalyje neišduodamas minėtas dokumentas arba jis neapima visų keliamų klausimų. (dokumentas pateikiamas elektroninėje formoje) (šių konkurso sąlygų 2 arba 3 priedas) (dokumentas pateikiamas elektroninėje formoje).
10.3	Tiekėjas (fizinis asmuo) neturi teistumo (arba teistumas yra išnykęs ar panaikintas), dėl tiekėjo (juridinio asmens) per pastaruosius 5 metus nebuvo priimtas ir įsiteisėjęs apkaltinamasis teismo nuosprendis už nusikalstamas veikas nuosavybei, turtinėms teisėms ir turtiniams interesams, intelektinei ar pramonei nuosavybei, ekonomikai ir verslo tvarkai, finansų sistemai, valstybės tarnybai ir viešiesiems interesams, išskyrus šių konkurso sąlygų 10.1 punkte išvardytas veikas.	Išrašas iš teismo sprendimo arba Informatikos ir ryšių departamento prie Vidaus reikalų ministerijos ar valstybės įmonės Registrų centro Lietuvos Respublikos Vyriausybės nustatyta tvarka išduotas dokumentas, patvirtinantis jungtinius kompetentingų institucijų tvarkomus duomenis, arba atitinkamos užsienio šalies institucijos išduotas dokumentas (pateikiama skaitmeninė dokumento kopija*), išduotas ne anksčiau kaip 60 dienų iki pasiūlymų pateikimo termino pabaigos. Jei dokumentas išduotas anksčiau, tačiau jo galiojimo terminas ilgesnis nei pasiūlymų pateikimo terminas, toks dokumentas jo galiojimo laikotarpiu yra priimtinas.
10.4	Tiekėjas yra įvykdęs įsipareigojimus, susijusius su mokesčių mokėjimu.	Valstybinės mokesčių inspekcijos išduotas dokumentas arba valstybės įmonės Registrų centro Lietuvos Respublikos Vyriausybės nustatyta tvarka išduotas dokumentas, patvirtinantis jungtinius kompetentingų institucijų tvarkomus duomenis, arba atitinkamos užsienio šalies institucijos dokumentas (pateikiama skaitmeninė dokumento kopija*), išduotas ne anksčiau kaip 30 dienų iki pasiūlymų pateikimo termino pabaigos. Jei dokumentas išduotas anksčiau, tačiau jo galiojimo terminas ilgesnis nei pasiūlymų pateikimo terminas, toks dokumentas jo galiojimo laikotarpiu yra priimtinas.
10.5	Tiekėjas yra įvykdęs įsipareigojimus, susijusius su socialinio draudimo įmokų mokėjimu.	Valstybinio socialinio draudimo įstaigos išduotas dokumentas arba valstybės įmonės Registrų centro Lietuvos Respublikos Vyriausybės nustatyta tvarka išduotas dokumentas, patvirtinantis jungtinius kompetentingų institucijų tvarkomus duomenis, arba atitinkamos užsienio šalies institucijos išduotas dokumentas (pateikiama

		skaitmeninė dokumento kopija*), išduotas ne anksčiau kaip 30 dienų iki pasiūlymų pateikimo termino pabaigos. Jei dokumentas išduotas anksčiau, tačiau jo galiojimo terminas ilgesnis nei pasiūlymų pateikimo terminas, toks dokumentas jo galiojimo laikotarpiu yra priimtinas.
10.6	Tiekėjas turi teisę verstis ta veikla, kuri reikalinga pirkimo sutarčiai įvykdyti.	Tiekėjo (juridinio asmens) registravimo pažymėjimo tinkamai patvirtinta kopija* ar kiti dokumentai, patvirtinantys tiekėjo teisę verstis atitinkama veikla arba atitinkamos užsienio šalies institucijos (profesinių ar veiklos tvarkytojų, valstybės įgaliotų institucijų pažymos, kaip yra nustatyta toje valstybėje, kurioje tiekėjas registruotas) išduotas dokumentas (pateikiama skaitmeninė dokumento kopija*) ar priesaikos deklaracija, liudijanti tiekėjo teisę verstis atitinkama veikla.
10.7	Tiekėjas nėra padaręs rimto profesinio pažeidimo (konkurencijos, darbo, darbuotojų saugos ir sveikatos, aplinkosaugos teisės aktų pažeidimo), už kurį tiekėjui (fiziniam asmeniui) yra paskirta administracinė nuobauda, arba tiekėjui (juridiniam asmeniui) – ekonominė sankcija, nustatyta Lietuvos Respublikos įstatymuose, kai nuo sprendimo, kuriuo buvo paskirta ši sankcija, įsiteisėjimo dienos praėjo mažiau kaip vieni metai, o už Lietuvos Respublikos konkurencijos įstatymo 5 straipsnio pažeidimą tiekėjui, kuris yra juridinis asmuo, yra paskirta ekonominė sankcija, kai nuo sprendimo, kuriuo buvo paskirta ši sankcija įsiteisėjimo dienos, praėjo mažiau kaip trys metai.	Tiekėjo deklaracija (šių konkurso sąlygų 2 arba 3 priedas) (dokumentas pateikiamas elektroninėje formoje).

2 lentelė

**Ekonominės ir finansinės būklės, techninio ir profesinio pajėgumo reikalavimai**

Eil. Nr.	Kvalifikaciniai reikalavimai	Kvalifikacinių reikalavimų reikšmė	Kvalifikacinius reikalavimus įrodantys dokumentai
10.8	Tiekėjo pastarųjų 3 finansinių metų arba per laiką nuo tiekėjo įregistravimo dienos (jeigu tiekėjas vykdė veiklą mažiau nei 3 finansinius metus) grynojo pelno (nuostolių) rodiklio teigiama reikšmė	Įvertinti, ar tiekėjas yra pajėgus įvykdyti pirkimo sąlygas	Paskutinių 3 finansinių metų arba nuo tiekėjo įregistravimo dienos (jeigu tiekėjas vykdė veiklą mažiau nei 3 finansinius metus) tiekėjo pelno (nuostolių) ataskaitų kopijos (pateikiama skaitmeninė dokumento kopija*)

10.9.	Tiekėjas per paskutinius 3 metus arba per laiką nuo tiekėjo įregistravimo dienos (jeigu tiekėjas vykdė veiklą mažiau kaip 3 metus) turi būti įvykdeš ar vykdo sutartį (is), susijusią (sias) su serologiniams tyrimams naudojamų reagentų, diagnostinių rinkinių bei papildomų priemonių pardavimu, kurių verčių suma ne mažesnė kaip 0,7 pasiūlymo vertės.	Įvertinti, ar tiekėjas yra pajėgus įvykdyti pirkimo sąlygas	Per paskutinius 3 metus arba per laiką nuo tiekėjo įregistravimo dienos (jei tiekėjas vykdė veiklą mažiau kaip 3 metus) vykdomų ar įvykdytų sutarčių sąrašas. Tiekėjas pateikia: jei gavėjas buvo perkančioji organizacija, – jos patvirtintą pažymą, jei gavėjas – ne perkančioji organizacija, – jo pažymą, o jos nesant – kandidato ar dalyvio deklaraciją (pateikiama skaitmeninė dokumento kopija*)
-------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

**\*Pastabos:**

1) jeigu tiekėjas negali pateikti nurodytų dokumentų, nes atitinkamoje šalyje tokie dokumentai neišduodami arba toje šalyje išduodami dokumentai neapima visų keliamų klausimų, pateikiama priesaikos deklaracija arba oficiali tiekėjo deklaracija;

2) dokumentų kopijos yra tvirtinamos tiekėjo ar jo įgalioto asmens parašu, nurodant žodžius „Kopija tikra“ ir pareigų pavadinimą, vardą (vardo raidę), pavardę, datą ir antspaudą (jei turi). Pateikiant atitinkamų dokumentų skaitmenines kopijas ir pasiūlymą pasirašant saugiu elektroniniu parašu ar kiekvieną dokumentą pasirašant saugiu elektroniniu parašu yra deklaruojama, kad kopijos yra tikros. Perkančioji organizacija pasilieka sau teisę prašyti dokumentų originalų;

3) užsienio valstybių tiekėjų kvalifikacijos reikalavimus įrodantys dokumentai legalizuojami vadovaujantis Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2006 m. spalio 30 d. nutarimu Nr. 1079 „Dėl dokumentų legalizavimo ir tvirtinimo pažyma (*Apostille*) tvarkos aprašo patvirtinimo“ (Žin., 2006, Nr. 118-4477) ir 1961 m. spalio 5 d. Hagos konvencija dėl užsienio valstybėse išduotų dokumentų legalizavimo panaikinimo (Žin., 1997, Nr. 68-1699).

11. Vietoj 1 lentelės 10.1, 10.2, 10.3 ir 10.6 punktuose nurodytų dokumentų tiekėjas gali pateikti Viešųjų pirkimų tarnybos ar kompetentingos užsienio institucijos, jei jos išduota pažyma patvirtina atitiktį pirmiau nustatytiems reikalavimams, išduotos pažymos tinkamai patvirtintą kopiją. Perkančioji organizacija turi teisę paprašyti tiekėjo, kad jis pristatytų pažymos originalą.

12. Jei bendrą pasiūlymą pateikia ūkio subjektų grupė, šių konkurso sąlygų 10.1 - 10.5 ir 10.7 punktuose nustatytus kvalifikacijos reikalavimus turi atitikti ir pateikti nurodytus dokumentus kiekvienas ūkio subjektų grupės narys atskirai, o šių konkurso sąlygų 10.6 ir 10.8 - 10.10 punktuose nustatytus kvalifikacijos reikalavimus turi atitikti ir pateikti nurodytus dokumentus bent vienas ūkio subjektų grupės narys arba visi ūkio subjektų grupės nariai kartu.

13. Tiekėjo pasiūlymas atmetamas, jeigu apie nustatytų reikalavimų atitikimą jis pateikė melagingą informaciją, kurią perkančioji organizacija gali įrodyti bet kokiomis teisėtomis priemonėmis.

#### **IV. ŪKIO SUBJEKTŲ GRUPĖS DALYVAVIMAS PIRKIMO PROCEDŪROSE**

14. Jei pirkimo procedūrose dalyvauja ūkio subjektų grupė, ji pateikia jungtinės veiklos sutartį arba tinkamai patvirtintą jos kopiją. Jungtinės veiklos sutartyje turi būti nurodyti kiekvienos šios sutarties šalies įsipareigojimai vykdant numatomą su perkančiąja organizacija sudaryti pirkimo sutartį, šių įsipareigojimų vertės dalis, įeinanti į bendrą pirkimo sutarties vertę. Jungtinės veiklos sutartis turi numatyti solidarią visų šios sutarties šalių atsakomybę už prievolių perkančiajai organizacijai nevykdymą. Taip pat jungtinės veiklos sutartyje turi būti numatyta, kuris asmuo atstovauja ūkio subjektų grupei (su kuo perkančioji organizacija turėtų bendrauti pasiūlymo vertinimo metu kylančiais klausimais ir teikti su pasiūlymo įvertinimu susijusią informaciją).

15. Perkančioji organizacija nereikalauja, kad ūkio subjektų grupės pateiktą pasiūlymą pripažinus geriausiu ir perkančiajai organizacijai pasiūlius sudaryti pirkimo sutartį, ši ūkio subjektų grupė įgautų tam tikrą teisinę formą.

## V. PASIŪLYMŲ RENGIMAS, PATEIKIMAS, KEITIMAS

16. Pateikdamas pasiūlymą tiekėjas sutinka su šiomis konkurso sąlygomis ir patvirtina, kad jo pasiūlyme pateikta informacija yra teisinga ir apima viską, ko reikia tinkamam pirkimo sutarties įvykdymui.

17. Pasiūlymas turi būti pateikiamas tik elektroninėmis priemonėmis, naudojant CVP IS, pasiekiamoje adresu <https://pirkimai.eviesiejipirkimai.lt>. Pasiūlymai, pateikti popierinėje formoje arba ne perkančiosios organizacijos nurodytomis elektroninėmis priemonėmis, bus atmesti kaip neatitinkantys pirkimo dokumentų reikalavimų. Pasiūlymus gali teikti tik CVP IS registruoti tiekėjai (nemokama registracija adresu <https://pirkimai.eviesiejipirkimai.lt>). Pasiūlymas privalo būti pasirašytas saugiu elektroniniu parašu, atitinkančiu Lietuvos Respublikos elektroninio parašo įstatymo (Žin., 2000, Nr. 61-1827) nustatytus reikalavimus. Visi dokumentai, patvirtinantys tiekėjų kvalifikacijos atitiktį konkurso sąlygose nustatytiems kvalifikacijos reikalavimams, kiti pasiūlyme pateikiami dokumentai turi būti pateikti elektronine forma, t. y. tiesiogiai suformuoti elektroninėmis priemonėmis (pvz., įvykdytų sutarčių sąrašas, Tiekėjo deklaracija ir pan.) arba pateikiant skaitmenines dokumentų kopijas (pvz., atestatai, pažymos, licencijos, leidimai, Tiekėjo sąžiningumo deklaracija ir pan.). Pateikiami dokumentai ar skaitmeninės dokumentų kopijos turi būti prieinami naudojant nediskriminuojančius, visuotinai prieinamus duomenų failų formatus (pvz., pdf, jpg, doc ir kt.).

18. Tiekėjo pasiūlymas bei kita korespondencija pateikiama lietuvių kalba. Jei atitinkami dokumentai yra išduoti kita kalba, turi būti pateiktas tinkamai patvirtintas vertimas į lietuvių kalbą. Vertimas turi būti patvirtintas tiekėjo ar jo įgalioto asmens parašu.

19. CVP IS pasiūlymo lango eilutėje „Prisegti dokumentai“ pateikiami kiti reikalaujami dokumentai ir užpildyta pasiūlymo forma.

20. Pasiūlymą sudaro tiekėjo pateiktų duomenų, dokumentų elektroninėje formoje ir atsakymų CVP IS priemonėmis, visuma (perkančioji organizacija pasilieka sau teisę pareikalauti dokumentų originalų), susidedanti iš:

20.1. minimalius kvalifikacijos reikalavimus pagrindžiantys dokumentai, įskaitant Tiekėjo deklaraciją, parengtą pagal šių konkurso sąlygų 2 arba 3 priede pateiktą formą. Jeigu pasiūlymą teikia ūkio subjektų grupė, šią deklaraciją užpildo ir pasiūlyme pateikia kiekvienas ūkio subjektų grupės narys;

20.2. CVP IS pasiūlymo lango eilutėje „Prisegti dokumentai“ pateikti kiti reikalaujami dokumentai ir pasiūlymo forma */šių konkurso sąlygų 1 priedo 2 pavyzdys/*;

20.3. jungtinės veiklos sutarties kopija */kai reikalaujama/*.

20.4. Tiekėjas kartu su pasiūlymu pateikia (CPVIS ar pristato perkančiajai organizacijai) detalius siūlomų prekių aprašymus, atitinkančius technines specifikacijas (įvardinant tikslius prekių gamintojų ir prekių modelių pavadinimus) ir visus kitus reikalingus dokumentus (prekių sertifikatai, prekių katalogai, brošiūros ir kiti prekes apibūdinantys ir jų charakteristikas patvirtinantys dokumentai).

21. Tiekėjas gali pateikti tik vieną pasiūlymą – individualiai arba kaip ūkio subjektų grupės narys. Jei tiekėjas pateikia daugiau kaip vieną pasiūlymą arba ūkio subjektų grupės narys dalyvauja teikiant kelis pasiūlymus, visi tokie pasiūlymai bus atmesti. Laikoma, kad tiekėjas pateikė daugiau kaip vieną pasiūlymą, jeigu tą patį pasiūlymą pateikė ir raštu (popierine forma, vokuose), ir naudodamasis CVP IS priemonėmis.

22. Tiekėjai pasiūlyme turi nurodyti subrangovus. Subrangovai turi atitikti tuos pačius bendrus kvalifikacijos reikalavimus kaip ir tiekėjas. Ekonominės ir finansinės būklės, techninio ir profesinio pajėgumo reikalavimai taikomi ta apimtimi, kurią sudaro subranga.

23. Tiekėjas, pateikdamas pasiūlymą, turi siūlyti visą nurodytą prekių apimtį.

24. Tiekėjams nėra leidžiama pateikti alternatyvių pasiūlymų. Tiekėjui pateikus alternatyvų pasiūlymą, jo pasiūlymas ir alternatyvus pasiūlymas (alternatyvūs pasiūlymai) bus atmesti.

25. Pasiūlymas turi būti pateiktas iki 2011 m. birželio 28 d. 9 val. 30 min. (Lietuvos Respublikos laiku) tik elektroninėmis priemonėmis, naudojant CVP IS. Tiekėjui CVP IS susirašinėjimo priemonėmis

paprašius, perkančioji organizacija CVP IS susirašinėjimo priemonėmis patvirtina, kad tiekėjo pasiūlymas yra gautas ir nurodo gavimo dieną, valandą ir minutę.

26. Tiekėjai pasiūlyme turi nurodyti, kokia pasiūlyme pateikta informacija yra konfidenciali. Perkančioji organizacija, viešojo pirkimo komisija (toliau – Komisija), jos nariai ar ekspertai ir kiti asmenys negali atskleisti tiekėjo pateiktos informacijos, kurią tiekėjas nurodė kaip konfidencialią. Informacija, kurią viešai skelbti įpareigoja Lietuvos Respublikos įstatymai, negali būti tiekėjo nurodoma kaip konfidenciali.

27. Pasiūlymuose, nurodoma prekių kaina pateikiama litais, turi būti išreikšta ir apskaičiuota taip, kaip nurodyta šių konkurso sąlygų 1 priede. Apskaičiuojant kainą, turi būti atsižvelgta į visą šių konkurso sąlygų 1 priede nurodytą prekių kiekį, kainos sudėtines dalis, į techninės specifikacijos reikalavimus ir pan. Į prekės kainą turi būti įskaityti visi mokesčiai ir visos tiekėjo išlaidos. Prekių kainos pateikiamos nurodant du skaičius po kablelio. Prekės kaina apskaičiuojama vieneto įkainį dauginant iš kiekio. PVM skaičiuojamas Lietuvos Respublikos teisės aktų nustatyta tvarka.

28. Pasiūlymas galioja jame tiekėjo nurodytą laiką. Pasiūlymas turi galioti ne trumpiau nei 90 (devyniasdešimt) kalendorinių dienų. Jeigu pasiūlyme nenurodytas jo galiojimo laikas, laikoma, kad pasiūlymas galioja tiek, kiek numatyta pirkimo dokumentuose.

29. Kol nesibaigė pasiūlymų galiojimo laikas, perkančioji organizacija turi teisę prašyti, kad tiekėjai pratęstų jų galiojimą iki konkrečiai nurodyto laiko.

30. Perkančioji organizacija turi teisę pratęsti pasiūlymo pateikimo terminą. Apie naują pasiūlymų pateikimo terminą perkančioji organizacija paskelbia Viešųjų pirkimų įstatymo nustatyta tvarka ir išsiunčia visiems tiekėjams, kurie prisijungė prie pirkimo. Tiekėjai apie pasiūlymų pateikimo termino nukėlimą informuojami paskelbiant ten pat, kur paskelbti visi pirkimo dokumentai - perkančiosios organizacijos interneto tinklalapyje, CVP IS bei praneša tik CVP IS priemonėmis prie pirkimo prisijungusiems tiekėjams. Tiekėjų prisijungimas prie pirkimo vykdomas taip: naujausių skelbimų sąrašė spaudžiama ant pirkimo pavadinimo, pirkimo lange spaudžiama „Prisijungti“, įvedami prisijungimo prie CVP IS duomenys, spaudžiama „Priimti kvietimą“.

31. Tiekėjas iki galutinio pasiūlymų pateikimo termino turi teisę pakeisti arba atšaukti savo pasiūlymą. Toks pakeitimas arba pranešimas, kad pasiūlymas atšaukiamas, pripažįstamas galiojančiu, jeigu perkančioji organizacija jį gauna pateiktą raštu iki pasiūlymų pateikimo termino pabaigos. CVP IS priemonėmis pateiktą pasiūlymą tiekėjas iki nustatyto pasiūlymų pateikimo termino pabaigos gali atsiimti bei pakeisti. Norėdamas atsiimti ar pakeisti pasiūlymą, tiekėjas CVP IS pasiūlymo lange spaudžia „Atsiimti pasiūlymą“. Norėdamas vėl pateikti atsiimtą ir pakeistą pasiūlymą, tiekėjas turi jį pateikti iš naujo.

## **VI. PASIŪLYMŲ GALIOJIMO UŽTIKRINIMAS**

32. Perkančioji organizacija nereikalauja pasiūlymo galiojimo užtikrinimo.

## **VII. KONKURSO SĄLYGŲ PAAIŠKINIMAS IR PATIKSLINIMAS**

33. Konkurso sąlygos gali būti paaiškinamos, patikslinamos tiekėjų iniciatyva, jiems CVP IS susirašinėjimo priemonėmis kreipiantis į perkančiąją organizaciją. Prašymai paaiškinti konkurso sąlygas gali būti pateikiami perkančiajai organizacijai CVP IS susirašinėjimo priemonėmis ne vėliau kaip likus 8 darbo dienoms iki pasiūlymų pateikimo termino pabaigos. Tiekėjai turėtų būti aktyvūs ir pateikti klausimus ar paprašyti paaiškinti konkurso sąlygas iš karto jas išanalizavę, atsižvelgdami į tai, kad, pasibaigus pasiūlymų pateikimo terminui, pasiūlymo turinio keisti nebus galima.

34. Nesibaigus pasiūlymų pateikimo terminui perkančioji organizacija turi teisę savo iniciatyva paaiškinti, patikslinti konkurso sąlygas.

35. Atsakydama į kiekvieną tiekėjo CVP IS susirašinėjimo priemonėmis pateiktą prašymą paaiškinti konkurso sąlygas, jeigu jis buvo pateiktas nepasibaigus šių konkurso sąlygų 33 punkte nurodytam terminui, arba aiškindama, tikslindama konkurso sąlygas savo iniciatyva, perkančioji organizacija turi paaiškinimus, patikslinimus paskelbti CVP IS ir išsiųsti visiems tiekėjams, kurie prisijungė prie pirkimo, ne vėliau kaip likus 6 dienoms iki pasiūlymų pateikimo termino pabaigos. Į laiką gautą tiekėjo prašymą

paaikinti konkurso sąlygas perkančioji organizacija atsako ne vėliau kaip likus 6 dienoms iki pasiūlymų pateikimo termino pabaigos. Perkančioji organizacija, atsakydama tiekėjui, kartu siunčia paaikininimus ir visiems kitiems tiekėjams, kurie prisijungė prie pirkimo, bet nenurodo, kuris tiekėjas pateikė prašymą paaikinti konkurso sąlygas. Perkančioji organizacija tiek aiikindama, tikslinga konkurso sąlygas savo iniciatyva, tiek tiekėjų iniciatyva visus paaikininimus ir patikslinimus skelbia CVP IS išperkančiosios organizacijos interneto tinklalapyje.

36. Perkančioji organizacija, paaikindama ar patikslindama pirkimo dokumentus, privalo užtikrinti tiekėjų anonimiškumą, t. y. privalo užtikrinti, kad tiekėjas nesužinotų kitų tiekėjų, dalyvaujančių pirkimo procedūrose, pavadinimų ir kitų rekvizitų.

37. Perkančioji organizacija nerengs susitikimų su tiekėjais dėl pirkimo dokumentų paaikininimų.

38. Bet kokia informacija, konkurso sąlygų paaikininimai, pranešimai ar kitas perkančiosios organizacijos ir tiekėjo susirašinėjimas yra vykdomas tik CVP IS susirašinėjimo priemonėmis (pranešimus gaus prie pirkimo prisijungę tiekėjai). Tiesioginį ryšį su tiekėjais įgaliotas palaikyti direktorius Gediminas Pridotkas.

39. Tuo atveju, kai tikslinama paskelbta informacija, perkančioji organizacija atitinkamai prirėikus pratęsia pasiūlymų pateikimo terminą protingumo kriterijų atitinkančiam terminui, per kurį tiekėjai, rengdami pasiūlymus, galėtų atsižvelgti į patikslinimus. Jeigu perkančioji organizacija konkurso sąlygas paaikina (patikslina) ir negali konkurso sąlygų paaikininimų (patikslinimų) ar susitikimo protokolų išrašų (jeigu susitikimai įvyks) pateikti taip, kad visi kandidatai juos gautų ne vėliau kaip likus 6 dienoms iki pasiūlymų pateikimo termino pabaigos, perkelia pasiūlymų pateikimo terminą laikui, per kurį tiekėjai, rengdami pirkimo pasiūlymus, galėtų atsižvelgti į šiuos paaikininimus (patikslinimus) ar susitikimų protokolų išrašus. Apie pasiūlymų pateikimo termino pratęsimą pranešama patikslinant skelbimą. Pranešimai apie pasiūlymų pateikimo termino nukėlimą taip pat paskelbiami CVP IS, perkančiosios organizacijos interneto tinklalapyje ir išsiunčiami suinteresuotiems tiekėjams, jeigu tokie yra žinomi perkančiajai organizacijai.

## **VIII. VOKŲ SU PASIŪLYMAIS ATPLĚŠIMO PROCEDŪROS**

40. Vokai su pasiūlymais bus atplėšiami Nacionaliniame maisto ir veterinarijos rizikos vertinimo institute, J. Kairiūkščio g. 10 Vilnius, Konferencijų salėje, 203 kab. Komisijos posėdyje – 2011 m. birželio 28 d. 9 val. 30 min. Pradinis susipažinimas su tiekėjų pasiūlymais, gautais CVP IS priemonėmis prilyginamas vokų atplėsimui.

41. Vokų su pasiūlymais atplėšimo procedūroje turi teisę dalyvauti visi pasiūlymus pateikę tiekėjai arba jų įgalioti atstovai, taip pat vieuosius pirkimus kontroliuojančių institucijų atstovai. Vokai atplėšiami ir tuo atveju, jei į vokų atplėšimo posėdį neatvyksta pasiūlymus pateikę tiekėjai arba jų įgalioti atstovai.

42. Vokų su pasiūlymais atplėšimo procedūroje dalyvaujantiems tiekėjams ar jų įgaliotiems atstovams skelbiamas pasiūlymą pateikusio tiekėjo pavadinimas, pasiūlyme nurodyta kaina ir pranešama, ar pasiūlymas pateiktas perkančiosios organizacijos nurodytomis elektroninėmis priemonėmis. Jeigu pirkimas susideda iš atskirų dalių, vokų su pasiūlymais atplėšimo procedūroje skelbiama pasiūlyta kiekvienos pirkimo dalies kaina. Ši informacija pateikiama ir posėdyje nedalyvavusiems, tačiau pageidavimą gauti informaciją CVP IS susirašinėjimo priemonėmis pareiškusiems, pasiūlymą pateikusiems tiekėjams.

43. Kiekvienas vokų su pasiūlymais atplėšimo procedūroje dalyvaujantis tiekėjas ar jo įgaliotas atstovas turi teisę asmeniškai susipažinti su viešai perskaityta informacija, tačiau supažindindama su šia informacija perkančioji organizacija negali atskleisti tiekėjo pasiūlyme esančios konfidencialios informacijos.

44. Tolesnes pasiūlymų nagrinėjimo, vertinimo ir palyginimo procedūras atlieka Komisija, tiekėjams ar jų įgaliotiems atstovams nedalyvaujant.

## **IX. PASIŪLYMŲ NAGRINĖJIMAS IR PASIŪLYMŲ ATMETIMO PRIEŽASTYS**

45. Komisija tikrina tiekėjų pasiūlymuose pateiktų kvalifikacijos duomenų atitiktį konkurso sąlygose nustatytiems minimaliems kvalifikacijos reikalavimams. Jeigu Komisija nustato, kad tiekėjo

pateikti kvalifikacijos duomenys yra neišsamūs arba netikslūs, ji privalo CVP IS susirašinėjimo priemonėmis prašyti tiekėjo juos papildyti arba paaiškinti per perkančiosios organizacijos nurodytą terminą. Jeigu perkančiosios organizacijos prašymu tiekėjas nepatikslino pateiktų netikslų ir neišsamų duomenų apie savo kvalifikaciją, perkančioji organizacija atmeta tokį pasiūlymą.

46. Komisija priima sprendimą dėl kiekvieno pasiūlymą pateikusių tiekėjų minimalių kvalifikacijos duomenų atitikties konkurso sąlygose nustatytiems reikalavimams ir kiekvienam iš jų CVP IS susirašinėjimo priemonėmis praneša apie šio patikrinimo rezultatus. Teisę dalyvauti tolesnėse pirkimo procedūrose turi tik tie tiekėjai, kurių kvalifikacijos duomenys atitinka perkančiosios organizacijos keliamus reikalavimus.

47. Iškilus klausimams dėl pasiūlymų turinio ir Komisijai CVP IS susirašinėjimo priemonėmis paprašius, tiekėjai privalo per Komisijos nurodytą terminą pateikti CVP IS susirašinėjimo priemonėmis papildomus paaiškinimus nekeisdami pasiūlymo esmės.

48. Jeigu pateiktame pasiūlyme Komisija randa pasiūlyme nurodytos kainos apskaičiavimo klaidų, ji privalo CVP IS susirašinėjimo priemonėmis paprašyti tiekėjų per jos nurodytą terminą ištaisyti pasiūlyme pastebėtas aritmetines klaidas, nekeičiant vokų atplėšimo posėdžio metu paskelbtos kainos. Taisydamas pasiūlyme nurodytas aritmetines klaidas, tiekėjas neturi teisės atsisakyti kainos sudedamųjų dalių arba papildyti kainą naujomis dalimis.

49. Kai pateiktame pasiūlyme nurodoma neįprastai maža kaina, Komisija privalo tiekėjo CVP IS susirašinėjimo priemonėmis paprašyti per Komisijos nurodytą terminą pagrįsti neįprastai mažą pasiūlymo kainą, įskaitant ir detalių kainų sudėtinių dalių pagrindimą. Perkančioji organizacija turi įvertinti riziką, ar tiekėjas, kurio pasiūlyme nurodyta neįprastai maža kaina, sugebės tinkamai įvykdyti pirkimo sutartį, bei užtikrinti, kad nebūtų sudaromos sąlygos konkurencijos iškraipymui. Perkančioji organizacija, vertindama, ar tiekėjo pateiktame pasiūlyme nurodyta kaina yra neįprastai maža, vadovaujasi Viešųjų pirkimų įstatymo 40 straipsnio 2 ir 3 dalyse įtvirtintomis nuostatomis, Viešųjų pirkimų tarnybos direktoriaus 2009 m. rugsėjo 30 d. įsakymu Nr. 1S-96 (Žin., 2009, Nr. 119-5131) patvirtintu Pasiūlyme nurodytos prekių, paslaugų ar darbų neįprastai mažos kainos apibrėžimu. Perkančioji organizacija, aiškindamasi ar tiekėjo pasiūlyme nurodyta prekių, paslaugų ar darbų neįprastai maža kaina yra pagrįsta, gali vadovautis Viešųjų pirkimų tarnybos direktoriaus 2009 m. lapkričio 10 d. įsakymu Nr. 1S-122 (Žin., 2009, Nr. 136-5965) patvirtintomis Pasiūlyme nurodytos prekių, paslaugų ar darbų neįprastai mažos kainos pagrindimo rekomendacijomis. Jei tiekėjas kainos nepagrindžia, jo pasiūlymas atmetamas. Apie tokio atmetimo priežastis perkančioji organizacija informuoja Viešųjų pirkimų tarnybą, fiksuodama pirkimo procedūros ataskaitoje.

50. Tiekėjo pateiktų kvalifikacijos duomenų patikslinimai, pasiūlymo turinio paaiškinimai, pasiūlyme nurodytų aritmetinių klaidų pataisymai, neįprastai mažos kainos pagrindimo dokumentai siunčiami perkančiajai organizacijai CVP IS susirašinėjimo priemonėmis.

51. Komisija atmeta pasiūlymą, jeigu:

51.1. tiekėjas neatitiko minimalių kvalifikacijos reikalavimų;

51.2. tiekėjas pasiūlyme pateikė netikslius ar neišsamius duomenis apie savo kvalifikaciją ir, perkančiajai organizacijai prašant, nepatikslino jų;

51.3. pasiūlymas neatitiko konkurso sąlygose nustatytų reikalavimų (tiekėjo pateikta techninė specifikacija neatitinka pirkimo dokumentuose nustatytų reikalavimų; nepateikta Tiekėjo sąžiningumo deklaracija, tiekėjas CVP IS pateikto pasiūlymo/dokumentų nepasirašė konkurso sąlygose nurodytu būdu ir pan.);

51.4. tiekėjas per perkančiosios organizacijos nurodytą terminą neištaisė aritmetinių klaidų ir (ar) nepaaiškino pasiūlymo;

51.5. visų tiekėjų, kurių pasiūlymai neatmeti dėl kitų priežasčių, buvo pasiūlytos per didelės, perkančiajai organizacijai nepriimtinos kainos;

51.6. buvo pasiūlyta neįprastai maža kaina ir tiekėjas Komisijos prašymu nepateikė raštiško kainos sudėtinių dalių pagrindimo arba kitaip nepagrindė neįprastai mažos kainos.

51.7. pasiūlymas buvo pateiktas ne perkančiosios organizacijos nurodytomis elektroninėmis priemonėmis.

## X. PASIŪLYMŲ VERTINIMAS

52. Pasiūlymuose nurodytos kainos bus vertinamos litais. Tuo atveju, kai pasiūlyme nurodyta kaina, išreikšta skaičiais, neatitinka kainos, nurodytos žodžiais, teisinga laikoma kaina, nurodyta žodžiais. Ši informacija pateikiama ir posėdyje nedalyvavusiems, tačiau pageidavimą gauti informaciją raštu pareiškusiems, pasiūlymą pateikusiems tiekėjams.

53. Perkančiosios organizacijos neatmesti pasiūlymai vertinami pagal mažiausios kainos pasiūlymo kriterijų, lyginant pasiūlymuose nurodytus įkainius. Kaina pasiūlymų palyginimui ( $C$ ) yra visų perkamų paslaugų įkainių ( $c_i$ ) ir preliminarių kiekių (apimčių) ( $q_i$ ), nurodytų techninėse specifikacijose, sandaugų suma:

$$C = \sum_{i=1} c_i \cdot q_i.$$

## XI. PASIŪLYMŲ EILĖ

54. Išnagrinėjusi, įvertinusi ir palyginusi pateiktus pasiūlymus, Komisija nustato pasiūlymų eilę. Pasiūlymai šioje eilėje surašomi kainos didėjimo tvarka. Jeigu kelių pateiktų pasiūlymų yra vienodos kainos, nustatant pasiūlymų eilę pirmesnis į šią eilę įrašomas tiekėjas, kurio pasiūlymas CVP IS priemonėmis pateiktas anksčiausiai.

55. Apie pasiūlymų eilę nedelsiant, bet ne vėliau kaip per 3 darbo dienas, pranešama pasiūlymus pateikusiems tiekėjams. Tiekėjams, kurių pasiūlymai neįrašyti į šią eilę, kartu su pranešimu apie pasiūlymų eilę pranešama ir apie jų pasiūlymų atmetimo priežastis pasiūlymų eilė nenustatoma, jei buvo gautas tik vienas pasiūlymas. Kai pasiūlymai pateikiami tik CVP IS priemonėmis, apie pasiūlymų eilę pranešama pasiūlymus pateikusiems tiekėjams CVP IS susirašinėjimo priemonėmis.

## XII. PRETENZIJŲ IR SKUNDŲ NAGRINĖJIMO TVARKA

56. Tiekėjas, kuris mano, kad perkančioji organizacija nesilaikė Viešųjų pirkimų įstatymo reikalavimų ir tuo pažeidė ar pažeis jo teisėtus interesus, turi teisę pateikti pretenziją perkančiajai organizacijai, pateikti prašymą ar pareikšti ieškinį teismui (išskyrus ieškinį dėl pirkimo sutarties pripažinimo negaliojančia).

57. Pretenzija pateikiama perkančiajai organizacijai CVP IS susirašinėjimo priemonėmis per 15 dienų nuo perkančiosios organizacijos pranešimo raštu apie jos priimtą sprendimą išsiuntimo tiekėjams dienos arba per 10 dienų nuo paskelbimo apie perkančiosios organizacijos priimtą sprendimą dienos, jeigu Viešųjų pirkimų įstatyme nėra reikalavimo raštu informuoti tiekėjus apie perkančiosios organizacijos priimtus sprendimus. Perkančioji organizacija nagrinėja tik tas tiekėjų pretenzijas, kurios gautos iki pirkimo sutarties sudarymo.

58. Perkančioji organizacija, gavusi tiekėjo pretenziją, nedelsdama sustabdo pirkimo procedūras, kol ši pretenzija bus išnagrinėta ir priimtas sprendimas.

59. Perkančioji organizacija privalo išnagrinėti pretenziją ir priimti motyvuotą sprendimą ne vėliau kaip per 5 dienas nuo pretenzijos gavimo dienos, o apie priimtą sprendimą ne vėliau kaip kitą darbo dieną pranešti pretenziją pateikusiam tiekėjui, suinteresuotiems kandidatams ir suinteresuotiems dalyviams, taip pat juos informuoti apie anksčiau praneštų pirkimo procedūros terminų pasikeitimą.

60. Jeigu išnagrinėjus pretenziją nebuvo patenkinti tiekėjo reikalavimai ar reikalavimai buvo patenkinti tik iš dalies, ar pretenzija nebuvo išnagrinėta Viešųjų pirkimų įstatymo nustatyta tvarka ir terminais, tiekėjas turi teisę kreiptis į teismą.

61. Ieškinyms teismui turi būti pateikiamas per 15 dienų nuo tos dienos, kurią jis sužinojo ar turėjo sužinoti apie pretenzijos išnagrinėjimą perkančiojoje organizacijoje. Jei pretenzija per nustatytą terminą nebuvo išnagrinėta, tiekėjas turi teisę pateikti ieškinį teismui per 15 dienų nuo tos dienos, kurią pretenzija turėjo būti išnagrinėta. Ieškiniai nagrinėjami Lietuvos Respublikos civilinio proceso kodekso (Žin., 2002, Nr. 36-1340) nustatyta tvarka. Apygardos teismai nagrinėja šias bylas kaip pirmosios instancijos teismai.

### **XIII. SPRENDIMAS DĖL PIRKIMO SUTARTIES SUDARYMO**

62. Perkančioji organizacija patvirtina pasiūlymų eilę ir priima sprendimą dėl laimėjusio pasiūlymo tik tada, kai išnagrinėjamos pasiūlymus pateikusių tiekėjų pretenzijos ir ieškiniai, jeigu jų gauta, bet ne anksčiau kaip po 15 dienų nuo pranešimo apie pasiūlymų eilę išsiuntimo tiekėjams dienos. Ši nuostata netaikoma, jei pasiūlymą pateikė vienas tiekėjas.

63. Laimėjusiu pasiūlymas pripažįstamas Viešųjų pirkimų įstatymo bei šių konkurso sąlygų nustatyta tvarka. Perkančioji organizacija, priėmusi sprendimą dėl laimėjusio pasiūlymo, apie šį sprendimą nedelsdama, bet ne vėliau kaip per 5 darbo dienas, praneša suinteresuotiems kandidatams ir suinteresuotiems dalyviams. Jei bus nuspręsta nesudaryti pirkimo sutarties (preliminariosios sutarties), minėtame pranešime nurodomos tokio sprendimo priežastys.

64. Perkančioji organizacija, gavusi tiekėjo, kurio pasiūlymas nebuvo atmestas, CVP IS susirašinėjimo priemonėmis pateiktą prašymą, atsako nedelsdama, ne vėliau kaip per 15 dienų nuo prašymo gavimo dienos, nurodydama laimėjusio pasiūlymo charakteristikas ir santykinius pranašumus (atsižvelgdama į pasirinktą pasiūlymų vertinimo kriterijų), dėl kurių šis pasiūlymas buvo pripažintas geriausiu, taip pat šį pasiūlymą pateikusio dalyvio (preliminariosios sutarties šalių) pavadinimą.

65. Perkančioji organizacija šių konkurso sąlygų 64 punkte nurodytu atveju negali teikti informacijos, jei jos atskleidimas prieštarauja teisės aktams, kenkia visuomenės interesams, teisėtiems tiekėjų komerciniams interesams arba trukdo užtikrinti sąžiningą konkurenciją, taip pat neteikiama tokia informacija, kurią tiekėjas nurodė kaip konfidencialią.

66. Konkursą laimėjęs tiekėjas privalo pasirašyti pirkimo sutartį per perkančiosios organizacijos nurodytą terminą. Pirkimo sutarčiai pasirašyti laikas gali būti nustatomas atskiru pranešimu CVP IS susirašinėjimo priemonėmis arba nurodomas pranešime apie laimėjusį pasiūlymą.

67. Jeigu tiekėjas, kurio pasiūlymas pripažintas laimėjusiu, pranešimu CVP IS susirašinėjimo priemonėmis atsisako sudaryti pirkimo sutartį, iki nurodyto laiko neatvyksta sudaryti pirkimo sutarties, jei tiekėjo pateikta šių konkurso sąlygų 20.1 punkte nurodyta Tiekėjo sąžiningumo deklaracija yra melaginga, arba atsisako pirkimo sutartį sudaryti pirkimo dokumentuose nustatytais sąlygomis, arba ūkio subjektų grupė neįsteigia juridinio asmens (tuo atveju, kai reikalaujama, kad ūkio subjektų grupė įgytų tam tikrą teisinę formą), laikoma, kad jis atsisakė sudaryti pirkimo sutartį. Tuo atveju perkančioji organizacija siūlo sudaryti pirkimo sutartį tiekėjui, kurio pasiūlymas pagal patvirtintą preliminarią pasiūlymų eilę yra pirmas po tiekėjo, atsisakiusio sudaryti pirkimo sutartį.

### **XIV. PIRKIMO SUTARTIES SĄLYGOS**

68. Pirkimo sutartis turi būti sudaroma nedelsiant, bet ne anksčiau negu pasibaigė 15 dienų atidėjimo terminas, kuris prasideda nuo pranešimo apie sprendimą sudaryti pirkimo sutartį išsiuntimo iš perkančiosios organizacijos suinteresuotiems kandidatams ir suinteresuotiems dalyviams dienos ir kurio metu negali būti sudaroma pirkimo sutartis. Atidėjimo terminas gali būti netaikomas, kai vienintelis suinteresuotas dalyvis yra tas, su kuriuo sudaroma pirkimo sutartis, ir nėra suinteresuotų kandidatų.

# TECHNINĖS SPECIFIKACIJOS

## 1. Užkrečiamųjų ligų tyrimams naudojami reagentai ir diagnostiniai rinkiniai

Eil. Nr.	Rodiklių reikšmės
1.1.	<p><i>Apžvalginis diagnostinis rinkinys galvijų bruceliozės antikūnų nustatymui kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams ir jungtiniams mėginiams</i></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Testas atliekamas iš galvijų kraujo serumo ir plazmos mėginių.</li><li>• Plokštelių šulinėliai padengti Brucella abortus lipopolisacharidu.</li><li>• Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li><li>• 960 reakcijų atlikimui.</li><li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li><li>• Diagnostinį rinkinį sudaro:<ul style="list-style-type: none"><li>- 10 mikrotitrinių plokštelių su išimamomis juostelėmis;</li><li>- koncentruotas ( x20) plovimo tirpalas 2x100ml;</li><li>- skiedimo buferis mėginiams 2x120ml, paruoštas naudojimui;</li><li>- skiedimo buferis konjugatui 120ml, paruoštas naudojimui;</li><li>- paruošta naudojimui teigiama kontrolė 1ml;</li><li>- paruošta naudojimui neigiama kontrolė 1ml;</li><li>- koncentruotas monokloninis anti-IgG galvijų peroksidazės konjugatas 1,5ml;</li><li>- paruoštas naudojimui TMB substratas 120ml;</li><li>- Stop tirpalas 120ml, paruoštas naudojimui.</li></ul></li><li>• Referentinis sertifikuotas bruceliozės serumas lėkštelių kontrolei, pateikiamas kiekvienai naujai diagnostinių reagentų serijai ( pateikiamas sertifikatas).</li><li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% tipinių reakcijų atveju (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li><li>• Jautrumas ne mažesnis nei Rose Bengal ir komplemento sujungimo testo (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li><li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li><li>• Jei nepanaudota visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li><li>• Galimybė atlikti tyrimus iš individualių ir jungtinių ( iki 10) serumo mėginių.</li><li>• Galimybė užsisakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li><li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li><li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.</li><li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li><li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li><li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliavimo kopiją).</li><li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li><li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li><li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li><li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li></ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li></ul> <p><b>Kiekis: 150 rinkinių</b></p>

1.2.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys avių ir ožkų bruceliozės antikūnų nustatymui kraujo serume ir plazmoje imunofermenitinės analizės (IFA) metodu pavieniams mėginiams</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Testas atliekamas iš avių ir ožkų kraujo serumo ir plazmos mėginių.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti Brucella lipopolisacharidu.</li> <li>• Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>• 960 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 10 mikrotitrinių plokštelių su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- koncentruotas ( x20) plovimo tirpalas 2x100ml;</li> <li>- skiedimo buferis mėginiams 2x120ml, paruoštas naudojimui;</li> <li>- skiedimo buferis konjugatui 120ml, paruoštas naudojimui;</li> <li>- paruošta naudojimui teigiama kontrolė 1ml;</li> <li>- paruošta naudojimui neigiama kontrolė 1ml;</li> <li>- koncentruotas monokloninis anti-IgG peroksidazės konjugatas 1,5ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui TMB substratas 120ml;</li> <li>- Stop tirpalas 120ml, paruoštas naudojimui.</li> </ul> </li> <li>• Jautrumas ne mažesnis nei 100% lyginant su Rose Bengal testu (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% tipinių reakcijų atveju (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei nepanaudota visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>
1.3.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys galvijų bruceliozės antikūnų nustatymui piene imunofermenitinės analizės (IFA) metodu.</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Testas atliekamas iš galvijų pieno mėginių.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti Brucella abortus lipopolisacharidu.</li> <li>• Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>• 960 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro:</li> </ul>

- 10 mikrotitrinių plokštelių su išimamomis juostelėmis;
- koncentruotas ( x20) plovimo tirpalas 2x100ml;
- skiedimo buferis 3x120ml, paruoštas naudojimui;
- teigiama kontrolė liofilizuota 2x1ml;
- neigiama kontrolė liofilizuota 2x1ml;
- koncentruotas monokloninis anti-IgG galvijų peroksidazės - konjugatas 1,5ml;
- paruoštas naudojimui TMB substratas 120ml;
- Stop tirpalas 120ml, paruoštas naudojimui.
- Jautrumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% tipinių reakcijų atveju (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei nepanaudota visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją ).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

***Suteikiamas aptarnavimas:***

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 70 rinkinių**

- 1.4. Rose Bengal antigenas, naudojamas atlikti bruceliozės serologinę diagnostiką (Brucella abortus, B. melitensis, B.suis ) agliutinacijos metodu
- Minimalūs reikalavimai:***
- 10 ml antigeno 330 tyrimų atlikimui.
  - Tinka B. abortus, B. melitensis, B. suis antikūnams nustatyti iš galvijų, avių, ožkų ir kiaulių kraujo serumo.
  - 1% Rose Bengal antigenas, pagamintas iš dažytų inaktyvuotų B. abortus (kamieno Weybridge 99) bakterijų, deaktyvuotas kaitinimu ir fenoliu (0,5%), suspenduotų pieno rūgšties buferyje (pH 3,65±0,5) ir nudažytas Rose bengaliu.
  - Antigenas turi būti pagamintas pagal Tarptautinio Epizootijų Biuro (OIE) numatytus reikalavimus.
  - Titras + 1/45.
  - Jautrumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
  - Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
  - Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
  - ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
  - Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
  - Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo

	<p>atlikti antigeno patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 200 flakonų</b></p>
1.5.	<p>Teigiamas bruceliozės serumas, skirtas bruceliozės serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Fasuoję flakonais po 1 ml.</li> <li>• Serumai liofilizuotas.</li> <li>• Galimybė saugoti po praskiedimo.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti serumo patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 100 flakonų</b></p>
1.6.	<p>Neigiamas bruceliozės serumas, skirtas bruceliozės serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Fasuoję flakonais po 1 ml.</li> <li>• Serumai liofilizuotas.</li> <li>• Galimybė saugoti po praskiedimo.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti serumo patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 100 flakonų</b></p>
1.7.	<p>Brucella abortus antigenas serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo lėtinės agliutinacijos (LA) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Koncentruotas antigenas 10x (100ml), koncentruota Brucella abortus (Weybridge 99 kamienas) deaktyvuota karščiu ir fenoliu suspensija.</li> <li>• Titras ++ 1/640.</li> <li>• Tinka B. abortus, B. melitensis, B. suis antikūnams nustatyti iš galvijų, avių, ožkų ir kiaulių kraujo serumo.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Jautrumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopija).</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti antigeno patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 flakonų</b></p>
1.8.	<p>Brucella abortus antigenas serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo komplekto sujungimo (KS) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Koncentruotas antigenas (100ml), koncentruota Brucella abortus (Weybridge S99 kamienas) deaktyvuota karščiu ir fenoliu suspensija.</li> <li>• Titras +1/250.</li> <li>• Tinka B. abortus, B. melitensis, B. suis antikūnams nustatyti iš galvijų, avių, ožkų ir kiaulių kraujo serumo.</li> <li>• Jautrumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopija).</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti antigeno patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 15 flakonų</b></p>
1.9.	<p>Veronalinis buferis serologinei diagnostikai, koncentruotas</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 100 ml fasuotė</li> <li>• 5 x koncentruotas.</li> <li>• pH nuo 7.0 iki 7.4</li> <li>• Skirtas serologinei diagnostikai komplekto sujungimo metodu.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopija).</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti buferio patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 150 flakonų</b></p>
1.10.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys galvijų leukozės antikūnų nustatymui kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams ir jungtiniams mėginiams.</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Testas atliekamas iš galvijų kraujo serumo ir plazmos mėginių.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti GLV-FLK štamo antigenais.</li> <li>• Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>• 960 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 10 mikrotitrinių plokštelių su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- koncentruotas ( x20) plovimo tirpalas 2x100ml;</li> <li>- skiedimo buferis mėginiams 2x120ml, paruoštas naudojimui;</li> <li>- skiedimo buferis konjugatui 120ml, paruoštas naudojimui;</li> <li>- paruošta naudojimui teigiama kontrolė 1ml;</li> <li>- paruošta naudojimui neigiama kontrolė 1ml;</li> <li>- koncentruotas monokloninis anti-IgG galvijų peroksidazės konjugatas 1.5ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui TMB substratas 120ml;</li> <li>- Stop tirpalas 120ml, paruoštas naudojimui.</li> </ul> </li> <li>• Referentinis sertifikuotas leukozės serumas lėkštelių kontrolei, pateikiamas kiekvienai naujai diagnostinių reagentų serijai ( pateikti sertifikata).</li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Jautrumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Galimybė atlikti tyrimus iš individualių ir jungtinių (iki 10) serumo mėginių.</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 100 rinkinių</b></p>
1.11.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų gP51 prieš leukozės virusą nustatymui kraujo serume ir plazmoje imunofermeninės analizės (IFA) metodu pavieniams ir jungtiniams mėginiams.</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Testas atliekamas iš galvijų kraujo serumo ir plazmos mėginių.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti GLV-FLK štamo antigenu.</li> <li>• Testas paremtas blokuojančios IFA metodu.</li> <li>• 960 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 10 mikrotitrinių plokštelių su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- koncentruotas ( x20) plovimo tirpalas 3x100ml;</li> <li>- paruošta naudojimui teigiama kontrolė 2ml;</li> <li>- paruošta naudojimui neigiama kontrolė 2ml;</li> <li>- koncentruotas monokloninis anti-gP51 galvijų peroksidazės konjugatas 1,5ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui TMB substratas 120ml;</li> <li>- Stop tirpalas 120ml, paruoštas naudojimui.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Jautrumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Galimybė atlikti tyrimus iš individualių ir jungtinių (iki 10 )mėginių.</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 rinkinių</b></p>
1.12.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys galvijų leukozės antikūnų nustatymui piene imunofermeninės analizės (IFA) metodu pavieniams ir jungtiniams mėginiams</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p>

- Testas atliekamas iš galvijų pieno mėginių
- Plokštelių šulinėliai padengti GLV-FLK štamo antigenu.
- Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.
- 960 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 10 mikrotitrinių plokštelių su išimamomis juostelėmis;
  - koncentruotas ( x20) plovimo tirpalas 2x100ml;
  - skiedimo buferis 3x120ml, paruoštas naudojimui;
  - teigiama kontrolė liofilizuota 2x2ml;
  - neigiama kontrolė liofilizuota 2x2ml;
  - koncentruotas monokloninis anti-IgG galvijų peroksidazės konjugatas 1.5ml;
  - paruoštas naudojimui TMB substratas 120ml;
  - Stop tirpalas 120ml, paruoštas naudojimui.
- Galimybė panaudoti automatines IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Jautrumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Galimybė atlikti tyrimus iš individualių ir jungtinių (iki 100) pieno mėginių.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliavimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

***Suteikiamas aptarnavimas:***

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 70 rinkinių**

1.13. Patvirtinantis diagnostinis rinkinys galvijų leukozės antikūnų nustatymui piene imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams ir jungtiniams mėginiams

***Minimalūs reikalavimai:***

- Testas atliekamas iš galvijų pieno mėginių.
- Plokštelių lyginių stulpelių šulinėliai padengti GLV-FLK štamo antigenu.
- Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį
- 480 tyrimų atlikimui.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 10 mikrotitrinių plokštelių su išimamomis juostelėmis;

- koncentruotas (x20) plovimo tirpalas 2x100ml;
- skiedimo buferis 3x120ml;
- teigiama kontrolė liofilizuota 2x2ml;
- neigiama kontrolė liofilizuota 2x2ml;
- koncentruotas monokloninis anti-IgG galvijų peroksidazės konjugatas 1.5ml;
- paruoštas naudojimui TMB substratas 120ml;
- Stop tirpalas 120ml, paruoštas naudojimui.

- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Jautrumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Galimybė atlikti tyrimus iš individualių ir jungtinių (iki 100) pieno mėginių.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

***Suteikiamas aptarnavimas:***

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 30 rinkinių**

1.14. Diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų nustatymui prieš galvijų leukozės virusą imunodifuzijos agaru gelyje (IDAG) metodu

***Minimalūs reikalavimai:***

- Testas atliekamas iš galvijų kraujo serumo mėginių.
- Diagnostinis rinkinys pagrįstas Outhterlony metodu, taip pat vadinamu dviguba imunodifuzija.
- 240 tyrimų atlikimui.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - liofilizuotas antigenas, 1 flakonas;
  - liofilizuota teigiama kontrolė, 3 flakonai;
  - agaru gelis, paruoštas naudojimui 200ml.
- Jautrumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į

	<p>laboratoriją.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 rinkinių</b></p>
1.15.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys galvijų infekcinio rinotracheito/vulvovaginito gE antikūnų (IBR gE) nustatymui serume, plazmoje ir pieno mėginiuose imunofermentinės analizės (IFA) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Testas atliekamas iš galvijų kraujo serumo, plazmos bei pieno mėginių.</li> <li>• Rinkinys skirtas specifinių gE antikūnų prieš galvijų herpes viruso-1( GHV-1) antigeną nustatymui.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti GHV-1 antigenu.</li> <li>• Testas paremtas konkuruojančios IFA metodu.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> <li>• 576 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 6 mikrotitrinės plokštelės;</li> <li>- anti GHV-1-gE krienų peroksidazės konjugatas 72ml, paruoštas naudojimui;</li> <li>- neigiama kontrolė 6,5ml, paruošta naudojimui;</li> <li>- teigiama kontrolė 6,5ml, paruošta naudojimui;</li> <li>- mėginių skiedimo tirpalas 175ml, paruoštas naudojimui;</li> <li>- plovimo koncentratas (10x) 235ml;</li> <li>- TMB substratas 60ml, paruoštas naudojimui;</li> <li>- STOP tirpalas 60ml, paruoštas naudojimui;</li> </ul> </li> <li>• Jautrumas ne mažesnis nei 100% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Specifiškumas serumo mėginiams ne mažesnis nei 99,8%, pieno mėginiams ne mažesnis nei 97,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Galimybė užsisakyti atskirus komponentus, jų pritrūkus.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Jei nepanaudota visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>
1.16.	<p>Patvirtinantis diagnostinis rinkinys specifinių <i>Chlamydophila abortus</i> antikūnų nustatymui galvijų, avių ir ožkų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams mėginiams.</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Testas atliekamas iš galvijų, avių ir ožkų kraujo serumo mėginių.</li> <li>• Testas neturi duoti kryžminių reakcijų su <i>Chlamydia pecorum</i> bakterijomis.</li> <li>• Plokštelių lyginių stulpelių šulinėliai padengti rekombinantiniu antigenu (baltymu), specifiniu <i>Chlamydia abortus</i> ir <i>Chlamydia psittaci</i> bakterijoms.</li> <li>• Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>• 240 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5 mikrotitrinės plokštelės su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- koncentruotas (20x) plovimo tirpalas 100ml;</li> <li>- skiedimo buferis mėginiams 120ml;</li> <li>- skiedimo buferis konjugatui 120ml;</li> <li>- paruošta naudojimui teigiama kontrolė 0.5ml;</li> <li>- paruošta naudojimui neigiama kontrolė 0.5ml;</li> <li>- koncentruotas baltymo G peroksidazės konjugatas 0.75ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui TMB substratas 60ml;</li> <li>- Stop tirpalas 120ml, paruoštas naudojimui.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos..</li> <li>• Jautrumas ne mažesnis nei 95% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 96% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopija).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul>

	<p><b>Kiekis: 10 rinkinių</b></p>
<p>1.17.</p>	<p><b>Apžvalginis diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų prieš mėlyno liežuvio viruso VP7 baltymą nustatymui kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams mėginiams</b> <b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas tyrimams iš avių, ožkų ir galvijų kraujo serumo ir plazmos mėginių.</li> <li>• Testas paremtas konkuruojančios IFA metodu.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti rekombinantiniu VP7 proteinu.</li> <li>• 480 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5 mikroplokštelės su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis 120ml;</li> <li>- koncentruotas (20x) plovimo tirpalas 100ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas 1ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas 1ml;</li> <li>- koncentruotas anti – VP7 krienų peroksidazės konjugatas;</li> <li>- TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;</li> <li>- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Jautrumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detalium aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 120 rinkinių</b></p>
<p>1.18.</p>	<p><b>Apžvalginis diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų prieš mėlyno liežuvio viruso VP7 baltymą nustatymui piene imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams ir jungtiniams mėginiams</b> <b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas tyrimams iš avių, ožkų, galvijų bei buivolų pieno mėginių.</li> <li>• Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti rekombinantiniu VP7 proteinu.</li> <li>• 384 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro:</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- 4 mikroplokštelės su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- koncentruotas (10x) anti-IgG galvijų peroksidazės konjugatas 6ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas 1ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas 1ml;</li> <li>- mėginių skiedimo buferis, paruoštas naudojimui 60ml;</li> <li>- koncentruotas (20x) plovimo tirpalas 2x60ml;</li> <li>- TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;</li> <li>- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos..</li> <li>• Jautrumas ne mažesnis nei 96% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopija).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 rinkinių</b></p>
1.19.	<p>Teigiamas mėlynojo liežuvio serumas, skirtas serologinei diagnostikai iš gyvūnų pieno.</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Liofilizuotas galvijų pienas turintis sudėtyje specifinius anti-mėlynojo liežuvio viruso antikūnus.</li> <li>• Fasuoatė flakonais po 1ml.</li> <li>• Galimybė saugoti po praskiedimo.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopija).</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti serumo patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 flakonų</b></p>
1.20.	<p>Diagnostinis rinkinys Chlamydia psittaci serologinei diagnostikai komplemento sujungimo (KS)</p>

mikro metodu

**Minimalūs reikalavimai:**

- Testas atliekamas iš visų gyvūnų kraujo serumo.
- Testas skirtas antikūnų prieš *Chlamydia psittaci* nustatymui.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - Išaktyvuota koncentruota korpuskulinio antigeno *Chlamydoghila psittaci* suspensija, konservuota tiomersoliu, 2x5 ml.
  - teigiamas serumas - 1x1 ml, konservuotas natrio azidu.
  - neigiamas serumas 1x1 ml, konservuotas natrio azidu.
  - komplementas 6x1 ml.
  - hemolizinas 1x1 ml.
- Greitas testas: rezultatai gaunami per vieną – dvi darbo dienas nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.
- Testas tinka tirti didelį kiekį mėginių.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopija).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinio patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

**Suteikiamas aptarnavimas:**

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 10 rinkinių**

1.21. **Diagnostinis rinkinys toksoplazmozės serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo komplemento sujungimo (KS) metodu.**

**Minimalūs reikalavimai:**

- 200 tyrimų atlikimui.
- Testas tinka toksoplazmozės antikūnų nustatymui iš gyvūnų kraujo serumo.
- Darbinis antigeno titras 1:10 .
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - toksoplazmozės antigenas, miltelių pavidalo 4 ampulės po 1ml;
  - teigiamas kontrolinis serumas – kraujo serumas iš avių ir triušių, imunizuotų vyraujančiomis toksoplazmomis štamo RH 4, miltelių pavidalo 4 ampulės po 1ml;
  - neigiamas kontrolinis serumas – kraujo serumas iš avių ir triušių, miltelių pavidalo 2 ampulės po 1ml;
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopija).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopija).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas 4 - 6 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

**Suteikiamas aptarnavimas:**

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

	<p><b>Kiekis: 10 rinkinių</b></p>
1.22.	<p>Komplementas serologinei diagnostikai</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Komplementas skirtas naudoti komplemento sujungimo reakcijai, įvairių gyvūnų ligų diagnostikai.</li> <li>• 500 tyrimų atlikti.</li> <li>• Sudėtis: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Jūros kiaulyčių kraujo serumas, stabilizuotas magnio sulfatu , liofilizuotas;</li> <li>- pakuotė 1 ampulė po 2 ml.</li> </ul> </li> <li>• Titras 1:100.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti antigeno patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> <li>• Komplemento tiekėjas yra įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopija).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas 4 - 6 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 flakonų</b></p>
1.23.	<p>Hemolizinas serologinei diagnostikai</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Serumus skirtas naudoti komplemento sujungimo reakcijai, įvairių gyvūnų ligų diagnostikoje.</li> <li>• 10 000 tyrimų atlikti.</li> <li>• Sudėtis: <ul style="list-style-type: none"> <li>- triušių kraujo serumas , imunizuotas avino eritrocitais, skystas;</li> <li>- konservuotas glicerinu, glicerino masės dalis preparate <math>50 \pm 5\%</math>;</li> <li>- pakuotė 1 ampulė po 1 ml.</li> </ul> </li> <li>• Titras 1:2000.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti serumo patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> <li>• Hemolizino tiekėjas yra įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopija).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas 4 - 6 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 flakonų</b></p>

## 2. Užkrečiamųjų ligų tyrimams naudojami reagentai ir diagnostiniai rinkiniai

Eil. Nr.	Rodiklių reikšmės
2.1.	<p><b>Diagnostinis rinkinys antikūnų prieš arklių infekcinės anemijos virusą nustatymui kraujo serume imunodifuzijos agaro gelyje (IDAG) metodu</b></p>

**Minimalūs reikalavimai:**

- Testas atliekamas iš arklių kraujo serumo mėginių.
- 180 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - arklių infekcinės anemijos antigenas, konservuotas natrio azidu 3,9ml.
  - arklių infekcinės anemijos teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 11,7ml.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- Greitas testas, tinkantis tirti didelį kiekį mėginių.
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

**Suteikiamas aptarnavimas:**

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 40 rinkinių**

**2.2. Diagnostinis rinkinys antikūnų prieš arklių infekcinės anemijos virusą nustatymui arklių kraujo serume imunofermenitinės analizės (IFA) metodu**

**Minimalūs reikalavimai:**

- **Rinkinys skirtas tyrimams iš arklių kraujo serumo mėginių.**
- **Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.**
- Testas skirtas nustatyti IgM ir IgG antikūnus.
- Plokštelių šulinėliai padengti rekombinantiniu p26 antigenu.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.
- 384 tyrimų atlikimui.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 4 mikroplokštelės su išimamomis juostelėmis;
  - koncentruotas (10x) P26 Ag-Po konjugatas 6ml;
  - paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas 1ml;
  - paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas 1ml;
  - paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis 60ml;
  - paruoštas naudojimui konjugato skiedimo buferis 60ml;
  - koncentruotas (20x) plovimo tirpalas 60ml;
  - TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;
  - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Jautrumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detalium aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 15 rinkinių</b></p>
2.3.	<p>Arklių įnosų antigenas serologinei diagnostikai</p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Antigenas skirtas naudoti komplemento sujungimo reakcijai.</li> <li>• 200 tyrimų atlikti.</li> <li>• Sudėtis: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Sterilus ekstraktas <i>Burkholderia mallei</i> kultūros, skystas.</li> <li>- pakuotė 1 ampulė po 1 ml</li> </ul> </li> <li>• Titras 1:100.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti antigeno patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Antigeno tiekėjas yra įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas 4 - 6 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detalium aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 flakonų</b></p>
2.4.	<p>Arklių įnosų teigiamas kontrolinis serumas serologinei diagnostikai</p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Serumus skirtas naudoti komplemento sujungimo reakcijai.</li> <li>• 80 tyrimų atlikti.</li> <li>• Sudėtis: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Hiperimunizuotas deaktyvuota įnosų sukėlėjo kultūra kraujo serumas, liofilizuotas;</li> <li>- pakuotė 1 ampulė po 4 ml.</li> </ul> </li> <li>• Titrus +++++ 1:20.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti serumo patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Serumo tiekėjas yra įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas 4 - 6 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 flakonų</b></p>
2.5.	<p>Arklių kergimo ligos (<i>Trypanosoma equiperdum</i>) antigenas</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Antigenas skirtas naudoti arklių kergimo ligos diagnostikai komplemento sujungimo (KS) metodu.</li> <li>• 100 tyrimų atlikti.</li> <li>• Sudėtis: <ul style="list-style-type: none"> <li>- lizuota <i>Trypanosoma equiperdum</i> kultūra, suspenduota apsauginėje terpėje;</li> <li>- pakuotė 1 ampulė po 1 ml, skystas.</li> </ul> </li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti serumo patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Antigeno tiekėjas yra įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopija).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas 4 - 6 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 flakonai</b></p>
2.6.	<p>Arklių kergimo ligos (<i>Trypanosoma equiperdum</i>) teigiamas kontrolinis serumas</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Serumai skirti naudoti arklių kergimo ligos diagnostikai komplemento sujungimo (KS) metodu.</li> <li>• 50 tyrimų atlikti.</li> <li>• Pakuotė 1 ampulė po 2 ml, skystas.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti serumo patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Serumo tiekėjas yra įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopija).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas 4 - 6 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 flakonai</b></p>
2.7.	<p><b>Apžvalginis diagnostinis rinkinys kiaulių Aujeskio ligos antikūnų nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu.</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas tyrimams iš kiaulių kraujo serumo mėginių.</li> <li>• Testas skirtas specifinių antikūnų gpI nustatymui.</li> <li>• Testas paremtas konkuruojančios IFA metodu.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti kiaulių Aujeskio ligos viruso antigenais;</li> </ul>

- 576 tyrimų atlikimui.
  - Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.
  - Diagnostinį rinkinį sudaro:
    - 6 mikroplokštelės su išimamomis juostelėmis;
    - paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 5ml;
    - paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 5ml;
    - paruoštas naudojimui peroksidazės konjugatas, konservuotas gentamicinu 60ml;
    - paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 120ml;
    - koncentruotas (x10) plovimo tirpalas, konservuotas gentamicinu 235 ml;
    - TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;
    - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
  - Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
  - Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
  - Jautrumas ne mažesnis nei 95% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
  - Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
  - Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
  - Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
  - ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
  - Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
  - Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
  - Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
  - Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
  - Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.
- Suteikiamas aptarnavimas:**
- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 30 rinkinių**

2.8. Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš *Mycoplasma hyopneumoniae* nustatymui kiaulių kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu

**Minimalūs reikalavimai:**

- Rinkinys skirtas tyrimams iš pavienių kiaulių kraujo serumo ir plazmos mėginių.
- Plokštelių šulinėliai padengti M. hyopneumonia antigenų.
- Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.
- 480 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 5 mikrotitrinės plokštelės su išimamomis juostelėmis;
  - koncentruotas (x10) plovimo tirpalas, konservuotas gentamicinu 235ml;
  - paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 235ml;
  - paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 4ml;
  - paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 4ml;
  - paruoštas naudojimui peroksidazės konjugatas, konservuotas gentamicinu 60ml;
  - TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;

- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliavimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

**Suteikiamas aptarnavimas:**

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 10 rinkinių**

2.9. **Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš Vezikulinės ligos virusą nustatymui kiaulių kraujo serume ir plazmoje imunofermenitinės analizės (IFA) metodu**

**Minimalūs reikalavimai:**

- Rinkinys skirtas tyrimams iš kiaulių kraujo serumo ir plazmos mėginių.
- Testas paremtas konkuruojančios IFA metodu.
- Plokštelių šulinėliai padengti kiaulių Vezikulinė ligos viruso antigenais;
- 384 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 4 mikroplokštelės su išimamomis juostelėmis;
  - koncentruotas (10x) Mab 5B7 - peroksidazės konjugatas 6ml;
  - paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas 1ml;
  - paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas 1ml;
  - paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis 60ml;
  - paruoštas naudojimui konjugato skiedimo buferis 60ml;
  - koncentruotas (20x) plovimo tirpalas 60ml;
  - TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;
  - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Jautrumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.

- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detalium aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

**Suteikiamas aptarnavimas:**

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 15 rinkinių**

2.10.

**Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš kiaulių gripo virusą H3N2 nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu**

**Minimalūs reikalavimai:**

- Rinkinys skirtas tyrimams iš kiaulių kraujo serumo mėginių.
- Testas skirtas antikūnų prieš kiaulių gripo viruso H3N2, sukulto vakcinuojant arba lauko viruso poveikio, nustatymui.
- Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.
- Plokštelių šulinėliai padengti kiaulių gripo viruso H3N2 antigenais.
- 480 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 5 mikroplokštelės su išimamomis juostelėmis;
  - paruoštas naudojimui anti-IgG kiaulių peroksidazės konjugatas 60ml;
  - paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 4ml;
  - paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 4ml;
  - paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 235ml;
  - koncentruotas (x10) plovimo tirpalas, konservuotas gentamicinu 235ml;
  - TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;
  - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Specifiškumas ne mažesnis nei 98% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).

	<ul style="list-style-type: none"> <li>● Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>● Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>● Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 2 rinkiniai</b></p>
2.11.	<p><b>Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš kiaulių gripo virusą H1N1 nustatymui imunofermeninės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● Rinkinys skirtas tyrimams iš kiaulių kraujo serumo ir plazmos mėginių.</li> <li>● Testas skirtas antikūnų prieš kiaulių gripo viruso H1N1, sukulto vakcinuojant arba lauko viruso poveikio, nustatymui.</li> <li>● Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>● Plokštelių šulinėliai padengti kiaulių gripo viruso H1N1 antigenais.</li> <li>● 480 tyrimų atlikimui.</li> <li>● Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> <li>● Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5 mikroplokštelės su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- paruoštas naudojimui anti-IgG kiaulių peroksidazės konjugatas 60ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 4ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 4ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 235ml;</li> <li>- koncentruotas (x10) plovimo tirpalas, konservuotas gentamicinu 235ml;</li> <li>- TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;</li> <li>- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.</li> </ul> </li> <li>● Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>● Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>● Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>● Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>● Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>● Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.</li> <li>● ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>● Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>● Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atliktų rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>● Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>● Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>● Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 7 rinkiniai</b></p>

2.12.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš <i>Salmonella</i> sp. nustatymui kiaulių kraujo serume ir plazmoje imunofermenitinės analizės (IFA) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas tyrimams iš kiaulių kraujo serumo, plazmos ir mėsos sulčių mėginių.</li> <li>• Testas paremtas netiesiogines IFA metodu.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti <i>Salmonella</i> LPS (sero grupių B, C1 ir D) antigenais.</li> <li>• 480 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5 mikrotitrinės plokštelės su išimamom juostelėm;</li> <li>- paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis su proteinų stabilizatoriumi 150ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas 4ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas 4ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui peroksidazės konjugatas 60ml;</li> <li>- koncentruotas (x10) plovimo buferis 250ml;</li> <li>- TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;</li> <li>- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopija).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopija).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopija).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu,</li> <li>• nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>
2.13.	<p><b>Diagnostinis rinkinys klasikinio kiaulių maro antikūnų nustatymui kiaulių kraujo serume ir plazmoje imunofermenitinės analizės (IFA) metodu pavieniams mėginiams</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas tyrimams iš pavienių kiaulių kraujo serumo ir plazmos mėginių.</li> <li>• Testas paremtas blokuojančios IFA metodu.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti rekombinantiniu E2 (gp55) glikoproteinu.</li> <li>• 960 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 10 vnt. padengtų mikroplokštelių su išimamom juostelėm.</li> </ul> </li> </ul>

- Anti-KKMV-E2-PO konjugatas 110ml;
- teigiamas-KKM kontrolinis serumas 2ml, paruošta naudojimui;
- neigiamas-KKM kontrolinis serumas 2ml, paruošta naudojimui;
- mėginių skiedimo tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;
- koncentruotas (10x) plovimo tirpalas 480ml;
- TMB substratas, paruoštas naudojimui 100ml;
- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 100ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

***Suteikiamas aptarnavimas:***

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 20 rinkinių**

2.14. **Diagnostinis rinkinys antikūnų prieš kiaulių kvėpavimo reprodukcinio sindromo virusą (KRKS X3) nustatymui kraujo serume ir plazmoje imunofermenitinės analizės (IFA) metodu**

***Minimalūs reikalavimai:***

- Rinkinys skirtas tyrimams iš kiaulių kraujo serumo ir plazmos mėginių.
- Testas skirtas nustatyti antikūnus prieš KRKS viruso Europos ir Šiaurės Amerikos genotipus.
- Testas paremtas netiesiogines IFA metodu.
- Plokštelių šulinėliai padengti rekombinantiniu KRKSV antigenu
- 480 tyrimų atlikimui
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 5 mikroplokštelės su išimamomis juostelėmis;
  - paruošta naudojimui KRKSV - teigiama kontrolė 4ml;
  - paruošta naudojimui neigiama kontrolė 4ml;
  - anti-IgG kiaulių krienų peroksidazės konjugatas, paruoštas naudojimui 60ml;
  - plovimo tirpalas 10x koncentruotas, 235ml;
  - paruoštas naudojimui mėginių skiedimo tirpalas 120ml;
  - TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;
  - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.

- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
  - Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
  - Jautrumas ne mažesnis nei 98% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
  - Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
  - Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
  - Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.
  - ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
  - Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
  - Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
  - Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
  - Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
  - Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.
- Suteikiamas aptarnavimas:**
- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.
- Kiekis: 20 rinkinių**

- 2.15. **Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš paukščių gomboro ligos virusą nustatymui vištų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu**
- Minimalūs reikalavimai:**
- Rinkinys skirtas nustatyti santykinį antikūnų lygį vištų kraujo serume.
  - Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.
  - Plokštelių šulinėliai padengti gomboro ligos viruso antigenais.
  - 480 tyrimų atlikimui.
  - Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.
  - Diagnostinį rinkinį sudaro:
    - 5 mikrotitrinės plokštelės;
    - paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 235ml;
    - paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;
    - paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;
    - paruoštas naudojimui peroksidazės konjugatas, konservuotas gentamicinu 50ml;
    - TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;
    - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
  - Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
  - Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
  - Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
  - Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
  - ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
  - Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
  - Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės

	<p>sertifikato kopiją).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>● Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>● Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>
2.16.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš <i>Mycoplasma gallisepticum</i> nustatymui vištų ir kalakutų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● Rinkinys skirtas nustatyti santykinį antikūnų lygį vištų ir kalakutų kraujo serume.</li> <li>● Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>● Plokštelių šulinėliai padengti <i>M.gallisepticum</i> virusiniu antigenu.</li> <li>● 480 tyrimų atlikimui.</li> <li>● Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> <li>● Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5 mikrotitrinės plokštelės;</li> <li>- paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 235ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui peroksidazės konjugatas, konservuotas gentamicinu 50ml;</li> <li>- TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;</li> <li>- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.</li> </ul> </li> <li>● Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>● Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>● Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>● Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>● ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>● Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>● Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>● Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>● Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>● Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>
2.17.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš <i>Mycoplasma synoviae</i> nustatymui vištų ir kalakutų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● Rinkinys skirtas nustatyti santykinį antikūnų lygį vištų ir kalakutų kraujo serume.</li> <li>● Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>● Plokštelių šulinėliai padengti <i>M.synoviae</i> virusiniu antigenu.</li> <li>● 480 tyrimų atlikimui.</li> <li>● Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> </ul>

- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 5 mikrotitrinės plokštelės;
  - paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 235ml;
  - paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;
  - paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;
  - paruoštas naudojimui peroksidazės konjugatas, konservuotas gentamicinu 50ml;
  - TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;
  - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

***Suteikiamas aptarnavimas:***

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 5 rinkiniai**

2.18. **Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš paukščių infekcinio bronchito virusą (IBV) nustatymui vištų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu**

***Minimalūs reikalavimai:***

- Rinkinys skirtas nustatyti santykinį antikūnų lygį vištų kraujo serume.
- Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.
- Plokštelių šulinėliai padengti IBV virusiniu antigenu.
- 480 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 5 mikrotitrinės plokštelės;
  - paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 235ml;
  - paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;
  - paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;
  - paruoštas naudojimui peroksidazės konjugatas, konservuotas gentamicinu 50ml;
  - TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;
  - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę

	<p>pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 rinkinių</b></p>
2.19.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš Niukaslio ligos virusą nustatymui vištų kraujo serume imunofermenitinės analizės (IFA) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas nustatyti santykinį antikūnų lygį vištų kraujo serume.</li> <li>• Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti Niukaslio ligos viruso antigenais.</li> <li>• 480 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5 mikrotitrinės plokštelės;</li> <li>- paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 235ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui peroksidazės konjugatas, konservuotas gentamicinu 50ml;</li> <li>- TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;</li> <li>- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 rinkinių</b></p>
2.20.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš Niukaslio ligos virusą nustatymui kalakutų kraujo serume imunofermenitinės analizės (IFA) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas nustatyti santykinį antikūnų lygį kalakutų kraujo serume.</li> <li>• Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti Niukaslio ligos viruso antigenais.</li> </ul>

- 480 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 5 mikrotitrinės plokštelės;
  - paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 235ml;
  - paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;
  - paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;
  - paruoštas naudojimui peroksidazės konjugatas, konservuotas gentamicinu 50ml;
  - TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;
  - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

***Suteikiamas aptarnavimas:***

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 5 rinkiniai**

2.21. Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš paukščių gripo virusą nustatymui vištų kraujo serume imunofermenitinės analizės (IFA) metodu

***Minimalūs reikalavimai:***

- Rinkinys skirtas nustatyti santykinį antikūnų lygį vištų kraujo serume.
- Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.
- Plokštelių šulinėliai padengti paukščių gripo viruso antigenu.
- 480 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 5 mikroplokštelės;
  - paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 235ml;
  - paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;
  - paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;
  - paruoštas naudojimui peroksidazės konjugatas, konservuotas gentamicinu 50ml;
  - TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;
  - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 15 rinkinių</b></p>
2.22.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš paukščių infekcinio encefalomyelito ligos virusą nustatymui vištų kraujo serume imunofermenitinės analizės (IFA) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas nustatyti santykinį antikūnų lygį vištų kraujo serume.</li> <li>• Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti paukščių infekcinio encefalomyelito viruso antigenais.</li> <li>• 480 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5 mikroplokštelės;</li> <li>- paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 235ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui peroksidazės konjugatas, konservuotas gentamicinu 50ml;</li> <li>- TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;</li> <li>- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>
2.23.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš paukščių infekcinės anemijos ligos virusą nustatymui vištų kraujo serume imunofermenitinės analizės (IFA) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas tyrimams iš vištų kraujo serumo mėginių.</li> <li>• Testas paremtas konkuruojančios IFA metodu.</li> </ul>

- Plokštelių šulinėliai padengti paukščių infekcinės anemijos viruso antigenu.
- 480 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 5 mikroplokštelės;
  - paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 235ml;
  - paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 2ml;
  - paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 2ml;
  - paruoštas naudojimui peroksidazės konjugatas, su baltymų stabilizatoriumi 50ml;
  - koncentruotas (10x) plovimo tirpalas, konservuotas gentamicinu 235ml;
  - TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;
  - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

**Suteikiamas aptarnavimas:**

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 5 rinkiniai**

2.24. Apžvalginis diagnostinis rinkinys paukščių pasteureliozės (*Pasteurella multocida*) nustatymui vištų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu

**Minimalūs reikalavimai:**

- Rinkinys skirtas nustatyti santykinį antikūnų lygį vištų kraujo serume.
- Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.
- Plokštelių šulinėliai padengti paukščių *Pasteurella multocida* antigenu.
- 480 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 5 mikroplokštelės;
  - paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 235ml;
  - paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;
  - paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;
  - paruoštas naudojimui peroksidazės konjugatas, konservuotas gentamicinu 50ml;
  - TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;
  - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti

	<p>sertifikato kopiją).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>
2.25.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš paukščių infekcinį laringotracheitą nustatymui vištų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas nustatyti santykinį antikūnų lygį vištų kraujo serume.</li> <li>• Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti paukščių ILT antigenais.</li> <li>• 384 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 4 mikroplokštelės;</li> <li>- paruošta naudojimui teigiama kontrolė, konservuota fosfatiniame buferyje 2x500μl;</li> <li>- paruošta naudojimui neigiama kontrolė, konservuota fosfatiniame buferyje 2x500μl;</li> <li>- fermentinis konjugatas, paruoštas naudojimui 2x11ml;</li> <li>- substrato reagentas, paruoštas naudojimui 2x11ml;</li> <li>- koncentruotas plovimo buferis 100ml;</li> <li>- koncentruotas mėginių skiedimo tirpalas 100ml;</li> <li>- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 22ml.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 rinkinių</b></p>
2.26.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys paukščių <i>Salmonella enteritidis</i> (Se) antikūnų nustatymui vištų kraujo serume ir kiaušinių tryniuose imunofermentinės analizės (IFA) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas nustatyti santykinį antikūnų lygį vištų kraujo serume.</li> <li>• Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> </ul>

- Plokštelių šulinėliai padengti paukščių Se bakterijos antigenu.
- 192 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 2 mikroplokštelės;
  - paruošta naudojimui teigiama kontrolė, konservuota fosfatiniame buferyje 1x500µl;
  - paruošta naudojimui neigiama kontrolė, konservuota fosfatiniame buferyje 1x500µl;
  - fermentinis konjugatas, paruoštas naudojimui 11ml;
  - substrato reagentas, paruoštas naudojimui 11ml;
  - koncentruotas plovimo buferis 50ml;
  - koncentruotas mėginių skiedimo tirpalas 50ml;
  - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 11ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

**Suteikiamas aptarnavimas:**

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 5 rinkiniai**

2.27. Apžvalginis diagnostinis rinkinys bruceliozės antikūnų *Brucella abortus* nustatymui galvijų piene imunofermentinės analizės (IFA) metodu

**Minimalūs reikalavimai:**

- Rinkinys skirtas tyrimams iš galvijų pieno pavienių ar jungtinių mėginių (iki 250).
- Testas paremtas netiesiogines IFA metodu.
- Plokštelių šulinėliai padengti inaktyvuotu *Brucella abortus* antigenu.
- 960 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 10 mikrotitrinių plokštelių;
  - koncentruotas (x10) plovimo tirpalas 480ml;
  - liofilizuota teigiama kontrolė 5ml;
  - liofilizuota neigiama kontrolinė 5ml;
  - koncentruotas anti-IgG-PO galvijų peroksidazės konjugatas 110ml;
  - TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 100ml;
  - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 100ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į

- laboratoriją.
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopija).
  - Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopija).
  - Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopija).
  - Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
  - Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
  - Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

**Suteikiamas aptarnavimas:**

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 5 rinkiniai**

2.28. **Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš *Brucella ovis* (*B. ovis*) nustatymui avių kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu, pavieniams mėginiams**

**Minimalūs reikalavimai:**

- Rinkinys skirtas tyrimams iš pavienių avių kraujo serumo ir plazmos mėginių.
- Testas paremtas netiesiogines IFA metodu.
- Plokštelių šulinėliai padengti inaktyvuotu *Brucella ovis* antigenu.
- 192 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 2 mikroplokštelės;
  - koncentruotas (x10) plovimo tirpalas 2x100ml;
  - teigiama *Brucella ovis* kontrolė 0,4ml;
  - neigiama *Brucella ovis* kontrolė 0,4ml;
  - koncentruotas anti-IgG-PO galvijų peroksidazės konjugatas, monokloniniai antikūnai, 24ml;
  - TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 20ml;
  - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 20ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Specifiškumas ne mažesnis nei 96% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopija).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopija).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopija).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu,

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>
2.29.	<p>Specifinių komponentų rinkinys infekcinio epididimito (<i>Brucella ovis</i>) serologinei diagnostikai komplemento sujungimo (KS) metodu</p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Testas atliekamas iš avinukų kraujo serumo mėginių.</li> <li>• Testas paremtas prailgintos reakcijos komplemento sujungimo metodu.</li> <li>• Testas skirtas nustatyti homologinius antikūnus prieš infekcinio avių epididimito virusą.</li> <li>• Titras 1:100.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- <i>Brucella ovis</i> antigenas, skystas 4 x 5ml;</li> <li>- teigiamas avinukų serumas, hiperimunizuotas kultūra <i>Brucella ovis</i>, skystas, 2 x 1ml;</li> <li>- neigiamas, kliniškai sveikų avinų, kraujo serumas, dviejų skirtingų serijų, skystas, po 2 x 5ml kiekvienos serijos.</li> </ul> </li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Rinkinio tiekėjas yra įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas 4 - 6 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detalium aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>

### 3. Tyrimams naudojamos papildomos priemonės

Eil. Nr.	Rodiklių reikšmės
3.1.	<p><b>Kilimėliai batų nešvarumams surinkti</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirta batų nešvarumams surinkti.</li> <li>• Limpančiu paviršiumi.</li> <li>• Matmenys 60cm x 80 cm.</li> <li>• Pagaminti iš polisterolo.</li> <li>• Pilkos spalvos.</li> <li>• Pakuotė po 30 lapų.</li> <li>• Pagrindas limpančiam kilimėliui.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul>

	<p><b>Kiekis: Pagrindas limpančiam kilimėliui 50 vienetų</b>  <b>Kilimėliai 800 pakuočių</b></p>
3.2.	<p><b>Vakuuminė kraujo paėmimo sistema</b>  <b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Vakuuminė sistema, skirta gyvūnų kraujo mėginių paėmimui.</li> <li>• Vakuuminė sistema sudaryta iš: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Vakuuminiai mėgintuvėliai su krešėjimo aktyvatoriumi 10 ml;</li> <li>- Veterinarės adatos kraujo paėmimui 1.2 x 40±2mm;</li> <li>- Adatų laikikliai – įsukamai adatai.</li> </ul> </li> <li>• Vakuuminiai mėgintuvėliai pakuotėse po 100 vnt.</li> <li>• Gamintojas akredituotas pagal ISO 9001 medicinos gaminių kokybės sistemos standartą.</li> <li>• Mėgintuvėliai turi būti stikliniai, vienkartiniai.</li> <li>• Mėgintuvėliai turi būti sterilūs: atitikti EN 552 ir turi būti pažymėti CE ženklu.</li> <li>• Mėgintuvėlio kamštelis turi būti guminis be plastikinio rėmo.</li> <li>• Mėgintuvėlio kamštelio kodavimas turi atitikti tarptautinio standarto ISO 6710 reikalavimus.</li> <li>• Adatos turi būti veterinarinės paskirties (su atžyma - skirta veterinarijai).</li> <li>• Adatos turi būti multibandinės, nerūdijančio plieno. Adatos turi atitikti EN 550 sterilumo direktyvą. Adatos turi būti pažymėtos CE ženklu pagal direktyvą 93/42/EEC invazyviems medicinos gaminiams.</li> <li>• Adatų spalvinis kodavimas turi atitikti tarptautinio standarto ISO 6009 (“Vienkartinių hipoderminių adatų spalvinis kodavimas”) reikalavimus.</li> <li>• Vakuuminė kraujo paėmimo sistema (adatos + mėgintuvėlis + laikiklis) turi būti vieno prekės ženklo.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 100 pakuočių</b></p>

#### 4. Užkrečiamųjų ligų tyrimams naudojami reagentai ir diagnostiniai rinkiniai

Eil. Nr.	Rodiklių reikšmės
4.1.	<p><b>Diagnostinis rinkinys kiaulių vezikulinės ligos antikūnų nustatymui konkuruojančios imunofermentinės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas darbui, atliekant tyrimus iš kiaulių kraujo serumo ir plazmos.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5 vienetai padengtų mikroplokštelių;</li> <li>- liofilizuotas konjugato priedas;</li> <li>- koncentruotas (30x) konjugatas;</li> <li>- blokavimo reagentas 2ml;</li> <li>- neigiamas referentinis serumas (0,5 ml);</li> <li>- vidutiniškai teigiamas referentinis serumas (0,5 ml);</li> <li>- stipriai teigiamas referentinis serumas (0,5 ml);</li> <li>- demineralizuotas vanduo (10 ml);</li> <li>- skiedimo buferis (60 ml);</li> <li>- chromogeno/substrato tirpalas (60 ml);</li> <li>- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui. (60 ml);</li> <li>- koncentruotas (200 kartų) plovimo tirpalas.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei nepanaudota visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Galimybė užsisakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio</li> </ul>

	<p>patekimo į laboratoriją.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo patekimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 rinkinių</b></p>
4.2.	<p><b>Diagnostinis rinkinys galvijų antikūnų prieš mėlynojo liežuvio ligos virusą nustatymui ankstyvoje infekcijos stadijoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas darbui, atliekant tyrimus iš galvijų, avių ir ožkų kraujo serumo.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5 vienetai padengtų mikroplokštelių;</li> <li>- konjugatas (30ml);</li> <li>- neigiamas referentinis serumas (2,5 ml);</li> <li>- teigiamas referentinis serumas (2,5 ml);</li> <li>- serumo skiedimo buferis (60 ml);</li> <li>- chromogeno/substrato tirpalas (60 ml);</li> <li>- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui (60 ml);</li> <li>- koncentruotas (25 kartus) plovimo tirpalas.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei nepanaudota visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Galimybė užsisakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo patekimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 rinkinių</b></p>
4.3.	<p><b>Diagnostinis rinkinys snukio ir nagų ligos (3ABC) antikūnų nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu, atliekant diferencinę vakcinuotų ir infekuotų gyvūnų analizę</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Testas atliekamas su galvijų ir smulkių atrajotojų kraujo serumu.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro:</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- 2 vienetai padengtų mikroplokštelių su išimamomis juostelėmis.</li> <li>- konjugatas, 30x koncentruotas.</li> <li>- liofilizuotas konjugato priedas;</li> <li>- neigiamas referentinis serumas (0,6 ml);</li> <li>- vidutiniškai teigiamas referentinis serumas (0,6 ml);</li> <li>- stipriai teigiamas referentinis serumas (0,6 ml);</li> <li>- 2 x koncentruotas skiedimo buferis (60 ml);</li> <li>- demineralizuotas vanduo (10 ml);</li> <li>- koncentruotas (200 kartų) plovimo tirpalas;</li> <li>- chromogeno/substrato tirpalas;</li> <li>- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui.</li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei nepanaudota visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Galimybė užsisakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 rinkinių</b></p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## 5. Tyrimams naudojamos papildomos priemonės

Eil. Nr.	Rodiklių reikšmės
5.1.	<p><i>pH buferiniai tirpalai elektrodo kalibracijai (pH 4,00)</i></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirta pH-metro kontrolei ir kalibravimui.</li> <li>• pH 4,00.</li> <li>• Paklaida <math>\pm 0.02</math>.</li> <li>• Kiekis flakone 250 ml.</li> <li>• Pakuotė po 1.</li> <li>• Galiojimo laikas: ne mažiau 1 metai nuo pateikimo datos.</li> <li>• Gamintojas sertifikuotas pagal ISO 9001:2000 serijos kokybės vadybos sistemą.</li> <li>• Gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pristatymo laikas - 2 savaitės.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
5.2.	<p><i>pH buferiniai tirpalai elektrodo kalibracijai (pH 6,00)</i></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirta pH-metro kontrolei ir kalibravimui.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• pH 6,00</li> <li>• Paklaida <math>\pm 0.02</math>.</li> <li>• Kiekis flakone 250 ml.</li> <li>• Pakuotė po 1.</li> <li>• Galiojimo laikas: ne mažiau 1 metai nuo pateikimo datos.</li> <li>• Gamintojas sertifikuotas pagal ISO 9001:2000 serijos kokybės vadybos sistemą.</li> <li>• Gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pristatymo laikas - 2 savaitės.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
5.3.	<p><i>pH buferiniai tirpalai elektrodo kalibracijai (pH 7,00)</i></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirta pH-metro kontrolei ir kalibravimui.</li> <li>• pH 7,00.</li> <li>• Paklaida <math>\pm 0.02</math>.</li> <li>• Kiekis flakone 250 ml.</li> <li>• Pakuotė po 1.</li> <li>• Galiojimo laikas: ne mažiau 1 metai nuo pateikimo datos.</li> <li>• Gamintojas sertifikuotas pagal ISO 9001:2000 serijos kokybės vadybos sistemą.</li> <li>• Gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pristatymo laikas - 2 savaitės.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
5.4.	<p><i>pH buferiniai tirpalai elektrodo kalibracijai (pH 8,00)</i></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirta pH-metro kontrolei ir kalibravimui.</li> <li>• pH 8,00.</li> <li>• Paklaida <math>\pm 0.02</math>.</li> <li>• Kiekis flakone 250 ml.</li> <li>• Pakuotė po 1.</li> <li>• Galiojimo laikas: ne mažiau 1 metai nuo pateikimo datos.</li> <li>• Gamintojas sertifikuotas pagal ISO 9001:2000 serijos kokybės vadybos sistemą.</li> <li>• Gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pristatymo laikas - 2 savaitės.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
5.5.	<p><i>pH buferiniai tirpalai elektrodo kalibracijai (pH 9,00)</i></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirta pH-metro kontrolei ir kalibravimui.</li> <li>• pH 9,00.</li> <li>• Paklaida <math>\pm 0.02</math>.</li> <li>• Kiekis flakone 250 ml.</li> <li>• Pakuotė po 1.</li> <li>• Galiojimo laikas: ne mažiau 1 metai nuo pateikimo datos.</li> <li>• Gamintojas sertifikuotas pagal ISO 9001:2000 serijos kokybės vadybos sistemą.</li> <li>• Gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pristatymo laikas - 2 savaitės.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
5.6.	<p><i>Natrio chloridas (NaCl) chemiškai švarus</i></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Milteliai, M=58,44g/mol.</li> <li>• Chemiškai švarūs.</li> <li>• Natrio chlorido galiojimo laikas: ne mažiau 1 metai nuo pateikimo datos.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Pakuotė po 1 kg.</li> <li>• Gamintojas sertifikuotas pagal ISO 9001:2000 serijos kokybės vadybos sistemą.</li> <li>• Gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pristatymo laikas - 2 savaitės.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 pakuočių</b></p>
5.7.	<p><i>Druskos rūgštis 37%(HCl)</i></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Bespalvis skystis.</li> <li>• Chemiškai švarus.</li> <li>• Pakuotė po 1 litrą.</li> <li>• Galiojimo laikas: ne mažiau 1 metai nuo pateikimo datos.</li> <li>• Gamintojas sertifikuotas pagal ISO 9001:2000 serijos kokybės vadybos sistemą.</li> <li>• Gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pristatymo laikas - 2 savaitės.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 pakuočių</b></p>
5.8.	<p><i>Glicerinas (C<sub>3</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>)</i></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skystas.</li> <li>• Chemiškai švarus.</li> <li>• M=92,10g/mol.</li> <li>• Pakuotė po 1000 ml.</li> <li>• Galiojimo laikas: ne mažiau 1 metai nuo pateikimo datos.</li> <li>• Gamintojas sertifikuotas pagal ISO 9001:2000 serijos kokybės vadybos sistemą.</li> <li>• Gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pristatymo laikas - 2 savaitės.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 pakuočių</b></p>

## 6. Tyrimams naudojamos papildomos priemonės

Eil. Nr.	Rodiklių reikšmės
6.1.	<p><b>Vienkartinė apsauginė veido kaukė su gumytėmis</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Kaukė turi turėti aukštą bakterinį filtracijos efektyvumą (ne mažiau 97% 2-3 mikrono dalelėmis).</li> <li>• Užtikrina filtracijos efektyvumą ne mažiau kaip 2 valandas.</li> <li>• Sudėtyje nėra formaldehido, latekso, nikelio.</li> <li>• Kaukės sluoksniai sujungti ultragarsiniu metodu.</li> <li>• Tvirtinama elastingomis ausų gumytėmis, kurios pagaminta iš minkštos medžiagos.</li> <li>• Gerai prisispaudžia prie nosies (turi lanksčią, tačiau patvarią fiksuotą juostelę, kuri darbo metu nesuplėšo kaukės audinio, neišlenda į išorę).</li> <li>• Kaukės klostės tolygiai ir tvirtai sujungtos, gerai uždengia apatinę veido dalį (nėra oro nutekėjimo), pagamintos iš standžios medžiagos, kuri palaiko puodelio formą (lengviau kvėpuoti).</li> <li>• Kaukė neturi turėti nei malonaus, nei nemalonaus kvapo.</li> <li>• Dėvint kaukę vidinis jos sluoksnis neerzina bei nesipūkuoja.</li> <li>• Kaukės gumytės pakuotėje turi būti atskirtos kartu su kauke, kad išimant vieną kaukę nebūtų suterštos kitos.</li> <li>• Pakuotėje ne daugiau 50 vnt.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5000 vienetų</b></p>
6.2.	<p><b>Vienartinės kepuraitės</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rezistentiškos užtiškusiems skysčiams.</li> <li>• Pagamintos iš lengvos, praleidžiančios orą medžiagos.</li> <li>• Gumelė švelniai tampri.</li> <li>• Sudėtyje nėra formaldehido, latekso, nikelio.</li> <li>• Žalsvos, melsvos ar baltos spalvos.</li> <li>• Pakuotėje ne daugiau 100 vienetų.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 1 000 vienetų</b></p>
6.3.	<p><b>Vienartinės prijuostės</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rezistentiškos užtiškusiems skysčiams.</li> <li>• Žalsvos, melsvos ar baltos spalvos.</li> <li>• Pagamintos iš polipropileno su polietileno danga iš išorės, apsaugančios nuo skysčių ir mikroorganizmų patekimo.</li> <li>• <math>80 \pm 5</math> cm pločio ir <math>140 \pm 5</math> cm ilgio.</li> <li>• Pakuotėje ne daugiau 50 vnt.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 500 vienetų</b></p>
6.4.	<p><b>Vienartiniai antrankoviai</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirti darbuotojų apsaugai.</li> <li>• Pagaminti iš polipropileno ar kitos medžiagos, apsaugančios nuo skysčių ir mikroorganizmų patekimo.</li> <li>• Turi būti gumos siūlės galuose.</li> <li>• Ne mažiau 40 cm ilgio.</li> <li>• Pakuotė ne daugiau 50 vnt.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 1000 vienetų</b></p>
6.5.	<p><b>Vienkartiniai lankytojo chalatai</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirti darbuotojų ir lankytojų apsaugai.</li> <li>• Dydžiai: M, L, XL, XXL.</li> <li>• Pagaminti iš neaustinio pluošto.</li> <li>• Turi būti gumos siūlės rankogaliuose.</li> <li>• Užsegami.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 2000 vienetų</b></p>
6.6.	<p><b>Vienartinės lateksinės pirštinės</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Lateksinės.</li> <li>• Be pudros.</li> <li>• S, M, L ir XL dydžių (pagal pareikalavimą).</li> <li>• Nesterilios.</li> <li>• Pakuotė po 100 vnt.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 400 pakuočių.</b></p>
6.7.	<p><b>Vienartinės vinilinės pirštinės</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Vinilinės.</li> <li>• Be pudros.</li> <li>• S, M, L ir XL dydžių (pagal pareikalavimą).</li> <li>• Nesterilios.</li> <li>• Pakuotė po 100 vnt.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti</li> </ul>

	<p>įgaliojimo kopiją).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 200 pakuočių.</b></p>
6.8.	<p><b>Autoklavavimo maišai</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirti infekuotos medžiagos nukenksminimui.</li> <li>• Pagaminti iš poliamido.</li> <li>• Atsparūs temperatūrai ne mažiau +140°C.</li> <li>• Atliekant sterilizaciją karštu oru (120 min.), maksimalus atsparumas karščiui iki +140°C.</li> <li>• Matmenys 600 ± 10 mm x 780 ± 10 mm.</li> <li>• Storis ne mažiau 50 µm.</li> <li>• Neutralios spalvos, matiniai.</li> <li>• Pakuotė ne daugiau 500 vnt.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 pakuočių</b></p>
6.9.	<p><b>Moteriški marškinėliai trumpomis rankovėmis</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirti dėvėti po laboratoriniais darbo rūbais.</li> <li>• Baltos spalvos.</li> <li>• 100% medvilnė.</li> <li>• Dydžiai: S, M, L, XL ir XXL (pagal pareikalavimą).</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 100 vienetų</b></p>
6.10.	<p><b>Laboratorinė avalynė</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirta dėvėti laboratorijoje.</li> <li>• Baltos spalvos.</li> <li>• Odinis viršus ir vidus.</li> <li>• Avalynės priekis uždaras, keltis reguliuojama dirželiu su sagtele, užpakalinė dalis atvira.</li> <li>• Vidinė pado dalis pagaminta iš kamštinės medžiagos.</li> <li>• Avalynės padas pagamintas iš kaučiuko arba gumos.</li> <li>• Dydžiai: 35-45 (pagal pareikalavimą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 4 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti vaizdinę medžiagą apie siūlomą prekę.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul>

	<b>Kiekis: 120 porų (240 vienetų)</b>
6.11.	<p><b>Rankšluosčiai</b>  <b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagaminti iš aukštos kokybės 100 % austos medvilnės.</li> <li>• Frotiniai.</li> <li>• Lengvai plaunami 90 °C.</li> <li>• Dydis 50 ± 5x100± 5 cm.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 200 vienetų</b></p>
6.12.	<p><b>Vienkartinės drėgnos dezinfekuojančios servetėlės</b>  <b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtos rankų dezinfekcijai.</li> <li>• Veikia bakterijas, virusus, mielių ir pelėsių grybelius.</li> <li>• Paruoštos naudojimui.</li> <li>• Kvapnios.</li> <li>• Dermatologiškai patikrintos ir gali būti naudojamos be rankų apsaugos.</li> <li>• Pagamintos iš 100% natūralaus pluošto.</li> <li>• Pakuotė – dėžutė-dispenseris su ne daugiau 200 vnt. servetėlių.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10000 vienetų</b></p>
6.13.	<p><b>Pirmosios pagalbos rinkiniai-dėžutės</b>  <b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pirmosios pagalbos vaistinėle skirta pirmosios pagalbos suteikimui medicinos laboratorijose.</li> <li>• Įpakavimas - plastikinė dėžutė.</li> <li>• Sudaryta ir sukomplektuota pagal visus LR MK reikalavimus.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 4 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti vaizdinę medžiagą apie siūlomą prekę.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 vienetų</b></p>

## 7. Užkrečiamųjų ligų tyrimams naudojami reagentai ir diagnostiniai rinkiniai

Eil. Nr.	Rodiklių reikšmės
7.1.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš <i>Mycobacterium avium spp paratuberculosis</i> nustatymui galvijų, avių ir ožkų kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams mėginiams</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Testas atliekamas iš galvijų, avių ir ožkų kraujo serumo ir plazmos mėginių, taip pat iš galvijų pieno mėginių.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti <i>Mycobacterium avium paratuberculosis</i> antigenu.</li> <li>• Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> </ul>

- 480 tyrimų atlikimui.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 5 mikrotitrinės plokštelės su išimamomis juostelėmis;
  - koncentruotas (20x) plovimo tirpalas 100ml;
  - skiedimo buferis mėginiams 100ml;
  - skiedimo buferis konjugatui 120ml
  - paruošta naudojimui teigiama kontrolė 0.5ml;
  - paruošta naudojimui neigiama kontrolė 0.5ml;
  - koncentruotas anti-galvijų krienų peroksidazės konjugatas 0.75ml;
  - paruoštas naudojimui TMB substratas 60ml;
  - Stop tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki jos galiojimo pabaigos .
- Jautrumas ne mažesnis nei 99% lyginant su komplemento sujungimo metodu (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomoms prekėms detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

**Suteikiamas aptarnavimas:**

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 20 rinkinių**

7.2. ***Patvirtinantis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš Mycobacterium avium spp paratuberculosis nustatymui galvijų, avių ir ožkų kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu***

***Minimalūs reikalavimai:***

- Testas atliekamas iš galvijų, avių ir ožkų kraujo serumo bei plazmos mėginių, taip pat iš galvijų pieno mėginių.
- Plokštelių lyginių stulpelių šulinėliai padengti *Mycobacterium avium paratuberculosis* antigenais.
- Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.
- 240 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 5 mikrotitrinės plokštelės su išimamomis juostelėmis;
  - koncentruotas (20x) plovimo tirpalas 100ml;
  - skiedimo buferis mėginiams 100ml;
  - skiedimo buferis konjugatui 120ml;

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- paruošta naudojimui teigiama kontrolė 0.5ml;</li> <li>- paruošta naudojimui neigiama kontrolė 0.5ml;</li> <li>- koncentruotas monokloninis anti-galvijų krienų peroksidazės konjugatas 0.75ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui TMB substratas 60ml;</li> <li>- Stop tirpalas 60ml, paruoštas naudojimui.</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Galimybė panaudoti automatiniams IFA sistemoms.</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Jautrumas ne mažesnis nei 99,9% lyginant su komplemento sujungimo metodu (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 rinkinių</b></p>
7.3.	<p>Teigiamas <i>Paratuberculosis</i> serumas, skirtas serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo.</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Liofilizuotas galvijų serumas turintis sudėtyje specifinius anti- <i>Paratuberculosis</i> antikūnus.</li> <li>• Fasuoatė flakonais po 1ml.</li> <li>• Galimybė saugoti po praskiedimo.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti serumo patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p>Kiekis: 10 flakonų</p>
7.4.	<p><b>Patvirtinantis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš avių ir ožkų artrito encefalito (CAEV) bei Maedi Visna (MVV) virusą nustatymui kraujo serumo imunofermenitinės analizės (IFA) metodu pavieniams mėginiams</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p>

- Diagnostinis rinkinys skirtas avių ir ožkų kraujo serumo tyrimams.
- Plokštelių lyginių stulpelių šulinėliai padengti CAEV/MVV antigenu (+Ag).
- Plokštelių nelyginių stulpelių šulinėliai padengti kontroliniu antigenu (-Ag).
- Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.
- 240 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 5 mikrotitrinės plokštelės su išimamomis juostelėmis;
  - koncentruotas (x20) plovimo tirpalas 100ml;
  - skiedimo buferis mėginiams 120ml;
  - skiedimo buferis konjugatui 120ml;
  - paruošta naudojimui teigiama kontrolė 0.5ml;
  - paruošta naudojimui neigiama kontrolė 0.5ml;
  - koncentruotas monokloninis anti-IgG galvijų krienų peroksidazės konjugatas 0.75ml;
  - paruoštas naudojimui TMB substratas 60ml;
  - Stop tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Jautrumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

***Suteikiamas aptarnavimas:***

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 5 rinkiniai**

7.5. Diagnostinis rinkinys, skirtas specifinių antikūnų prieš ožkų artrito encefalito (CAEV) viruso p28 baltymą nustatymui imunodifuzijos agarų gelyje (IDAG) metodu

***Minimalūs reikalavimai:***

- Diagnostinis rinkinys skirtas ožkų kraujo serumo tyrimams.
- Diagnostinis rinkinys pagrįstas Ouchterlony principu, dar vadinamu dviguba imunodifuzija.
- 120 tyrimų atlikimui.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - liofilizuotas antigenas, 1 flakonas po 4ml;
  - liofilizuota teigiama kontrolė, 3 flakonai po 4ml;
  - agarų gelis, paruoštas naudojimui 200ml.

- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomoms prekėms detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

**Suteikiamas aptarnavimas:**

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 5 rinkiniai**

7.6. *Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš Mycoplasma agalactiae nustatymui smulkių atrajotojų kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams mėginiams*

**Minimalūs reikalavimai:**

- Diagnostinis rinkinys skirtas avių ir ožkų kraujo serumo ir plazmos tyrimams.
- Plokštelių šulinėliai padengti *Mycoplasma agalactiae* antigenais.
- Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.
- 960 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 10 mikrotitrinių plokštelių su išimamomis juostelėmis;
  - koncentruotas (x20) plovimo tirpalas 2x100ml;
  - skiedimo buferis mėginiams 2x100ml;
  - skiedimo buferis konjugatui 120ml;
  - paruošta naudojimui teigiama kontrolė 1ml;
  - paruošta naudojimui neigiama kontrolė 1ml;
  - koncentruotas monokloninis anti-IgG galvijų krienių peroksidazės konjugatas 1.5ml;
  - paruoštas naudojimui TMB substratas 120ml;
  - Stop tirpalas, paruoštas naudojimui 120ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Jautrumas ne mažesnis nei 93% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę

	<p>pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>
7.7.	<p><b><i>Patvirtinantis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš <i>Mycoplasma agalactiae</i> nustatymui smulkių atrajotojų kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams mėginiams</i></b></p> <p><b><i>Minimalūs reikalavimai:</i></b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Diagnostinis rinkinys skirtas avių ir ožkų kraujo serumo ir plazmos tyrimams.</li> <li>• Plokštelių lyginių stulpelių šulinėliai padengti <i>Mycoplasma agalactiae</i> antigenu (+Ag).</li> <li>• Plokštelių nelyginių stulpelių šulinėliai padengti kontroliniu antigenu (-Ag).</li> <li>• Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>• 480 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 10 mikrotitrinių plokštelių su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- koncentruotas (20x) plovimo tirpalas 2x100ml;</li> <li>- skiedimo buferis mėginiams 2x120ml ;</li> <li>- skiedimo buferis konjugatui 120ml ;</li> <li>- paruošta naudojimui teigiama kontrolė 1ml;</li> <li>- paruošta naudojimui neigiama kontrolė 1ml;</li> <li>- koncentruotas monokloninis anti-IgG galvijų krienų peroksidazės konjugatas 1.5ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui TMB substratas 120ml;</li> <li>- Stop tirpalas, paruoštas naudojimui 120ml.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Jautrumas ne mažesnis nei 93% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliojimas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 2 rinkiniai</b></p>
7.8.	<p><b>Apžvalginis diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų prieš gyvūnų gripo A tipo virusą nustatymui kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Diagnostinis rinkinys skirtas naminių ir laukinių gyvūnų (paukščių, kiaulių, arklių, šunų, kačių ir zoologijos sodo gyvūnų) kraujo serumo tyrimams.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti gripo A viruso antigenais.</li> <li>• Testas yra paremtas blokuojančios IFA metodu.</li> <li>• 480 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5 mikroplokštelės su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- koncentruotas ( 10x) plovimo tirpalas 235ml;</li> <li>- mėginių skiedimo buferis 235ml;</li> <li>- paruošta naudojimui teigiama kontrolė 2ml;</li> <li>- paruošta naudojimui neigiama kontrolė 2ml;</li> <li>- anti-gripo A krienų peroksidazės konjugatas, paruoštas naudojimui 55ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui TMB substratas 60ml;</li> <li>- Stop tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Jautrumas ne mažesnis nei 95% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>
7.9.	<p><b>Apžvalginis diagnostinis rinkinys specifinių Chlamydophila abortus antikūnų nustatymui atrajotojų, kiaulių ir arklių kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p>

- Diagnostinis rinkinys skirtas galvijų, avių, ožkų, kiaulių ir arklių kraujo serumo tyrimams.
- Plokštelių šulinėliai padengti sintetiniu peptido antigenu (Momp), specifiniu *Chlamydia abortus* bakterijoms.
- Testas neturi duoti kryžminių reakcijų su *Chlamydia pecorum* bakterijomis.
- Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.
- 192 tyrimų atlikimui.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 2 mikroplokštelės su išimamomis juostelėmis;
  - koncentruotas ( x20) plovimo tirpalas 60 ml;
  - skiedimo buferis mėginiams 60 ml;
  - skiedimo buferis konjugatui 60 ml;
  - paruošta naudojimui teigiama kontrolė 0,5 ml;
  - paruošta naudojimui neigiama kontrolė 1 ml;
  - koncentruotas ( 10x) anti – multi-species (daugiarūšis) peroksidazės konjugatas 3 ml;
  - paruoštas naudojimui TMB substratas 60 ml;
  - Stop tirpalas, paruoštas naudojimui 60 ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki sekančio tyrimo.
- Jautrumas - ne mažesnis nei 98% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Specifiškumas - ne mažesnis nei 95% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

**Suteikiamas aptarnavimas:**

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 5 rinkiniai**

7.10. Teigiamas *Chlamydomphila abortus* serumas, skirtas serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo.

**Minimalūs reikalavimai:**

- Skystas avių serumas turintis sudėtyje specifinius anti- *Chlamydomphila abortus* antikūnus.
- Fasuotė flakonais po 1ml.
- Galimybė saugoti po praskiedimo.
- ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti serumo patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją ).

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 flakonai</b></p>
7.11.	<p><b><i>Apžvalginis diagnostinis rinkinys ankstyvam antikūnų prieš mėlyno liežuvio viruso VP7 baltymą nustatymui atrajotojų kraujo serume imunofermeninės analizės (IFA) metodu pavieniams mėginiams</i></b></p> <p><b><i>Minimalūs reikalavimai:</i></b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas tyrimams iš avių, ožkų, galvijų ir buivolų kraujo serumo ir plazmos mėginių.</li> <li>• Testas tinkamas ankstyvam IgM antikūnų aptikimui ir žemesniam antikūnų titrų nustatymui, užkrėstuose ar vakcinuotuose gyvūnuose.</li> <li>• Testas paremtas tiesioginės IFA metodu.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti VP7 proteinu.</li> <li>• 384 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 4 mikroplokštelės su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- koncentruotas (10x) VP7 Ag-Po konjugatas 6ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas 1ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas 1ml;</li> <li>- mėginių skiedimo buferis, paruoštas naudojimui 2x60ml;</li> <li>- koncentruotas (20x) plovimo tirpalas 60ml;</li> <li>- TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;</li> <li>- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos..</li> <li>• Jautrumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopija).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b><i>Suteikiamas aptarnavimas:</i></b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul>

	<p><b>Kiekis: 30 rinkinių</b></p>
7.12.	<p>Teigiamas mėlynojo liežuvio serumas, skirtas serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo.</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Liofilizuotas galvijų serumas turintis sudėtyje specifinius anti-mėlynojo liežuvio viruso antikūnus.</li> <li>• Fasuotė flakonais po 1ml.</li> <li>• Galimybė saugoti po praskiedimo.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopija).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopija).</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti serumo patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopija).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 flakonų</b></p>
7.13.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys galvijų leukozės antikūnų nustatymui kraujo serume ir plazmoje imunofermeninės analizės (IFA) metodu pavieniams ir jungtiniais mėginiais.</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas tyrimams iš galvijų kraujo serumo ir plazmos mėginių.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti inaktyvuotu GLV antigenu.</li> <li>• Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>• 960 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 10 mikrotitrinių plokštelių su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- monokloninis anti-IgG-PO galvijų konjugatas, paruoštas naudojimui 100ml;</li> <li>- paruošta naudojimui teigiama kontrolė 1,5ml;</li> <li>- paruošta naudojimui neigiama kontrolė 1,5ml;</li> <li>- koncentruotas (10x) plovimo tirpalas 480ml;</li> <li>- skiedimo buferis mėginiais, paruoštas naudojimui 100ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui TMB substratas 100ml;</li> <li>- Stop tirpalas, paruoštas naudojimui 100ml.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Jautrumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Galimybė atlikti tyrimus iš individualių ir jungtinių (iki 10) serumo mėginių.</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopija).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopija).</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopija).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 rinkinių</b></p>
7.14.	<p><b>Diagnostinis rinkinys galvijų leukozės serologinei diagnostikai imunodifuzijos agaro gelyje (IDAG) metodu.</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Testas atliekamas iš galvijų kraujo serumo mėginių.</li> <li>• Testas skirtas antikūnų nustatymui prieš leukozės viruso glikoproteino antigeną.</li> <li>• 1000 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- liofilizuotas antigenas, sterilus, 4 x 5ml;</li> <li>- antigeno skiedimo tirpalas, sterilus, 4 x 5ml;</li> <li>- specifinis precipituojantis serumas 4 x 10ml;</li> <li>- agaro druskų mišinys, 4x 18,6g;</li> <li>- koncentruotas (10x) skiedimo tirpalas, sterilus, 4 x 20ml.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopija).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopija).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas 4 – 6 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 rinkinių</b></p>
7.15.	<p><b>Apžvalginis diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų prieš Aujesko ligos virusą nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas tyrimams iš kiaulių ir šernų kraujo serumo ir pazmos mėginių.</li> <li>• Testas skirtas specifinių anti-gB antikūnų nustatymui.</li> <li>• Testas paremtas konkuruojančios IFA metodu.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti kiaulių Aujesko ligos viruso antigeno suspensija;</li> <li>• 384 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 4 mikroplokštelės su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- koncentruotas (10x) konjugatas 6ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas 1ml;</li> </ul> </li> </ul>

- paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas 1ml;
- mėginių skiedimo buferis, paruoštas naudojimui 60ml;
- konjugato skiedimo buferis, paruoštas naudojimui 60ml;
- koncentruotas (20x) plovimo tirpalas 60ml;
- TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;
- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Jautrumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

***Suteikiamas aptarnavimas:***

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 20 rinkinių**

7.16.

Komplementas

***Minimalūs reikalavimai:***

- Tai komponentas, skirtas tyrimams komplemento sujungimo (KS) metodu serologinėje įvairių gyvūnų ligų diagnostikoje.
- Stabilizuotas jūros kiaulyčių kraujo serumas, liofilizuotas.
- Neduoda kryžminių reakcijų su visais komplemento sujungimo antigenais.
- Fasuotė flakonais 2x 5 ml.
- Pateikiamas kartu su skiedimo tirpalu.
- Galimybė saugoti po praskiedimo.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Komplemento tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Galiojimo laikas - ne mažiau 2 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

***Suteikiamas aptarnavimas:***

	<ul style="list-style-type: none"> <li>Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 40 flakonų</b></p>
7.17.	<p style="text-align: center;"><b>Agliutinuojantys grupiniai leptospirų serumai</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Leptospirozės serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo mikroskopinės agliutinacijos (MA) metodu.</li> <li>Komplektas susideda iš 15 agliutinuojančių grupinių leptospirų serumu: <ul style="list-style-type: none"> <li>Grippotyphosa, Pomona, copenhageni, canicola, bataviae, hebdomadis, pyrogenes, australis, autumnalis, cynopteri, mini, tarassovi (Perepelitsin ), sejroe, javanica, ballum.</li> </ul> </li> <li>Fasuotė komplektais, 15 flakonų po 2ml.</li> <li>Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti serumo patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>Serumų tiekėjas yra įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopija).</li> <li>Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>Pristatymo laikas 4 - 6 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>

## 8. Tyrimams naudojamos papildomos priemonės

Eil. Nr.	Rodiklių reikšmės
8.1.	<p><b>Kišėninis termometras, temperatūros intervalu -35 + 50 °C</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Užpildoma sistema.</li> <li>Kapiliaras užpildytas raudonai nudažytu alkoholiu.</li> <li>Gradacija žingsnis ne didesnis negu 1°C.</li> <li>Temperatūros intervalas -35 + 50 °C.</li> <li>Bespalvis.</li> <li>Į komplektą įeina nikeliu padengtas, įmaunamas dangtelis.</li> <li>ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopija).</li> <li>Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitių.</li> <li>Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 vienetų</b></p>
8.2.	<p><b>Kišėninis termometras temperatūros intervalu -10 + 100 °C</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Užpildoma sistema.</li> <li>Kapiliaras užpildytas raudonai nudažytu alkoholiu.</li> <li>Gradacija žingsnis ne didesnis negu 1°C.</li> <li>Temperatūros intervalas -10 + 100 °C.</li> <li>Bespalvis.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Į komplektą įeina nikeliu padengtas, įmaunamas dangtelis.</li> <li>• ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaičių.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 40 vienetų</b></p>
8.3.	<p><b>Elektroninis laikmatis</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 4 – ių skaitmenų ekranas minutėms ir sekundėms.</li> <li>• Matuojamas laikas ne mažesniame kaip 99:59 – 00:00 min intervale.</li> <li>• Garso perspėjimo signalas, pasibaigus nustatytam laikui.</li> <li>• Magnetą skirtas pritvirtinti laikmatis prie metalinių paviršių.</li> <li>• Maitinamas elementais SR44 1.5 V.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 40 vienetų</b></p>
8.4.	<p><b>Universalus elektroninis laikmatis</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Matuoja laiką mažėjančia tvarka nuo 24 val iki 1 sek.</li> <li>• Matuoja laiką didėjančia tvarka nuo 1 sek. iki 24 val.</li> <li>• Turi laikrodžio funkcija.</li> <li>• Garso perspėjimo signalas, pasibaigus nustatytam laikui.</li> <li>• Magnetą skirtas pritvirtinti laikmatis prie metalinių paviršių.</li> <li>• Maitinamas elementais.</li> <li>• Komplektuojamas su specialiu laikikliu ir stovu.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 vienetų</b></p>
8.5.	<p><b>Vidaus/lauko termometras</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Su skaitmeninių displėjumi ir atminties funkcija, užfiksuojantis min./maks. Dydžius</li> <li>• Tinkamas pastatyti ant stalo ar pritvirtinti prie sienos.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Vidaus temperatūra – nuo 0 iki +50 °C, išorės temperatūra – nuo -50 iki 70 °C.</li> <li>• Rezoliucija -0,1°C.</li> <li>• Į komplektą turi įeiti termometro maitinimo elementai</li> <li>• Kalibracija, atlikta VMC.</li> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją)</li> <li>• Pristatimo laikas 4 savaitės.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 2 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 vienetų</b></p>
8.6.	<p><b>Kintamo tūrio daugiakanalis automatinis dozatorius 1 -10 μl</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 8 kanalų.</li> <li>• Korozijai atsparūs stomoklis ir antgalio numetimo mechanizmas.</li> <li>• Tūrio užrakinimo mechanizmas.</li> <li>• Tūris reguliojamas pritraukimo rankenėle.</li> <li>• Sukinėjamas 360 ° kampu kolektorius.</li> <li>• Lengvai užmaunami antgaliukai.</li> <li>• Lengvai numetami antgaliukai.</li> <li>• Pilnai autoklavuojamas.</li> <li>• Atspari UV spinduliams.</li> <li>• Patvirtintas IVD bei atitinka 98/79/EC direktyvą.</li> <li>• Turi CE ženklą.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> <li>• ISO 9001/ 2000 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 1 mėnesio.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detalium aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 2 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 vienetai</b></p>
8.7.	<p><b>Kintamo tūrio daugiakanalis automatinis dozatorius 20 -200 μl</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 8 kanalų.</li> <li>• Korozijai atsparūs stomoklis ir antgalio numetimo mechanizmas.</li> <li>• Tūrio užrakinimo mechanizmas.</li> <li>• Tūris reguliojamas pritraukimo rankenėle.</li> <li>• Sukinėjamas 360 ° kampu kolektorius.</li> <li>• Lengvai užmaunami antgaliukai.</li> <li>• Lengvai numetami antgaliukai.</li> <li>• Pilnai autoklavuojamas.</li> <li>• Atspari UV spinduliams.</li> <li>• Patvirtintas IVD bei atitinka 98/79/EC direktyvą.</li> <li>• Turi CE ženklą.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> <li>• ISO 9001/ 2000 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 1 mėnesio.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 2 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 40 vienetų</b></p>
8.8.	<p><b>Kintamo tūrio daugiakanalis automatinis dozatorius 50 -300 µl</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 8 kanalų.</li> <li>• Korozijai atsparūs stomoklis ir antgalio numetimo mechanizmas.</li> <li>• Tūrio užrakinimo mechanizmas.</li> <li>• Tūris reguliojamas pritraukimo rankenėle.</li> <li>• Sukinėjamas 360 ° kampu kolektorius.</li> <li>• Lengvai užmaunami antgaliukai.</li> <li>• Lengvai numetami antgaliukai.</li> <li>• Pilnai autoklavuojamas.</li> <li>• Atspari UV spinduliams.</li> <li>• Patvirtintas IVD bei atitinka 98/79/EC direktyvą.</li> <li>• Turi CE ženklą.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> <li>• ISO 9001/ 2000 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 1 mėnesio.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 2 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 vienetų</b></p>
8.9.	<p><b>Kintamo tūrio vienkanalis automatinis dozatorius 0,5 -10 µl</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Didelis 4-ių skaitmenų displėjus, užtikrinantis gerą matomumą.</li> <li>• Reguliojama 0,01 µl žingsniu.</li> <li>• DIN 12600 sertifikuotas.</li> <li>• Paklaidos neviršija leistinų numatytų paklaidų pagal DIN EN ISO 8655-2.</li> <li>• Didelis centrinis pritraukimo mygtukas.</li> <li>• Tūrio užrakinimo mechanizmas.</li> <li>• Dozatorius pritaikytas dirbti su dešine arba kaire rankomis.</li> <li>• Univesalus antgalių laikiklis, pritaikytas daugelio gamintojų antgaliams.</li> <li>• Korozijai atsparūs stomoklis ir antgalio numetimo mechanizmas.</li> <li>• Galimybė lengvai, be specialių priedų kalibruoti.</li> <li>• Autoklavuojamas.</li> <li>• Atskirtas antgalių numetimo mechanizmas.</li> <li>• Patvirtintas IVD bei atitinka 98/79/EC direktyvą.</li> <li>• Turi CE ženklą.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> <li>• ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti</li> </ul>

	<p>igaliojimo kopiją).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 1 mėnesio.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 2 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 15 vienetų</b></p>
8.10.	<p><b>Kintamo tūrio vienkanalis automatinis dozatorius 2 -20 µl</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Didelis 4-ių skaitmenų displėjus, užtikrinantis gerą matomumą.</li> <li>• Reguliojama 0,02 µl žingsniu.</li> <li>• DIN 12600 sertifikuotas.</li> <li>• Paklaidos neviršija leistinų numatytų paklaidų pagal DIN EN ISO 8655-2.</li> <li>• Didelis centrinis pritraukimo mygtukas.</li> <li>• Tūrio užrakinimo mechanizmas.</li> <li>• Dozatorius pritaikytas dirbti su dešine arba kaire rankomis.</li> <li>• Univesalus antgalių laikiklis, pritaikytas daugelio gamintojų antgaliams.</li> <li>• Korozijai atsparūs stomoklis ir antgalio numetimo mechanizmas.</li> <li>• Galimybė lengvai, be specialių priedų kalibruoti.</li> <li>• Autoklavuojamas.</li> <li>• Atskirtas antgalių numetimo mechanizmas.</li> <li>• Patvirtintas IVD bei atitinka 98/79/EC direktyvą.</li> <li>• Turi CE ženklą.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> <li>• ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti igaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 1 mėnesio.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 2 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 40 vienetų</b></p>
8.11.	<p><b>Kintamo tūrio vienkanalis automatinis dozatorius 10 -100 µl</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Didelis 4-ių skaitmenų displėjus, užtikrinantis gerą matomumą.</li> <li>• Reguliojama 0,1 µl žingsniu.</li> <li>• DIN 12600 sertifikuotas.</li> <li>• Paklaidos neviršija leistinų numatytų paklaidų pagal DIN EN ISO 8655-2.</li> <li>• Didelis centrinis pritraukimo mygtukas.</li> <li>• Tūrio užrakinimo mechanizmas.</li> <li>• Dozatorius pritaikytas dirbti su dešine arba kaire rankomis.</li> <li>• Univesalus antgalių laikiklis, pritaikytas daugelio gamintojų antgaliams.</li> <li>• Korozijai atsparūs stomoklis ir antgalio numetimo mechanizmas.</li> <li>• Galimybė lengvai, be specialių priedų kalibruoti.</li> <li>• Autoklavuojamas.</li> <li>• Atskirtas antgalių numetimo mechanizmas.</li> <li>• Patvirtintas IVD bei atitinka 98/79/EC direktyvą.</li> <li>• Turi CE ženklą.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 1 mėnesio.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 2 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 vienetų</b></p>
8.12.	<p><b>Kintamo tūrio vienkanalis automatinis dozatorius 20 -200 µl</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Didelis 4-ių skaitmenų displėjus, užtikrinantis gerą matomumą.</li> <li>• Reguliojama 0,2 µl žingsniu.</li> <li>• DIN 12600 sertifikuotas.</li> <li>• Paklaidos neviršija leistinų numatytų paklaidų pagal DIN EN ISO 8655-2.</li> <li>• Didelis centrinis pritraukimo mygtukas.</li> <li>• Tūrio užrakinimo mechanizmas.</li> <li>• Dozatorius pritaikytas dirbti su dešine arba kaire rankomis.</li> <li>• Univesalus antgalių laikiklis, pritaikytas daugelio gamintojų antgaliams.</li> <li>• Korozijai atsparūs stomoklis ir antgalio numetimo mechanizmas.</li> <li>• Galimybė lengvai, be specialių priedų kalibruoti.</li> <li>• Autoklavuojamas.</li> <li>• Atskirtas antgalių numetimo mechanizmas.</li> <li>• Patvirtintas IVD bei atitinka 98/79/EC direktyvą.</li> <li>• Turi CE ženklą.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> <li>• ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 1 mėnesio.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 2 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 40 vienetų</b></p>
8.13.	<p><b>Laikiklis dozatoriams</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 6 vietų.</li> <li>• Tinkamas vienkanaliams ir daugiakanaliams 8 ir 12 kanalų dozatoriams</li> <li>• Tinkamas .... pozicijose aprašytiems dozatoriams.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> <li>• ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 1 mėnesio.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 2 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 vienetų</b></p>
8.14.	<p><b>Stiklinės Petri lėkštelės</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagamintos iš natrio kalkių stiklo, 3 - ia hidrolizės klasė, be kadmio ir švino</li> <li>• Ypatingai lygus – plokščias dugnas.</li> <li>• Sterilizuotos ne mažesnėje negu 135 °C temperatūroje.</li> <li>• Diametras 95 mm +/- 10 mm.</li> <li>• Aukštis 15 mm +/- 2 mm.</li> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 2000 vienetų</b></p>
8.15.	<p><b>Vienkartinės graduotos 5 ml pipetės</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagamintos iš skaidraus polistirolo.</li> <li>• Supakuotos individualiai su unikaliu partijos numeriu.</li> <li>• Serologinės.</li> <li>• Sterilios.</li> <li>• Nepirogeniškos.</li> <li>• Netoksiškos.</li> <li>• Nehemolizinės.</li> <li>• Atsparios smūgiams.</li> <li>• Kalibruotos.</li> <li>• Pagamintos naudojant besiulę technologiją.</li> <li>• Ryški gradacija.</li> <li>• Gradacijos žingsnis ne didesnis kaip 0.1 ml.</li> <li>• Su hidrofobiniais spalvotais kištukais.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5000 vienetų</b></p>
8.16.	<p><b>Vienkartinės graduotos 10 ml pipetės</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagamintos iš skaidraus polistirolo.</li> <li>• Supakuotos individualiai su unikaliu partijos numeriu.</li> <li>• Serologinės.</li> <li>• Sterilios.</li> <li>• Nepirogeniškos.</li> <li>• Netoksiškos.</li> <li>• Nehemolizinės.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Atsparios smūgiams.</li> <li>• Kalibruotos.</li> <li>• Pagamintos naudojant besiulę technologiją.</li> <li>• Ryški gradacija.</li> <li>• Gradacijos žingsnis ne didesnis kaip 0.1 ml.</li> <li>• Su hidrofobiniais spalvotais kištukais.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10000 vienetų</b></p>
8.17.	<p><b>Vienkartinės graduotos 25 ml pipetės</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagamintos iš skaidraus polistirolo.</li> <li>• Supakuotos individualiai su unikaliu partijos numeriu.</li> <li>• Serologinės.</li> <li>• Sterilios.</li> <li>• Nepirogeniškos.</li> <li>• Netoksiškos.</li> <li>• Nehemolizinės.</li> <li>• Atsparios smūgiams.</li> <li>• Kalibruotos.</li> <li>• Pagamintos naudojant besiulę technologiją.</li> <li>• Ryški gradacija.</li> <li>• Gradacijos žingsnis ne didesnis kaip 0.2 ml.</li> <li>• Su hidrofobiniais spalvotais kištukais.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5000 vienetų</b></p>
8.18.	<p><b>Vienkartinės graduotos 50 ml pipetės</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagamintos iš skaidraus polistirolo.</li> <li>• Supakuotos individualiai su unikaliu partijos numeriu.</li> <li>• Serologinės.</li> <li>• Sterilios.</li> <li>• Nepirogeniškos.</li> <li>• Netoksiškos.</li> <li>• Nehemolizinės.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Atsparios smūgiams.</li> <li>• Kalibruotos.</li> <li>• Pagamintos naudojant besiulę technologiją.</li> <li>• Ryški gradacija.</li> <li>• Gradacijos žingsnis ne didesnis kaip 0.5 ml.</li> <li>• Su hidrofobiniais spalvotais kištukais.</li> <li>• Pateiktos su hidrofobiniais spalvotais kištukais.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 2000 vienetų</b></p>
8.19.	<p><b>Graduotas stiklinis 50 ml cilindras</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Chemiškai atsparus.</li> <li>• Atsparus staigiems temperatūros svyravimams.</li> <li>• Autoklavuojamas.</li> <li>• Pagamintas iš boro silikatinio stiklo.</li> <li>• Su snapeliu.</li> <li>• Ryški gradacija.</li> <li>• Gradacija žingsnis ne didesnis negu 1 ml.</li> <li>• DIN EN ISO 4788 arba lygiavertis standartas</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 50 vienetų</b></p>
8.20.	<p><b>Graduotas stiklinis 100 ml cilindras</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Chemiškai atsparus.</li> <li>• Atsparus staigiems temperatūros svyravimams.</li> <li>• Autoklavuojamas.</li> <li>• Pagamintas iš boro silikatinio stiklo.</li> <li>• Su snapeliu.</li> <li>• Ryški gradacija.</li> <li>• Gradacija žingsnis ne didesnis negu 2 ml.</li> <li>• DIN EN ISO 4788 arba lygiavertis standartas</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti</li> </ul>

	<p>įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 50 vienetų</b></p>
8.21.	<p><b>Graduotas stiklinis 250 ml cilindras</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Chemiškai atsparus.</li> <li>• Atsparus staigiems temperatūros svyravimams.</li> <li>• Autoklavuojamas.</li> <li>• Pagamintas iš boro silikatinio stiklo.</li> <li>• Su snapeliu.</li> <li>• Ryški gradacija.</li> <li>• Gradacija žingsnis ne didesnis negu 5 ml.</li> <li>• DIN EN ISO 4788 arba lygiavertis standartas</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 50 vienetų</b></p>
8.22.	<p><b>Graduotas stiklinis 500 ml cilindras</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Chemiškai atsparus.</li> <li>• Atsparus staigiems temperatūros svyravimams.</li> <li>• Autoklavuojamas.</li> <li>• Pagamintas iš boro silikatinio stiklo.</li> <li>• Su snapeliu.</li> <li>• Ryški gradacija.</li> <li>• Gradacija žingsnis ne didesnis negu 10 ml.</li> <li>• DIN EN ISO 4788 arba lygiavertis standartas</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 vienetų</b></p>
8.23.	<p><b>Graduotas stiklinis 1000 ml cilindras</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Chemiškai atsparus.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Atsparus staigiems temperatūros svyravimams.</li> <li>• Autoklavuojamas.</li> <li>• Pagamintas iš boro silikatinio stiklo.</li> <li>• Su snapeliu.</li> <li>• Ryški gradacija.</li> <li>• Gradacija žingsnis ne didesnis negu 20 ml.</li> <li>• DIN EN ISO 4788 arba lygiavertis standartas</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 vienetų</b></p>
8.24.	<p><b>Laboratorinė 25 ml graduota stiklinė</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirta darbui su mėginiais.</li> <li>• Chemiškai atspari.</li> <li>• Minimaliai plečiasi paveikta šilumos.</li> <li>• Atspari -80°C +100°C temperatūroje.</li> <li>• Pagaminta iš boro silikatinio stiklo.</li> <li>• Su snapeliu.</li> <li>• Ryškios gradacijos.</li> <li>• Gradacija žingsnis ne didesnis negu 5 ml.</li> <li>• DIN 12331 EN ISO 3819 arba lygiavertis standartas.</li> <li>• Aukštis 60mm +/- 5mm.</li> <li>• Skersmuo 40mm +/- 5mm.</li> <li>• Bepalvė.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 50 vienetų</b></p>
8.25.	<p><b>Laboratorinė 50 ml graduota stiklinė</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirta darbui su mėginiais.</li> <li>• Chemiškai atspari.</li> <li>• Minimaliai plečiasi paveikta šilumos.</li> <li>• Atspari -80°C +100°C temperatūroje.</li> <li>• Pagaminta iš boro silikatinio stiklo.</li> <li>• Su snapeliu.</li> <li>• Ryškios gradacijos.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Gradacija žingsnis ne didesnis negu 10 ml.</li> <li>• DIN 12331 EN ISO 3819 arba lygiavertis standartas.</li> <li>• Aukštis 60mm +/- 5mm.</li> <li>• Skersmuo 40mm +/- 5mm.</li> <li>• Bespalvė.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 100 vienetų</b></p>
8.26.	<p><b>Laboratorinė 100 ml graduota stiklinė</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirta darbui su mėginiais.</li> <li>• Chemiškai atspari.</li> <li>• Minimaliai plečiasi paveikta šilumos.</li> <li>• Atspari -80°C +100°C temperatūroje.</li> <li>• Pagaminta iš boro silikatinio stiklo.</li> <li>• Su snapeliu.</li> <li>• Ryškios gradacijos.</li> <li>• Gradacija žingsnis ne didesnis negu 10 ml.</li> <li>• DIN 12331 EN ISO 3819 arba lygiavertis standartas.</li> <li>• Aukštis 70mm +/- 5mm.</li> <li>• Skersmuo 50mm +/- 5mm.</li> <li>• Bespalvė.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 100 vienetų</b></p>
8.27.	<p><b>Laboratorinė 250 ml graduota stiklinė</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirta darbui su mėginiais.</li> <li>• Chemiškai atspari.</li> <li>• Minimaliai plečiasi paveikta šilumos.</li> <li>• Atspari -80°C +100°C temperatūroje.</li> <li>• Pagaminta iš boro silikatinio stiklo.</li> <li>• Su snapeliu.</li> <li>• Ryškios gradacijos.</li> <li>• Gradacija žingsnis ne didesnis negu 25 ml.</li> <li>• DIN 12331 EN ISO 3819 arba lygiavertis standartas.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Aukštis 95mm +/- 5mm.</li> <li>• Skersmuo 70mm +/- 5mm.</li> <li>• Bepalvė.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 50 vienetų</b></p>
8.28.	<p><b>Laboratorinė 400 ml graduota stiklinė</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirta darbui su mėginiais.</li> <li>• Chemiškai atspari.</li> <li>• Minimaliai plečiasi paveikta šilumos.</li> <li>• Atspari -80°C +100°C temperatūroje.</li> <li>• Pagaminta iš boro silikatinio stiklo.</li> <li>• Su snapeliu.</li> <li>• Ryškios gradacijos.</li> <li>• Gradacija žingsnis ne didesnis negu 50 ml.</li> <li>• DIN 12331 EN ISO 3819 arba lygiavertis standartas.</li> <li>• Aukštis 110mm +/- 5mm.</li> <li>• Skersmuo 80mm +/- 5mm.</li> <li>• Bepalvė.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 50 vienetų</b></p>
8.29.	<p><b>Laboratoriniai 100 ml buteliukai</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagaminti iš skaidraus borosilikatinio stiklo.</li> <li>• Chemiškai atsparūs.</li> <li>• Minimalus terminis plėtimasis.</li> <li>• Atsparūs temperatūrų pokyčiui.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Sterilizuojami.</li> <li>• Baltos spalvos gradacija.</li> <li>• Kamšteliai pagaminti iš mėlyno polipropileno.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti</li> </ul>

	<p>įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 100 vienetų</b></p>
8.30.	<p><b>Laboratoriniai 250 ml buteliukai</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagaminti iš skaidraus borosilikatinio stiklo.</li> <li>• Chemiškai atsparūs.</li> <li>• Minimalus terminis plėtimasis.</li> <li>• Atsparūs temperatūrų pokyčiui.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Sterilizuojami.</li> <li>• Baltos spalvos gradacija.</li> <li>• Kamšteliai pagaminti iš mėlyno polipropileno.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 100 vienetų</b></p>
8.31.	<p><b>Laboratoriniai 500 ml buteliukai</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagaminti iš skaidraus borosilikatinio stiklo.</li> <li>• Chemiškai atsparūs.</li> <li>• Minimalus terminis plėtimasis.</li> <li>• Atsparūs temperatūrų pokyčiui.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Sterilizuojami.</li> <li>• Baltos spalvos gradacija.</li> <li>• Kamšteliai pagaminti iš mėlyno polipropileno.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 50 vienetų</b></p>
8.32.	<p><b>Kvadratiniai 100 ml buteliukai</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagaminti iš skaidraus borosilikatinio stiklo.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Chemiškai atsparūs.</li> <li>• Minimalus terminis plėtimasis.</li> <li>• Atsparūs temperatūrų pokyčiui.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Sterilizuojami.</li> <li>• Baltos spalvos gradacija.</li> <li>• Kamšteliai pagaminti iš mėlyno polipropileno.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 50 vienetų</b></p>
8.33.	<p><b>Kvadratiniai 250 ml buteliukai</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagaminti iš skaidraus borosilikatinio stiklo.</li> <li>• Chemiškai atsparūs.</li> <li>• Minimalus terminis plėtimasis.</li> <li>• Atsparūs temperatūrų pokyčiui.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Sterilizuojami.</li> <li>• Baltos spalvos gradacija.</li> <li>• Kamšteliai pagaminti iš mėlyno polipropileno.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 50 vienetų</b></p>
8.34.	<p><b>Kvadratiniai 500 ml buteliukai</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagaminti iš skaidraus borosilikatinio stiklo.</li> <li>• Chemiškai atsparūs.</li> <li>• Minimalus terminis plėtimasis.</li> <li>• Atsparūs temperatūrų pokyčiui.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Sterilizuojami.</li> <li>• Baltos spalvos gradacija.</li> <li>• Kamšteliai pagaminti iš mėlyno polipropileno.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti</li> </ul>

	<p>įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 vienetų</b></p>
8.35.	<p><b>Plačiakakliai 500 ml buteliukai</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagaminti iš skaidraus borosilikatinio stiklo.</li> <li>• Kակlelio diametras ne mažesnis nei 80 mm.</li> <li>• Chemiškai atsparūs.</li> <li>• Minimalus terminis plėtimasis.</li> <li>• Atsparūs temperatūrų pokyčiui.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Sterilizuojami.</li> <li>• Baltos spalvos gradacija.</li> <li>• Kamšteliai pagaminti iš mėlyno polipropileno.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 vienetų</b></p>
8.36.	<p><b>Parafilmas</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Ilgis 38 m.</li> <li>• Plotis 10 cm.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> <li>• ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitių.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 50 vienetų</b></p>
8.37.	<p><b>Parafilmas</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Ilgis 75 m.</li> <li>• Plotis 5 cm.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> <li>• ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitių.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 50 vienetų</b></p>
8.38.	<p><b>Mėgintuvėliai 1,5 ml su užspaudžiamu dangteliu</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagaminti iš polipropileno.</li> <li>• Atsparūs temperatūrai ir chemikalams.</li> <li>• Kūginiai</li> <li>• Graduoti</li> <li>• Vieta užrašui.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Galimybė sterilizuoti.</li> <li>• Supakuoti po 1000 vnt.</li> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> <li>• ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitių.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 50000 vienetų</b></p>
8.39.	<p><b>Kriogeniniai mėgintuvėliai 1,8 ml, su išoriniu sriegiu</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mėgintuvėlio tūris - 1,8 ml.</li> <li>• Dangtelis su išoriniu sriegiu.</li> <li>• Mėgintuvėliai pagaminti iš polipropileno.</li> <li>• Dangteliai pagaminti iš polietileno.</li> <li>• Apvalus dugnas.</li> <li>• Pastatomi</li> <li>• Vieta užrašui.</li> <li>• Turi CE ženklą.</li> <li>• Turi atitikti USP Class VI reikalavimus.</li> <li>• Tinka mechaniniam užšaldymui bei užšaldymui azoto garuose.</li> <li>• Gamintojo sertifikatas, patvirtinantis, kad mėgintuvėliai nepirogeniški, netoksiški bei nemutageniški.</li> <li>• Sterilūs.</li> <li>• Atitinka IATA reikalavimus diagnostinių pavyzdžių transportavimui.</li> <li>• Supakuoti po 50 vnt.</li> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> <li>• ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• ISO 14001:2004 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• ISO 13845:2003 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitių.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5000 vienetų</b></p>
8.40.	<p><b>Kriogeniniai mėgintuvėliai 1,8 ml, su vidiniu sriegiu</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mėgintuvėlio tūris - 1,8 ml.</li> <li>• Dangtelis su vidiniu sriegiu.</li> <li>• Mėgintuvėliai ir dangteliai pagaminti iš polipropileno su silikonine tarpine.</li> <li>• Apvalus dugnas.</li> <li>• Pastatomi</li> <li>• Vieta užrašui.</li> <li>• Turi CE ženklą.</li> <li>• Turi atitikti USP Class VI reikalavimus.</li> <li>• Tinka mechaniniam užšaldymui bei užšaldymui azoto garuose ir skystame azote.</li> <li>• Gamintojo sertifikatas, patvirtinantis, kad mėgintuvėliai nepirogeniški, netoksiški bei nemutageniški.</li> <li>• Sterilūs.</li> <li>• Atitinka IATA reikalavimus diagnostinių pavyzdžių transportavimui.</li> <li>• Supakuoti po 50 vnt.</li> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> <li>• ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• ISO 14001:2004 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• ISO 13845:2003 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitių.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5000 vienetų</b></p>
8.41.	<p><b>Kriogeniniai mėgintuvėliai 4,5 ml, su išoriniu sriegiu</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mėgintuvėlio tūris – 4,5 ml.</li> <li>• Dangtelis su išoriniu sriegiu.</li> <li>• Mėgintuvėliai pagaminti iš polipropileno.</li> <li>• Dangteliai pagaminti iš polietileno.</li> <li>• Apvalus dugnas.</li> <li>• Pastatomi.</li> <li>• Vieta užrašui.</li> <li>• Turi CE ženklą.</li> <li>• Turi atitikti USP Class VI reikalavimus.</li> <li>• Tinka mechaniniam užšaldymui bei užšaldymui azoto garuose.</li> <li>• Gamintojo sertifikatas, patvirtinantis, kad mėgintuvėliai nepirogeniški, netoksiški bei nemutageniški.</li> <li>• Sterilūs.</li> <li>• Atitinka IATA reikalavimus diagnostinių pavyzdžių transportavimui.</li> <li>• Supakuoti po 50 vnt.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> <li>• ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• ISO 14001:2004 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• ISO 13845:2003 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitių.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 2000 vienetų</b></p>
8.42.	<p><b>Kriogeniniai mėgintuvėliai 4,5 ml, su vidiniu sriegiu</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mėgintuvėlio tūris – 4,5 ml.</li> <li>• Dangtelis su vidiniu sriegiu.</li> <li>• Mėgintuvėliai ir dangteliai pagaminti iš polipropileno su silikonine tarpine.</li> <li>• Pastatomi</li> <li>• Vieta užrašui.</li> <li>• Turi CE ženklą.</li> <li>• Turi atitikti USP Class VI reikalavimus.</li> <li>• Tinka mechaniniam užšaldymui bei užšaldymui azoto garuose ir skystame azote.</li> <li>• Gamintojo sertifikatas, patvirtinantis, kad mėgintuvėliai nepirogeniški, netoksiški bei nemutageniški.</li> <li>• Sterilūs.</li> <li>• Atitinka IATA reikalavimus diagnostinių pavyzdžių transportavimui.</li> <li>• Supakuoti po 50 vnt.</li> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> <li>• ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• ISO 14001:2004 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• ISO 13845:2003 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitių.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 2000 vienetų</b></p>
8.43.	<p><b>Servetėlės, skirtos optinių lęšių valymui</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtos optinių lęšių valymui</li> <li>• Viensluoksnės, baltos</li> <li>• Pagamintos iš specialiai apdorotos, švelnios medžiagos ar popieriaus.</li> <li>• Plotis 10 +/- 5 cm. Ilgis 20 +/- 5 cm.</li> <li>• Pakuotė: dėžutės po 200 +/- 50 vnt.</li> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją)</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> <li>• Pristatimo laikas 2 savaitės.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 vienetų</b></p>
8.44.	<p><b>Stovas mėgintuvėliams 1,5 ml su užspaudžiamu dangteliu</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagaminti iš plastiko</li> <li>• Talpina iki 20 mėgintuvėlių</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją)</li> <li>• Pristatimo laikas 4 savaitės.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 300 vienetų</b></p>
8.45.	<p><b>Antgaliai automatinėms pipetėms 0,1 - 20 µl tūrio, skirti serologiniams tyrimams atlikti</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tūris 0,1 - 20 µl</li> <li>• Atsparūs cheminiams reagentams.</li> <li>• Turi tiktai Eppendorf tipo pipetėms.</li> <li>• Pagaminti iš aukšto skaidrumo polipropileno.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Graduoti</li> <li>• Pakuotės po 500 vnt.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 100000 vienetų</b></p>
8.46.	<p><b>0,5 - 20 µl tūrio antgaliai automatiniams dozatoriams, skirti serologiniams tyrimams atlikti</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tūris 0,5 - 20 µl.</li> <li>• Atsparūs cheminiams reagentams.</li> <li>• Turi tiktai Eppendorf tipo pipetėms.</li> <li>• Pagaminti iš aukšto skaidrumo polipropileno.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Graduoti</li> <li>• Pakuotės po 500 vnt.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti</li> </ul>

	<p>įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 100000 vienetų</b></p>
8.47.	<p><b>2 - 200 µl tūrio antgaliai automatiniams dozatoriams, skirti serologiniams tyrimams atlikti</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tūris 2 - 200 µl.</li> <li>• Atsparūs cheminiams reagentams.</li> <li>• Turi tikt Eppendorf tipo pipetėms.</li> <li>• Pagaminti iš aukšto skaidrumo polipropileno.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Graduoti</li> <li>• Pakuotės po 500 vnt.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 200000 vienetų</b></p>
8.48.	<p><b>2 - 200 µl tūrio antgaliai automatiniams dozatoriams rėmeliuose</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tūris 2 - 200 µl.</li> <li>• Atsparūs cheminiams reagentams.</li> <li>• Turi tikt Eppendorf tipo pipetėms.</li> <li>• Pagaminti iš aukšto skaidrumo polipropileno.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Graduoti</li> <li>• Pakuotės 10 rėmelių po 96 antgalius.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 500 vienetų</b></p>
8.49.	<p><b>5 - 300 µl tūrio antgaliai automatiniams dozatoriams rėmeliuose</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Tūris 5 - 300 µl.</li> <li>• Atsparūs cheminiams reagentams.</li> <li>• Turi tikti Eppendorf tipo pipetėms.</li> <li>• Pagaminti iš aukšto skaidrumo polipropileno.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Graduoti</li> <li>• Pakuotės 10 rėmelių po 96 antgalius.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 200 vienetų</b></p>
8.50.	<p><b>2 - 200 µl tūrio antgaliai automatiniams dozatoriams rėmeliuose su dėžute</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tūris 2 - 200 µl.</li> <li>• Atsparūs cheminiams reagentams.</li> <li>• Turi tikti Eppendorf tipo pipetėms.</li> <li>• Pagaminti iš aukšto skaidrumo polipropileno.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Graduoti</li> <li>• Dėžutėje 5 rėmeliai po 96 antgalius.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 200 vienetų</b></p>
8.51.	<p><b>5 - 300 µl tūrio antgaliai automatiniams dozatoriams rėmeliuose</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tūris 5 - 300 µl.</li> <li>• Atsparūs cheminiams reagentams.</li> <li>• Turi tikti Eppendorf tipo pipetėms.</li> <li>• Pagaminti iš aukšto skaidrumo polipropileno.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Graduoti</li> <li>• Dėžutėje 5 rėmeliai po 96 antgalius.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti</li> </ul>

	<p>įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 200 vienetų</b></p>
8.52.	<p><b>Lipnios plėvelės</b> <b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirta IFA mikroplokštelėms uždengti.</li> <li>• Sterilios ir netoksiškos</li> <li>• Matmenys ilgis 15,3 cm , plotis 7,8 cm.</li> <li>• Pagaminti iš poliamido.</li> <li>• Neutralios spalvos, matinės.</li> <li>• Pakuotė ne daugiau 200 vnt.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis : 50 vienetų</b></p>
8.53.	<p><b>Loveliai tirpalams</b> <b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirti tirpalų išpilstimui su daugiakanalėmis automatinėmis pipetėmis</li> <li>• Pagaminti iš plastiko</li> <li>• Talpa 50 – 60 ml.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> </ul> <p>Pristatymo laikas ne daugiau 4 savaitės.</p> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis : 20000 vienetų</b></p>

## 9. Užkrečiamųjų ligų tyrimams naudojami reagentai ir diagnostiniai rinkiniai

Eil. Nr.	Rodiklių reikšmės
9.1.	<p>Diagnostinis rinkinys kiaulių kvėpavimo reprodukcinio sindromo antikūnų nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu, naudojant KKRS ir normalių ląstelių antigenus</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Testas atliekamas iš kiaulių kraujo serumo.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5 vienetai padengtų mikroplokštelių su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- KKRS teigiama kontrolė: fosfato buferyje su proteinų stabilizatoriumi, koncentruota azido nitratu;</li> <li>- neigiama kontrolė: neigiamas paršelių serumas fosfato buferyje su proteinų</li> </ul> </li> </ul>

stabilizatoriumi;

- HRPO konjugatas, turintis gentamicino konservanto;
- mėginių praskiedėjas: fosfato buferis su proteinų stabilizatoriumi, turintis azido konservanto;
- plovimo koncentratas, 10x fosfatas/Tween, turintis gentamicino konservanto;
- TMB substratas;
- STOP tirpalas.

- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki sekančio tyrimo ar galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Metodika lietuvių kalba.
- Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiu mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
- Diagnostinių rinkinių galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti validaciniai rinkinių patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).

**Kiekis: 20 rinkinių**

9.2.

Diagnostinis rinkinys snukio-nagų ligos A, C, O, AZIJA-1 tipų antikūnų nustatymui skystos fazės blokuojančiu imunofermentinės analizės (IFA) metodu

**Minimalūs reikalavimai:**

- Testas atliekamas iš gyvulių kraujo serumo.
  - Galimybė atlikti po 1600 reakcijų kiekvieno tipo antikūnams nustatyti.
  - Galimybė atlikti mėginių titraciją po 300 reakcijų kiekvieno tipo antikūnams nustatyti.
  - Diagnostinį rinkinį sudaro:
    - padengimo antikūnai (triušių anti-SNLV serotipai O, A,C ir Azija-1);
    - antigenų kontrolė (SNLV serotipai A, O, C ir Azija-1);
    - kontroliniai serumai (antikūnų stipriai teigiamas serumas, antikūnų vidutiniškai teigiamas serumas, antikūnų neigiamas serumas);
    - nustatantieji-tiriamieji antikūnai (jūros kiaulyčių anti-SNLV serotipai O, A,C ir Azija-1);
    - konjugatas su triušių ir jūros kiaulyčių anti-SNLV imunoglobulinu;
    - padengimo buferis;
    - plovimo/skiedimo/mėginių bazinis buferis;
    - blokuojanti dezinfekavimo priemonė (Tween 20, skystas);
    - blokuojantis faktorius (pieno milteliai);
    - substratas;
    - chromogenas;
    - skiedimo tirpalas 1;
    - skiedimo tirpalas 2;
    - chromogeno buferis.
- Priedai: teigiamas galvijų serumas;  
neigiamas galvijų serumas;  
pusiau išvalytas antigenas (1:10);  
referentiniai serumai;  
nekoncentruotas nevalytas antigenas.

- Gamintojas ES referentinė laboratorija.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki sekančio tyrimo ar galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Metodika lietuvių kalba.
- Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiu mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
- Diagnostinių rinkinių galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti validaciniai rinkinių patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliojtas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).

**Kiekis: 1 rinkinys**

9.3. Diagnostinis rinkinys snukio-nagų ligos A, C, O, AZIJA-1 tipų antigeno nustatymui netiesioginės imunofermentinės analizės (IFA) metodu

**Minimalūs reikalavimai:**

- Testas atliekamas iš gyvulių kraujo serumo.
- Galimybė atlikti ne mažiau, kaip po 700 reakcijų kiekvieno tipo antikūnams nustatyti.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - padengimo antikūnai (triušių anti-SNLV serotipai O, A,C ir Azija-1);
  - antigenų kontrolė (SNLV serotipai A, O, C ir Azija-1);
  - nustatantieji-tiriamieji antikūnai (jūros kiaulyčių anti-SNLV serotipai O, A,C ir Azija-1);
  - konjugatas su triušių ir jūros kiaulyčių anti-SNLV imunoglobulinu;
  - padengimo buferis;
  - plovimo/skiedimo/mėginių bazinis buferis;
  - blokuojanti dezinfekavimo priemonė (Tween 20, skystas);
  - blokuojantis faktorius (pieno milteliai);
  - substratas;
  - chromogenas;
  - skiedimo tirpalas 1;
  - skiedimo tirpalas 2;
  - chromogeno buferis.

Priedai: teigiamas galvijų serumas;  
 neigiamas galvijų serumas;  
 pusiau išvalytas antigenas (1:10);  
 referentiniai serumai;  
 nekoncentruotas nevalytas antigenas.

- Gamintojas ES referentinė laboratorija.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki sekančio tyrimo ar galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Metodika lietuvių kalba.
- Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiu mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
- Diagnostinių rinkinių galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti validaciniai rinkinių patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> </ul> <p><b>Kiekis: 1 rinkinys</b></p>
9.4.	<p><b>Diagnostinis rinkinys kiaulių transmisinio gastroenterito antikūnų nustatymui blokuojančios imunofermentinės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Testas atliekamas iš kiaulių kraujo serumo.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5 vnt padengtų mikroplokštelių su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- inaktyvuotas TGEV kontrolinis serumas;</li> <li>- kiaulių cirko viruso (PRCV) kontrolinis serumas;</li> <li>- peroksidazės konjugato 100x koncentratas;</li> <li>- plovimo tirpalo 10x koncentratas;</li> <li>- skiedėjas;</li> <li>- substratas;</li> <li>- STOP tirpalas. <ul style="list-style-type: none"> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki sekančio tyrimo ar galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiu mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.</li> <li>• Diagnostinių rinkinių galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti validaciniai rinkinių patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> </ul> </li> </ul> </li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 rinkinių</b></p>
9.5.	<p><b>Diagnostinis rinkinys afrikinio kiaulių maro antikūnų nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Testas atliekamas iš kiaulių kraujo serumo.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5 vnt padengtų mikroplokštelių su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- plovimo tirpalas;</li> <li>- skiedimo buferiai;</li> <li>- konjugatas;</li> <li>- teigiama kontrolė ;</li> <li>- neigiama kontrolė ;</li> <li>- substratas;</li> <li>- STOP tirpalas (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 0,5M). <ul style="list-style-type: none"> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki sekančio tyrimo ar galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> </ul> </li> </ul> </li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiui mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.</li> <li>• Diagnostinių rinkinių galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti validaciniai rinkinių patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 rinkinių</b></p>
9.6.	<p><b>Diagnostinis rinkinys afrikinio arklių maro antikūnų nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Testas atliekamas iš arklių kraujo serumo.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5 vnt padengtų mikroplokštelių su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- plovimo tirpalas;</li> <li>- skiedimo buferiai;</li> <li>- konjugatas;</li> <li>- teigiama kontrolė;</li> <li>- neigiama kontrolė;</li> <li>- substratas;</li> <li>- STOP tirpalas (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 0,5M).</li> </ul> </li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki sekančio tyrimo ar galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiui mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.</li> <li>• Diagnostinių rinkinių galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti validaciniai rinkinių patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> </ul> <p><b>Kiekis: 2 rinkiniai</b></p>
9.7.	<p><b>Veterinariniai reagentai hematologiniams gyvūnų tyrimams</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas darbui su konservuotais įvairių rūšių gyvūnų kraujo mėginiais, atliekant hematologinius kraujo tyrimus.</li> <li>• Reagentai turi tikti veterinariniam hematologiniam analizatoriui Melet Schloesing MS4.3.</li> <li>• Veterinariniai reagentai 125 ciklams.</li> <li>• Galiojimo laikas: ne trumpesnis, kaip 1 metai nuo pateikimo datos.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo apmokytas ir įgaliotas teikti skubią</li> </ul>

	<p>techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje ( pateikti apmokymų pažymėjimo kopiją ar kitą tai patvirtinantį dokumentą).</p> <p><b>Kiekis: 20 rinkinių</b></p>
9.8.	<p><b>Leptospirų terpės praturtintojas</b>  <b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas darbui su leptospirų kultūromis.</li> <li>• Fasuotėje po 6x100 ml.</li> <li>• Sudėtis 1 litrui: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Natrio fosfatas, dvibazis 1,0g;</li> <li>- Kalio fosfatas, vienbazis 0,3g;</li> <li>- Natrio chloridas 1,0g;</li> <li>- Amonio chloridas 0,25;</li> <li>- Tiaminas 0,005;</li> <li>- pH 7,5±0,2.</li> </ul> </li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 fasuotės</b></p>
9.9.	<p><b>Leptospirų terpės pagrindas</b>  <b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas darbui su leptospirų kultūromis.</li> <li>• Fasuotėje po 500 gramų.</li> <li>• Išėiga: 900ml dejonizuoto vandens – iki 2,5 gramų leptospirų terpės pagrindo.</li> <li>• pH 7,5 ± 0,2.</li> <li>• Galiojimo laikas: ne trumpesnis, kaip 1 metai nuo pateikimo datos.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> </ul> <p><b>Kiekis: 4 fasuotės</b></p>
9.10.	<p><b>Noble agaras</b>  <b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas darbui, atliekant tyrimus imunodifuzijos agarų gelyje metodu (IDAG).</li> <li>• Fasuotėje po 500 gramų.</li> <li>• Galiojimo laikas: ne trumpesnis, kaip 1 metai nuo pateikimo datos.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> </ul> <p><b>Kiekis: 4 fasuotės</b></p>

## 10. Užkrečiamųjų ligų tyrimams naudojami reagentai ir diagnostiniai rinkiniai

Eil. Nr.	Rodiklių reikšmės
10.1.	<p><b>Diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų prieš kiaulių Aujeskio ligos viruso glikoproteiną gE nustatymui imunofermeninės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Apžvalginis rinkinys, skirtas kiaulių kraujo serumo tyrimams.</li> <li>• 2 vnt. ( po 96 šulinėlius) mikroplokštelių su išimamomis juostelėmis.</li> <li>• Blokuojančios IFA principas.</li> </ul>

- Šulinėliai padengti PRV antigenu.
- Testas skirtas atskirti vakcinuotus gyvūnus nuo nevakcinuotų.
- Rinkinys skirtas ištirti iki 184 mėginių.
- Liofilizuotas monokloninis anti-PRV-gE konjugatas.
- PBS-Tween tirpalas (20xkoncentruotas) -  $125 \pm 2.5$  ml.
- Paruoštas naudojimui TMB substratas –  $20 \pm 0.4$  ml.
- Mėginių skiedimo buferis –  $8 \pm 0.2$  ml.
- Paruoštas naudojimui STOP tirpalas (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) –  $10 \pm 0.2$  ml.
- Paruošta naudojimui teigiama kontrolė –  $2.5 \pm 0.05$  ml.
- Paruošta naudojimui neigiama kontrolė –  $2.5 \pm 0.05$  ml.
- Paprasta, patikima ir patogi atlikimo technika.
- Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiu mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Metodika lietuvių kalba.
- ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Diagnostinio rinkinio pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.

**Kiekis: 5 rinkiniai**

10.2.

**Diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų prieš kiaulių Aujesčio ligos viruso glikoproteiną gB nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu**

*Minimalūs reikalavimai:*

- Apžvalginis rinkinys, skirtas kiaulių kraujo serumo tyrimams.
- Rinkiniu nustatomi specifiniai antikūnai prieš Aujesčio ligos viruso glikoproteiną gB.
- 2 vnt. (po 96 šulinėlius) mikroplokštelių su išimamomis juostelėmis.
- Blokuojančios IFA principas.
- Šulinėliai padengti PRV antigenu.
- Rinkinys skirtas ištirti iki 184 mėginių.
- Liofilizuotas monokloninis anti-PRV-gB konjugatas.
- PBS-Tween tirpalas (20xkoncentruotas) -  $125 \pm 2.5$  ml.
- Paruoštas naudojimui TMB substratas –  $20 \pm 0.4$  ml.
- Mėginių skiedimo buferis –  $8 \pm 0.2$  ml.
- Paruoštas naudojimui STOP tirpalas (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) –  $10 \pm 0.2$  ml.
- Paruošta naudojimui teigiama kontrolė –  $2.5 \pm 0.05$  ml.
- Paruošta naudojimui neigiama kontrolė –  $2.5 \pm 0.05$  ml.
- Paprasta, patikima ir patogi atlikimo technika.
- Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiu mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Metodika lietuvių kalba.
- ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Diagnostinio rinkinio pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas,

	<p>kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.</p> <p><b>Kiekis: 20 rinkinių</b></p>
10.3.	<p><b>Diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų prieš kiaulių Aujeskio ligos viruso glikoproteiną gB nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Apžvalginis rinkinys, skirtas kiaulių kraujo serumo tyrimams.</li> <li>• Rinkiniu nustatomi specifiniai antikūnai prieš Aujeskio ligos viruso glikoproteiną gB.</li> <li>• Į rinkinį įeina 10 vnt. (po 96 šulinėlius) mikroplokštelių.</li> <li>• Blokuojančios IFA principas.</li> <li>• Šulinėliai padengti PRV antigenais.</li> <li>• Rinkinys skirtas ištirti iki 920 mėginių.</li> <li>• Liofilizuotas monokloninis anti-PRV-gB konjugatas.</li> <li>• PBS-Tween tirpalas (20xkoncentruotas) - 125±2.5ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui TMB substratas – 100±2 ml.</li> <li>• Mėginių skiedimo tirpalas – 40±1 ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui STOP tirpalas (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) – 50±1 ml.</li> <li>• Paruošta naudojimui teigiama kontrolė – 4.5±0.1ml.</li> <li>• Paruošta naudojimui neigiama kontrolė – 4.5±0.1 ml.</li> <li>• Paprasta, patikima ir patogi atlikimo technika.</li> <li>• Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiu mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 rinkinių</b></p>
10.4.	<p><b>Diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų prieš kiaulių parvovirusą (PPV-Ab) nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Apžvalginis rinkinys, skirtas kiaulių kraujo serumo tyrimams.</li> <li>• 2 vnt. (po 96 šulinėlius) mikroplokštelių su išimamomis juostelėmis.</li> <li>• Konkuruojančios IFA principas.</li> <li>• Šulinėliai padengti PPV antigenais.</li> <li>• Rinkinys skirtas ištirti iki 184 mėginių.</li> <li>• Liofilizuotas monokloninis anti-PPV konjugatas.</li> <li>• PBS-Tween tirpalas (20xkoncentruotas) - 125±2.5ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui TMB substratas – 20±0.4ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui STOP tirpalas (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) – 10±0.2ml.</li> <li>• Paruošta naudojimui teigiama kontrolė – 250±5ul.</li> <li>• Paruošta naudojimui neigiama kontrolė– 250±5ul.</li> <li>• Paprasta, patikima ir patogi atlikimo technika.</li> <li>• Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiu mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 rinkinių</b></p>
10.5.	<p><b>Diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų prieš kiaulių transmisinio gastroenterito virusą ( TGEV/PRCV-Ab) nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Apžvalginis rinkinys, skirtas kiaulių kraujo serumo tyrimams.</li> <li>• Rinkinis skirtas specifinių antikūnų prieš TGEV atskirimui nuo respiratorinio Koronaviruso (PRCV) antikūnų.</li> <li>• 2 vnt. ( po 96 šulinėlius) mikroplokštelių su išimamomis juostelėmis.</li> <li>• Blokuojančios IFA principas.</li> <li>• Šulinėliai padengti TGEV antigenu.</li> <li>• Rinkinys skirtas ištirti iki 84 mėginių.</li> <li>• Koncentruotas anti-IgG konjugatas – 30±0.5ul.</li> <li>• PBS-Tween tirpalas (20xkoncentruotas) - 125± 2.5ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui TMB substratas – 20±0.4ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui STOP tirpalas (H2SO4) – 10±0.2ml.</li> <li>• Konjugato skiedimo buferis – 25±0.5ml.</li> <li>• Anti-TGEV mAb tirpalas – 10±0.2ml.</li> <li>• Anti-TGEV/PRCV mAb tirpalas – 10±0.2ml.</li> <li>• TGEV teigiama kontrolė – 2.5± 0.05ml.</li> <li>• TGEV/PRCV neigiama kontrolė– 2.5±0.05ml.</li> <li>• PRCV teigiama kontrolė – 2.5±0.05ml.</li> <li>• Paprasta, patikima ir patogi atlikimo technika.</li> <li>• Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiu mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 rinkinių</b></p>
10.6.	<p><b>Diagnostinis rinkinys kiaulių salmoneliozės nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Apžvalginis rinkinys, skirtas specifinių antikūnų nustatymui iš kiaulių kraujo serumo ir mėsos sulčių.</li> <li>• 1 (96 šulinėlių) mikroplokštelė su išimamomis juostelėmis.</li> <li>• Netiesioginės IFA principas.</li> <li>• Šulinėliai padengti <i>Salmonella typhimurium</i> ir <i>Salmonella choleraesuis</i> lipopolisacharidais.</li> <li>• Rinkinys skirtas ištirti iki 92 mėginių.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Plovimo tirpalas (10xkoncentruotas) – 125±2.5ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui skiedimo buferis – 60±1ml.</li> <li>• Paruošta naudojimui teigiama kontrolė – 1.5±0.03ml.</li> <li>• Paruošta naudojimui neigiama kontrolė – 1.5±0.03ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui anti-IgG konjugatas – 12±0.2ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui TMB substratas – 12±0.2ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui STOP tirpalas (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, 0.5 M) – 12±0.2ml.</li> <li>• Paprasta, patikima ir patogi atlikimo technika.</li> <li>• Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiui mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>
10.7.	<p><b>Diagnostinis rinkinys kiaulių Salmoneliozės nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Apžvalginis rinkinys, skirtas specifinių antikūnų nustatymui iš kiaulių kraujo, serumo ir mėsos sulčių.</li> <li>• 5 vnt. (po 96 šulinėlius) mikroplokštelių.</li> <li>• Netiesioginės IFA principas.</li> <li>• Šulinėliai padengti <i>Salmonella typhimurium</i> ir <i>Salmonella choleraesuis</i> lipopolisacharidais.</li> <li>• Rinkinys skirtas ištirti iki 460 mėginių.</li> <li>• Plovimo tirpalas (10xkoncentruotas) – 2 x 125±2.5ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui skiedimo buferis – 2 x 125±2.5ml.</li> <li>• Paruošta naudojimui teigiama kontrolė – 1.5±0.03ml.</li> <li>• Paruošta naudojimui neigiama kontrolė – 1.5±0.03ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui anti-IgG konjugatas – 60±1ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui TMB substratas – 60±1ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui STOP tirpalas (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, 0.5 M) – 60±1ml.</li> <li>• Paprasta, patikima ir patogi atlikimo technika.</li> <li>• Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiui mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>
10.8.	<p><b>Diagnostinis rinkinys galvijų bruceliozės nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu</b></p>

**Minimalūs reikalavimai:**

- Apžvalginis rinkinys, skirtas specifinių antikūnų nustatymui galvijų kraujo serumo ir pieno mėginiuose.
- 10 vnt. ( po 96 šulinėlius) mikroplokštelių.
- Rinkinys skirtas atlikti tyrimus iš individualių ir jungtinių serumo ir pieno mėginių.
- Netiesioginės IFA principas.
- Šulinėliai padengti B. abortus antigenais.
- Rinkinys skirtas ištirti iki 920 mėginių.
- Liofilizuotas anti-IgG monokloninis konjugatas.
- PBS-Tween tirpalas (20xkoncentruotas) – 3x125±2.5ml.
- Mėginių skiedimo buferis – 2x100±2ml.
- Paruoštas naudojimui TMB substratas – 100±2ml.
- Paruoštas naudojimui stop tirpalas (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) – 50±1ml.
- Paruošta naudojimui teigiama kontrolė serumui – 300±6ul.
- Paruošta naudojimui neigiama kontrolė serumui – 300±6ul.
- Paruošta naudojimui teigiama kontrolė pienui – 4,5±0.1ml
- Paruošta naudojimui neigiama kontrolė pienui – 4,5±0,1ml
- Paprasta, patikima ir patogi atlikimo technika.
- Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiu mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Metodika lietuvių kalba.
- ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Diagnostinio rinkinio pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.

**Kiekis: 20 rinkinių**

10.9.

**Diagnostinis rinkinys galvijų bruceliozės nustatymui imunofermeninės analizės (IFA) metodu**  
**Minimalūs reikalavimai:**

- Apžvalginis rinkinys, skirtas specifinių antikūnų nustatymui galvijų, avių ir ožkų kraujo serumo mėginiuose.
- 2 vnt. ( po 96 šulinėlius) mikroplokštelių su išimamomis juostelėmis.
- Rinkinys skirtas atskirti natūraliai infekuotus gyvūnus nuo vakcinuotų.
- Konkuruojančios IFA principas.
- Šulinėliai padengti B. abortus S-LPS antigenais.
- Rinkinys skirtas ištirti iki 176 mėginių.
- Liofilizuoti mAb.
- Paruoštas naudojimui anti-IgG konjugatas – 25±0.5ml.
- PBS-Tween tirpalas (20xkoncentruotas) – 125±2.5ml.
- Mėginių skiedimo buferis – 25±0.5ml.
- Paruoštas naudojimui TMB substratas – 20±0.4ml.
- Paruoštas naudojimui stop tirpalas (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) – 10±0.2ml.
- Paruošta naudojimui teigiama kontrolė – 100±2ml.
- Paruošta naudojimui neigiama kontrolė – 100±2ml.
- Paruošta naudojimui silpnai teigiama kontrolė – 100±2ml.
- Paprasta, patikima ir patogi atlikimo technika.
- Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiu mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per

	<p>vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 rinkinių</b></p>
10.10.	<p><b>Diagnostinis rinkinys galvijų snukio ir nagų ligos ( FMD) nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Patvirtinantis rinkinys, skirtas specifinių antikūnų prieš nestruktūrinį proteiną 3ABC, esanti visuose viruso serotipuose, nustatymui galvijų kraujo serumo mėginiuose.</li> <li>• 10 vnt. ( po 96 šulinėlius) mikroplokštelių.</li> <li>• Rinkinys skirtas atskirti natūraliai infekuotus gyvūnus nuo vakcinuotų.</li> <li>• Netiesioginės IFA principas.</li> <li>• Nelyginių stulpelių šulinėliai padengti NSP 3ABC antigenų.</li> <li>• Rinkinys skirtas ištirti iki 440 mėginių.</li> <li>• Liofilizuotas anti-IgG konjugatas.</li> <li>• PBS-Tween tirpalas (20xkoncentruotas) – 3x125±2.5ml.</li> <li>• Mėginių skiedimo buferis – 2x125±2.5ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui substratas – 50±1ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui STOP tirpalas – 50±1ml.</li> <li>• Paruošta naudojimui teigiama kontrolė –75±1.5ul.</li> <li>• Paruošta naudojimui neigiama kontrolė –75±1.5ul.</li> <li>• Paprasta, patikima ir patogi atlikimo technika.</li> <li>• Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiu mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 rinkinių</b></p>
10.11.	<p><b>Diagnostinis rinkinys galvijų specifinių antikūnų prieš leukozės viruso gP51 antigeną nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Apžvalginis rinkinys, skirtas specifinių antikūnų prieš leukozės viruso gP51 antigeną nustatymui galvijų kraujo serumo bei pieno mėginiuose.</li> <li>• Rinkinys skirtas tirti individualius bei jungtinius serumo bei pieno mėginius.</li> <li>• 10 vnt. ( po 96 šulinėlius) mikroplokštelių su išimamomis juostelėmis.</li> <li>• Šulinėliai padengti gP51 antigenų.</li> <li>• Netiesioginės IFA principas.</li> </ul>

- Rinkinys skirtas ištirti iki 920 mėginių.
- Paruoštas naudojimui monokloninis anti-IgG konjugatas - 120±2.5ml
- PBS-Tween tirpalas (20xkoncentruotas) – 3x125±2.5ml.
- Mėginių skiedimo buferis– 100±2ml.
- Paruoštas naudojimui TMB substratas– 100±2ml.
- Paruoštas naudojimui stop tirpalas (H2SO4) – 50±1ml.
- Paruoštas naudojimui teigiama kontrolė serumui– 300±6ul.
- Paruoštas naudojimui neigiama kontrolė serumui– 300±6ul.
- Paruoštas naudojimui teigiama kontrolė pienui– 4.5±0.1ml.
- Paruoštas naudojimui neigiama kontrolė pienui– 4.5±0.1ml.
- Paprasta, patikima ir patogi atlikimo technika.
- Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiu mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Metodika lietuvių kalba.
- ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Diagnostinio rinkinio pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.

**Kiekis: 20 rinkinių**

10.12. **Diagnostinis rinkinys galvijų specifinių antikūnų prieš leukozės viruso gP51 antigeną nustatymui imunofermeninės analizės (IFA) metodu**

***Minimalūs reikalavimai:***

- Patvirtinantis rinkinys, skirtas specifinių antikūnų prieš leukozės viruso gP51 antigeną nustatymui galvijų kraujo serumo bei pieno mėginiuose.
- 2 vnt. ( po 96 šulinėlius) mikroplokštelių su išimamomis juostelėmis.
- Rinkinys skirtas tirti individualius bei jungtinius serumo bei pieno mėginius.
- Nelyginių stulpelių šulinėliai padengti gP51 antigenu.
- Netiesioginės IFA principas.
- Rinkinys skirtas ištirti iki 88 mėginių.
- Paruoštas naudojimui monokloninis anti-IgG konjugatas - 24±0.5ml.
- PBS-Tween tirpalas (20xkoncentruotas) – 125±2.5ml.
- Mėginių skiedimo buferis – 20±0.4ml.
- Paruoštas naudojimui TMB substratas – 20±0.4ml.
- Paruoštas naudojimui stop tirpalas (H2SO4) – 10±0.2ml.
- Paruošta naudojimui teigiama kontrolė serumui – 100±2ul.
- Paruošta naudojimui neigiama kontrolė serumui – 100±2ul.
- Paruošta naudojimui teigiama kontrolė pienui – 2.5±0.05ml.
- Paruošta naudojimui neigiama kontrolė pienui – 2.5±0.05ml.
- Paprasta, patikima ir patogi atlikimo technika.
- Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiu mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Metodika lietuvių kalba.
- ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 rinkinių</b></p>
10.13.	<p><b>Diagnostinis rinkinys antikūnų prieš arklių Herpes viruso tipą EHV1 ir EHV4 nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas specifinių antikūnų prieš arklių Herpes viruso EHV1 ir EHV4 tipą nustatymui ir diferencijavimui arklių kraujo serumo mėginiuose.</li> <li>• 2 vnt. ( po 96 šulinėlius) mikroplokštelių su išimamomis juostelėmis.</li> <li>• Netiesioginės IFA principas.</li> <li>• Rinkinys skirtas ištirti iki 58 mėginių.</li> <li>• Šulinėliai padengti dviejų skirtingų tipų antigenais bei kontroliniu antigenu.</li> <li>• Koncentruotas peroksidazės konjugatas – 30±0.6ul</li> <li>• PBS-Tween tirpalas (20xkoncentruotas) – 125±2.5ml.</li> <li>• Mėginių/konjugato skiedimo buferis – 30±0.6ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui TMB substratas – 20±0.4ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui stop tirpalas (H2SO4) – 10±0.2ml.</li> <li>• EHV1/EHV4 teigiama kontrolė – 2.5±0.05ml.</li> <li>• EHV1/EHV4 neigiama kontrolė – 2.5±0.05ml.</li> <li>• EHV4 teigiama kontrolė – 2.5±0.05ml.</li> <li>• Paprasta, patikima ir patogi atlikimo technika.</li> <li>• Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiu mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 15 rinkinių</b></p>

## 11. Užkrečiamųjų ligų tyrimams naudojami reagentai ir diagnostiniai rinkiniai

Eil. Nr.	Rodiklių reikšmės
11.1.	<p><b>Teigiamos kontrolės antiserumas paukščių Niukaslės ligos tyrimui hemagliutinacijos metodu (HI)</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas Niukaslės ligos serologinei diagnostikai iš paukščių kraujo serumo hemagliutinacijos metodu (HI).</li> <li>• Fasuočė flakonais po 0,5 ml.</li> <li>• Pagamintas ES paukščių ligų referentinėje laboratorijoje.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.</li> </ul>

	<p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
11.2.	<p><b>Antigenas paukščių Niukaslio ligos tyrimui hemagliutinacijos metodu (HI)</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas Niukaslio ligos serologinei diagnostikai iš paukščių kraujo serumo hemagliutinacijos metodu (HI).</li> <li>• Fasuotė flakonais po 1 ml.</li> <li>• Pagamintas ES paukščių ligų referentinėje laboratorijoje.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 flakonų</b></p>
11.3.	<p><b>Neigiamas kontrolinis paukščių serumas tyrimui hemagliutinacijos metodu (HI)</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas serologinei paukščių ligų diagnostikai iš paukščių kraujo serumo hemagliutinacijos metodu (HI).</li> <li>• Fasuotė flakonais po 0,5 ml.</li> <li>• Pagamintas ES paukščių ligų referentinėje laboratorijoje.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
11.4.	<p><b>Teigiamas kontrolinis serumas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), H5 potipis (AIV H5)</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas serologinei paukščių ligų diagnostikai iš paukščių kraujo serumo hemagliutinacijos metodu (HI).</li> <li>• Fasuotė flakonais po 0,5 ml.</li> <li>• Pagamintas ES paukščių ligų referentinėje laboratorijoje.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 flakonų</b></p>
11.5.	<p><b>Teigiamas kontrolinis serumas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), H6 potipis (AIV H6)</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas serologinei paukščių ligų diagnostikai iš paukščių kraujo serumo hemagliutinacijos metodu (HI).</li> <li>• Fasuotė flakonais po 0,5 ml.</li> <li>• Pagamintas ES paukščių ligų referentinėje laboratorijoje.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
11.6.	<p><b>Teigiamas kontrolinis serumas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), H7 potipis (AIV H7)</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas serologinei paukščių gripo diagnostikai iš paukščių kraujo serumo hemagliutinacijos metodu (HI).</li> <li>• Fasuotė flakonais po 0,5 ml.</li> <li>• Pagamintas ES paukščių ligų referentinėje laboratorijoje.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 flakonų</b></p>
11.7.	<p><b>Teigiamas kontrolinis serumas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), H9 potipis (AIV H9)</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas serologinei paukščių gripo diagnostikai iš paukščių kraujo serumo hemagliutinacijos metodu (HI).</li> <li>• Fasuotė flakonais po 0,5 ml.</li> <li>• Pagamintas ES paukščių ligų referentinėje laboratorijoje.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
11.8.	<p><b>Antigenas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), H5 potipis (AIV H5)</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas serologinei paukščių gripo diagnostikai iš paukščių kraujo serumo hemagliutinacijos metodu (HI).</li> <li>• Fasuotė flakonais po 1ml.</li> <li>• Galimybė užsisakyti įvairių potipių antigenus.</li> <li>• Pagamintas ES paukščių ligų referentinėje laboratorijoje.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 flakonų</b></p>
11.9.	<p><b>Antigenas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), H6 potipis (AIV H6)</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas serologinei paukščių gripo diagnostikai iš paukščių kraujo serumo hemagliutinacijos metodu (HI).</li> <li>• Fasuotė flakonais po 1 ml.</li> <li>• Galimybė užsisakyti įvairių potipių antigenus.</li> <li>• Pagamintas ES paukščių ligų referentinėje laboratorijoje.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi</li> </ul>

	<p>gamintojo atlikti patikrinimo duomenys.</p> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
11.10.	<p><b>Antigenas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), H7 potipis (AIV H7)</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas serologinei paukščių gripo diagnostikai iš paukščių kraujo serumo hemagliutinacijos metodu (HI).</li> <li>• Fasuotė flakonais po 1 ml.</li> <li>• Galimybė užsisakyti įvairių potipių antigenus.</li> <li>• Pagamintas ES paukščių ligų referentinėje laboratorijoje.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 flakonų</b></p>
11.11.	<p><b>Antigenas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), H9 potipis (AIV H9)</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas serologinei paukščių gripo diagnostikai iš paukščių kraujo serumo hemagliutinacijos metodu (HI).</li> <li>• Fasuotė flakonais po 1 ml.</li> <li>• Galimybė užsisakyti įvairių potipių antigenus.</li> <li>• Pagamintas ES paukščių ligų referentinėje laboratorijoje.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
11.12.	<p><b>Antigenas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), A tipas (AIV A)</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas serologinei paukščių gripo diagnostikai iš paukščių kraujo serumo hemagliutinacijos metodu (HI).</li> <li>• Fasuotė flakonais po 1ml.</li> <li>• Pagamintas ES paukščių ligų referentinėje laboratorijoje.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
11.13.	<p><b>Teigiamos kontrolės anti-serumas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), A tipas (AIV A)</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas serologinei paukščių gripo diagnostikai iš paukščių kraujo serumo hemagliutinacijos metodu (HI).</li> <li>• Fasuotė flakonais po 0,5 ml.</li> <li>• Pagamintas ES paukščių ligų referentinėje laboratorijoje.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
11.14.	<p><b><i>Teigiamas bruceliozės serumas, skirtas bruceliozės serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo, atliekant tyrimus komplemento sujungimo metodu ir lėtinės agliutinacijos metodu</i></b></p> <p><b><i>Minimalūs reikalavimai:</i></b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Fasuotė flakonais po 1 ml.</li> <li>• Serumai liofilizuotas.</li> <li>• Komplemento sujungimo metodui 1280 TV.</li> <li>• Lėtinės agliutinacijos metodui 1000 TV.</li> <li>• Serumai taip pat gali būti naudojami bruceliozės serologiniams tyrimams Rose Bengal ir IFA metodais.</li> <li>• Galimybė saugoti po praskiedimo.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• Gamintojas sertifikuotas pagal ISO 9001:2000 serijos kokybės vadybos sistemą.</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti serumo patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 flakonų</b></p>
11.15.	<p><b><i>Neigiamas bruceliozės serumas, skirtas bruceliozės serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo, atliekant tyrimus komplemento sujungimo metodu ir lėtinės agliutinacijos metodu</i></b></p> <p><b><i>Minimalūs reikalavimai:</i></b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Fasuotė flakonais po 1 ml.</li> <li>• Serumai liofilizuotas, pagamintas iš sveikų gyvūnų serumo.</li> <li>• Serumai taip pat gali būti naudojami bruceliozės serologiniams tyrimams Rose Bengal ir IFA metodais.</li> <li>• Galimybė saugoti po praskiedimo.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• Gamintojas sertifikuotas pagal ISO 9001:2000 serijos kokybės vadybos sistemą.</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti serumo patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 flakonų</b></p>
11.16.	<p><b><i>Brucella abortus antigenas serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo lėtinės agliutinacijos (LA) metodu</i></b></p> <p><b><i>Minimalūs reikalavimai:</i></b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Koncentruota Brucella abortus (Weybridge 99 kamienas) inaktyvuota suspensija.</li> <li>• 50% agliutinacija 1/650 atskiedus Tarptautinį Standartinį <i>Brucella abortus</i> serumą.</li> <li>• 100 ml pakuotė.</li> <li>• Antigenas skirtas galvijų, avių, ožkų ir kiaulių kraujo serumo tyrimams.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• Gamintojas sertifikuotas pagal ISO 9001:2000 serijos kokybės vadybos sistemą.</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti antigeno patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 flakonai</b></p>
11.17.	<p><b><i>Brucella abortus antigenas serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo komplekto sujungimo (KS) metodu</i></b></p> <p><b><i>Minimalūs reikalavimai:</i></b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Koncentruotas antigenas (100ml), koncentruota <i>Brucella abortus</i> (Weybridge S99 kamienas) inaktyvuota suspencija.</li> <li>• 50% agliutinacija 1/200 atskiedus Tarptautinį Standartinį <i>Brucella abortus</i> serumą.</li> <li>• Antigenas skirtas <i>Brucella abortus</i> ir <i>Brucella melitensis</i> antikūnams aptikti.</li> <li>• 100 ml pakuotė.</li> <li>• Antigenas skirtas galvijų, avių, ožkų ir kiaulių kraujo serumo tyrimams.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• Gamintojas sertifikuotas pagal ISO 9001:2000 serijos kokybės vadybos sistemą.</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
11.18.	<p><b><i>Rose Bengal antigenas, naudojamas atlikti bruceliozės serologinę diagnostiką (<i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i>, <i>B.suis</i> ) agliutinacijos metodu</i></b></p> <p><b><i>Minimalūs reikalavimai:</i></b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 100 ml antigeno pakuotė.</li> <li>• Tinka <i>B. abortus</i>, <i>B. melitensis</i> antikūnams nustatyti galvijų, avių, ožkų ir kiaulių kraujo serumuose.</li> <li>• 1% Rose Bengal antigenas, pagamintas iš dažytų inaktyvuotų <i>B. abortus</i> (kamieno Weybridge 99) bakterijų, deaktyvuotų kaitinimu ir fenolu (0,5%), suspenduotų pieno rūgšties buferyje (pH 3,65±0,05).</li> <li>• Antigenas turi būti pagamintas pagal Tarptautinio Epizootijų Biuro (OIE) numatytus reikalavimus.</li> <li>• Diagnostinio reagento gamintojas sertifikuotas pagal ISO 9001:2000 serijos kokybės vadybos sistemą.</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių reagentų serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti reagento patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 flakonų</b></p>

**I. TIEKIMO SUTARTIS NR. \_\_\_\_\_**

Nacionalinis maisto ir veterinarijos rizikos vertinimo institutas,  
 Įmonės kodas 190781293  
 J. Kairiūkščio gatvė 10,  
 LT- 08409 Vilnius,  
 „Perkančioji organizacija“,

ir

<tiekėjo pavadinimas, adresas,  
 PVM mokėtojo kodas (arba įmonės kodas)>  
 „Tiekėjas”

sudarė šią sutartį:

**SEROLOGINIAMS TYRIMAMS NAUDOJAMŲ REAGENTŲ, DIAGNOSTINIŲ  
 RINKINIŲ BEI PAPILDOMŲ PRIEMONIŲ PIRKIMAS  
 PIRKIMO NUMERIS**

**1 straipsnis. Sutarties dalykas**

1.1. Sutarties dalykas yra šių prekių pristatymas:

1. Užkrečiamųjų ligų tyrimams naudojami reagentai ir diagnostiniai rinkiniai
2. Užkrečiamųjų ligų tyrimams naudojami reagentai ir diagnostiniai rinkiniai
3. Tyrimams naudojamos papildomos priemonės
4. Užkrečiamųjų ligų tyrimams naudojami reagentai ir diagnostiniai rinkiniai
5. Tyrimams naudojamos papildomos priemonės
6. Tyrimams naudojamos papildomos priemonės
7. Užkrečiamųjų ligų tyrimams naudojami reagentai ir diagnostiniai rinkiniai
8. Tyrimams naudojamos papildomos priemonės
9. Užkrečiamųjų ligų tyrimams naudojami reagentai ir diagnostiniai rinkiniai
10. Užkrečiamųjų ligų tyrimams naudojami reagentai ir diagnostiniai rinkiniai
11. Užkrečiamųjų ligų tyrimams naudojami reagentai ir diagnostiniai rinkiniai

1.2. Prekės turi būti pristatytos:

<b>Prekių dalies Nr.</b>	<b>Pristatymo vietos adresas</b>	<b>Pristatymo terminas</b>
1. – 33.	Nacionalinis maisto ir veterinarijos rizikos vertinimo institutas, J. Kairiūkščio gatvė 10, LT - 08409 Vilnius; Tilžės g. 18, LT-47130 Kaunas; Veterinarijos g.2 Pažagienių k. 26, LT – 36221, Panavėžio r., Ragainės g. 80, LT-78109 Šiauliai, Kretingos g. 62, LT-92325 Klaipėda - nuo 2011 m. liepos 1 d.	Nurodytas techninėse specifikacijose

## 2 straipsnis. Sutarties kaina ir mokėjimo sąlygos

2.1. Į bendrą sutarties kainą įskaityti visi tiekėjo mokami mokesčiai, pristatymo, garantinio aptarnavimo bei kitos sutarties sąlygų 13 straipsnyje numatytos išlaidos.

2.2. Prekių kiekiai, nurodyti sutartyje yra preliminarūs. Perkančioji organizacija neįsipareigoja įsigyti viso sutartyje numatyto prekių kiekio. Priklausomai nuo Perkančiosios organizacijos poreikio, gali būti nupirktas didesnis, nei sutartyje nurodytas prekių kiekis. Galutinė kaina, kurią perkančioji organizacija turės sumokėti tiekėjui, priklauso nuo vykdant sutartį įsigytų prekių kiekio. Perkančioji organizacija atsiskaitys su tiekėju pagal pasiūlyme pateiktą prekės įkainį. Tais atvejais, jei įstatymais bus pakeisti tiesiogiai su kaina susiję mokesčiai (pridėtinės vertės mokestis (toliau – PVM) ir pan.) ar įvesti nauji, ji bus keičiama atitinkama dalimi, atsižvelgiant į kainos sudėtyje esančio mokesčio dalį ar pridėdant naują mokestį, pasirašant atskirą susitarimą.

2.3. Mokėjimai atliekami litais pagal tiekėjo pateiktas ir perkančiosios organizacijos įgaliotų atstovų parašu patvirtintas sąskaitas-faktūras.

## 3 straipsnis. Garantijos

Tiekėjui nevykdant sutarties ar netinkamai ją vykdant, tiekėjas privalo sumokėti Perkančiajai organizacijai 5 procentų dydžio baudą nuo pasiūlymo vertės.

## 4 straipsnis. Susirašinėjimas

Perkančiosios organizacijos ir tiekėjo vienas kitam siunčiami pranešimai turi būti raštiški ir siunčiami šiais adresais:

	<b>Perkančioji organizacija</b>	<b>Tiekėjas</b>
<b>Vardas, pavardė</b>	Gediminas Pridotkas	
<b>Adresas</b>	Nacionalinis maisto ir veterinarijos rizikos vertinimo institutas J. Kairiūkščio g. 10,LT- 08409 Vilnius	
<b>Telefonas</b>	+370 5 2780470	
<b>Faksas</b>	+370 5 2780471	
<b>El. paštas</b>	<a href="mailto:nmvrvi@vet.lt">nmvrvi@vet.lt</a>	

## 5 straipsnis. Sutarties dokumentų pirmumas

Sutartį sudaro šie eilės tvarka pagal pirmumą išvardinti dokumentai:

- Sutartis ir sutarties sąlygos;
- Techninės specifikacijos ir perkančiosios organizacijos iki pasiūlymų pateikimo termino išsiųsti paaiškinimai bei aiškinamojo susitikimo ir/ar apsilankymo vietoje protokolai (jei jų bus);
- Tiekėjo pasiūlymas su priedais ir paaiškinimai, pateikti pirkimo procedūros metu (jei jų bus);
- Kiti pirkimo dokumentuose numatyti dokumentai.

Laikoma, kad sutartį sudarantys dokumentai vienas kitą paaiškina. Kiekvienas paskesnis eilės dokumentas turi žemesnę juridinę galią nei prieš jį nurodytas dokumentas. Neaiškumo ar prieštaravimo atveju jais vadovaujamosi aukščiau nurodyta eilės tvarka.

## 6 straipsnis. Kitos nuostatos

6.1. Sutartis įsigalioja nuo tos dienos, kai sutartį pasirašo visos sutarties šalys, ir galioja 36 mėnesius.

6.2. Ši sutartis sudaroma lietuvių kalba.

6.3 Pirkimo sutarties sąlygos pirkimo sutarties galiojimo laikotarpiu negali būti keičiamos, išskyrus tokias pirkimo sutarties sąlygas, kurias pakeitus nebūtų pažeisti Viešųjų pirkimų įstatymo 3 straipsnyje nustatyti principai ir tikslai bei tokiems pirkimo sutarties sąlygų pakeitimams yra gautas Viešųjų pirkimų tarnybos sutikimas. Pirkimo sutarties sąlygų keitimu nebus laikomas pirkimo sutarties sąlygų

koregavimas joje numatytais aplinkybėmis, jei šios aplinkybės nustatytos aiškiai ir nedviprasmiškai bei buvo pateiktos konkurso sąlygose. Tais atvejais, kai pirkimo sutarties sąlygų keitimo būtinybės nebuvo įmanoma numatyti rengiant konkurso sąlygas ir (ar) pirkimo sutarties sudarymo metu, pirkimo sutarties šalys gali keisti tik neesmines pirkimo sutarties sąlygas. Pirkimo sutarties šalių valia įforminama susitarimu, pasirašomu abiejų pirkimo sutarties šalių, pridedant ir visą susijusią susirašinėjimo dokumentaciją, šie dokumentai yra neatskiriama pirkimo sutarties dalis.

6.4 Sutartis sudaryta dviem egzemplioriais – po vieną kiekvienai šaliai.

Tiekėjo atstovas

Perkančiosios organizacijos atstovas

**Vardas, pavardė:**

**Vardas, pavardė**

**Pareigos:**

**Pareigos:**

**Parašas:**

**Parašas:**

**Data:**

**Data:**

## **II. TIEKIMO SUTARTIES SĄLYGOS**

### **1 straipsnis. Aiškinimai**

- 1.1** Sutarties antraštės ir straipsnių pavadinimai negali būti naudojami jai aiškinti.
- 1.2** Priklausomai nuo konteksto žodžiai, vartojami vienaskaita, gali reikšti daugiskaitą ir atvirkščiai, o vyriškosios giminės žodžiai gali reikšti moteriškąją ir atvirkščiai.
- 1.3** Kai tam tikra reikšmė yra skirtinga tarp nurodytų skaičiais ir žodžiais, vadovaujamosi žodine reikšme. Jei mokėjimo valiutos pavadinimo trumpinys neatitinka mokėjimo valiutos pilno pavadinimo žodžiais, teisingu laikomas valiutos pilnas pavadinimas žodžiais.

### **2 straipsnis. Taikytina teisė ir sutarties kalba**

- 2.1** Visi sutartyje nereglamentuoti klausimai sprendžiami remiantis Lietuvos Respublikos teise.
- 2.2** Sutarties kalba apibrėžiama sutartyje.

### **3 straipsnis. Sutarties dokumentų pirmumas**

- 3.1** Jei sutartyje nenustatyta kitaip, sutartį sudaro šie dokumentai, kurie čia yra išvardinti pagal pirmumą:
  - Sutartis ir sutarties sąlygos;
  - Techninės specifikacijos ir perkančiosios organizacijos iki pasiūlymų pateikimo termino išsiųsti paaiškinimai bei aiškinamojo susitikimo ir/ar apsilankymo vietoje protokolai (jei jų bus);
  - Tiekėjo pasiūlymas su priedais ir paaiškinimai, pateikti pirkimo procedūros metu (jei jų bus);
  - Kiti pirkimo dokumentuose numatyti dokumentai.
  - Bet kokių sutarties ar jos priedų pakeitimų eiliškumas yra toks pats, kaip ir dokumentų, kuriuos jie pakeičia.
- 3.2.** Sutartį sudarantys dokumentai laikomi vienas kitą paaiškinančiais. Neaiškumo ar prieštaravimo atveju, vadovaujamosi šio straipsnio 1 dalyje nurodyta eilės tvarka.

### **4 straipsnis. Susirašinėjimas**

- 4.1** Su sutartimi susijusiais klausimais sutarties šalys susirašinėja sutartyje numatyta kalba bei nurodytais adresais.
- 4.2.** Perkančiosios organizacijos ir tiekėjo vienas kitam siunčiami pranešimai turi būti raštiški. Jei sutartyje nenustatyta kitaip, perkančiosios organizacijos ir tiekėjo vienas kitam siunčiami pranešimai turi būti siunčiami paštu, elektroniniu paštu, faksu arba įteikiami asmeniškai sutartyje sutarties šalių nurodytais adresais. Jei adresatas praneša kitą adresą, tai dokumentai privalo būti pristatomi naujuoju adresu. Jei, prašydamas suderinimo arba sutikimo adresatas nenurodė kito adreso, tai atsakymas jam siunčiamas tuo pačiu adresu, kuriuo išsiųstas prašymas.
- 4.3.** Jei siuntėjui reikia gavimo patvirtinimo, jis nurodo tokį reikalavimą pranešime. Jei yra nustatytas atsakymo į raštišką pranešimą gavimo terminas, siuntėjas pranešime turėtų nurodyti reikalavimą patvirtinti raštiško pranešimo gavimą. Bet kuriuo atveju siuntėjas imasi priemonių, būtinų jo pranešimo gavimui užtikrinti.
- 4.4.** Pranešimai neturi būti nepagrįstai sulaikomi arba delsiama išsiųsti.

### **5 straipsnis. Įsipareigojimų pagal sutartį perleidimas**

- 5.1** Įsipareigojimų pagal sutartį perleidimas – raštiškas susitarimas, pagal kurį tiekėjas perleidžia sutartį arba kurią nors jos dalį trečiajai šaliai. Įsipareigojimų pagal sutartį perleidimas galioja tik jei jis sudarytas

raštiška sutartimi, kuria tiekėjas perleidžia savo įsipareigojimus ar jų dalį trečiajai šaliai.

**5.2** Be išankstinio raštiško perkančiosios organizacijos sutikimo tiekėjas negali perleisti savo įsipareigojimų ar bet kurios jų dalies, o taip pat jokios naudos ar intereso pagal sutartį, išskyrus toliau išvardintais atvejais:

- a) kai tiekėjo bankui perleidžiamos pagal sutartį mokėtinos lėšos arba
- b) kai tiekėjo draudikui perleidžiama tiekėjo teisė į nuostolių išieškojimą iš kito asmens-kaltininko, kai draudikas padengė tiekėjo nuostolius arba skolinius įsipareigojimus.

**5.3** Jei perkančioji organizacija pritaria perleidimui pagal šio straipsnio 2 dalį, tai neatleidžia tiekėjo nuo jo įsipareigojimų dėl jau įvykdytos sutarties dalies arba dėl neperleistos jos dalies.

**5.4** Jei tiekėjas perleidžia sutartį be raštiško perkančiosios organizacijos leidimo, perkančioji organizacija turi teisę be jokio oficialaus įspėjimo taikyti 26 straipsnyje nustatytas sankcijas dėl sutarties pažeidimo.

**5.5.** Trečioji šalis, kuri yra tiekėjo teisių perėmėja, privalo atitikti kvalifikacinius reikalavimus, taikytus išrenkant tiekėją.

## **6 straipsnis. Pagalba dėl nacionalinių teisės aktų**

**6.1** Informaciją apie nacionalinius teisės aktus galima rasti internete šiais adresais:

<http://www.lrs.lt> (vieša)

<http://www.litlex.lt> (mokama registracija)

## **7 straipsnis. Perkančiosios organizacijos teisės ir pareigos**

**7.1** Perkančioji organizacija bendradarbiauja su tiekėju ir suteikia jam informaciją, reikalingą tinkamam sutarties įvykdymui. Per 7 dienas nuo sutarties įsigaliojimo dienos perkančioji organizacija, jei tai reikalinga, turi surengti įvadinį susirinkimą, kuriame aptariami organizaciniai sutarties vykdymo klausimai.

**7.2.** Jei reikia, per 10 dienų nuo sutarties pasirašymo perkančioji organizacija tiekėjui nemokamai pateikia specifikacijų ir kitų sutarties dokumentų kopijas.

**7.3.** Perkančioji organizacija įsipareigoja per atitinkamą laikotarpį, nustatytą atsižvelgiant į sutarties vykdymo terminus, gauti reikiamus dokumentus.

**7.4.** Perkančioji organizacija turi teisę duoti nurodymus ir pateikti papildomus dokumentus ar instrukcijas, jei tai būtina tinkamam sutarties įvykdymui ir/ar jos trūkumų pašalinimui.

**7.5.** Perkančioji organizacija privalo 20 straipsnyje nustatytomis sąlygomis laiku apmokėti tiekėjo pateiktas ir patvirtintas sąskaitas.

**7.6.** Perkančioji organizacija privalo priimti Šalių sutartu laiku pristatytas Prekes, jeigu jos atitinka šios Sutarties ir Prekėms taikomus kitus kokybės reikalavimus;

**7.7.** Perkančioji organizacija privalo priėmimo metu patikrinti perduodamas Prekes bei po patikrinimo pasirašyti Prekių gavimo dokumentus;

**7.8.** Perkančioji organizacija turi suteikti informaciją ir /ar dokumentus, būtinus Sutarčiai vykdyti;

**7.9.** Perkančioji organizacija privalo tinkamai vykdyti kitus įsipareigojimus, numatytus Sutartyje.

**7.10** Perkančioji organizacija turi šios Sutarties bei Lietuvos Respublikoje galiojančių teisės aktų numatytas teises.

## **8 straipsnis. Tiekėjo teisės ir pareigos**

**8.1.** Tiekėjas privalo nuosekliai vykdyti sutartį, pristatyti prekes į vietą bei atlikti kitus darbus, numatytus sutartyje ir techninėse specifikacijose, įskaitant prekių defektų šalinimą. Tiekėjas taip pat pasirūpina visa būtina įranga, darbų priežiūra ir darbo jėga, reikalinga sutarties vykdymui.

**8.2.** Tiekėjas privalo prisiimti Prekių žuvimo ar sugedimo riziką iki Prekių perdavimo - priėmimo akto pasirašymo momento, jeigu kitaip nenustatyta Sutarties specialiosiose sąlygose.

**8.3.** Kartu su Prekėmis pateikti Perkančiajai organizacijai visą būtiną dokumentaciją, įskaitant Prekių naudojimo ir priežiūros instrukcijas, bei konsultuoti Pirkėją kitais klausimais.

**8.4.**Tiekėjas turi vykdyti perkančiosios organizacijos teisėtus nurodymus, susijusius su sutarties vykdymu. Jei tiekėjas mano, kad perkančiosios organizacijos nurodymai viršija sutarties reikalavimus, jis apie tai praneša perkančiajai organizacijai per 5 dienas nuo tokio nurodymo gavimo dienos.

**8.5.**Tiekėjas laikosi visų Lietuvos Respublikoje galiojančių įstatymų ir kitų teisės aktų nuostatų ir užtikrina, kad jo darbuotojai, jų pavaldiniai ir vietoje samdomi darbuotojai jų laikytųsi. Tiekėjas garantuoja perkančiajai organizacijai nuostolių atlyginimą, jei tiekėjas, jo darbuotojai ar jų pavaldiniai nesilaikytų minėtųjų įstatymų ir kitų teisės aktų ir dėl to būtų pateikti kokie nors reikalavimai ar pradėti procesiniai veiksmai.

**8.6.**Sutarties vykdymo metu tiekėjo gauta informacija ir dokumentai yra konfidencialūs. Tiekėjas privalo užtikrinti iš Perkančiosios organizacijos Sutarties vykdymo metu gautos ir su Sutarties vykdymu susijusios informacijos konfidencialumą ir apsaugą. Sutarties vykdymo laikotarpio pabaigoje perkančiajai organizacijai paprašius raštu, grąžinti visus iš perkančiosios organizacijos gautus, sutarčiai vykdyti reikalingus dokumentus. Be išankstinio raštiško perkančiosios organizacijos leidimo tiekėjas neskelbia ir neatskleidžia jokių sutarties nuostatų, išskyrus atvejus, kai tai būtina vykdant sutartį. Jei tiekėjas ir perkančioji organizacija nesutaria, ar būtina skelbti ar atskleisti kokias nors sutarties nuostatas, galutinį sprendimą priima perkančioji organizacija.

**8.7.**Jei nėra būtina sutarčiai vykdyti, tiekėjas be išankstinio perkančiosios organizacijos sutikimo neturi teisės perkančiosios organizacijos pateiktų brėžinių, specifikacijų ir kitų dokumentų perduoti trečiajai šaliai.

**8.8.**Jei tiekėjas veikia jungtinės veiklos (partnerystės) pagrindu, partneriai visi kartu ir kiekvienas atskirai yra atsakingi už sutarties nuostatų vykdymą pagal Lietuvos Respublikos įstatymus ir kitus teisės aktus. Tiekėjas privalo paskirti vieną iš partnerių atstovauti santykiuose su perkančiąja organizacija. Jungtinės veiklos sutartimi nustatytų partnerių keitimas be išankstinio raštiško perkančiosios organizacijos sutikimo yra laikomas sutarties pažeidimu.

**8.9.**Tiekėjas informuoja perkančiąją organizaciją apie pristatomas prekes, kad perkančioji organizacija galėtų gauti reikiamus dokumentus.

**8.10.** Per 5 (penkis) darbo dienas nuo Perkančiosios organizacijos raštu pateikto prašymo gavimo dienos pateikti išsamią Prekių tiekimo ataskaitą, nurodant, kokios Prekės buvo pristatytos, bei pateikiant papildomą su Prekių teikimu susijusią informaciją;

**8.11.** Nenaudoti Perkančiosios organizacijos Prekių ženklų ar pavadinimo jokioje reklamoje, leidiniuose ar kt. be išankstinio raštiško Perkančiosios organizacijos sutikimo;

**8.12.** Atlyginti nuostolius Perkančiosios organizacijos dėl bet kokių reikalavimų, kylančių dėl autorių teisių, patentų, licencijų, brėžinių, modelių, Prekių pavadinimų ar Prekių ženklų naudojimo, išskyrus atvejus, kai toks pažeidimas atsiranda dėl Perkančiosios organizacijos kaltės;

**8.13.** Tiekėjas turi teisę gauti Prekių kainą su sąlyga, kad jis tinkamai vykdo šią Sutartį.

**8.14.** Tiekėjas turi kitas teises ir pareigas, numatytas Sutartyje ir Lietuvos Respublikos galiojančiuose teisės aktuose.

## **9 straipsnis. Sutarties įvykdymo užtikrinimas**

**9.1.** Tiekėjui nevykdant sutarties ar netinkamai ją vykdant, tiekėjas privalo sumokėti perkančiajai organizacijai 5 procentų dydžio baudą nuo pasiūlymo vertės.

## **10 straipsnis. Draudimas**

**10.1.** Tiekėjas savo sąskaita gali apdrausti prekes visai jų ir susijusių išlaidų, numatytų pagal sutartį, vertei. Tiekėjas yra vienintelis atsakingas asmuo tol, kol bus perkančiosios organizacijos įgalioto atstovo pasirašyta sąskaita-faktūra, pažyminti, kad sutartyje numatytos prekės buvo pristatytos į paskirties vietą(-as).

**10.2.**Tiekėjas yra vienintelis atsakingas asmuo, jei trečiosios šalys pateiktų reikalavimų dėl jų patirtos žalos turtui ar asmeniui, padarytos tiekėjo, jo subrangovų ir jų darbuotojų vykdant sutartį, ir garantuoja dėl tokių reikalavimų galimų nuostolių atlyginimą perkančiajai organizacijai.

## **11 straipsnis. Sutarties vykdymo programa**

**11.1.** Tiekėjas prekes pristato tik gavęs perkančiosios organizacijos nustatytos formos prekių užsakymą. Prekių pristatymo terminas negali būti ilgesnis už nurodytą sutarties 1.3 punkte.

**11.2.** Be perkančiosios organizacijos raštiško sutikimo negalimas joks sutarties vykdymo keitimas.

## **12 straipsnis. Prekių naudojimo ir priežiūros instrukcijos**

**12.1.** Jei tai numatyta Techninėse specifikacijose, tiekėjas kartu su prekėmis turi pateikti perkančiajai organizacijai naudojimo ir priežiūros instrukcijas, kuriose turi būti detalios aprašytos, kaip naudoti, prižiūrėti, reguliuoti ir taisyti bet kurias prekių dalis.

**12.2.** Techninėse specifikacijose turi būti nustatytas naudojimo ir priežiūros instrukcijų kopijų kiekis ir kalba. Kol šios instrukcijos nepateikiamos perkančiajai organizacijai, laikoma, kad pateiktos ne visos prekės.

## **13 straipsnis. Sutarties kaina**

**13.1.** Pateikdamas pasiūlymą tiekėjas patvirtina, kad jo pasiūlymai yra teisingi ir apimantys viską, ko reikia visiškam ir tinkamam sutarties įvykdymui, įskaitant visų su prekėmis susijusių kaštų įskaičiavimą ir įkainius ir pasiūlymo kainą

**13.2.** Tiekėjas ir kainas privalo įskaičiuoti visus su prekėmis susijusius kaštus, įskaitant:

- a) transportavimo išlaidas;
- b) pakavimo, pakrovimo, tranzito, iškrovimo, išpakavimo, tikrinimo, draudimo ir kitas su Prekių tiekimu susijusias išlaidas;
- c) visas su dokumentų, kurių reikalauja Perkančioji organizacija, rengimu ir pateikimu susijusias išlaidas;
- d) pristatytų Prekių surinkimo vietoje ir / arba paleidimo, ir / arba priežiūros išlaidas;
- e) aprūpinimo įrankiais, reikalingais pristatytų Prekių surinkimui ir / arba priežiūrai, išlaidas;
- f) naudojimo ir priežiūros instrukcijų, numatytų Techninėje specifikacijoje, pateikimo išlaidas;
- g) Prekių garantinės priežiūros išlaidas.

## **14 straipsnis. Mokesčiai ir muitai**

**14.1** Jokie šalyje gaminamų prekių gamybai taikomi vidaus fiskaliniai mokesčiai neatlyginami.

**14.2.** Jokie ir perkančiosios organizacijos šalį įvežamoms prekėms taikomi muito ir kiti importo mokesčiai neatlyginami.

## **15 straipsnis. Patentai ir licencijos**

**15.1** Jei sutartyje nenustatyta kitaip, tiekėjas garantuoja nuostolių atlyginimą perkančiajai organizacijai dėl bet kokių reikalavimų, kylančių dėl autorių teisių, patentų, licencijų, brėžinių, modelių, prekės pavadinimų ar prekės ženklų naudojimo, kaip numatyta sutartyje, išskyrus atvejus, kai toks pažeidimas atsiranda dėl perkančiosios organizacijos kaltės.

## **16 straipsnis. Sutarties vykdymas**

**16.1.** Sutarties vykdymo laikotarpis prasideda sutarties įsigaliojimo dieną ir galioja 36 mėnesius.

**16.2.** Per 7 dienas nuo sutarties įsigaliojimo dienos perkančioji organizacija, jei reikia, turi surengti įvadinį susirinkimą, kuriame aptariami organizaciniai sutarties vykdymo klausimai.

**16.3** Jei vienas tiekėjas tiekia daugiau nei vieną dalį prekių ir kiekvienai daliai yra nustatytas atskiras laikotarpis, šie laikotarpiai nesumuojami.

**16.4** Tiekėjas gali paprašyti pratęsti sutarties vykdymo laikotarpį, jei atsiranda priežastys, dėl kurių sutarties įvykdymas laiku tampa neįmanomas:

- a) dėl perkančiosios organizacijos nurodymų, keičiančių sutarties įvykdymo terminą;
- b) dėl ypatingų oro sąlygų perkančiosios organizacijos valstybėje, kurios gali pakenkti tinkamam prekių pristatymui;
- c) kai perkančioji organizacija nevykdo savo įsipareigojimų pagal sutartį;
- d) kai ne dėl tiekėjo kaltės sustabdytas prekių tiekimas ir (arba) įdiegimas;
- e) dėl nenugalimos jėgos (force majeure) aplinkybių;
- f) dėl kitų priežasčių, kurios atsirado ne dėl tiekėjo kaltės.

**16.5** Jei atsirado priežastys, dėl kurių sutarties įvykdymas laiku tampa neįmanomas, tiekėjas nedelsdamas kreipiasi į perkančiąją organizaciją, pateikdamas motyvuotą prašymą dėl sutarties vykdymo laikotarpio pratęsimo.

**16.6** Per 15 dienų raštišku pranešimu tiekėjui perkančioji organizacija pratęsia vykdymo laikotarpį arba informuoja tiekėją, kad laikotarpis nebus pratęstas.

## **17 straipsnis. Pristatymo terminų nesilaikymas**

**17.1** Jei tiekėjas dėl savo kaltės vėluoja pristatyti visas ar kai kurias prekes ar suteikti paslaugas iki sutartyje numatyto termino, perkančioji organizacija turi teisę be oficialaus išpėjimo ir nesumažindama kitų savo teisių gynimo priemonių, numatytų sutartyje, pradėti skaičiuoti delspinigius už kiekvieną vėluojamą dieną. Tiekėjo vėluojamų pristatyti prekių kaina mažinama 0,1 % nuo vėluojamų pristatyti prekių vertės už kiekvieną termino praleidimo dieną, neviršijant 10 % bendros sutarties kainos.

**17.2** Jei dėl vėlavimo pristatyti prekes neįmanoma tinkamai eksploatuoti kitų, jau pristatytų prekių, šio straipsnio 1 dalyje minėti delspinigiai skaičiuojami nuo bendros sutarties kainos.

**17.3** Jei tiekėjas nevykdo sutarties ar netinkamai ją vykdo, perkančioji organizacija gali, raštu išpėjusi tiekėją:

- a) reikalauti baudos sumokėjimo;
- b) nutraukti sutartį - šiuo atveju tiekėjui nepriklauso jokia kompensacija;
- c) sudaryti sutartį su trečiaja šalimi dėl nepristatytų prekių tiekimo. Tiekėjas už šią sutarties dalį atlyginimo negauna. Be to, jis privalo padengti dėl jo kaltės patirtus nuostolius ir papildomas išlaidas.

## **18 straipsnis. Sutarties vykdymo sustabdymas**

**18.1** Perkančioji organizacija, esant svarbioms aplinkybėms, turi teisę pareikalauti atidėti:

- a) prekių pristatymą į priėmimo vietą vykdymo programoje nurodytu laiku arba, jei toks laikas nenurodytas, laiku, kuriuo prekės turėtų būti pristatytos;
- b) į priėmimo vietą pristatytų prekių įdiegimą.

**18.2.** Visą sustabdymo laikotarpį tiekėjas saugo prekes, kurių pristatymas buvo atidėtas. Jei prekės pagal sutartį buvo pristatytos į priėmimo vietą, tačiau perkančioji organizacija sustabdė jų įdiegimą, perkančioji organizacija privalo imtis visų priemonių prekėms apsaugoti.

**18.3** Tiekėjui neatlyginamos jokios papildomos išlaidos, jei sustabdymas:

- a) iš anksto numatytas sutarties vykdymo programoje;
- b) būtinas dėl įprastinių oro sąlygų priėmimo vietoje;
- c) būtinas dėl kurios nors tiekėjo prievolės nevykdymo.

**18.4** Jei tiekimas stabdomas daugiau nei 90 dienų, ir tai daroma ne dėl tiekėjo kaltės, tiekėjas gali pranešimu perkančiajai organizacijai pareikalauti atnaujinti tiekimą per 30 dienų arba nutraukti sutartį.

**18.5.** Kai dėl esminių klaidų, pažeidimų ar dėl sukčiavimo sutartis tampa negaliojančia, perkančioji organizacija stabdo prekių pristatymą. Jei minėtos klaidos, pažeidimai ar sukčiavimai vyksta dėl tiekėjo kaltės, perkančioji organizacija, atsižvelgdama į klaidos, pažeidimo ar sukčiavimo mastą, gali nevykdyti savo mokestinių įsipareigojimų arba gali pareikalauti grąžinti jau sumokėtas sumas.

Sutarties vykdymas stabdomas, kad per tą laiką galima būtų patikrinti, ar iš tikrųjų buvo padarytos esminės klaidos, pažeidimai ar sukčiavimai. Jei įtarimai nepasitvirtina, sutartis vėl pradeda vydyti. Esminė klaida ar pažeidimas – tai bet koks sutarties ar kokio nors teisės akto pažeidimas, atsiradęs dėl veikimo ar neveikimo.

## **19 straipsnis. Prekių kokybė**

**19.1.** Tiekėjas garantuoja Prekių kokybę bei paslėptų trūkumų nebuvimą. Prekių kokybė privalo atitikti Techninėje specifikacijoje, Sutarties sąlygose pateiktus reikalavimus, taip pat perkamų Prekių pavyzdžius, modelius ar aprašymus, Prekių dydį / svorį bei daiktų kokybę nustatančių dokumentų reikalavimus.

**19.2.** Jei per Sutarties specialiosiose sąlygose nurodytą garantinį terminą po Prekių perdavimo Pirkėjui dienos išryškėja paslėptų Prekių trūkumų, kurie atsirado ne dėl to, kad Pirkėjas pažeidė Prekių naudojimo ir /ar daiktų saugojimo taisykles, Pirkėjas per 5 (penkias) darbo dienas turi pranešti apie tokius neatitikimus Tiekėjui, nuroydamas protingą terminą, per kurį Tiekėjas turi pašalinti defektą ar gedimą. Gavęs pranešimą Tiekėjas per pranešime nurodytą terminą privalo pakeisti Prekes tinkamos kokybės Prekėmis, pašalinti trūkumus ar gedimą. Jeigu per pranešime nurodytą terminą Tiekėjas nepašalina trūkumų ar gedimo, Tiekėjas turi atlyginti Perkančiosios organizacijos turėtas išlaidas dėl trūkumų šalinimo.

**19.3.** Garantinių įsipareigojimų terminas yra dveji metai, jeigu Sutarties specialiosiose sąlygose nenumatyta kitaip. Garantinis terminas visoms pakeistoms ar sutaisytoms Prekėms ar jų dalims vėl įsigalioja nuo tinkamai pakeistų ar sutaisytų Prekių ar jų dalių perdavimo Perkančiajai organizacijai dienos.

## **20 straipsnis. Mokėjimai**

**20.1** Mokėjimai atliekami valiuta, nustatyta sutartyje.

**20.2.** Perkančioji organizacija visas mokėtinas lėšas moka pavedimu į tiekėjo finansinių rekvizitų formoje nurodytą banko sąskaitą. Ši forma, pridama prie pateikiamos sąskaitos, turi būti naudojama ir informavimui apie banko sąskaitos pasikeitimus.

**20.3.** Mokėjimai atliekami pagal tiekėjo pateiktas ir perkančiosios organizacijos įgaliotų atstovų parašu patvirtintas sąskaitas-faktūras.

**20.4.** Visas sąskaitas-faktūras, prieš jas apmokant, tvirtina perkančioji organizacija.

**20.5.** Mokėtinos lėšos pervedamos į tiekėjo nurodytą sąskaitą ne vėliau kaip per 60 (šešiasdešimt) kalendorinių dienų nuo dienos, kai mokėtojas gavo visus tinkamus dokumentus. Sumokėjimo diena – tai diena, kai lėšos pervedamos iš perkančiosios organizacijos sąskaitos.

**20.6.** Atsiskaitymo terminai gali būti koreguojami, priklausomai nuo perkančiosios organizacijos gaunamo finansavimo.

**20.7.** Sąskaitos-faktūros ir kartu su jomis pateikiami dokumentai turi būti pateikiami su pristatomomis prekėmis ir tinkama forma. Jei tiekėjas nepateikia šių dokumentų laiku arba pateikia juos netinkama forma, perkančioji organizacija turi teisę pratęsti mokėjimo laikotarpį, nurodytą šio straipsnio 5 dalyje.

**20.8.** Jei ne dėl tiekėjo kaltės vėluojama sumokėti daugiau nei 90 dienų nuo šio straipsnio 5 dalyje nustatyto termino pasibaigimo, tiekėjas turi teisę nutraukti sutartį, 28 str. nustatyta tvarka.

**20.9.** Mokėjimo trečiosioms šalims pavedimus galima vykdyti tik jei sutartis buvo perleista pagal 4 straipsnį.

**20.10.** Po mokėjimo termino pabaigos, nustatytos sutartyje, jokie mokėjimai neatliekami.

## **21 straipsnis. Prekių pristatymas**

**21.1** Tiekėjas pristato prekes pagal tarptautinių prekybos rūmų taisykles „Incoterms“. Pristatymo sąlygos – DDP (pristatyta, muitas sumokėtas). Pristatymo laikotarpis pradeda skaičiuoti nuo dienos, kai tiekėjas gauna iš perkančiosios organizacijos nustatytos formos prekių užsakymą. Iki prekių priėmimo visa atsakomybė dėl prekių atsitiktinio žuvimo ar sugadinimo tenka tiekėjui. Pristatymo vietos adresas ir pristatymo terminai nustatyti sutarties projekto 1 straipsnyje.

**21.2** Tiekėjas pasirūpina, kad prekės būtų pristatytos į priėmimo vietą, suderinęs su perkančiaja

organizacija, kad perkančioji organizacija galėtų įforminti prekių priėmimą. Daroma prielaida, kad apskaičiuodamas pristatymo laiką tiekėjas įvertino visas galimas kliūtis, todėl nebus pateisinami jokie vėlavimai, atsiradę kitais nei 16 straipsnyje numatytais pagrindais.

**21.3** Pristatydamas prekes, tiekėjas privalo užtikrinti, kad prekės atitinka sutarties ir techninių specifikacijų reikalavimus.

**21.4** Tiekėjas pasirūpina, kad prekės būtų supakuotos taip, kad jas gabenant į sutartyje nurodytą vietą jos nebūtų apgadintos ir nepablogėtų jų kokybė. Planuojant pakuotės dydį ir svorį turi būti atsižvelgta, kai reikia, į atstumą iki paskirties vietos ir į tai, kad perkrovimo vietose gali nebūti tinkamos perkrovimo įrangos.

**21.5** Po prekių pristatymo ir sąskaitos-faktūros pasirašymo pakuotė tampa perkančiosios organizacijos nuosavybe.

**21.6** Kol perkančioji organizacija nepateikia tiekėjui nustatytos formos prekių užsakymo, prekės negabenamos ir nepristatomos į priėmimo vietą. Tiekėjas atsako už visų prekių bei tiekėjo įrangos, reikalingos sutarčiai vykdyti, pristatymą į priėmimo vietą.

## **22 straipsnis. Patikrinimai**

**22.1** Perkančioji organizacija turi teisę apžiūrėti, patikrinti, išmatuoti ir išbandyti prekes, jų dalis ir darbo kokybę, taip pat tikrinti bet kokių sutartyje numatytų prekių paruošimą ir gamybą, kad galėtų įsitikinti, jog visos medžiagos, jų dalys ir darbo kokybė yra reikiamos kokybės ir apimties. Visi minėtieji tikrinimai atliekami ruošimo ar gamybos vietoje ar priėmimo vietoje.

**22.2** Prekės nebus priimamos, kol nebus atlikti reikiami patikrinimai ir bandymai, kurie atliekami tiekėjo sąskaita. Patikrinimai ir bandymai gali būti atlikti iki išsiuntimo, pristačius į pristatymo vietą ir (arba) į galutinę paskirties vietą.

**22.3** Perkančioji organizacija iki prekių priėmimo-perdavimo akto pasirašymo turi teisę reikalauti:

- a) iki nurodyto termino iš priėmimo vietos išgabenti prekes, kurios neatitinka sutarties reikalavimų;
- b) pakeisti sutarties reikalavimų neatitinkančias prekes tinkamomis prekėmis ir/ar įdiegti jas pagal sutarties reikalavimus;
- c) tiekėjo sąskaita ištaisyti nurodytus defektus.

**22.4** Šio straipsnio nuostatos neatima perkančiosios organizacijos reikalavimo teisės pagal 17 straipsnį, jos taip pat neatleidžia tiekėjo nuo garantinių ar kitų įsipareigojimų pagal sutartį.

## **23 straipsnis. Prekių priėmimas**

**23.1** Perkančioji organizacija pasirašo sąskaitą-faktūrą, jei prekės atitinka sutarties reikalavimus, yra tinkamai pristatytos ir įvykdyti kiti sutartiniai įsipareigojimai.

**23.2** Jei dėl ypatingų aplinkybių per nustatytą laikotarpį prekių priimti neįmanoma, perkančioji organizacija, suderinusi su tiekėju, surašo tai patvirtinantį aktą.

**23.3** Jei sutarties vykdymo programoje numatytas prekių pristatymas etapais, perkančioji organizacija pasirašo prekių sąskaitą-faktūrą po kiekvieno prekių pristatymo etapo.

**23.4** Po prekių priėmimo tiekėjas išmontuoja ir išveža laikinąsias konstrukcijas ar kitas priemones, kurių reikėjo tinkamam sutarties įvykdymui, taip pat medžiagas, kurių nebereikia sutarties vykdymui.

## **24 straipsnis. Garantiniai įsipareigojimai**

**24.1** Jei sutartyje nenumatyta kitaip, tiekėjas privalo garantuoti, kad pristatytos prekės yra naujos, nenaudotos. Tiekėjas taip pat garantuoja, kad visos pristatytos prekės yra be defektų, sąlygotų projekto, darbo, medžiagų ar pristatymo kokybės, išskyrus atvejį, kai konkretus projektas ar medžiagos yra privalomos pagal specifikacijas arba kai defektus sąlygojo koks nors veiksmas ar neveikimas, naudojant prekes perkančiosios organizacijos šalies sąlygomis. Ši garantija galioja tiek, kiek numatyta sutartyje.

**24.2** Tiekėjas privalo pašalinti visus garantinio laikotarpio metu pastebėtus defektus, kurie: atsirado dėl to, kad buvo naudojamos medžiagos su defektais, dėl prastos tiekėjo darbo kokybės, blogo

projekto ar reikalavimų neatitinkančių pristatymo sąlygų;

- a) atsirado dėl kokių nors tiekėjo veikslių ar neveikimo garantinio laikotarpio metu;
- b) buvo pastebėti perkančiajai organizacijai tikrinant ar eksploatuojant prekes.

**24.3** Tiekėjas privalo kuo greičiau pašalinti defektus savo sąskaita. Garantinis laikotarpis visoms pakeistoms ar sutaisytoms dalims vėl įsigalioja nuo dienos, kai buvo atliktas perkančiajai organizacijai priimtinas pakeitimas. Jei sutartyje numatytas dalinis prekių priėmimas, garantinis laikotarpis pratęsiamas tik toms prekėms, kurios buvo keičiamos ar taisomos.

**24.4** Jei defektai išaiškėja garantinio laikotarpio metu, perkančioji organizacija raštu išpėja apie tai tiekėją. Jei tiekėjas nepašalina defekto ar gedimo per išpėjime nurodytą laikotarpį, perkančioji organizacija turi teisę pati pašalinti defektą arba pasamdyti kitus asmenis, kad atliktų šį darbą tiekėjo atsakomybe ir jo sąskaita. Tokiu atveju perkančiosios organizacijos patirtos išlaidos išskaičiuojamos iš tiekėjui mokėtinų sumų arba iš tiekėjo garantijų, arba galimi abu variantai.

**24.5** Ypatingos skubos atvejais, kai su tiekėju negalima iš karto susisiekti arba kai susiekti pavyksta, bet tiekėjas negali imtis nurodytų priemonių, perkančioji organizacija gali atlikti darbus tiekėjo sąskaita. Perkančioji organizacija kuo greičiau informuoja tiekėją apie atliktus darbus.

**24.6** Garantinio laikotarpio išsipareigojimai turi būti numatyti techninėse specifikacijose. Jei garantinio laikotarpio trukmė nurodyta, o prekei pagal jos savybes turi būti taikoma garantija, tuomet ji yra 365 dienos. Garantinis laikotarpis pradedamas skaičiuoti nuo sąskaitos-faktūros pasirašymo dienos, o jei buvo sustabdytas, atnaujinamas pagal šio straipsnio 3 dalies nuostatas.

## **25 straipsnis. Sutarties pažeidimas**

**25.1** Jei kuri nors sutarties šalis nevykdo kokių nors savo išsipareigojimų pagal sutartį, ji pažeidžia sutartį.

**25.2** Vienai sutarties šaliai pažeidus sutartį, kita šalis (nukentėjusioji) turi teisę :

- a) reikalauti kitos šalies vykdyti sutartinius išsipareigojimus,
- b) reikalauti atlyginti nuostolius,
- c) reikalauti sumokėti sutartyje nustatytus delspinigius,
- d) reikalauti sumokėti baudą, nustatytą šio straipsnio 3 dalyje ir/ar
- e) pasinaudoti Sutarties įvykdymo užtikrinimu;
- f) nutraukti sutartį;
- g) taikyti kitus Lietuvos Respublikos teisės aktų nustatytus teisių gynimo būdus.

**25.3** Jei nustatoma, kad tiekėjas iš esmės nevykdė savo sutartinių išsipareigojimų, jam skiriama 5% visos sutarties kainos dydžio bauda.

## **26 straipsnis. Sutarties nutraukimas perkančiosios organizacijos iniciatyva**

**26.1** Perkančioji organizacija, išpėjusi tiekėją prieš 14 dienų, gali nutraukti sutartį šiais atvejais:

- a) kai tiekėjas nevykdo savo išsipareigojimų pagal sutartį;
- b) kai tiekėjas per pagrįstai nustatytą laikotarpį neįvykdo perkančiosios organizacijos nurodymo ištaisyti netinkamai įvykdytus arba neįvykdytus sutartinius išsipareigojimus;
- c) kai tiekėjas perleidžia sutartį be perkančiosios organizacijos leidimo;
- d) kai tiekėjas bankrutuoja arba yra likviduojamas, sustabdo ūkinę veiklą arba įstatymuose ir kituose teisės aktuose numatyta tvarka susidaro analogiška situacija;
- e) kai tiekėjas galutiniu kompetentingos institucijos arba teismo sprendimu pripažintas kaltu dėl profesinės etikos pažeidimo;
- f) kai tiekėjas galutiniu teismo sprendimu pripažintas kaltu dėl sukčiavimo, korupcijos, ar kitų panašaus pobūdžio veikų padarymo;
- g) kai tiekėjas, dalyvavęs kitame iš nacionalinio ar Europos Sąjungos lėšų finansuojamame pirkimo konkurse ar subsidijų gavimo konkurse, padarė rimtą sutarties pažeidimą dėl sutartinių prievolių nevykdymo;

- h) kai keičiasi tiekėjo organizacinė struktūra – juridinis statusas, pobūdis ar valdymo struktūra ir tai gali turėti įtakos tinkamam sutarties įvykdymui, išskyrus atvejus, kai dėl šių pasikeitimų keičiama sutartis;
- i) dėl kitokio pobūdžio neveiksnumo, trukdančio vykdyti sutartį;
- j) kai tiekėjas nepateikia reikiamos garantijos arba nepasirūpina reikiamu draudimu, arba jei asmuo, anksčiau suteikęs garantiją arba apdraudęs tiekėją kaip to reikalauja sutartis, negali įvykdyti savo įsipareigojimų;
- k) jeigu perkančioji organizacija netenka funkcijų, kuriomas atlikti buvo sudaryta ši pirkimo sutartis.

**26.2** Prieš nutraukdama sutartį dėl reikiamos garantijos nepateikimo, perkančioji organizacija išsiunčia registruotą laišką su jo gavimo patvirtinimu, kuriame nustato naują terminą garantijos pateikimui, ne trumpesnį kaip 15 dienų nuo laiško pristatymo dienos.

**26.3** Nutraukiant sutartį, perkančioji organizacija, dalyvaujant tiekėjui ar jo atstovams, ar sukvietusi juos į susirinkimą, inventorizuoja pristatytas prekes, atliktus darbus ir pristatytas, bet nepanaudotas medžiagas ir parengia jų aprašą. Taip pat parengiama ataskaita apie sutarties nutraukimo dieną esančią tiekėjo skolą perkančiajai organizacijai ir perkančiosios organizacijos skolą tiekėjui.

**26.4** Jei sutartis nutraukiama perkančiosios organizacijos iniciatyva, nuostoliai ar išlaidos išieškomi išskaičiuojant juos iš tiekėjui mokėtinų sumų arba pagal tiekėjo pateiktą garantiją.

## **27 straipsnis. Sutarties nutraukimas tiekėjo iniciatyva**

- 27.1** Tiekėjas, prieš 14 dienų įspėjęs perkančiąją organizaciją, gali nutraukti sutartį, jei:
- perkančioji organizacija nevykdo savo sutartinių įsipareigojimų;
  - perkančioji organizacija stabdo prekių ar jų dalies pristatymą daugiau kaip 180 dienų dėl sutartyje nenurodytų ir ne dėl tiekėjo kaltės atsiradusių priežasčių.

## **28 straipsnis. Nenugalima jėga**

**28.1** Nei viena sutarties šalis nėra laikoma pažeidusia sutartį arba nevykdančia savo įsipareigojimų pagal ją, jei įsipareigojimus vykdyti jai trukdo nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybės, atsiradusios po konkurso nugalėtojo paskelbimo ar po sutarties įsigaliojimo dienos.

**28.2** Šiame straipsnyje sąvoka nenugalima jėga (*force majeure*) reiškia:

- a) karas (paskelbtas ar nepaskelbtas), pilietinis karas, maištai ir revoliucijos, piratavimas, sabotazas;
- b) stichinės nelaimės: smarkios audros, ciklonai, žemės drebėjimai, jūrų ar upių potvyniai, žaibai;
- c) sprogimai, gaisrai, mašinų, gamybinių pastatų ir kurių nors (arba visų) vidaus komunikacijų sunaikinimas;
- d) boikotai, streikai, lokautai, nespirtus darbas kaip streiko forma, gamybinių ar administracinių pastatų užėmimas bei darbo sustabdymas šalies, prašančios atleisti nuo įsipareigojimų, įmonėje;
- e) teisėti ar neteisėti valstybės valdymo institucijų veiksmai;
- f) kitos nenugalimos jėgos.

**28.3** Jei kuri nors sutarties šalis mano, kad atsirado nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybės, dėl kurių ji negali vykdyti savo įsipareigojimų, ji nedelsdama informuoja apie tai kitą šalį, pranešdama apie aplinkybių pobūdį, galimą trukmę ir tikėtiną poveikį. Jei perkančioji organizacija raštu nenurodo kitaip, tiekėjas toliau vykdo savo įsipareigojimus pagal sutartį tiek, kiek įmanoma, ir ieško alternatyvių būdų savo įsipareigojimams, kurių vykdyti nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybės netrukdo, vykdyti.

**28.4** Tiekėjas nenaudoja alternatyvių būdų, dėl kurių gali atsirasti papildomų išlaidų, jei perkančioji organizacija nenurodo jam to daryti.

**28.5** Jei, vykdydamas perkančiosios organizacijos nurodymus arba naudodamas alternatyvius būdus pagal šio straipsnio 4 dalį, tiekėjas patiria papildomų išlaidų, jas turi atlyginti perkančioji organizacija.

**28.6** Jei nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybės trunka ilgiau kaip 180 dienų, tuomet, nepaisant

sutarties įvykdymo termino pratęsimo, kuris dėl minėtųjų aplinkybių gali būti tiekėjui suteiktas, bet kuri sutarties šalis turi teisę nutraukti sutartį įspėdama apie tai kitą šalį prieš 30 dienų. Jei pasibaigus šiam 30 dienų laikotarpiui nenugalimos jėgos (*force majeure*) aplinkybės vis dar yra, sutartis nutraukiama ir pagal sutarties sąlygas šalis atleidžiamas nuo tolesnio sutarties vykdymo.

## **29 straipsnis. Mirtis**

**29.1** Jei tiekėjas yra fizinis asmuo, tiekėjo mirties atveju sutartis automatiškai nutraukiama. Tačiau jei tiekėjo įpėdiniai ar paveldėtojai norėtų tęsti sutartį, perkančioji organizacija privalo išnagrinėti jų pasiūlymus. Apie savo sprendimą perkančioji organizacija suinteresuotiems asmenims praneša per 30 dienų nuo pasiūlymo gavimo.

**29.2** Jei tiekėjas yra keli fiziniai asmenys, vieno iš jų mirties atveju perkančioji organizacija priima sprendimą, ar sutartį nutraukti ar leisti ją toliau vykdyti likusiems asmenims ir mirusiojo asmens įpėdiniams ar paveldėtojams.

**29.3** Šio straipsnio 1 ir 2 dalyse numatytais atvejais asmenys, norintys tęsti sutarties vykdymą praneša apie tai perkančiajai organizacijai per 15 dienų nuo mirties dienos.

**29.4** Tokie asmenys yra visi kartu ir kiekvienas atskirai atsakingi už tinkamą sutarties vykdymą tiek pat kiek ankstesnis tiekėjas. Tęsimai sutarčiai taikomos 9 straipsnyje išdėstytos sutarties vykdymo garantijos pateikimo taisyklės.

## **30 straipsnis. Ginčų sprendimas**

**30.1** Ginčai tarp sutarties šalių gali būti sprendžiami derybomis arba teisme.

**30.2** Sutarties šalys visus ginčus stengiasi išspręsti derybomis. Kilus ginčui sutarties šalys raštu išdėsto savo nuomonę kitai šaliai ir pasiūlo ginčo sprendimą. Gavusi pasiūlymą ginčą spręsti derybomis, šalis privalo į jį atsakyti per 30 dienų. Ginčas turi būti išspręstas per ne ilgesnį nei 60 dienų terminą nuo derybų pradžios. Jei ginčo išspręsti derybomis nepavyksta arba jei kuri nors šalis laiku neatsako į pasiūlymą ginčą spręsti derybomis, kita šalis turi teisę, įspėdama apie tai kitą šalį, pereiti prie kito ginčų sprendimo procedūros etapo.

**30.3** Visi ginčai, kylantys dėl šios sutarties ar su ja susiję, nepavykus jų išspręsti kitais būdais, numatytais šio straipsnio 2 dalyje, bet kurios iš Šalių iniciatyva gali būti perduoti spręsti teismui, taikant Lietuvos Respublikos teisę.

## **31 straipsnis. Etika**

**31.1** Tiekėjas ir jo darbuotojai ar bet kuri su tiekėju susijusi įmonė be išankstinio raštiško perkančiosios organizacijos sutikimo negali teikti šiam projektui kitų paslaugų, atlikti darbų ar tiekti įrangos, netgi pagal pagalbines sutartis ar sutartis su trečiaisiais asmenimis. Šis draudimas taikomas ir kitoms programoms ar projektams, kurie dėl sutarties pobūdžio gali tiekėjui sukelti interesų konfliktą.

**31.2** Teikdamas kandidatūrą ar pasiūlymą, kandidatas arba konkurso dalyvis pareiškia, kad nėra susijęs su jokių galimų interesų konfliktu ir kad nėra konkrečiai susijęs su jokių kitu konkurso dalyviu ar projekte dalyvaujančiomis šalimis. Jei tokios aplinkybės atsirastų sutarties vykdymo metu, tiekėjas turi nedelsdamas apie tai informuoti perkančiąją organizaciją.

**31.3** Tiekėjas ir jo darbuotojai per visą sutarties vykdymo laikotarpį privalo išlaikyti profesinį konfidencialumą.

**31.4** Perkančioji organizacija turi teisę laikinai sustabdyti ar anuluoti finansavimą, jei bet kuriame sutarties vykdymo etape nustatomi korupcijos atvejai. Šiame kontekste „korupcija“ reiškia kyšio, dovanos, piniginės dovanos ar komisinių siūlymą asmeniui kaip paskatą ar atlyginimą už kokį nors veiksma ar neveikimą, susijusį su sutarties įgyvendinimu.

**31.5** Paaiškėjus, kad sutarties vykdymas sąlygoja kokias nors neįprastas komercines išlaidas, visi pasiūlymai atmetami arba sutartys nutraukiamos.

**31.6** Minėtosios nenumatytos komercinės išlaidos yra komisiniai, nepaminėti pagrindinėje sutartyje ar gaunami pagal kitą sutartį, susijusią su pagrindine sutartimi ir sudaryta pagal visus reikalavimus, komisiniai, sumokėti ne už kurias nors faktiškai suteiktas paslaugas, komisiniai, pervesti į lengvatinių mokesčių zonas, komisiniai, sumokėti neaiškiam gavėjui, ir komisiniai, sumokėti bendrovei, kuri akivaizdžiai yra fiktyvi bendrovė.

**31.7** Tiekėjas įsipareigoja, perkančiajai organizacijai pareikalavus, pateikti patvirtinamuosius dokumentus, susijusius su sutarties vykdymo sąlygomis. Perkančioji organizacija gali tikrinti bet kokius su sutartimi susijusius dokumentus ar atlikti patikrinimus vietoje, kurie, jos manymu, yra būtini, siekiant rasti įkalčių dėl įtariamų nenumatytų komercinių išlaidų.

### **32 straipsnis. Patikrinimai ir auditas**

**32.1** Visi sąnaudas ir pajamas pagal šią sutartį patvirtinantys dokumentai turi būti saugomi 10 metų nuo galutinio mokėjimo pagal sutartį.

**32.2** Tiekėjas privalo suteikti sąlygas perkančiajai organizacijai bei kitoms kompetentingoms institucijoms, kurioms ši teisė yra suteikta įstatymais ar kitais teisės aktais, tikrinti sutarties įgyvendinimą ir, jei reikės, atlikti išsamų auditą tikrinant apskaitos dokumentus ir bet kokius kitus su pirkimo finansavimu susijusius dokumentus. Ši teisė tikrinti galioja 7 metus nuo sutarties įvykdymo.

**32.3** Šiuo tikslu tiekėjas įsipareigoja sudaryti sąlygas kompetentingų institucijų darbuotojams atvykti į sutarties vykdymo vietas, o taip pat priėti prie informacinių sistemų, duomenų bazių ir susipažinti su dokumentais, susijusiais su techniniu ir finansiniu pirkimo valdymu, ir stengtis kuo labiau jiems padėti.

### **33 straipsnis. Šalių pareiškimai ir garantijos**

**33.1.** Kiekviena iš Šalių pareiškia ir garantuoja kitai Šaliai, kad:

**33.1.1.** Šalis yra tinkamai įsteigta ir teisėtai veikia pagal Lietuvos Respublikos įstatymus;

**33.1.2.** Šalis atliko visus teisinius veiksmus, būtinus, kad Sutartis būtų tinkamai sudaryta ir galiotų, ir turi visus teisės aktais numatytus leidimus, licencijas, darbuotojus, reikalingus Prekėms tiekti;

**33.1.3.** sudarydama Sutartį, Šalis neviršija savo kompetencijos ir nepažeidžia ją saistančių įstatymų, kitų privalomų teisės aktų, taisyklių, statutų, teismo sprendimų, įstatų, nuostatų, potvarkių, įsipareigojimų ir susitarimų;

**33.1.4.** ši Sutartis yra Šaliai galiojantis, teisinis ir ją saistantis įsipareigojimas, kurio vykdymo galima pareikalauti pagal Sutarties sąlygas.

### **34 straipsnis. Šalių atsakomybė**

**34.1.** Šalių atsakomybė yra nustatoma pagal galiojančius Lietuvos Respublikos teisės aktus ir šią Sutartį. Šalys įsipareigoja tinkamai vykdyti savo įsipareigojimus, prisiimtus šia Sutartimi, ir susilaikyti nuo bet kokių veiksmų, kuriais galėtų padaryti žalos viena kitai ar apsunkintų kitos Šalies prisiimtų įsipareigojimų įvykdymą.

**34.2.** Delspinigių dydis ir jų mokėjimo sąlygos nustatytos Sutarties specialiosiose sąlygose.

**34.3.** Delspinigių sumokėjimas neatleidžia Šalių nuo pareigos vykdyti šioje Sutartyje prisiimtus įsipareigojimus.

### **35 straipsnis. Konfidencialumo įsipareigojimai**

**35.1.** Šalys sutinka laikyti šios Sutarties sąlygas, visą dokumentaciją ir informaciją, kurią Sutarties Šalys gauna viena iš kitos vykdant Sutartį, konfidencialia ir be išankstinio kitos Šalies rašytinio sutikimo neplatinti trečiosioms šalims apie ją jokios informacijos, išskyrus atvejus, kai to reikalaujama Lietuvos Respublikos įstatymų nustatyta tvarka. Šio įsipareigojimo pažeidimu nebus laikomas viešas informacijos apie perkančiąją organizaciją atskleidimas, jei perkančioji organizacija pažeidžia mokėjimo terminus ir informacijos apie Tiekėją atskleidimas, jei Tiekėjas pažeidžia Prekių tiekimo terminus.

Herbas arba prekių ženklas

(Tiekėjo pavadinimas)

(Juridinio asmens teisinė forma, buveinė, kontaktinė informacija, registro, kuriame kaupiami ir saugomi duomenys apie tiekėją, pavadinimas, juridinio asmens kodas, pridėtinės vertės mokesčio mokėtojo kodas, jei juridinis asmuo yra pridėtinės vertės mokesčio mokėtojas)

(Adresatas (perkančioji organizacija))

**PASIŪLYMAS**  
**DĖL /pirkimo pavadinimas/**

\_\_\_\_\_ Nr. \_\_\_\_\_

(Data)

\_\_\_\_\_ (Sudarymo vieta)

Tiekėjo pavadinimas / <i>Jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visi dalyvių pavadinimai/</i>	
Tiekėjo adresas / <i>Jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visi dalyvių adresai/</i>	
Už pasiūlymą atsakingo asmens vardas, pavardė	
Telefono numeris	
Fakso numeris	
El. pašto adresas	

Šiuo pasiūlymu pažymime, kad sutinkame su visomis pirkimo sąlygomis, nustatytomis:

1) atviro konkurso skelbime, paskelbtame Viešųjų pirkimų įstatymo nustatyta tvarka 2011 m. gegužės 20 d. „Valstybės žinių“ priede „Informaciniai pranešimai“ Nr. 40, Centrinėje viešųjų pirkimų informacinėje sistemoje ir [www.nmvrvi.lt](http://www.nmvrvi.lt) ;

2) kituose pirkimo dokumentuose (jų paaiškinimuose, papildymuose).

Mes siūlome *šias prekes:*

*/Jei pirkimas skirstomas į dalis, perkančioji organizacija pateikia lenteles dėl kiekvienos pirkimo dalies atskirai./*

Eil. Nr.	Prekių pavadinimas	Kiekis	Mato vnt.	Vieneto kaina, Lt (be PVM)	Vieneto kaina, Lt (su PVM 21%)	Kaina be PVM, Lt	Kaina su PVM 21%, Lt
1	2	3	4	5	6	7	8
1.1.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys galvijų bruceliozės antikūnų nustatymui kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės	150	rinkinys				

	analizės (IFA) metodu pavieniams ir jungtiniams mėginiams						
1.2.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys avių ir ožkų bruceliozės antikūnų nustatymui kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams mėginiams	5	rinkinys				
1.3.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys galvijų bruceliozės antikūnų nustatymui piene imunofermentinės analizės (IFA) metodu	70	rinkinys				
1.4.	Rose Bengal antigenas, naudojamas atlikti bruceliozės serologinę diagnostiką (Brucella abortus, B. melitensis, B.suis ) agliutinacijos metodu	200	flakonas				
1.5.	Teigiamas bruceliozės serumas, skirtas bruceliozės serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo	100	flakonas				
1.6.	Neigiamas bruceliozės serumas, skirtas bruceliozės serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo	100	flakonas				
1.7.	Brucella abortus antigenas serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo lėtinės agliutinacijos (LA) metodu	30	flakonas				
1.8.	Brucella abortus antigenas serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo komplekto sujungimo (KS) metodu	15	flakonas				
1.9.	Veronalinis buferis serologinei diagnostikai, koncentruotas	150	flakonas				
1.10.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys galvijų leukozės antikūnų nustatymui kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams ir jungtiniams mėginiams	100	rinkinys				
1.11.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų gP51 prieš leukozės virusą nustatymui kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams ir jungtiniams mėginiams.	20	rinkinys				
1.12.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys galvijų leukozės antikūnų nustatymui piene imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams ir jungtiniams mėginiams	70	rinkinys				
1.13.	Patvirtinantis diagnostinis rinkinys galvijų leukozės antikūnų nustatymui piene imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams ir jungtiniams mėginiams	30	rinkinys				
1.14.	Diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų nustatymui prieš galvijų leukozės virusą imunodifuzijos agarų gelyje (IDAG) metodu	30	rinkinys				

1.15.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys galvijų infekcinio rinotracheito/vulvovaginito gE antikūnų (IBR gE) nustatymui serume, plazmoje ir pieno mėginiuose imunofermentinės analizės (IFA) metodu	5	rinkinys				
1.16.	Patvirtinantis diagnostinis rinkinys specifinių Chlamydia abortus antikūnų nustatymui galvijų, avių ir ožkų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams mėginiams	10	rinkinys				
1.17.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų prieš mėlyno liežuvio viruso VP7 baltymą nustatymui kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams mėginiams	120	rinkinys				
1.18.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų prieš mėlyno liežuvio viruso VP7 baltymą nustatymui piene imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams ir jungtiniais mėginiams	10	rinkinys				
1.19.	Teigiamas mėlynojo liežuvio serumas, skirtas serologinei diagnostikai iš gyvūnų pieno.	20	flakonas				
1.20.	Diagnostinis rinkinys Chlamydia psittaci serologinei diagnostikai komplemento sujungimo mikro metodu	10	rinkinys				
1.21.	Diagnostinis rinkinys toksoplazmozės serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo komplemento sujungimo (KS) metodu.	10	rinkinys				
1.22.	Komplementas	30	flakonas				
1.23.	Hemolizinas	20	flakonas				

### Siūlymo dalis 2. Užkrečiamųjų ligų tyrimams naudojami reagentai ir diagnostiniai rinkiniai

Eil. Nr.	Prekių pavadinimas	Kiekis	Mato vnt.	Vieneto kaina, Lt (be PVM)	Vieneto kaina, Lt (su PVM 21%)	Kaina, Lt (be PVM)	kaina, Lt (su PVM 21%)
1	2	3	4	5	6	7	8
2.1.	Diagnostinis rinkinys antikūnų prieš arklių infekcinės anemijos virusą nustatymui kraujo serume imunodifuzijos agarų gelyje (IDAG) metodu	40	rinkinys				
2.2.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš arklių infekcinės anemijos virusą nustatymui arklių kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu	15	rinkinys				
2.3.	Arklių įnosių antigenas	30	flakonas				
2.4.	Arklių įnosių teigiamas kontrolinis serumas	20	flakonas				
2.5.	Arklių kergimo ligos (Trypanosoma equiperdum) antigenas	5	flakonas				
2.6.	Arklių kergimo ligos (Trypanosoma equiperdum) teigiamas serumas	5	flakonas				

2.7.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys kiaulių Aujeskiio ligos antikūnų nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu	30	rinkinys				
2.8.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš <i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> nustatymui kiaulių kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu	10	rinkinys				
2.9.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš Vezikulinės ligos virusą nustatymui kiaulių kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu	15	rinkinys				
2.10.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš kiaulių gripo virusą H3N2 nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu	2	rinkinys				
2.11.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš kiaulių gripo virusą H1N1 nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu	7	rinkinys				
2.12.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš <i>Salmonella</i> sp. nustatymui kiaulių kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu	5	rinkinys				
2.13.	Diagnostinis rinkinys klasikinio kiaulių maro antikūnų nustatymui kiaulių kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams mėginiams	20	rinkinys				
2.14.	Diagnostinis rinkinys antikūnų prieš kiaulių kvėpavimo reprodukcinio sindromo virusą (KRKS X3) nustatymui kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu	20	rinkinys				
2.15.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš paukščių gamboro ligos virusą nustatymui vištų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu	5	rinkinys				
2.16.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš <i>Mycoplasma gallisepticum</i> nustatymui vištų ir kalakutų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu	5	rinkinys				
2.17.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš <i>Mycoplasma synoviae</i> nustatymui vištų ir kalakutų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu	5	rinkinys				
2.18.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš paukščių infekcinio bronchito virusą (IBV) nustatymui vištų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu	10	rinkinys				
2.19.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš Niukaslio ligos virusą nustatymui vištų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu	10	rinkinys				

2.20.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš Niukaslio ligos virusą nustatymui kalakutų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu	5	rinkinys				
2.21.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš paukščių gripo virusą nustatymui vištų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu	15	rinkinys				
2.22.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš paukščių infekcinio encefalomyelito ligos virusą nustatymui vištų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu	5	rinkinys				
2.23.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš paukščių infekcinės anemijos ligos virusą nustatymui vištų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu	5	rinkinys				
2.24.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys paukščių pasteureliozės ( Pasteurella multocida ) nustatymui vištų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu	5	rinkinys				
2.25.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš paukščių infekcinį laringotracheitą nustatymui vištų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu	20	rinkinys				
2.26.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys paukščių Salmonella enteritidis antikūnų nustatymui vištų kraujo serume ir kiaušinių tryniuose imunofermentinės analizės (IFA) metodu	5	rinkinys				
2.27.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys bruceliozės antikūnų Brucella abortus nustatymui galvijų piene imunofermentinės analizės (IFA) metodu	5	rinkinys				
2.28.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš Brucella ovis nustatymui avių kraujo serume bei piene imunofermentinės analizės (IFA) metodu, pavieniams mėginiams	5	rinkinys				
2.29.	Specifinių komponentų rinkinys infekcinio epididimito (Brucella ovis) serologinei diagnostikai komplemento sujungimo (KS) metodu	5	rinkinys				

### Siūlymo dalis 3. Tyrimams naudojamos papildomos priemonės

Eil. Nr.	Prekių pavadinimas	Kiekis	Mato vnt.	Vieneto kaina, Lt (be PVM)	Vieneto kaina, Lt (su PVM 21%)	Kaina, Lt (be PVM)	kaina, Lt (su PVM 21%)
1	2	3	4	5	6	7	8
3.1.	Kilimėliai batų nešvarumams surinkti: Pagrindas limpančiam kilimėliui Kilimėliai	50 800	vienetai pakuotės				
3.2.	Vakuuminė kraujo paėmimo sistema	100	pakuotės				

**Siūlymo dalis 4. Užkrečiamųjų ligų tyrimams naudojami reagentai ir diagnostiniai rinkiniai**

Eil. Nr.	Prekių pavadinimas	Kiekis	Mato vnt.	Vieneto kaina, Lt (be PVM)	Vieneto kaina, Lt (su PVM 21%)	Kaina, Lt (be PVM)	kaina, Lt (su PVM 21%)
1	2	3	4	5	6	7	8
4.1.	Diagnostinis rinkinys kiaulių vezikulinės ligos antikūnų nustatymui konkuruojančios imunofermentinės analizės (IFA) metodu	20	rinkinys				
4.2.	Diagnostinis rinkinys galvijų antikūnų prieš mėlynojo liežuvio ligos virusą nustatymui ankstyvoje infekcijos stadijoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu	30	rinkinys				
4.3.	Diagnostinis rinkinys snukio ir nagų ligos (3ABC) antikūnų nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu, atliekant diferencinę vakcinuotų ir infekuotų gyvūnų analizę	10	rinkinys				

**Siūlymo dalis 5. Tyrimams naudojamos papildomos priemonės**

Eil. Nr.	Prekių pavadinimas	Kiekis	Mato vnt.	Vieneto kaina, Lt (be PVM)	Vieneto kaina, Lt (su PVM 21%)	Kaina, Lt (be PVM)	kaina, Lt (su PVM 21%)
1	2	3	4	5	6	7	8
5.1.	pH buferiniai tirpalai elektrodo kalibracijai (pH 4,00)	10	flakonas				
5.2.	pH buferiniai tirpalai elektrodo kalibracijai (pH 6,00)	10	flakonas				
5.3.	pH buferiniai tirpalai elektrodo kalibracijai (pH 7,00)	10	flakonas				
5.4.	pH buferiniai tirpalai elektrodo kalibracijai (pH 8,00)	10	flakonas				
5.5.	pH buferiniai tirpalai elektrodo kalibracijai (pH 9,00)	10	flakonas				
5.6.	Natrio chloridas (NaCl) chemiškai švarus	20	Pak.				
5.7.	Druskos rūgštis 37%	10	Pak.				
5.8.	Glicerinas (C <sub>3</sub> H <sub>8</sub> O <sub>3</sub> )	20	Pak.				

**Siūlymo dalis 6. Tyrimams naudojamos papildomos priemonės**

Eil. Nr.	Prekių pavadinimas	Kiekis	Mato vnt.	Vieneto kaina, Lt (be PVM)	Vieneto kaina, Lt (su PVM 21%)	Kaina, Lt (be PVM)	kaina, Lt (su PVM 21%)
1	2	3	4	5	6	7	8
6.1.	Vienkartinė apsauginė veido kaukė su gumytėmis	5000	vnt				
6.2.	Vienkartinės kepuraitės	1000	vnt				
6.3.	Vienkartinės prijuostės	500	vnt				
6.4.	Vienkartiniai antrankoviaiai	1000	vnt				
6.5.	Vienkartiniai lankytojo chalatai	2000	vnt				
6.6.	Vienkartinės lateksinės pirštinės	400	pak				
6.7.	Vienkartinės vinilinės pirštinės	200	pak				

6.8.	Autoklavavimo maišai	30	300vnt/p ak				
6.9.	Moteriški marškinėliai trumpomis rankovėmis	100	vnt				
6.10.	Laboratorinė avalynė	120	pora				
6.11.	Rankšluosčiai	200	vnt				
6.12.	Vienkartinės drėgnos dezinfekuojančios servetėlės	10000	100vnt/p ak				
6.13.	Pirmos pagalbos rinkiniai-dėžutės	20	vnt				

**Siūlymo dalis 7. Užkrečiamųjų ligų tyrimams naudojami reagentai ir diagnostiniai rinkiniai**

Eil. Nr.	Prekių pavadinimas	Kiekis	Mato vnt.	Vieneto kaina, Lt (be PVM)	Vieneto kaina, Lt (su PVM 21%)	Kaina, Lt (be PVM)	kaina, Lt (su PVM 21%)
1	2	3	4	5	6	7	8
7.1.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš Mycobacterium paratuberculosis nustatymui galvijų, avių ir ožkų kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams mėginiams	20	rinkinys				
7.2.	Patvirtinantis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš Mycobacterium paratuberculosis nustatymui galvijų, avių ir ožkų kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu	10	rinkinys				
7.3.	Teigiamas Paratuberculosis serumas, skirtas serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo	10	flakonas				
7.4.	Patvirtinantis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš avių ir ožkų artrito encefalito (CAEV) bei Maedi Visna (MVV) virusą nustatymui kraujo serumo imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams mėginiams	5	rinkinys				
7.5.	Diagnostinis rinkinys, skirtas specifinių antikūnų prieš ožkų artrito encefalito (CAEV) viruso p28 baltymą nustatymui imunodifuzijos agarų gelyje (IDAG) metodu	5	rinkinys				
7.6.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš Mycoplasma agalactiae nustatymui smulkių atrajotojų kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams mėginiams	5	rinkinys				
7.7.	Patvirtinantis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš Mycoplasma agalactiae nustatymui smulkių atrajotojų kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams mėginiams	2	rinkinys				
7.8.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų prieš gyvūnų gripo A	5	rinkinys				

	tipo virusą nustatymui kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu						
7.9.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys specifinių Chlamydochila abortus antikūnų nustatymui atrajotojų, kiaulių ir arklių kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu	5	rinkinys				
7.10.	Teigiamas Chlamydochila abortus serumas skirtas serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo	5	flakonas				
7.11.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys ankstyvam antikūnų prieš mėlyno liežuvio viruso VP7 baltymą nustatymui atrajotojų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams mėginiams	30	rinkinys				
7.12.	Teigiamas mėlynojo liežuvio serumas, skirtas serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo.	20	flakonas				
7.13.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys galvijų leukozės antikūnų nustatymui kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams ir jungtiniams mėginiams.	20	rinkinys				
7.14.	Diagnostinis rinkinys galvijų leukozės serologinei diagnostikai imunodifuzijos agarų gelyje (IDAG) metodu.	10	rinkinys				
7.15.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų prieš Aujeskio ligos virusą nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu	20	rinkinys				
7.16.	Komplementas	40	flakonas				
7.17.	Agliutinuojantys grupiniai leptospirų serumai	5	rinkinys				

#### Siūlymo dalis 8. Tyrimams naudojamoms papildomos priemonės

Eil. Nr.	Prekių pavadinimas	Kiekis	Mato vnt.	Vieneto kaina, Lt (be PVM)	Vieneto kaina, Lt (su PVM 21%)	Kaina, Lt (be PVM)	kaina, Lt (su PVM 21%)
1	2	3	4	5	6	7	8
8.1.	Kišeninis termometras temperatūros intervalu -35 + 50 °C	30	vnt.				
8.2.	Kišeninis termometras temperatūros intervalu -10 + 100 °C	40	vnt.				
8.3.	Elektroninis laikmatis	40	vnt.				
8.4.	Universalus elektroninis laikmatis	30	vnt.				
8.5.	Vidaus/lauko termometras	30	vnt.				
8.6.	Kintamo tūrio daugiakanalis automatinis dozatorius 1 -10 µl	5	vnt.				
8.7.	Kintamo tūrio daugiakanalis automatinis dozatorius 20 -200 µl	40	vnt.				
8.8.	Kintamo tūrio daugiakanalis automatinis	30	vnt.				

	dozatorius 50 -300 µl					
8.9.	Kintamo tūrio vienkanalis automatinis dozatorius 0,5 -10 µl	15	vnt.			
8.10.	Kintamo tūrio vienkanalis automatinis dozatorius 2 -20 µl	40	vnt.			
8.11.	Kintamo tūrio vienkanalis automatinis dozatorius 10 -100 µl	30	vnt.			
8.12.	Kintamo tūrio vienkanalis automatinis dozatorius 20 -200 µl	40	vnt.			
8.13.	Laikiklis dozatoriams	20	vnt.			
8.14.	Stiklinės Petri lėkštelės	2000	vnt.			
8.15.	Vienkartinės graduotos 5 ml pipetės	5000	vnt.			
8.16.	Vienkartinės graduotos 10 ml pipetės	10000	vnt.			
8.17.	Vienkartinės graduotos 25 ml pipetės	5000	vnt.			
8.18.	Vienkartinės graduotos 50 ml pipetės	2000	vnt.			
8.19.	Graduotas stiklinis 50 ml cilindras	50	vnt.			
8.20.	Graduotas stiklinis 100 ml cilindras	50	vnt.			
8.21.	Graduotas stiklinis 250 ml cilindras	50	vnt.			
8.22.	Graduotas stiklinis 500 ml cilindras	30	vnt.			
8.23.	Graduotas stiklinis 1000 ml cilindras	30	vnt.			
8.24.	Laboratorinė 25 ml graduota stiklinė	50	vnt.			
8.25.	Laboratorinė 50 ml graduota stiklinė	100	vnt.			
8.26.	Laboratorinė 100 ml graduota stiklinė	100	vnt.			
8.27.	Laboratorinė 250 ml graduota stiklinė	50	vnt.			
8.28.	Laboratorinė 400 ml graduota stiklinė	50	vnt.			
8.29.	Laboratoriniai 100 ml buteliukai	100	vnt.			
8.30.	Laboratoriniai 250 ml buteliukai	100	vnt.			
8.31.	Laboratoriniai 500 ml buteliukai	50	vnt.			
8.32.	Kvadratiniai 100 ml buteliukai	50	vnt.			
8.33.	Kvadratiniai 250 ml buteliukai	50	vnt.			
8.34.	Kvadratiniai 500 ml buteliukai	30	vnt.			
8.35.	Plačiakakliai 500 ml buteliukai	20	vnt.			
8.36.	Parafilmas 10 centimetrų pločio	50	vnt.			
8.37.	Parafilmas 5 centimetrų pločio	50	vnt.			
8.38.	Mėgintuvėliai 1,5 ml su užspaudžiamu dangteliu	50000	vnt.			
8.39.	Kriogeniniai mėgintuvėliai 1,8 ml, su išoriniu sriegiu	5000	vnt.			
8.40.	Kriogeniniai mėgintuvėliai 1,8 ml, su vidiniu sriegiu	5000	vnt.			
8.41.	Kriogeniniai mėgintuvėliai 4,5 ml, su išoriniu sriegiu	2000	vnt.			
8.42.	Kriogeniniai mėgintuvėliai 4,5 ml, su vidiniu sriegiu	2000	vnt.			
8.43.	Servetėlės, skirtos optinių lęšių valymui	20	vnt.			
8.44.	Stovas mėgintuvėliams 1,5 ml su užspaudžiamu dangteliu	300	vnt.			
8.45.	Antgaliai automatinėms pipetėms 0,1 - 20 µl tūrio, skirti serologiniams tyrimams atlikti	100000	vnt.			
8.46.	0,5 - 20 µl tūrio antgaliai automatiniams	100000	vnt.			

	dozatoriams, skirti serologiniams tyrimams atlikti						
8.47.	2 - 200 µl tūrio antgaliai automatiniams dozatoriams, skirti serologiniams tyrimams atlikti	200000	vnt.				
8.48.	2 - 200 µl tūrio antgaliai automatiniams dozatoriams rėmeliuose	500	vnt.				
8.49.	5 - 300 µl tūrio antgaliai automatiniams dozatoriams rėmeliuose	200	vnt.				
8.50.	2 - 200 µl tūrio antgaliai automatiniams dozatoriams rėmeliuose su dėžute	200	vnt.				
8.51.	5 - 300 µl tūrio antgaliai automatiniams dozatoriams rėmeliuose	200	vnt.				
8.52.	Lipnios plėvelės	50	vnt.				
8.53.	Loveliai tirpalams	20000	vnt.				

**Siūlymo dalis 9. Užkrečiamųjų ligų tyrimams naudojami reagentai ir diagnostiniai rinkiniai**

Eil. Nr.	Prekių pavadinimas	Kiekis	Mato vnt.	Vieneto kaina, Lt (be PVM)	Vieneto kaina, Lt (su PVM 21%)	Kaina, Lt (be PVM)	kaina, Lt (su PVM 21%)
1	2	3	4	5	6	7	8
9.1.	Diagnostinis rinkinys kiaulių kvėpavimo reprodukcinio sindromo antikūnų nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu, naudojant KKRS ir normalių ląstelių antigenus	20	rinkinys				
9.2.	Diagnostinis rinkinys snukio-nagų ligos A, C, O, AZIJA-1 tipų antikūnų nustatymui skystos fazės blokuojančių imunofermentinės analizės (IFA) metodu	1	rinkinys				
9.3.	Diagnostinis rinkinys snukio-nagų ligos A, C, O, AZIJA-1 tipų antigeno nustatymui netiesioginės imunofermentinės analizės (IFA) metodu	1	rinkinys				
9.4.	Diagnostinis rinkinys kiaulių transmisinio gastroenterito antikūnų nustatymui blokuojančios imunofermentinės analizės (IFA) metodu	20	rinkinys				
9.5.	Diagnostinis rinkinys afrikinio kiaulių maro antikūnų nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu	10	rinkinys				
9.6.	Diagnostinis rinkinys afrikinio arklių maro antikūnų nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu	2	rinkinys				
9.7.	Veterinariniai reagentai hematologiniams gyvūnų tyrimams	20	rinkinys				
9.8.	Leptospirų terpės praturtintojas	5	fasuotė				
9.9.	Leptospirų terpės pagrindas	4	fasuotė				
9.10.	Noble agaras	4	fasuotė				

**Siūlymo dalis 10. Užkrečiamųjų ligų tyrimams naudojami reagentai ir diagnostiniai rinkiniai**

<b>Eil. Nr.</b>	<b>Prekių pavadinimas</b>	<b>Kiekis</b>	<b>Mato vnt.</b>	<b>Vieneto kaina, Lt (be PVM)</b>	<b>Vieneto kaina, Lt (su PVM 21%)</b>	<b>Kaina, Lt (be PVM)</b>	<b>kaina, Lt (su PVM 21%)</b>
<b>1</b>	<b>2</b>	<b>3</b>	<b>4</b>	<b>5</b>	<b>6</b>	<b>7</b>	<b>8</b>
10.1.	Diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų prieš kiaulių Aujeskio ligos viruso glikoproteiną gE nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu	5	rinkinys				
10.2.	Diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų prieš kiaulių Aujeskio ligos viruso glikoproteiną gB nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu	20	rinkinys				
10.3.	Diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų prieš kiaulių Aujeskio ligos viruso glikoproteiną gB nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu	10	rinkinys				
10.4.	Diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų prieš kiaulių parvovirusą (PPV-Ab) nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu	20	rinkinys				
10.5.	Diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų prieš kiaulių transmisinio gastroenterito virusą ( TGEV/PRCV-Ab) nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu	10	rinkinys				
10.6.	Diagnostinis rinkinys kiaulių salmoneliozės nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu	5	rinkinys				
10.7.	Diagnostinis rinkinys kiaulių salmoneliozės nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu	5	rinkinys				
10.8.	Diagnostinis rinkinys galvijų bruceliozės nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu	20	rinkinys				
10.9.	Diagnostinis rinkinys galvijų bruceliozės nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu	20	rinkinys				
10.10.	Diagnostinis rinkinys galvijų snukio ir nagų ligos ( FMD) nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu	10	rinkinys				
10.11.	Diagnostinis rinkinys galvijų specifinių antikūnų prieš leukozės viruso gP51 antigeną nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu	20	rinkinys				
10.12.	Diagnostinis rinkinys galvijų specifinių antikūnų prieš leukozės viruso gP51 antigeną nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu	20	rinkinys				

10.13.	Diagnostinis rinkinys antikūnų prieš arklių Herpes viruso tipą EHV1 ir EHV4 nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu	15	rinkinys				
--------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----	----------	--	--	--	--

**Siūlymo dalis 11. Užkrečiamųjų ligų tyrimams naudojami reagentai ir diagnostiniai rinkiniai**

Eil. Nr.	Prekių pavadinimas	Kiekis	Mato vnt.	Vieneto kaina, Lt (be PVM)	Vieneto kaina, Lt (su PVM 21%)	Kaina, Lt (be PVM)	kaina, Lt (su PVM 21%)
1	2	3	4	5	6	7	8
11.1.	Teigiamos kontrolės antiserumas paukščių Niukaslio ligos tyrimui hemagliutinacijos metodu (HI)	10	flakonas				
11.2.	Antigenas paukščių Niukaslio ligos tyrimui hemagliutinacijos metodu (HI)	20	flakonas				
11.3.	Neigiamas kontrolinis paukščių serumas tyrimui hemagliutinacijos metodu (HI)	10	flakonas				
11.4.	Teigiamas kontrolinis serumas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), H5 potipis (AIV H5)	20	flakonas				
11.5.	Teigiamas kontrolinis serumas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), H6 potipis (AIV H6)	10	flakonas				
11.6.	Teigiamas kontrolinis serumas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), H7 potipis (AIV H7)	20	flakonas				
11.7.	Teigiamas kontrolinis serumas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), H9 potipis (AIV H9)	10	flakonas				
11.8.	Antigenas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), H5 potipis (AIV H5)	20	flakonas				
11.9.	Antigenas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), H6 potipis (AIV H6)	10	flakonas				
11.10.	Antigenas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), H7 potipis (AIV H7)	30	flakonas				
11.11.	Antigenas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), H9 potipis (AIV H9)	10	flakonas				
11.12.	Antigenas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), A tipas (AIV A)	10	flakonas				
11.13.	Teigiamos kontrolės anti-serumas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), A tipas (AIV A)	10	flakonas				
11.14.	Teigiamas bruceliozės serumas, skirtas	30	flakonas				

	bruceliozės serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo, atliekant tyrimus komplemento sujungimo metodu ir lėtinės agliutinacijos metodu						
11.15.	Neigiamas bruceliozės serumas, skirtas bruceliozės serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo, atliekant tyrimus komplemento sujungimo metodu ir lėtinės agliutinacijos metodu	20	flakonas				
11.16.	Brucella abortus antigenas serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo lėtinės agliutinacijos (LA) metodu	5	flakonas				
11.17.	Brucella abortus antigenas serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo komplemento sujungimo (KS) metodu	10	flakonas				
11.18.	Rose Bengal antigenas, naudojamas atlikti bruceliozės serologinę diagnostiką (Brucella abortus, B. melitensis, B.suis ) agliutinacijos metodu	20	flakonas				

## TECHNINĖS SPECIFIKACIJOS

### Siūlymo dalis 1. Užkrečiamųjų ligų tyrimams naudojami reagentai ir diagnostiniai rinkiniai

Eil. Nr.	Rodiklių reikšmės
1.1.	<p><b><i>Apžvalginis diagnostinis rinkinys galvijų bruceliozės antikūnų nustatymui kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams ir jungtiniams mėginiams</i></b>  <b><i>Minimalūs reikalavimai:</i></b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Testas atliekamas iš galvijų kraujo serumo ir plazmos mėginių.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti Brucella abortus lipopolisacharidu.</li> <li>• Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>• 960 reakcijų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 10 mikrotitrinių plokštelių su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- koncentruotas ( x20) plovimo tirpalas 2x100ml;</li> <li>- skiedimo buferis mėginiams 2x120ml, paruoštas naudojimui;</li> <li>- skiedimo buferis konjugatui 120ml, paruoštas naudojimui;</li> <li>- paruošta naudojimui teigiama kontrolė 1ml;</li> <li>- paruošta naudojimui neigiama kontrolė 1ml;</li> <li>- koncentruotas monokloninis anti-IgG galvijų peroksidazės konjugatas 1,5ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui TMB substratas 120ml;</li> <li>- Stop tirpalas 120ml, paruoštas naudojimui.</li> </ul> </li> <li>• Referentinis sertifikuotas bruceliozės serumas lėkštelių kontrolei, pateikiamas kiekvienai naujai diagnostinių reagentų serijai ( pateikiamas sertifikatas).</li> <li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% tipinių reakcijų atveju (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Jautrumas ne mažesnis nei Rose Bengal ir komplemento sujungimo testo (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> </ul>

- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
  - Jei nepanaudota visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
  - Galimybė atlikti tyrimus iš individualių ir jungtinių ( iki 10) serumo mėginių.
  - Galimybė užsisakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
  - Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
  - Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
  - Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
  - ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
  - Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliavimo kopiją).
  - Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
  - Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
  - Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
  - Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.
- Suteikiamas aptarnavimas:**
- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.
- Kiekis: 150 rinkinių**

- 1.2. Apžvalginis diagnostinis rinkinys avių ir ožkų bruceliozės antikūnų nustatymui kraujo serume ir plazmoje imunofermenitinės analizės (IFA) metodu pavieniams mėginiams
- Minimalūs reikalavimai:**
- Testas atliekamas iš avių ir ožkų kraujo serumo ir plazmos mėginių.
  - Plokštelių šulinėliai padengti Brucella lipopolisacharidu.
  - Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.
  - 960 tyrimų atlikimui.
  - Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį
  - Diagnostinį rinkinį sudaro:
    - 10 mikrotitrinių plokštelių su išimamomis juostelėmis;
    - koncentruotas ( x20) plovimo tirpalas 2x100ml;
    - skiedimo buferis mėginiams 2x120ml, paruoštas naudojimui;
    - skiedimo buferis konjugatui 120ml, paruoštas naudojimui;
    - paruošta naudojimui teigiama kontrolė 1ml;
    - paruošta naudojimui neigiama kontrolė 1ml;
    - koncentruotas monokloninis anti-IgG peroksidazės konjugatas 1,5ml;
    - paruoštas naudojimui TMB substratas 120ml;
    - Stop tirpalas 120ml, paruoštas naudojimui.
  - Jautrumas ne mažesnis nei 100% lyginant su Rose Bengal testu (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
  - Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% tipinių reakcijų atveju (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
  - Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
  - Jei nepanaudota visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
  - Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
  - Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
  - Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
  - Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopija).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>
1.3.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys galvijų bruceliozės antikūnų nustatymui piene imunofermeninės analizės (IFA) metodu.</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Testas atliekamas iš galvijų pieno mėginių.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti Brucella abortus lipopolisacharidu.</li> <li>• Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>• 960 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>-10 mikrotitrinių plokštelių su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- koncentruotas ( x20) plovimo tirpalas 2x100ml;</li> <li>- skiedimo buferis 3x120ml, paruoštas naudojimui;</li> <li>- teigiama kontrolė liofilizuota 2x1ml;</li> <li>- neigiama kontrolė liofilizuota 2x1ml;</li> <li>- koncentruotas monokloninis anti-IgG galvijų peroksidazės - konjugatas 1,5ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui TMB substratas 120ml;</li> <li>- Stop tirpalas 120ml, paruoštas naudojimui.</li> </ul> </li> <li>• Jautrumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% tipinių reakcijų atveju (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei nepanaudota visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopija).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 70 rinkinių</b></p>
1.4.	<p>Rose Bengal antigenas, naudojamas atlikti bruceliozės serologinę diagnostiką (Brucella abortus, B. melitensis, B.suis ) agliutinacijos metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>10 ml antigeno 330 tyrimų atlikimui.</li> <li>Tinka B. abortus, B. melitensis, B. suis antikūnams nustatyti iš galvijų, avių, ožkų ir kiaulių kraujo serumo.</li> <li>1% Rose Bengal antigenas, pagamintas iš dažytų inaktyvuotų B. abortus (kamieno Weybridge 99) bakterijų, deaktyvuotas kaitinimu ir fenoliu (0,5%), suspenduotų pieno rūgšties buferyje (pH 3,65±0,5) ir nudažytas Rose bengaliu.</li> <li>Antigenas turi būti pagamintas pagal Tarptautinio Epizootijų Biuro (OIE) numatytus reikalavimus.</li> <li>Titras + 1/45.</li> <li>Jautrumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti antigeno patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 200 flakonų</b></p>
1.5.	<p>Teigiamas bruceliozės serumas, skirtas bruceliozės serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Fasuotė flakonais po 1 ml.</li> <li>Serumas liofilizuotas.</li> <li>Galimybė saugoti po praskiedimo.</li> <li>ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti serumo patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 100 flakonų</b></p>
1.6.	<p>Neigiamas bruceliozės serumas, skirtas bruceliozės serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo</p>

	<p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● Fasuotė flakonais po 1 ml.</li> <li>● Serumai liofilizuotas.</li> <li>● Galimybė saugoti po praskiedimo.</li> <li>● ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>● Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>● Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti serumo patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>● Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>● Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>● Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 100 flakonų</b></p>
1.7.	<p>Brucella abortus antigenas serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo lėtinės agliutinacijos (LA) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● Koncentruotas antigenas 10x (100ml), koncentruota Brucella abortus (Weybridge 99 kamienas) deaktyvuota karščiu ir fenoliu suspensija.</li> <li>● Titras ++ 1/640.</li> <li>● Tinka B. abortus, B. melitensis, B. suis antikūnams nustatyti iš galvijų, avių, ožkų ir kiaulių kraujo serumo.</li> <li>● Jautrumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>● Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>● Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>● ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>● Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>● Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti antigeno patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>● Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>● Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>● Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 flakonų</b></p>
1.8.	<p>Brucella abortus antigenas serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo komplemento sujungimo (KS) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● Koncentruotas antigenas (100ml), koncentruota Brucella abortus (Weybridge S99 kamienas) deaktyvuota karščiu ir fenoliu suspensija.</li> <li>● Titras +1/250.</li> <li>● Tinka B. abortus, B. melitensis, B. suis antikūnams nustatyti iš galvijų, avių, ožkų ir kiaulių kraujo serumo.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Jautrumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopija).</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti antigeno patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 15 flakonų</b></p>
1.9.	<p>Veronalinis buferis serologinei diagnostikai, koncentruotas</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 100 ml fasuotė</li> <li>• 5 x koncentruotas.</li> <li>• pH nuo 7.0 iki 7.4</li> <li>• Skirtas serologinei diagnostikai komplekto sujungimo metodu.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopija).</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti buferio patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 150 flakonų</b></p>
1.10.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys galvijų leukozės antikūnų nustatymui kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams ir jungtiniams mėginiams.</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Testas atliekamas iš galvijų kraujo serumo ir plazmos mėginių.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti GLV-FLK štamo antigenais.</li> <li>• Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>• 960 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 10 mikrotitrinių plokštelių su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- koncentruotas ( x20) plovimo tirpalas 2x100ml;</li> </ul> </li> </ul>

- skiedimo buferis mėginiams 2x120ml, paruoštas naudojimui;
- skiedimo buferis konjugatui 120ml, paruoštas naudojimui;
- paruošta naudojimui teigiama kontrolė 1ml;
- paruošta naudojimui neigiama kontrolė 1ml;
- koncentruotas monokloninis anti-IgG galvijų peroksidazės konjugatas 1.5ml;
- paruoštas naudojimui TMB substratas 120ml;
- Stop tirpalas 120ml, paruoštas naudojimui.
- Referentinis sertifikuotas leukozės serumas lėkštelių kontrolei, pateikiamas kiekvienai naujai diagnostinių reagentų serijai ( pateikti sertifikata).
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Jautrumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Galimybė atlikti tyrimus iš individualių ir jungtinių (iki 10) serumo mėginių.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

***Suteikiamas aptarnavimas:***

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 100 rinkinių**

1.11. Apžvalginis diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų gP51 prieš leukozės virusą nustatymui kraujo serume ir plazmoje imunofermeninės analizės (IFA) metodu pavieniams ir jungtiniams mėginiams.

***Minimalūs reikalavimai:***

- Testas atliekamas iš galvijų kraujo serumo ir plazmos mėginių.
- Plokštelių šulinėliai padengti GLV-FLK štamo antigenais.
- Testas paremtas blokuojančios IFA metodu.
- 960 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 10 mikrotitrinių plokštelių su išimamomis juostelėmis;
  - koncentruotas ( x20) plovimo tirpalas 3x100ml;
  - paruošta naudojimui teigiama kontrolė 2ml;
  - paruošta naudojimui neigiama kontrolė 2ml;
  - koncentruotas monokloninis anti-gP51 galvijų peroksidazės konjugatas 1,5ml;

- paruoštas naudojimui TMB substratas 120ml;
- Stop tirpalas 120ml, paruoštas naudojimui.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Jautrumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Galimybė atlikti tyrimus iš individualių ir jungtinių (iki 10 ) mėginių.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

***Suteikiamas aptarnavimas:***

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 20 rinkinių**

1.12. Apžvalginis diagnostinis rinkinys galvijų leukozės antikūnų nustatymui piene imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams ir jungtiniams mėginiams

***Minimalūs reikalavimai:***

- Testas atliekamas iš galvijų pieno mėginių
- Plokštelių šulinėliai padengti GLV-FLK štamo antigenais.
- Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.
- 960 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 10 mikrotitrinių plokštelių su išimamomis juostelėmis;
  - koncentruotas ( x20) plovimo tirpalas 2x100ml;
  - skiedimo buferis 3x120ml, paruoštas naudojimui;
  - teigiama kontrolė liofilizuota 2x2ml;
  - neigiama kontrolė liofilizuota 2x2ml;
  - koncentruotas monokloninis anti-IgG galvijų peroksidazės konjugatas 1.5ml;
  - paruoštas naudojimui TMB substratas 120ml;
  - Stop tirpalas 120ml, paruoštas naudojimui.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Jautrumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).

tyrimo rezultatus).

- Galimybė atlikti tyrimus iš individualių ir jungtinių (iki 100) pieno mėginių.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

***Suteikiamas aptarnavimas:***

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 70 rinkinių**

1.13. Patvirtinantis diagnostinis rinkinys galvijų leukozės antikūnų nustatymui piene imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams ir jungtiniams mėginiams

***Minimalūs reikalavimai:***

- Testas atliekamas iš galvijų pieno mėginių.
- Plokštelių lyginių stulpelių šulinėliai padengti GLV-FLK štamo antigenais.
- Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį
- 480 tyrimų atlikimui.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 10 mikrotitrinių plokštelių su išimamomis juostelėmis;
  - koncentruotas (x20) plovimo tirpalas 2x100ml;
  - skiedimo buferis 3x120ml;
  - teigiama kontrolė liofilizuota 2x2ml;
  - neigiama kontrolė liofilizuota 2x2ml;
  - koncentruotas monokloninis anti-IgG galvijų peroksidazės konjugatas 1.5ml;
  - paruoštas naudojimui TMB substratas 120ml;
  - Stop tirpalas 120ml, paruoštas naudojimui.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Jautrumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Galimybė atlikti tyrimus iš individualių ir jungtinių (iki 100) pieno mėginių.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 rinkinių</b></p>
1.14.	<p>Diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų nustatymui prieš galvijų leukozės virusą imunodifuzijos agaro gelyje (IDAG) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Testas atliekamas iš galvijų kraujo serumo mėginių.</li> <li>• Diagnostinis rinkinys pagrįstas Outhterlony metodu, taip pat vadinamu dviguba imunodifuzija.</li> <li>• 240 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- liofilizuotas antigenas, 1 flakonas;</li> <li>- liofilizuota teigiama kontrolė, 3 flakonai;</li> <li>- agaro gelis, paruoštas naudojimui 200ml.</li> </ul> </li> <li>• Jautrumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 rinkinių</b></p>
1.15.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys galvijų infekcinio rinotracheito/vulvovaginito gE antikūnų (IBR gE)</p>

nustatymui serume, plazmoje ir pieno mėginiuose imunofermentinės analizės (IFA) metodu

**Minimalūs reikalavimai:**

- Testas atliekamas iš galvijų kraujo serumo, plazmos bei pieno mėginių.
- Rinkinys skirtas specifinių gE antikūnų prieš galvijų herpes viruso-1( GHV-1) antigeną nustatymui.
- Plokštelių šulinėliai padengti GHV-1 antigenu.
- Testas paremtas konkuruojančios IFA metodu.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.
- 576 tyrimų atlikimui.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 6 mikrotitrinės plokštelės;
  - anti GHV-1-gE krienų peroksidazės konjugatas 72ml, paruoštas naudojimui;
  - neigiama kontrolė 6,5ml, paruošta naudojimui;
  - teigiama kontrolė 6,5ml, paruošta naudojimui;
  - mėginių skiedimo tirpalas 175ml, paruoštas naudojimui;
  - plovimo koncentratas (10x) 235ml;
  - TMB substratas 60ml, paruoštas naudojimui;
  - STOP tirpalas 60ml, paruoštas naudojimui;
- Jautrumas ne mažesnis nei 100% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Specifiškumas serumo mėginiams ne mažesnis nei 99,8%, pieno mėginiams ne mažesnis nei 97,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Galimybė užsisakyti atskirus komponentus, jų pritrūkus.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Jei nepanaudota visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Greitas testas: rezultatai gaunami per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

**Suteikiamas aptarnavimas:**

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 5 rinkiniai**

1.16. Patvirtinantis diagnostinis rinkinys specifinių *Chlamydomphila abortus* antikūnų nustatymui galvijų, avių ir ožkų kraujo serume imunofermentinės analizės(IFA) metodu pavieniams mėginiams.

**Minimalūs reikalavimai:**

- Testas atliekamas iš galvijų, avių ir ožkų kraujo serumo mėginių.
- Testas neturi duoti kryžminių reakcijų su *Chlamydia pecorum* bakterijomis.
- Plokštelių lyginių stulpelių šulinėliai padengti rekombinantiniu antigenu (baltymu), specifiniu *Chlamydia abortus* ir *Chlamydia psittaci* bakterijoms.
- Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.
- 240 tyrimų atlikimui.

- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 5 mikrotitrinės plokštelės su išimamomis juostelėmis;
  - koncentruotas (20x) plovimo tirpalas 100ml;
  - skiedimo buferis mėginiams 120ml;
  - skiedimo buferis konjugatui 120ml;
  - paruošta naudojimui teigiama kontrolė 0.5ml;
  - paruošta naudojimui neigiama kontrolė 0.5ml;
  - koncentruotas baltymo G peroksidazės konjugatas 0.75ml;
  - paruoštas naudojimui TMB substratas 60ml;
  - Stop tirpalas 120ml, paruoštas naudojimui.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos..
- Jautrumas ne mažesnis nei 95% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Specifiškumas ne mažesnis nei 96% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopija).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją ).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

***Suteikiamas aptarnavimas:***

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 10 rinkinių**

1.17. ***Apžvalginis diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų prieš mėlyno liežuvio viruso VP7 baltymą nustatymui kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams mėginiams***  
***Minimalūs reikalavimai:***

- Rinkinys skirtas tyrimams iš avių, ožkų ir galvijų kraujo serumo ir plazmos mėginių.
- Testas paremtas konkuruojančios IFA metodu.
- Plokštelių šulinėliai padengti rekombinantiniu VP7 proteinu.
- 480 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 5 mikroplokštelės su išimamomis juostelėmis;
  - paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis 120ml;
  - koncentruotas (20x) plovimo tirpalas 100ml;
  - paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas 1ml;
  - paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas 1ml;

- koncentruotas anti – VP7 krienų peroksidazės konjugatas;
- TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;
- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Jautrumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

***Suteikiamas aptarnavimas:***

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 120 rinkinių**

1.18. ***Apžvalginis diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų prieš mėlyno liežuvio viruso VP7 baltymą nustatymui piene imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams ir jungtiniams mėginiams Minimalūs reikalavimai:***

- Rinkinys skirtas tyrimams iš avių, ožkų, galvijų bei buivolų pieno mėginių.
- Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.
- Plokštelių šulinėliai padengti rekombinantiniu VP7 proteinu.
- 384 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 4 mikroplokštelės su išimamomis juostelėmis;
  - koncentruotas (10x) anti-IgG galvijų peroksidazės konjugatas 6ml;
  - paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas 1ml;
  - paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas 1ml;
  - mėginių skiedimo buferis, paruoštas naudojimui 60ml;
  - koncentruotas (20x) plovimo tirpalas 2x60ml;
  - TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;
  - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos..
- Jautrumas ne mažesnis nei 96% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopija).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopija).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 rinkinių</b></p>
1.19.	<p>Teigiamas mėlynojo liežuvio serumas, skirtas serologinei diagnostikai iš gyvūnų pieno.</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Liofilizuotas galvijų pienas turintis sudėtyje specifinius anti-mėlynojo liežuvio viruso antikūnus.</li> <li>• Fasutė flakonais po 1ml.</li> <li>• Galimybė saugoti po praskiedimo.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopija).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopija).</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti serumo patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 flakonų</b></p>
1.20.	<p>Diagnostinis rinkinys Chlamydia psittaci serologinei diagnostikai komplemento sujungimo (KS) mikro metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Testas atliekamas iš visų gyvūnų kraujo serumo.</li> <li>• Testas skirtas antikūnų prieš Chlamydia psittaci nustatymui.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Išaktyvuota koncentruota korpuskulinio antigeno <i>Chlamydophila psittaci</i> suspensija, konservuota tiomersoliu, 2x5 ml.</li> <li>- teigiamas serumas - 1x1 ml, konservuotas natrio azidu.</li> <li>- neigiamas serumas 1x1 ml, konservuotas natrio azidu.</li> <li>- komplementas 6x1 ml.</li> <li>- hemolizinas 1x1 ml.</li> </ul> </li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami per vieną – dvi darbo dienas nuo mėginio patekimo į</li> </ul>

	<p>laboratoriją.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Testas tinka tirti didelį kiekį mėginių.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopija).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinio patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 rinkinių</b></p>
1.21.	<p><b>Diagnostinis rinkinys toksoplazmozės serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo komplemento sujungimo (KS) metodu.</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 200 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Testas tinka toksoplazmozės antikūnų nustatymui iš gyvūnų kraujo serumo.</li> <li>• Darbinis antigeno titras 1:10 .</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- toksoplazmozės antigenas, miltelių pavidalo 4 ampulės po 1ml;</li> <li>- teigiamas kontrolinis serumas – kraujo serumas iš avių ir triušių, imunizuotų vyraujančiomis toksoplazmomis štamo RH 4, miltelių pavidalo 4 ampulės po 1ml;</li> <li>- neigiamas kontrolinis serumas – kraujo serumas iš avių ir triušių, miltelių pavidalo 2 ampulės po 1ml;</li> </ul> </li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopija).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopija).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas 4 - 6 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 rinkinių</b></p>
1.22.	<p>Komplementas serologinei diagnostikai</p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Komplementas skirtas naudoti komplemento sujungimo reakcijai, įvairių gyvūnų ligų diagnostikai.</li> <li>• 500 tyrimų atlikti.</li> <li>• Sudėtis: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Jūros kiaulyčių kraujo serumas, stabilizuotas magnio sulfatu , liofilizuotas;</li> <li>- pakuotė 1 ampulė po 2 ml.</li> </ul> </li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Titras 1:100.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti antigeno patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Komplemento tiekėjas yra įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopija).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas 4 - 6 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 flakonų</b></p>
1.23.	<p>Hemolizinas serologinei diagnostikai</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Serumai skirtas naudoti komplemento sujungimo reakcijai, įvairių gyvūnų ligų diagnostikoje.</li> <li>• 10 000 tyrimų atlikti.</li> <li>• Sudėtis: <ul style="list-style-type: none"> <li>- triušių kraujo serumas, imunizuotas avino eritrocitais, skystas;</li> <li>- konservuotas glicerinu, glicerino masės dalis preparate <math>50 \pm 5\%</math>;</li> <li>- pakuotė 1 ampulė po 1 ml.</li> </ul> </li> <li>• Titras 1:2000.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti serumo patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Hemolizino tiekėjas yra įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopija).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas 4 - 6 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 flakonų</b></p>

## Siūlymo dalis 2. Užkrečiamųjų ligų tyrimams naudojami reagentai ir diagnostiniai rinkiniai

Eil. Nr.	Rodiklių reikšmės
2.1.	<p><b>Diagnostinis rinkinys antikūnų prieš arklių infekcinės anemijos virusą nustatymui kraujo serume imunodifuzijos agarų gelyje (IDAG) metodu</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Testas atliekamas iš arklių kraujo serumo mėginių.</li> <li>• 180 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- arklių infekcinės anemijos antigenas, konservuotas natrio azidu 3,9ml.</li> </ul> </li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- arklių infekcinės anemijos teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 11,7ml.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• Greitas testas, tinkantis tirti didelį kiekį mėginių.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 40 rinkinių</b></p>
2.2.	<p><b>Diagnostinis rinkinys antikūnų prieš arklių infekcinės anemijos virusą nustatymui arklių kraujo serume imunofermenitinės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Rinkinys skirtas tyrimams iš arklių kraujo serumo mėginių.</b></li> <li>• <b>Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</b></li> <li>• Testas skirtas nustatyti IgM ir IgG antikūnus.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti rekombinantiniu p26 antigenu.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> <li>• 384 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 4 mikroplokštelės su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- koncentruotas (10x) P26 Ag-Po konjugatas 6ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas 1ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas 1ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis 60ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui konjugato skiedimo buferis 60ml;</li> <li>- koncentruotas (20x) plovimo tirpalas 60ml;</li> <li>- TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;</li> <li>- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Jautrumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 15 rinkinių</b></p>
2.3.	<p>Arklių įnosių antigenas serologinei diagnostikai</p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Antigenas skirtas naudoti komplekto sujungimo reakcijai.</li> <li>• 200 tyrimų atlikti.</li> <li>• Sudėtis: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Sterilus ekstraktas <i>Burkholderia mallei</i> kultūros, skystas.</li> <li>- pakuotė 1 ampulė po 1 ml</li> </ul> </li> <li>• Titras 1:100.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti antigeno patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Antigeno tiekėjas yra įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopija).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas 4 - 6 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 flakonų</b></p>
2.4.	<p>Arklių įnosių teigiamas kontrolinis serumas serologinei diagnostikai</p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Serumai skirtas naudoti komplekto sujungimo reakcijai.</li> <li>• 80 tyrimų atlikti.</li> <li>• Sudėtis: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Hiperimunizuotas deaktyvuota įnosių sukėlėjo kultūra kraujo serumas, liofilizuotas;</li> <li>- pakuotė 1 ampulė po 4 ml.</li> </ul> </li> <li>• Titras +++++ 1:20.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti serumo patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Serumo tiekėjas yra įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopija).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas 4 - 6 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 flakonų</b></p>
2.5.	<p>Arklių kergimo ligos (<i>Trypanosoma equiperdum</i>) antigenas</p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Antigenas skirtas naudoti arklių kergimo ligos diagnostikai komplemento sujungimo (KS) metodu.</li> <li>100 tyrimų atlikti.</li> <li>Sudėtis: <ul style="list-style-type: none"> <li>lizuota <i>Trypanosoma equiperdum</i> kultūra, suspenduota apsauginėje terpėje;</li> <li>pakuotė 1 ampulė po 1 ml, skystas.</li> </ul> </li> <li>Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti serumo patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>Antigeno tiekėjas yra įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopija).</li> <li>Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>Pristatymo laikas 4 - 6 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><i>Suteikiamas aptarnavimas:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 flakonai</b></p>
2.6.	<p>Arklių kergimo ligos (<i>Trypanosoma equiperdum</i>) teigiamas kontrolinis serumas</p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Serumas skirti naudoti arklių kergimo ligos diagnostikai komplemento sujungimo (KS) metodu.</li> <li>50 tyrimų atlikti.</li> <li>Pakuotė 1 ampulė po 2 ml, skystas.</li> <li>Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti serumo patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>Serumo tiekėjas yra įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopija).</li> <li>Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>Pristatymo laikas 4 - 6 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><i>Suteikiamas aptarnavimas:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 flakonai</b></p>
2.7.	<p><b>Apžvalginis diagnostinis rinkinys kiaulių Aujeskio ligos antikūnų nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu.</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Rinkinys skirtas tyrimams iš kiaulių kraujo serumo mėginių.</li> <li>Testas skirtas specifinių antikūnų gpI nustatymui.</li> <li>Testas paremtas konkuruojančios IFA metodu.</li> <li>Plokštelių šulinėliai padengti kiaulių Aujeskio ligos viruso antigenais;</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 576 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 6 mikroplokštelės su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 5ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 5ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui peroksidazės konjugatas, konservuotas gentamicinu 60ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 120ml;</li> <li>- koncentruotas (x10) plovimo tirpalas, konservuotas gentamicinu 235 ml;</li> <li>- TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;</li> <li>- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Jautrumas ne mažesnis nei 95% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 rinkinių</b></p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

2.8.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš <i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> nustatymui kiaulių kraujo serume ir plazmoje imunofermenitinės analizės (IFA) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas tyrimams iš pavienių kiaulių kraujo serumo ir plazmos mėginių.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti M. hyopneumonia antigenų.</li> <li>• Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>• 480 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5 mikrotitrinės plokštelės su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- koncentruotas (x10) plovimo tirpalas, konservuotas gentamicinu 235ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 235ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 4ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 4ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui peroksidazės konjugatas, konservuotas gentamicinu 60ml;</li> </ul> </li> </ul>
------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;</li> <li>- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.</li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliavimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 rinkinių</b></p>
2.9.	<p><b>Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš Vezikulinės ligos virusą nustatymui kiaulių kraujo serume ir plazmoje imunofermenitinės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas tyrimams iš kiaulių kraujo serumo ir plazmos mėginių.</li> <li>• Testas paremtas konkuruojančios IFA metodu.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti kiaulių Vezikulinė ligos viruso antigenais;</li> <li>• 384 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 4 mikroplokštelės su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- koncentruotas (10x) Mab 5B7 - peroksidazės konjugatas 6ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas 1ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas 1ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis 60ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui konjugato skiedimo buferis 60ml;</li> <li>- koncentruotas (20x) plovimo tirpalas 60ml;</li> <li>- TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;</li> <li>- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Jautrumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos</li> </ul>

	<p>pabaigos.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 15 rinkinių</b></p>
2.10.	<p><b>Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš kiaulių gripo virusą H3N2 nustatymui imunofermenitinės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas tyrimams iš kiaulių kraujo serumo mėginių.</li> <li>• Testas skirtas antikūnų prieš kiaulių gripo viruso H3N2, sukulto vakcinuojant arba lauko viruso poveikio, nustatymui.</li> <li>• Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti kiaulių gripo viruso H3N2 antigenais.</li> <li>• 480 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5 mikroplokštelės su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- paruoštas naudojimui anti-IgG kiaulių peroksidazės konjugatas 60ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 4ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 4ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 235ml;</li> <li>- koncentruotas (x10) plovimo tirpalas, konservuotas gentamicinu 235ml;</li> <li>- TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;</li> <li>- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 98% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopija).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 2 rinkiniai</b></p>
2.11.	<p><b>Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš kiaulių gripo virusą H1N1 nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas tyrimams iš kiaulių kraujo serumo ir plazmos mėginių.</li> <li>• Testas skirtas antikūnų prieš kiaulių gripo viruso H1N1, sukulto vakcinuojant arba lauko viruso poveikio, nustatymui.</li> <li>• Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti kiaulių gripo viruso H1N1 antigenais.</li> <li>• 480 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5 mikroplokštelės su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- paruoštas naudojimui anti-IgG kiaulių peroksidazės konjugatas 60ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 4ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 4ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 235ml;</li> <li>- koncentruotas (x10) plovimo tirpalas, konservuotas gentamicinu 235ml;</li> <li>- TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;</li> <li>- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopija).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopija).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul>

	<p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 7 rinkiniai</b></p>
2.12.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš <i>Salmonella</i> sp. nustatymui kiaulių kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Rinkinys skirtas tyrimams iš kiaulių kraujo serumo, plazmos ir mėsos sulčių mėginių.</li> <li>Testas paremtas netiesiogines IFA metodu.</li> <li>Plokštelių šulinėliai padengti <i>Salmonella</i> LPS (sero grupių B, C1 ir D) antigenais.</li> <li>480 tyrimų atlikimui.</li> <li>Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> <li>Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>5 mikrotitrinės plokštelės su išimamom juostelėm;</li> <li>paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis su proteinų stabilizatoriumi 150ml;</li> <li>paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas 4ml;</li> <li>paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas 4ml;</li> <li>paruoštas naudojimui peroksidazės konjugatas 60ml;</li> <li>koncentruotas (x10) plovimo buferis 250ml;</li> <li>TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;</li> <li>STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.</li> </ul> </li> <li>Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.</li> <li>ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu,</li> <li>nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>
2.13.	<p><b>Diagnostinis rinkinys klasikinio kiaulių maro antikūnų nustatymui kiaulių kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams mėginiams</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Rinkinys skirtas tyrimams iš pavienių kiaulių kraujo serumo ir plazmos mėginių.</li> <li>Testas paremtas blokuojančios IFA metodu.</li> </ul>

- Plokštelių šulinėliai padengti rekombinantiniu E2 (gp55) glikoproteinu.
- 960 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 10 vnt. padengtų mikroplokštelių su išimamom juostelėm.
  - Anti-KKMV-E2-PO konjugatas 110ml;
  - teigiamas-KKM kontrolinis serumas 2ml, paruošta naudojimui;
  - neigiamas-KKM kontrolinis serumas 2ml, paruošta naudojimui;
  - mėginių skiedimo tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;
  - koncentruotas (10x) plovimo tirpalas 480ml;
  - TMB substratas, paruoštas naudojimui 100ml;
  - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 100ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

***Suteikiamas aptarnavimas:***

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 20 rinkinių**

**2.14. Diagnostinis rinkinys antikūnų prieš kiaulių kvėpavimo reprodukcinio sindromo virusą (KRKS X3) nustatymui kraujo serume ir plazmoje imunofermenitinės analizės (IFA) metodu**

***Minimalūs reikalavimai:***

- Rinkinys skirtas tyrimams iš kiaulių kraujo serumo ir plazmos mėginių.
- Testas skirtas nustatyti antikūnus prieš KRKS viruso Europos ir Šiaurės Amerikos genotipus.
- Testas paremtas netiesiogines IFA metodu.
- Plokštelių šulinėliai padengti rekombinantiniu KRKSV antigenu
- 480 tyrimų atlikimui
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 5 mikroplokštelių su išimamomis juostelėmis;

- paruošta naudojimui KRKSV - teigiama kontrolė 4ml;
  - paruošta naudojimui neigiama kontrolė 4ml;
  - anti-IgG kiaulių krienių peroksidazės konjugatas, paruoštas naudojimui 60ml;
  - plovimo tirpalas 10x koncentruotas, 235ml;
  - paruoštas naudojimui mėginių skiedimo tirpalas 120ml;
  - TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;
  - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
  - Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
  - Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
  - Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
  - Jautrumas ne mažesnis nei 98% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
  - Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
  - Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
  - Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.
  - ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
  - Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
  - Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
  - Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
  - Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
  - Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.
- Suteikiamas aptarnavimas:**
- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.
- Kiekis: 20 rinkinių**

2.15. **Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš paukščių gamboro ligos virusą nustatymui vištų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu**

**Minimalūs reikalavimai:**

- Rinkinys skirtas nustatyti santykinį antikūnų lygį vištų kraujo serume.
- Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.
- Plokštelių šulinėliai padengti gamboro ligos viruso antigenais.
- 480 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 5 mikrotitrinės plokštelės;
  - paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 235ml;
  - paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;
  - paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;
  - paruoštas naudojimui peroksidazės konjugatas, konservuotas gentamicinu 50ml;
  - TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;
  - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.

- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

**Suteikiamas aptarnavimas:**

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 5 rinkiniai**

2.16. Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš *Mycoplasma gallisepticum* nustatymui vištų ir kalakutų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu

**Minimalūs reikalavimai:**

- Rinkinys skirtas nustatyti santykinį antikūnų lygį vištų ir kalakutų kraujo serume.
- Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.
- Plokštelių šulinėliai padengti *M.gallisepticum* virusiniu antigenu.
- 480 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 5 mikrotitrinės plokštelės;
  - paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 235ml;
  - paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;
  - paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;
  - paruoštas naudojimui peroksidazės konjugatas, konservuotas gentamicinu 50ml;
  - TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;
  - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

	<p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>
2.17.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš <i>Mycoplasma synoviae</i> nustatymui vištų ir kalakutų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas nustatyti santykinį antikūnų lygį vištų ir kalakutų kraujo serume.</li> <li>• Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti <i>M. synoviae</i> virusiniu antigenu.</li> <li>• 480 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5 mikrotitrinės plokštelės;</li> <li>- paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 235ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui peroksidazės konjugatas, konservuotas gentamicinu 50ml;</li> <li>- TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;</li> <li>- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>
2.18.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš paukščių infekcinio bronchito virusą (IBV) nustatymui vištų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas nustatyti santykinį antikūnų lygį vištų kraujo serume.</li> <li>• Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti IBV virusiniu antigenu.</li> <li>• 480 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5 mikrotitrinės plokštelės;</li> <li>- paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 235ml;</li> </ul> </li> </ul>

- paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;
- paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;
- paruoštas naudojimui peroksidazės konjugatas, konservuotas gentamicinu 50ml;
- TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;
- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

***Suteikiamas aptarnavimas:***

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 10 rinkinių**

2.19. Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš Niukaslio ligos virusą nustatymui vištų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu

***Minimalūs reikalavimai:***

- Rinkinys skirtas nustatyti santykinį antikūnų lygį vištų kraujo serume.
- Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.
- Plokštelių šulinėliai padengti Niukaslio ligos viruso antigenais.
- 480 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 5 mikrotitrinės plokštelės;
  - paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 235ml;
  - paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;
  - paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;
  - paruoštas naudojimui peroksidazės konjugatas, konservuotas gentamicinu 50ml;
  - TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;
  - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės

	<p>sertifikato kopiją).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>● Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>● Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 rinkinių</b></p>
2.20.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš Niukaslio ligos virusą nustatymui kalakutų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● Rinkinys skirtas nustatyti santykinį antikūnų lygį kalakutų kraujo serume.</li> <li>● Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>● Plokštelių šulinėliai padengti Niukaslio ligos viruso antigenais.</li> <li>● 480 tyrimų atlikimui.</li> <li>● Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį</li> <li>● Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5 mikrotitrinės plokštelės;</li> <li>- paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 235ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui peroksidazės konjugatas, konservuotas gentamicinu 50ml;</li> <li>- TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;</li> <li>- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.</li> </ul> </li> <li>● Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>● Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>● Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>● Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>● ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>● Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>● Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>● Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>● Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>● Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>
2.21.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš paukščių gripo virusą nustatymui vištų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● Rinkinys skirtas nustatyti santykinį antikūnų lygį vištų kraujo serume.</li> <li>● Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> </ul>

- Plokštelių šulinėliai padengti paukščių gripo viruso antigenais.
- 480 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 5 mikroplokštelės;
  - paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 235ml;
  - paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;
  - paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;
  - paruoštas naudojimui peroksidazės konjugatas, konservuotas gentamicinu 50ml;
  - TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;
  - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

***Suteikiamas aptarnavimas:***

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 15 rinkinių**

2.22. Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš paukščių infekcinio encefalomyelito ligos virusą nustatymui vištų kraujo serume imunofermenitinės analizės (IFA) metodu

***Minimalūs reikalavimai:***

- Rinkinys skirtas nustatyti santykinį antikūnų lygį vištų kraujo serume.
- Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.
- Plokštelių šulinėliai padengti paukščių infekcinio encefalomyelito viruso antigenais.
- 480 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 5 mikroplokštelės;
  - paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 235ml;
  - paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;
  - paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;
  - paruoštas naudojimui peroksidazės konjugatas, konservuotas gentamicinu 50ml;
  - TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;
  - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti

sertifikato kopiją).

- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

***Suteikiamas aptarnavimas:***

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 5 rinkiniai**

2.23. Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš paukščių infekcinės anemijos ligos virusą nustatymui vištų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu

***Minimalūs reikalavimai:***

- Rinkinys skirtas tyrimams iš vištų kraujo serumo mėginių.
- Testas paremtas konkuruojančios IFA metodu.
- Plokštelių šulinėliai padengti paukščių infekcinės anemijos viruso antigenais.
- 480 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 5 mikroplokštelės;
  - paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 235ml;
  - paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 2ml;
  - paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 2ml;
  - paruoštas naudojimui peroksidazės konjugatas, su baltymų stabilizatoriumi 50ml;
  - koncentruotas (10x) plovimo tirpalas, konservuotas gentamicinu 235ml;
  - TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;
  - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

***Suteikiamas aptarnavimas:***

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 5 rinkiniai**

2.24.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys paukščių pasteureliozės (<i>Pasteurella multocida</i>) nustatymui vištų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas nustatyti santykinį antikūnų lygį vištų kraujo serume.</li> <li>• Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti paukščių <i>Pasteurella multocida</i> antigenu.</li> <li>• 480 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5 mikroplokštelės;</li> <li>- paruoštas naudojimui mėginių skiedimo buferis, konservuotas natrio azidu 235ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas, konservuotas natrio azidu 1,9ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui peroksidazės konjugatas, konservuotas gentamicinu 50ml;</li> <li>- TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;</li> <li>- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>
2.25.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš paukščių infekcinį laringotracheitą nustatymui vištų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas nustatyti santykinį antikūnų lygį vištų kraujo serume.</li> <li>• Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti paukščių ILT antigenu.</li> <li>• 384 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 4 mikroplokštelės;</li> <li>- paruošta naudojimui teigiama kontrolė, konservuota fosfatiniame buferyje 2x500μl;</li> <li>- paruošta naudojimui neigiama kontrolė, konservuota fosfatiniame buferyje 2x500μl;</li> <li>- fermentinis konjugatas, paruoštas naudojimui 2x11ml;</li> <li>- substrato reagentas, paruoštas naudojimui 2x11ml;</li> <li>- koncentruotas plovimo buferis 100ml;</li> </ul> </li> </ul>

- koncentruotas mėginių skiedimo tirpalas 100ml;
- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 22ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

***Suteikiamas aptarnavimas:***

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 20 rinkinių**

2.26. Apžvalginis diagnostinis rinkinys paukščių *Salmonella enteritidis* (Se) antikūnų nustatymui vištų kraujo serume ir kiaušinių tryniuose imunofermentinės analizės (IFA) metodu

***Minimalūs reikalavimai:***

- Rinkinys skirtas nustatyti santykinį antikūnų lygį vištų kraujo serume.
- Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.
- Plokštelių šulinėliai padengti paukščių Se bakterijos antigenais.
- 192 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 2 mikroplokštelės;
  - paruošta naudojimui teigiama kontrolė, konservuota fosfatiniame buferyje 1x500μl;
  - paruošta naudojimui neigiama kontrolė, konservuota fosfatiniame buferyje 1x500μl;
  - fermentinis konjugatas, paruoštas naudojimui 11ml;
  - substrato reagentas, paruoštas naudojimui 11ml;
  - koncentruotas plovimo buferis 50ml;
  - koncentruotas mėginių skiedimo tirpalas 50ml;
  - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 11ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

	<p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>
2.27.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys bruceliozės antikūnų <i>Brucella abortus</i> nustatymui galvijų piene imunofermentinės analizės (IFA) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas tyrimams iš galvijų pieno pavienių ar jungtinių mėginių (iki 250).</li> <li>• Testas paremtas netiesiogines IFA metodu.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti inaktyvuotu <i>Brucella abortus</i> antigenu.</li> <li>• 960 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 10 mikrotitrinių plokštelių;</li> <li>- koncentruotas (x10) plovimo tirpalas 480ml;</li> <li>- liofilizuota teigiama kontrolė 5ml;</li> <li>- liofilizuota neigiama kontrolinė 5ml;</li> <li>- koncentruotas anti-IgG-PO galvijų peroksidazės konjugatas 110ml;</li> <li>- TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 100ml;</li> <li>- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 100ml.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 99,9% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliavimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo patekimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>
2.28.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš <i>Brucella ovis</i> (<i>B. ovis</i>) nustatymui avių kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu, pavieniams mėginiams</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas tyrimams iš pavienių avių kraujo serumo ir plazmos mėginių.</li> <li>• Testas paremtas netiesiogines IFA metodu.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti inaktyvuotu <i>Brucella ovis</i> antigenu.</li> </ul>

- 192 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 2 mikroplokštelės;
  - koncentruotas (x10) plovimo tirpalas 2x100ml;
  - teigiama *Brucella ovis* kontrolė 0,4ml;
  - neigiama *Brucella ovis* kontrolė 0,4ml;
  - koncentruotas anti-IgG-PO galvijų peroksidazės konjugatas, monokloniniai antikūnai, 24ml;
  - TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 20ml;
  - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 20ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Specifiškumas ne mažesnis nei 96% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

**Suteikiamas aptarnavimas:**

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 5 rinkiniai**

2.29. Specifinių komponentų rinkinys infekcinio epididimito (*Brucella ovis*) serologinei diagnostikai komplemento sujungimo (KS) metodu

*Minimalūs reikalavimai:*

- Testas atliekamas iš avinukų kraujo serumo mėginių.
- Testas paremtas prailgintos reakcijos komplemento sujungimo metodu.
- Testas skirtas nustatyti homologinius antikūnus prieš infekcinio avių epididimito virusą.
- Titras 1:100.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - *Brucella ovis* antigenas, skystas 4 x 5ml;
  - teigiamas avinukų serumas, hiperimunizuotas kultūra *Brucella ovis*, skystas, 2 x 1ml;
  - neigiamas, kliniškai sveikų avinų, kraujo serumas, dviejų skirtingų serijų, skystas, po 2 x 5ml kiekvienos serijos.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinio tiekėjas yra įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopija).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas 4 - 6 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detalium aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

### Siūlymo dalis 3. Tyrimams naudojamos papildomos priemonės

Eil. Nr.	Rodiklių reikšmės
3.1.	<p><b>Kilimėliai batų nešvarumams surinkti</b>  <b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirta batų nešvarumams surinkti.</li> <li>• Limpančiu paviršiumi.</li> <li>• Matmenys 60cm x 80 cm.</li> <li>• Pagaminti iš polisterolo.</li> <li>• Pilkos spalvos.</li> <li>• Pakuotė po 30 lapų.</li> <li>• Pagrindas limpančiam kilimėliui.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: Pagrindas limpančiam kilimėliui 50 vienetų  Kilimėliai 800 pakuočių</b></p>
3.2.	<p><b>Vakuuminė kraujo paėmimo sistema</b>  <b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Vakuuminė sistema, skirta gyvūnų kraujo mėginių paėmimui.</li> <li>• Vakuuminė sistema sudaryta iš: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Vakuuminiai mėgintuvėliai su krešėjimo aktyvatoriumi 10 ml;</li> <li>- Veterinarės adatos kraujo paėmimui 1.2 x 40±2mm;</li> <li>- Adatų laikikliai – įsukamai adatai.</li> </ul> </li> <li>• Vakuuminiai mėgintuvėliai pakuotėse po 100 vnt.</li> <li>• Gamintojas akredituotas pagal ISO 9001 medicinos gaminių kokybės sistemos standartą.</li> <li>• Mėgintuvėliai turi būti stikliniai, vienkartiniai.</li> <li>• Mėgintuvėliai turi būti sterilūs: atitikti EN 552 ir turi būti pažymėti CE ženklu.</li> <li>• Mėgintuvėlio kamštelis turi būti guminis be plastikinio rėmo.</li> <li>• Mėgintuvėlio kamštelio kodavimas turi atitikti tarptautinio standarto ISO 6710 reikalavimus.</li> <li>• Adatos turi būti veterinarinės paskirties (su atžyma - skirta veterinarijai).</li> <li>• Adatos turi būti multibandinės, nerūdijančio plieno. Adatos turi atitikti EN 550 sterilumo direktyvą. Adatos turi būti pažymėtos CE ženklu pagal direktyvą 93/42/EEC invazyviems medicinos gaminiams.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Adatų spalvinis kodavimas turi atitikti tarptautinio standarto ISO 6009 (“Vienkartinių hipoderminių adatų spalvinis kodavimas”) reikalavimus.</li> <li>• Vakuuminė kraujo paėmimo sistema (adata + mėgintuvėlis + laikiklis) turi būti vieno prekės ženklo.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 100 pakuočių</b></p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

#### Siūlymo dalis 4. Užkrečiamųjų ligų tyrimams naudojami reagentai ir diagnostiniai rinkiniai

Eil. Nr.	Rodiklių reikšmės
4.1.	<p><b>Diagnostinis rinkinys kiaulių vezikulinės ligos antikūnų nustatymui konkuruojančios imunofermentinės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas darbui, atliekant tyrimus iš kiaulių kraujo serumo ir plazmos.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5 vienetai padengtų mikroplokštelių;</li> <li>- liofilizuotas konjugato priedas;</li> <li>- koncentruotas (30x) konjugatas;</li> <li>- blokavimo reagentas 2ml;</li> <li>- neigiamas referentinis serumas (0,5 ml);</li> <li>- vidutiniškai teigiamas referentinis serumas (0,5 ml);</li> <li>- stipriai teigiamas referentinis serumas (0,5 ml);</li> <li>- demineralizuotas vanduo (10 ml);</li> <li>- skiedimo buferis (60 ml);</li> <li>- chromogeno/substrato tirpalas (60 ml);</li> <li>- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui.(60 ml);</li> <li>- koncentruotas (200 kartų) plovimo tirpalas.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei nepanaudota visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Galimybė užsisakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 rinkinių</b></p>
4.2.	<p><b>Diagnostinis rinkinys galvijų antikūnų prieš mėlynojo liežuvio ligos virusą nustatymui</b></p>

**ankstyvoje infekcijos stadijoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu**

**Minimalūs reikalavimai:**

- Skirtas darbui, atliekant tyrimus iš galvijų, avių ir ožkų kraujo serumo.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 5 vienetai padengtų mikroplokštelių;
  - konjugatas (30ml);
  - neigiamas referentinis serumas (2,5 ml);
  - teigiamas referentinis serumas (2,5 ml);
  - serumo skiedimo buferis (60 ml);
  - chromogeno/substrato tirpalas (60 ml);
  - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui (60 ml);
  - koncentruotas (25 kartus) plovimo tirpalas.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei nepanaudota visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsisakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomoms prekėms detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliojamas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.

**Kiekis: 30 rinkinių**

4.3.

**Diagnostinis rinkinys snukio ir nagų ligos (3ABC) antikūnų nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu, atliekant diferencinę vakcinuotų ir infekuotų gyvūnų analizę**

**Minimalūs reikalavimai:**

- Testas atliekamas su galvijų ir smulkių atrajotojų kraujo serumu.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 2 vienetai padengtų mikroplokštelių su išimamomis juostelėmis.
  - konjugatas, 30x koncentruotas.
  - liofilizuotas konjugato priedas;
  - neigiamas referentinis serumas (0,6 ml);
  - vidutiniškai teigiamas referentinis serumas (0,6 ml);
  - stipriai teigiamas referentinis serumas (0,6 ml);
  - 2 x koncentruotas skiedimo buferis (60 ml);
  - demineralizuotas vanduo (10 ml);
  - koncentruotas (200 kartų) plovimo tirpalas;
  - chromogeno/substrato tirpalas;
  - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei nepanaudota visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsisakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 rinkinių</b></p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

### Siūlymo dalis 5. Tyrimams naudojamos papildomos priemonės

Eil. Nr.	Rodiklių reikšmės
5.1.	<p><i>pH buferiniai tirpalai elektrodo kalibracijai (pH 4,00)</i></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirta pH-metro kontrolei ir kalibravimui.</li> <li>• pH 4,00.</li> <li>• Paklaida ±0.02.</li> <li>• Kiekis flakone 250 ml.</li> <li>• Pakuotė po 1.</li> <li>• Galiojimo laikas: ne mažiau 1 metai nuo pateikimo datos.</li> <li>• Gamintojas sertifikuotas pagal ISO 9001:2000 serijos kokybės vadybos sistemą.</li> <li>• Gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pristatymo laikas - 2 savaitės.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
5.2.	<p><i>pH buferiniai tirpalai elektrodo kalibracijai (pH 6,00)</i></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirta pH-metro kontrolei ir kalibravimui.</li> <li>• pH 6,00</li> <li>• Paklaida ±0.02.</li> <li>• Kiekis flakone 250 ml.</li> <li>• Pakuotė po 1.</li> <li>• Galiojimo laikas: ne mažiau 1 metai nuo pateikimo datos.</li> <li>• Gamintojas sertifikuotas pagal ISO 9001:2000 serijos kokybės vadybos sistemą.</li> <li>• Gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pristatymo laikas - 2 savaitės.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
5.3.	<p><i>pH buferiniai tirpalai elektrodo kalibracijai (pH 7,00)</i></p>

	<p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirta pH-metro kontrolei ir kalibravimui.</li> <li>• pH 7,00.</li> <li>• Paklaida <math>\pm 0.02</math>.</li> <li>• Kiekis flakone 250 ml.</li> <li>• Pakuotė po 1.</li> <li>• Galiojimo laikas: ne mažiau 1 metai nuo pateikimo datos.</li> <li>• Gamintojas sertifikuotas pagal ISO 9001:2000 serijos kokybės vadybos sistemą.</li> <li>• Gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pristatymo laikas - 2 savaitės.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
5.4.	<p><i>pH buferiniai tirpalai elektrodo kalibracijai (pH 8,00)</i></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirta pH-metro kontrolei ir kalibravimui.</li> <li>• pH 8,00.</li> <li>• Paklaida <math>\pm 0.02</math>.</li> <li>• Kiekis flakone 250 ml.</li> <li>• Pakuotė po 1.</li> <li>• Galiojimo laikas: ne mažiau 1 metai nuo pateikimo datos.</li> <li>• Gamintojas sertifikuotas pagal ISO 9001:2000 serijos kokybės vadybos sistemą.</li> <li>• Gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pristatymo laikas - 2 savaitės.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
5.5.	<p><i>pH buferiniai tirpalai elektrodo kalibracijai (pH 9,00)</i></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirta pH-metro kontrolei ir kalibravimui.</li> <li>• pH 9,00.</li> <li>• Paklaida <math>\pm 0.02</math>.</li> <li>• Kiekis flakone 250 ml.</li> <li>• Pakuotė po 1.</li> <li>• Galiojimo laikas: ne mažiau 1 metai nuo pateikimo datos.</li> <li>• Gamintojas sertifikuotas pagal ISO 9001:2000 serijos kokybės vadybos sistemą.</li> <li>• Gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pristatymo laikas - 2 savaitės.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
5.6.	<p><i>Natrio chloridas (NaCl) chemiškai švarus</i></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Milteliai, <math>M=58,44\text{g/mol}</math>.</li> <li>• Chemiškai švarūs.</li> <li>• Natrio chlorido galiojimo laikas: ne mažiau 1 metai nuo pateikimo datos.</li> <li>• Pakuotė po 1 kg.</li> <li>• Gamintojas sertifikuotas pagal ISO 9001:2000 serijos kokybės vadybos sistemą.</li> <li>• Gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pristatymo laikas - 2 savaitės.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 pakuočių</b></p>
5.7.	<p><i>Druskos rūgštis 37%(HCl)</i></p>

	<p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Bepalvis skystis.</li> <li>• Chemiškai švarus.</li> <li>• Pakuotė po 1 litrą.</li> <li>• Galiojimo laikas: ne mažiau 1 metai nuo pateikimo datos.</li> <li>• Gamintojas sertifikuotas pagal ISO 9001:2000 serijos kokybės vadybos sistemą.</li> <li>• Gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pristatymo laikas - 2 savaitės.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 pakuočių</b></p>
5.8.	<p><i>Glicerinas (C<sub>3</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>)</i></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skystas.</li> <li>• Chemiškai švarus.</li> <li>• M=92,10g/mol.</li> <li>• Pakuotė po 1000 ml.</li> <li>• Galiojimo laikas: ne mažiau 1 metai nuo pateikimo datos.</li> <li>• Gamintojas sertifikuotas pagal ISO 9001:2000 serijos kokybės vadybos sistemą.</li> <li>• Gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pristatymo laikas - 2 savaitės.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 pakuočių</b></p>

## Siūlymo dalis 6. Tyrimams naudojamos papildomos priemonės

Eil. Nr.	Rodiklių reikšmės
6.1.	<p><b>Vienkartinė apsauginė veido kaukė su gumytėmis</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Kaukė turi turėti aukštą bakterinį filtracijos efektyvumą (ne mažiau 97% 2-3 mikrono dalelėmis).</li> <li>• Užtikrina filtracijos efektyvumą ne mažiau kaip 2 valandas.</li> <li>• Sudėtyje nėra formaldehido, latekso, nikelio.</li> <li>• Kaukės sluoksniai sujungti ultragarsiniu metodu.</li> <li>• Tvirtinama elastingomis ausų gumytėmis, kurios pagaminta iš minkštos medžiagos.</li> <li>• Gerai prisispaudžia prie nosies (turi lanksčią, tačiau patvarią fiksuotą juostelę, kuri darbo metu nesuplėšo kaukės audinio, neišlenda į išorę).</li> <li>• Kaukės klostės tolygiai ir tvirtai sujungtos, gerai uždengia apatinę veido dalį (nėra oro nutekėjimo), pagamintos iš standžios medžiagos, kuri palaiko puodelio formą (lengviau kvėpuoti).</li> <li>• Kaukė neturi turėti nei malonaus, nei nemalonaus kvapo.</li> <li>• Dėvint kaukę vidinis jos sluoksnis neerzina bei nesipūkuoja.</li> <li>• Kaukės gumytės pakuotėje turi būti atskirtos kartu su kauke, kad išimant vieną kaukę nebūtų suterštos kitos.</li> <li>• Pakuotėje ne daugiau 50 vnt.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5000 vienetų</b></p>
6.2.	<p><b>Vienkartinės kepuraitės</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rezistentiškos užtiškusiems skysčiams.</li> <li>• Pagamintos iš lengvos, praleidžiančios orą medžiagos.</li> <li>• Gumelė švelniai tampri.</li> <li>• Sudėtyje nėra formaldehido, latekso, nikelio.</li> <li>• Žalsvos, melsvos ar baltos spalvos.</li> <li>• Pakuotėje ne daugiau 100 vienetų.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 1 000 vienetų</b></p>
6.3.	<p><b>Vienkartinės prijuostės</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rezistentiškos užtiškusiems skysčiams.</li> <li>• Žalsvos, melsvos ar baltos spalvos.</li> <li>• Pagamintos iš polipropileno su polietileno dangą iš išorės, apsaugančios nuo skysčių ir mikroorganizmų patekimo.</li> <li>• <math>80 \pm 5</math> cm pločio ir <math>140 \pm 5</math> cm ilgio.</li> <li>• Pakuotėje ne daugiau 50 vnt.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 500 vienetų</b></p>
6.4.	<p><b>Vienartiniai antrankoviai</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirti darbuotojų apsaugai.</li> <li>• Pagaminti iš polipropileno ar kitos medžiagos, apsaugančios nuo skysčių ir mikroorganizmų patekimo.</li> <li>• Turi būti gumos siūlės galuose.</li> <li>• Ne mažiau 40 cm ilgio.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Pakuotė ne daugiau 50 vnt.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 1000 vienetų</b></p>
6.5.	<p><b>Vienartiniai lankytojo chalatai</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirti darbuotojų ir lankytojų apsaugai.</li> <li>• Dydžiai: M, L, XL, XXL.</li> <li>• Pagaminti iš neaustinio pluošto.</li> <li>• Turi būti gumos siūlės rankogaliuose.</li> <li>• Užsegami.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 2000 vienetų</b></p>
6.6.	<p><b>Vienartinės lateksinės pirštinės</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Lateksinės.</li> <li>• Be pudros.</li> <li>• S, M, L ir XL dydžių (pagal pareikalavimą).</li> <li>• Nesterilios.</li> <li>• Pakuotė po 100 vnt.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 400 pakuočių.</b></p>
6.7.	<p><b>Vienartinės vinilinės pirštinės</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Vinilinės.</li> <li>• Be pudros.</li> <li>• S, M, L ir XL dydžių (pagal pareikalavimą).</li> <li>• Nesterilios.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Pakuotė po 100 vnt.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 200 pakuočių.</b></p>
6.8.	<p><b>Autoklavavimo maišai</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirti infekuotos medžiagos nukenksminimui.</li> <li>• Pagaminti iš poliamido.</li> <li>• Atsparūs temperatūrai ne mažiau +140°C.</li> <li>• Atliekant sterilizaciją karštu oru (120 min.), maksimalus atsparumas karščiui iki +140°C.</li> <li>• Matmenys 600 ± 10 mm x 780 ± 10 mm.</li> <li>• Storis ne mažiau 50 µm.</li> <li>• Neutralios spalvos, matiniai.</li> <li>• Pakuotė ne daugiau 500 vnt.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 pakuočių</b></p>
6.9.	<p><b>Moteriški marškinėliai trumpomis rankovėmis</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirti dėvėti po laboratoriniais darbo rūbais.</li> <li>• Baltos spalvos.</li> <li>• 100% medvilnė.</li> <li>• Dydžiai: S, M, L, XL ir XXL (pagal pareikalavimą).</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 100 vienetų</b></p>
6.10.	<p><b>Laboratorinė avalynė</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirta dėvėti laboratorijoje.</li> <li>• Baltos spalvos.</li> <li>• Odinis viršus ir vidus.</li> <li>• Avalynės priekis uždaras, keltis reguliuojama dirželiu su sagtele, užpakalinė dalis atvira.</li> <li>• Vidinė pado dalis pagaminta iš kamštinės medžiagos.</li> <li>• Avalynės padas pagamintas iš kaučiuko arba gumos.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Dydžiai: 35-45 (pagal pareikalavimą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 4 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti vaizdinę medžiagą apie siūlomą prekę.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 120 porų (240 vienetų)</b></p>
6.11.	<p><b>Rankšluosčiai</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagaminti iš aukštos kokybės 100 % austos medvilnės.</li> <li>• Frotiniai.</li> <li>• Lengvai plaunami 90 °C.</li> <li>• Dydis 50 ± 5x100± 5 cm.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 200 vienetų</b></p>
6.12.	<p><b>Vienkartinės drėgnos dezinfekuojančios servetėlės</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtos rankų dezinfekcijai.</li> <li>• Veikia bakterijas, virusus, mielių ir pelėsių grybelius.</li> <li>• Paruoštos naudojimui.</li> <li>• Kvapnios.</li> <li>• Dermatologiškai patikrintos ir gali būti naudojamos be rankų apsaugos.</li> <li>• Pagamintos iš 100% natūralaus pluošto.</li> <li>• Pakuotė – dėžutė-dispenseris su ne daugiau 200 vnt. servetėlių.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10000 vienetų</b></p>
6.13.	<p><b>Pirmosios pagalbos rinkiniai-dėžutės</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pirmosios pagalbos vaistinėle skirta pirmosios pagalbos suteikimui medicinos laboratorijose.</li> <li>• Įpakavimas - plastikinė dėžutė.</li> <li>• Sudaryta ir sukomplektuota pagal visus LR MK reikalavimus.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 4 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti vaizdinę medžiagą apie siūlomą prekę.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 vienetų</b></p>

## Siūlymo dalis 7. Užkrečiamųjų ligų tyrimams naudojami reagentai ir diagnostiniai rinkiniai

Eil. Nr.	Rodiklių reikšmės
7.1.	Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš <i>Mycobacterium avium spp paratuberculosis</i>

nustatymui galvijų, avių ir ožkų kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams mėginiams

**Minimalūs reikalavimai:**

- Testas atliekamas iš galvijų, avių ir ožkų kraujo serumo ir plazmos mėginių, taip pat iš galvijų pieno mėginių.
- Plokštelių šulinėliai padengti *Mycobacterium avium paratuberculosis* antigenais.
- Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.
- 480 tyrimų atlikimui.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 5 mikrotitrinės plokštelės su išimamomis juostelėmis;
  - koncentruotas (20x) plovimo tirpalas 100ml;
  - skiedimo buferis mėginiams 100ml;
  - skiedimo buferis konjugatui 120ml
  - paruošta naudojimui teigiama kontrolė 0.5ml;
  - paruošta naudojimui neigiama kontrolė 0.5ml;
  - koncentruotas anti-galvijų krienų peroksidazės konjugatas 0.75ml;
  - paruoštas naudojimui TMB substratas 60ml;
  - Stop tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki jos galiojimo pabaigos .
- Jautrumas ne mažesnis nei 99% lyginant su komplemento sujungimo metodu (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliavimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

**Suteikiamas aptarnavimas:**

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 20 rinkinių**

7.2.

**Patvirtinantis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš *Mycobacterium avium* spp *paratuberculosis* nustatymui galvijų, avių ir ožkų kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu**

**Minimalūs reikalavimai:**

- Testas atliekamas iš galvijų, avių ir ožkų kraujo serumo bei plazmos mėginių, taip pat iš galvijų pieno mėginių.

- Plokštelių lyginių stulpelių šulinėliai padengti *Mycobacterium avium paratuberculosis* antigenu.
- Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.
- 240 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 5 mikrotitrinės plokštelės su išimamomis juostelėmis;
  - koncentruotas (20x) plovimo tirpalas 100ml;
  - skiedimo buferis mėginiams 100ml;
  - skiedimo buferis konjugatui 120ml;
  - paruošta naudojimui teigiama kontrolė 0.5ml;
  - paruošta naudojimui neigiama kontrolė 0.5ml;
  - koncentruotas monokloninis anti-galvijų krienų peroksidazės konjugatas 0.75ml;
  - paruoštas naudojimui TMB substratas 60ml;
  - Stop tirpalas 60ml, paruoštas naudojimui.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Jautrumas ne mažesnis nei 99,9% lyginant su komplemento sujungimo metodu (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

**Suteikiamas aptarnavimas:**

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 10 rinkinių**

7.3. Teigiamas *Paratuberculosis* serumas, skirtas serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo.

**Minimalūs reikalavimai:**

- Liofilizuotas galvijų serumas turintis sudėtyje specifinius anti- *Paratuberculosis* antikūnus.
- Fasuotė flakonais po 1ml.
- Galimybė saugoti po praskiedimo.
- ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti serumo patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
7.4.	<p><b><i>Patvirtinantis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš avių ir ožkų artrito encefalito (CAEV) bei Maedi Visna (MVV) virusą nustatymui kraujo serumo imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams mėginiams</i></b></p> <p><b><i>Minimalūs reikalavimai:</i></b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Diagnostinis rinkinys skirtas avių ir ožkų kraujo serumo tyrimams.</li> <li>• Plokštelių lyginių stulpelių šulinėliai padengti CAEV/MVV antigenu (+Ag).</li> <li>• Plokštelių nelyginių stulpelių šulinėliai padengti kontroliniu antigenu (-Ag).</li> <li>• Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>• 240 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5 mikrotitrinės plokštelės su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- koncentruotas (x20) plovimo tirpalas 100ml;</li> <li>- skiedimo buferis mėginiams 120ml;</li> <li>- skiedimo buferis konjugatui 120ml;</li> <li>- paruošta naudojimui teigiama kontrolė 0.5ml;</li> <li>- paruošta naudojimui neigiama kontrolė 0.5ml;</li> <li>- koncentruotas monokloninis anti-IgG galvijų krienų peroksidazės konjugatas 0.75ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui TMB substratas 60ml;</li> <li>- Stop tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Jautrumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b><i>Suteikiamas aptarnavimas:</i></b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul>

	<p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>
7.5.	<p>Diagnostinis rinkinys, skirtas specifinių antikūnų prieš ožkų artrito encefalito (CAEV) viruso p28 baltymą nustatymui imunodifuzijos agarų gelyje (IDAG) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Diagnostinis rinkinys skirtas ožkų kraujo serumo tyrimams.</li> <li>• Diagnostinis rinkinys pagrįstas Ouchterlony principu, dar vadinamu dviguba imunodifuzija.</li> <li>• 120 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- liofilizuotas antigenas, 1 flakonas po 4ml;</li> <li>- liofilizuota teigiama kontrolė, 3 flakonai po 4ml;</li> <li>- agarų gelis, paruoštas naudojimui 200ml.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>
7.6.	<p><b>Apžvalginis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš <i>Mycoplasma agalactiae</i> nustatymui smulkių atrajotojų kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams mėginiams</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Diagnostinis rinkinys skirtas avių ir ožkų kraujo serumo ir plazmos tyrimams.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti <i>Mycoplasma agalactiae</i> antigenais.</li> <li>• Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>• 960 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 10 mikrotitrinių plokštelių su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- koncentruotas (x20) plovimo tirpalas 2x100ml;</li> <li>- skiedimo buferis mėginiams 2x100ml;</li> <li>- skiedimo buferis konjugatui 120ml;</li> <li>- paruošta naudojimui teigiama kontrolė 1ml;</li> <li>- paruošta naudojimui neigiama kontrolė 1ml;</li> <li>- koncentruotas monokloninis anti-IgG galvijų kriūnų peroksidazės konjugatas 1.5ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui TMB substratas 120ml;</li> <li>- Stop tirpalas, paruoštas naudojimui 120ml.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms</li> </ul>

- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Jautrumas ne mažesnis nei 93% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detalium aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

**Suteikiamas aptarnavimas:**

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 5 rinkiniai**

7.7.

***Patvirtinantis diagnostinis rinkinys antikūnų prieš *Mycoplasma agalactiae* nustatymui smulkių atrajotojų kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams mėginiams***

***Minimalūs reikalavimai:***

- Diagnostinis rinkinys skirtas avių ir ožkų kraujo serumo ir plazmos tyrimams.
- Plokštelių lyginių stulpelių šulinėliai padengti *Mycoplasma agalactiae* antigenu (+Ag).
- Plokštelių nelyginių stulpelių šulinėliai padengti kontroliniu antigenu (-Ag).
- Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.
- 480 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 10 mikrotitrinių plokštelių su išimamomis juostelėmis;
  - koncentruotas (20x) plovimo tirpalas 2x100ml;
  - skiedimo buferis mėginiams 2x120ml ;
  - skiedimo buferis konjugatui 120ml ;
  - paruošta naudojimui teigiama kontrolė 1ml;
  - paruošta naudojimui neigiama kontrolė 1ml;
  - koncentruotas monokloninis anti-IgG galvijų peroksidazės konjugatas 1.5ml;
  - paruoštas naudojimui TMB substratas 120ml;
  - Stop tirpalas, paruoštas naudojimui 120ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Jautrumas ne mažesnis nei 93% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).

- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo patekimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

**Suteikiamas aptarnavimas:**

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 2 rinkiniai**

7.8.

**Apžvalginis diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų prieš gyvūnų gripo A tipo virusą nustatymui kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu**

**Minimalūs reikalavimai:**

- Diagnostinis rinkinys skirtas naminių ir laukinių gyvūnų (paukščių, kiaulių, arklių, šunų, kačių ir zoologijos sodo gyvūnų) kraujo serumo tyrimams.
- Plokštelių šulinėliai padengti gripo A viruso antigenu.
- Testas yra paremtas blokuojančios IFA metodu.
- 480 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 5 mikroplokštelės su išimamomis juostelėmis;
  - koncentruotas ( 10x) plovimo tirpalas 235ml;
  - mėginių skiedimo buferis 235ml;
  - paruošta naudojimui teigiama kontrolė 2ml;
  - paruošta naudojimui neigiama kontrolė 2ml;
  - anti-gripo A krienų peroksidazės konjugatas, paruoštas naudojimui 55ml;
  - paruoštas naudojimui TMB substratas 60ml;
  - Stop tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Jautrumas ne mažesnis nei 95% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).

- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

**Suteikiamas aptarnavimas:**

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 5 rinkiniai**

7.9.

***Apžvalginis diagnostinis rinkinys specifinių Chlamydophila abortus antikūnų nustatymui atrajotojų, kiaulių ir arklių kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu***

***Minimalūs reikalavimai:***

- Diagnostinis rinkinys skirtas galvijų, avių, ožkų, kiaulių ir arklių kraujo serumo tyrimams.
- Plokštelių šulinėliai padengti sintetiniu peptido antigenu (Momp), specifiniu *Chlamydia abortus* bakterijoms.
- Testas neturi duoti kryžminių reakcijų su *Chlamydia pecorum* bakterijomis.
- Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.
- 192 tyrimų atlikimui.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 2 mikroplokštelės su išimamomis juostelėmis;
  - koncentruotas ( x20) plovimo tirpalas 60 ml;
  - skiedimo buferis mėginiams 60 ml;
  - skiedimo buferis konjugatui 60 ml;
  - paruošta naudojimui teigiama kontrolė 0,5 ml;
  - paruošta naudojimui neigiama kontrolė 1 ml;
  - koncentruotas ( 10x) anti – multi-species (daugiarūšis) peroksidazės konjugatas 3 ml;
  - paruoštas naudojimui TMB substratas 60 ml;
  - Stop tirpalas, paruoštas naudojimui 60 ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki sekančio tyrimo.
- Jautrumas - ne mažesnis nei 98% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Specifiškumas - ne mažesnis nei 95% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>
7.10.	<p>Teigiamas <i>Chlamydomyphila abortus</i> serumas, skirtas serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo.</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skystas avių serumas turintis sudėtyje specifinius anti- <i>Chlamydomyphila abortus</i> antikūnus.</li> <li>• Fasuotė flakonais po 1ml.</li> <li>• Galimybė saugoti po praskiedimo.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopija).</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti serumo patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 flakonai</b></p>
7.11.	<p><b>Apžvalginis diagnostinis rinkinys ankstyvam antikūnų prieš mėlyno liežuvio viruso VP7 baltymą nustatymui atrajotojų kraujo serume imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams mėginiams</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas tyrimams iš avių, ožkų, galvijų ir buivolų kraujo serumo ir plazmos mėginių.</li> <li>• Testas tinkamas ankstyvam IgM antikūnų aptikimui ir žemesniam antikūnų titrų nustatymui, užkrėstuose ar vakcinuotuose gyvūnuose.</li> <li>• Testas paremtas tiesioginės IFA metodu.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti VP7 proteinu.</li> <li>• 384 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 4 mikroplokštelės su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- koncentruotas (10x) VP7 Ag-Po konjugatas 6ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas 1ml;</li> <li>- paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas 1ml;</li> <li>- mėginių skiedimo buferis, paruoštas naudojimui 2x60ml;</li> <li>- koncentruotas (20x) plovimo tirpalas 60ml;</li> <li>- TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;</li> <li>- STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos..</li> <li>• Jautrumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> <li>• Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.</li> <li>• Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>• ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopija).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopija).</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 rinkinių</b></p>
7.12.	<p>Teigiamas mėlynojo liežuvio serumas, skirtas serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo.</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Liofilizuotas galvijų serumas turintis sudėtyje specifinius anti-mėlynojo liežuvio viruso antikūnus.</li> <li>• Fasutė flakonais po 1ml.</li> <li>• Galimybė saugoti po praskiedimo.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopija).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopija).</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti serumo patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 flakonų</b></p>
7.13.	<p>Apžvalginis diagnostinis rinkinys galvijų leukozės antikūnų nustatymui kraujo serume ir plazmoje imunofermentinės analizės (IFA) metodu pavieniams ir jungtiniais mėginiais.</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas tyrimams iš galvijų kraujo serumo ir plazmos mėginių.</li> <li>• Plokštelių šulinėliai padengti inaktyvuotu GLV antigenu.</li> <li>• Testas paremtas netiesioginės IFA metodu.</li> <li>• 960 tyrimų atlikimui.</li> <li>• Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 10 mikrotitrinių plokštelių su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- monokloninis anti-IgG-PO galvijų konjugatas, paruoštas naudojimui 100ml;</li> <li>- paruošta naudojimui teigiama kontrolė 1,5ml;</li> <li>- paruošta naudojimui neigiama kontrolė 1,5ml;</li> </ul> </li> </ul>

- koncentruotas (10x) plovimo tirpalas 480ml;
- skiedimo buferis mėginiams, paruoštas naudojimui 100ml;
- paruoštas naudojimui TMB substratas 100ml;
- Stop tirpalas, paruoštas naudojimui 100ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Jautrumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Galimybė atlikti tyrimus iš individualių ir jungtinių (iki 10) serumo mėginių.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

***Suteikiamas aptarnavimas:***

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 20 rinkinių**

- 7.14. Diagnostinis rinkinys galvijų leukozės serologinei diagnostikai imunodifuzijos agaro gelyje (IDAG) metodu.
- Minimalūs reikalavimai:***
- Testas atliekamas iš galvijų kraujo serumo mėginių.
  - Testas skirtas antikūnų nustatymui prieš leukozės viruso glikoproteino antigeną.
  - 1000 tyrimų atlikimui.
  - Diagnostinį rinkinį sudaro:
    - liofilizuotas antigenas, sterilus, 4 x 5ml;
    - antigeno skiedimo tirpalas, sterilus, 4 x 5ml;
    - specifinis precipituojantis serumas 4 x 10ml;
    - agaro druskų mišinys, 4x 18,6g;
    - koncentruotas (10x) skiedimo tirpalas, sterilus, 4 x 20ml.
  - Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
  - Greitas testas: rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
  - Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
  - Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).

- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopija).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas 4 – 6 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

***Suteikiamas aptarnavimas:***

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 10 rinkinių**

7.15.

**Apžvalginis diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų prieš Aujesko ligos virusą nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu**

***Minimalūs reikalavimai:***

- Rinkinys skirtas tyrimams iš kiaulių ir šernų kraujo serumo ir pazmos mėginių.
- Testas skirtas specifinių anti-gB antikūnų nustatymui.
- Testas paremtas konkuruojančios IFA metodu.
- Plokštelių šulinėliai padengti kiaulių Aujesko ligos viruso antigeno suspensija;
- 384 tyrimų atlikimui.
- Visi reagentai, reikalingi tyrimui atlikti, įeina į rinkinio sudėtį.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - 4 mikroplokštelės su išimamomis juostelėmis;
  - koncentruotas (10x) konjugatas 6ml;
  - paruoštas naudojimui teigiamas kontrolinis serumas 1ml;
  - paruoštas naudojimui neigiamas kontrolinis serumas 1ml;
  - mėginių skiedimo buferis, paruoštas naudojimui 60ml;
  - konjugato skiedimo buferis, paruoštas naudojimui 60ml;
  - koncentruotas (20x) plovimo tirpalas 60ml;
  - TMB substrato tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml;
  - STOP tirpalas, paruoštas naudojimui 60ml.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
- Specifiškumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Jautrumas ne mažesnis nei 99% (pateikti gamintojo atliktų rinkinio validacinių duomenų tyrimo rezultatus).
- Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki galiojimo datos pabaigos.
- Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
- Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.

***Suteikiamas aptarnavimas:***

	<ul style="list-style-type: none"> <li>Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 rinkinių</b></p>
7.16.	<p>Komplementas</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Tai komponentas, skirtas tyrimams komplemento sujungimo (KS) metodu serologinėje įvairių gyvūnų ligų diagnostikoje.</li> <li>Stabilizuotas jūros kiaulyčių kraujo serumas, liofilizuotas.</li> <li>Neduođa kryžminių reakcijų su visais komplemento sujungimo antigenais.</li> <li>Fasuotė flakonais 2x 5 ml.</li> <li>Pateikiamas kartu su skiedimo tirpalu.</li> <li>Galimybė saugoti po praskiedimo.</li> <li>Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>ISO 9001:2000 arba lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>Komplemento tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>Galiojimo laikas - ne mažiau 2 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>Pristatymo laikas - ne daugiau 2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 40 flakonų</b></p>
7.17.	<p style="text-align: center;"><b>Agliutinuojantys grupiniai leptospirų serumai</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Leptospirozės serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo mikroskopinės agliutinacijos (MA) metodu.</li> <li>Komplektas susideda iš 15 agliutinuojančių grupinių leptospirų serumu: <ul style="list-style-type: none"> <li>Grippytyphosa, Pomona, copenhageni, canicola, bataviae, hebdomadis, pyrogenes, australis, autumnalis, cynopteri, mini, tarassovi (Perepelitsin ), sejroe, javanica, ballum.</li> </ul> </li> <li>Fasuotė komplektais, 15 flakonų po 2ml.</li> <li>Darbo metodika (pateikti metodikas originalo ir lietuvių kalba).</li> <li>Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti serumo patikrinimo duomenys (pateikti kokybės sertifikato kopiją).</li> <li>Serumų tiekėjas yra įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>Pristatymo laikas 4 - 6 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį ir puslapį kataloge.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>

### Siūlymo dalis 8. Tyrimams naudojamos papildomos priemonės

Eil. Nr.	Rodiklių reikšmės
8.1.	<p><b>Kišeninis termometras, temperatūros intervalu -35 + 50 °C</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Užpildoma sistema.</li> <li>• Kapiliaras užpildytas raudonai nudažytu alkoholiu.</li> <li>• Gradacija žingsnis ne didesnis negu 1°C.</li> <li>• Temperatūros intervalas -35 + 50 °C.</li> <li>• Bespalvis.</li> <li>• Į komplektą įeina nikeliu padengtas, įmaunamas dangtelis.</li> <li>• ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaičių.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 vienetų</b></p>
8.2.	<p><b>Kišėninis termometras temperatūros intervalu -10 + 100 °C</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Užpildoma sistema.</li> <li>• Kapiliaras užpildytas raudonai nudažytu alkoholiu.</li> <li>• Gradacija žingsnis ne didesnis negu 1°C.</li> <li>• Temperatūros intervalas -10 + 100 °C.</li> <li>• Bespalvis.</li> <li>• Į komplektą įeina nikeliu padengtas, įmaunamas dangtelis.</li> <li>• ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaičių.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 40 vienetų</b></p>
8.3.	<p><b>Elektroninis laikmatis</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 4 – ių skaitmenų ekranas minutėms ir sekundėms.</li> <li>• Matuojamas laikas ne mažesniame kaip 99:59 – 00:00 min intervale.</li> <li>• Garso perspėjimo signalas, pasibaigus nustatytam laikui.</li> <li>• Magnetą skirtas pritvirtinti laikmatį prie metalinių paviršių.</li> <li>• Maitinamas elementais SR44 1.5 V.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 40 vienetų</b></p>
8.4.	<p><b>Universalus elektroninis laikmatis</b></p>

	<p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Matuoja laiką mažėjančia tvarka nuo 24 val iki 1 sek.</li> <li>• Matuoja laiką didėjančia tvarka nuo 1 sek. iki 24 val.</li> <li>• Turi laikrodžio funkcija.</li> <li>• Garso perspėjimo signalas, pasibaigus nustatytam laikui.</li> <li>• Magnetas skirtas pritvirtinti laikmatį prie metalinių paviršių.</li> <li>• Maitinamas elementais.</li> <li>• Komplektuojamas su specialiu laikikliu ir stovu.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 vienetų</b></p>
8.5.	<p><b>Vidaus/lauko termometras</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Su skaitmeninių displėjumi ir atminties funkcija, užfiksuojantis min./maks. Dydžius</li> <li>• Tinkamas pastatyti ant stalo ar pritvirtinti prie sienos.</li> <li>• Vidaus temperatūra – nuo 0 iki +50 °C, išorės temperatūra – nuo -50 iki 70 °C.</li> <li>• Rezoliucija -0,1°C.</li> <li>• Į komplektą turi įeiti termometro maitinimo elementai</li> <li>• Kalibracija, atlikta VMC.</li> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją)</li> <li>• Pristatymo laikas 4 savaitės.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 2 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 vienetų</b></p>
8.6.	<p><b>Kintamo tūrio daugiakanalis automatinis dozatorius 1 -10 µl</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 8 kanalų.</li> <li>• Korozijai atsparūs stomoklis ir antgalio numetimo mechanizmas.</li> <li>• Tūrio užrakinimo mechanizmas.</li> <li>• Tūris reguliojamas pritraukimo rankenėle.</li> <li>• Sukinėjamas 360 ° kampu kolektorius.</li> <li>• Lengvai užmaunami antgaliukai.</li> <li>• Lengvai numetami antgaliukai.</li> <li>• Pilnai autoklavuojamas.</li> <li>• Atspari UV spinduliams.</li> <li>• Patvirtintas IVD bei atitinka 98/79/EC direktyvą.</li> <li>• Turi CE ženklą.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> <li>• ISO 9001/ 2000 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 1 mėnesio.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 2 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 vienetai</b></p>
8.7.	<p><b>Kintamo tūrio daugiakanalis automatinis dozatorius 20 -200 µl</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 8 kanalų.</li> <li>• Korozijai atsparūs stomoklis ir antgalio numetimo mechanizmas.</li> <li>• Tūrio užrakinimo mechanizmas.</li> <li>• Tūris reguliojamas pritraukimo rankenėle.</li> <li>• Sukinėjamas 360 ° kampu kolektorius.</li> <li>• Lengvai užmaunami antgaliukai.</li> <li>• Lengvai numetami antgaliukai.</li> <li>• Pilnai autoklavuojamas.</li> <li>• Atspari UV spinduliams.</li> <li>• Patvirtintas IVD bei atitinka 98/79/EC direktyvą.</li> <li>• Turi CE ženklą.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> <li>• ISO 9001/ 2000 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 1 mėnesio.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 2 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 40 vienetai</b></p>
8.8.	<p><b>Kintamo tūrio daugiakanalis automatinis dozatorius 50 -300 µl</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 8 kanalų.</li> <li>• Korozijai atsparūs stomoklis ir antgalio numetimo mechanizmas.</li> <li>• Tūrio užrakinimo mechanizmas.</li> <li>• Tūris reguliojamas pritraukimo rankenėle.</li> <li>• Sukinėjamas 360 ° kampu kolektorius.</li> <li>• Lengvai užmaunami antgaliukai.</li> <li>• Lengvai numetami antgaliukai.</li> <li>• Pilnai autoklavuojamas.</li> <li>• Atspari UV spinduliams.</li> <li>• Patvirtintas IVD bei atitinka 98/79/EC direktyvą.</li> <li>• Turi CE ženklą.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> <li>• ISO 9001/ 2000 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 1 mėnesio.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu</li> </ul>

	<p>aprašymu, nurodant prekės numerį).</p> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 2 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 vienetų</b></p>
8.9.	<p><b>Kintamo tūrio vienkanalis automatinis dozatorius 0,5 -10 µl</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Didelis 4-ių skaitmenų displejus, užtikrinantis gerą matomumą.</li> <li>• Reguliojama 0,01 µl žingsniu.</li> <li>• DIN 12600 sertifikuotas.</li> <li>• Paklaidos neviršija leistinų numatytų paklaidų pagal DIN EN ISO 8655-2.</li> <li>• Didelis centrinis pritraukimo mygtukas.</li> <li>• Tūrio užrakinimo mechanizmas.</li> <li>• Dozatorius pritaikytas dirbti su dešine arba kaire rankomis.</li> <li>• Univesalus antgalių laikiklis, pritaikytas daugelio gamintojų antgaliams.</li> <li>• Korozijai atsparūs stomoklis ir antgalio numetimo mechanizmas.</li> <li>• Galimybė lengvai, be specialių priedų kalibruoti.</li> <li>• Autoklavuojamas.</li> <li>• Atskirtas antgalių numetimo mechanizmas.</li> <li>• Patvirtintas IVD bei atitinka 98/79/EC direktyvą.</li> <li>• Turi CE ženklą.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> <li>• ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 1 mėnesio.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detalium aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 2 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 15 vienetų</b></p>
8.10.	<p><b>Kintamo tūrio vienkanalis automatinis dozatorius 2 -20 µl</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Didelis 4-ių skaitmenų displejus, užtikrinantis gerą matomumą.</li> <li>• Reguliojama 0,02 µl žingsniu.</li> <li>• DIN 12600 sertifikuotas.</li> <li>• Paklaidos neviršija leistinų numatytų paklaidų pagal DIN EN ISO 8655-2.</li> <li>• Didelis centrinis pritraukimo mygtukas.</li> <li>• Tūrio užrakinimo mechanizmas.</li> <li>• Dozatorius pritaikytas dirbti su dešine arba kaire rankomis.</li> <li>• Univesalus antgalių laikiklis, pritaikytas daugelio gamintojų antgaliams.</li> <li>• Korozijai atsparūs stomoklis ir antgalio numetimo mechanizmas.</li> <li>• Galimybė lengvai, be specialių priedų kalibruoti.</li> <li>• Autoklavuojamas.</li> <li>• Atskirtas antgalių numetimo mechanizmas.</li> <li>• Patvirtintas IVD bei atitinka 98/79/EC direktyvą.</li> <li>• Turi CE ženklą.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> <li>• ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 1 mėnesio.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 2 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 40 vienetų</b></p>
8.11.	<p><b>Kintamo tūrio vienkanalis automatinis dozatorius 10 -100 µl</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Didelis 4-ių skaitmenų displėjus, užtikrinantis gerą matomumą.</li> <li>• Reguliojama 0,1 µl žingsniu.</li> <li>• DIN 12600 sertifikuotas.</li> <li>• Paklaidos neviršija leistinų numatytų paklaidų pagal DIN EN ISO 8655-2.</li> <li>• Didelis centrinis pritraukimo mygtukas.</li> <li>• Tūrio užrakinimo mechanizmas.</li> <li>• Dozatorius pritaikytas dirbti su dešine arba kaire rankomis.</li> <li>• Univesalus antgalių laikiklis, pritaikytas daugelio gamintojų antgaliams.</li> <li>• Korozijai atsparūs stomoklis ir antgalio numetimo mechanizmas.</li> <li>• Galimybė lengvai, be specialių priedų kalibruoti.</li> <li>• Autoklavuojamas.</li> <li>• Atskirtas antgalių numetimo mechanizmas.</li> <li>• Patvirtintas IVD bei atitinka 98/79/EC direktyvą.</li> <li>• Turi CE ženklą.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> <li>• ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 1 mėnesio.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 2 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 vienetų</b></p>
8.12.	<p><b>Kintamo tūrio vienkanalis automatinis dozatorius 20 -200 µl</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Didelis 4-ių skaitmenų displėjus, užtikrinantis gerą matomumą.</li> <li>• Reguliojama 0,2 µl žingsniu.</li> <li>• DIN 12600 sertifikuotas.</li> <li>• Paklaidos neviršija leistinų numatytų paklaidų pagal DIN EN ISO 8655-2.</li> <li>• Didelis centrinis pritraukimo mygtukas.</li> <li>• Tūrio užrakinimo mechanizmas.</li> <li>• Dozatorius pritaikytas dirbti su dešine arba kaire rankomis.</li> <li>• Univesalus antgalių laikiklis, pritaikytas daugelio gamintojų antgaliams.</li> <li>• Korozijai atsparūs stomoklis ir antgalio numetimo mechanizmas.</li> <li>• Galimybė lengvai, be specialių priedų kalibruoti.</li> <li>• Autoklavuojamas.</li> <li>• Atskirtas antgalių numetimo mechanizmas.</li> <li>• Patvirtintas IVD bei atitinka 98/79/EC direktyvą.</li> <li>• Turi CE ženklą.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> <li>• ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 1 mėnesio.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 2 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 40 vienetų</b></p>
8.13.	<p><b>Laikiklis dozatoriams</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 6 vietų.</li> <li>• Tinkamas vienkanaliams ir daugiakanaliams 8 ir 12 kanalų dozatoriams</li> <li>• Tinkamas .... pozicijose aprašytiems dozatoriams.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> <li>• ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 1 mėnesio.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 2 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 vienetų</b></p>
8.14.	<p><b>Stiklinės Petri lėkštelės</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagamintos iš natrio kalkių stiklo, 3 - ia hidrolizės klasė, be kadmio ir švino</li> <li>• Ypatingai lygus – plokščias dugnas.</li> <li>• Sterilizuotos ne mažesnėje negu 135 °C temperatūroje.</li> <li>• Diametras 95 mm +/- 10 mm.</li> <li>• Aukštis 15 mm +/- 2 mm.</li> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 2000 vienetų</b></p>
8.15.	<p><b>Vienkartinės graduotos 5 ml pipetės</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagamintos iš skaidraus polistirolo.</li> <li>• Supakuotos individualiai su unikaliu partijos numeriu.</li> <li>• Serologinės.</li> <li>• Sterilios.</li> <li>• Nepirogeniškos.</li> <li>• Netoksiškos.</li> <li>• Nehemolizinės.</li> <li>• Atsparios smūgiams.</li> <li>• Kalibruotos.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagamintos naudojant besiulę technologiją.</li> <li>• Ryški gradacija.</li> <li>• Gradacijos žingsnis ne didesnis kaip 0.1 ml.</li> <li>• Su hidrofobiniais spalvotais kištukais.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5000 vienetų</b></p>
8.16.	<p><b>Vienkartinės graduotos 10 ml pipetės</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagamintos iš skaidraus polistirolo.</li> <li>• Supakuotos individualiai su unikaliu partijos numeriu.</li> <li>• Serologinės.</li> <li>• Sterilios.</li> <li>• Nepirogeniškos.</li> <li>• Netoksiškos.</li> <li>• Nehemolizinės.</li> <li>• Atsparios smūgiams.</li> <li>• Kalibruotos.</li> <li>• Pagamintos naudojant besiulę technologiją.</li> <li>• Ryški gradacija.</li> <li>• Gradacijos žingsnis ne didesnis kaip 0.1 ml.</li> <li>• Su hidrofobiniais spalvotais kištukais.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10000 vienetų</b></p>
8.17.	<p><b>Vienkartinės graduotos 25 ml pipetės</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagamintos iš skaidraus polistirolo.</li> <li>• Supakuotos individualiai su unikaliu partijos numeriu.</li> <li>• Serologinės.</li> <li>• Sterilios.</li> <li>• Nepirogeniškos.</li> <li>• Netoksiškos.</li> <li>• Nehemolizinės.</li> <li>• Atsparios smūgiams.</li> <li>• Kalibruotos.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagamintos naudojant besiulę technologiją.</li> <li>• Ryški gradacija.</li> <li>• Gradacijos žingsnis ne didesnis kaip 0.2 ml.</li> <li>• Su hidrofobiniais spalvotais kištukais.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5000 vienetų</b></p>
8.18.	<p><b>Vienkartinės graduotos 50 ml pipetės</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagamintos iš skaidraus polistirolo.</li> <li>• Supakuotos individualiai su unikaliu partijos numeriu.</li> <li>• Serologinės.</li> <li>• Sterilios.</li> <li>• Nepirogeniškos.</li> <li>• Netoksiškos.</li> <li>• Nehemolizinės.</li> <li>• Atsparios smūgiams.</li> <li>• Kalibruotos.</li> <li>• Pagamintos naudojant besiulę technologiją.</li> <li>• Ryški gradacija.</li> <li>• Gradacijos žingsnis ne didesnis kaip 0.5 ml.</li> <li>• Su hidrofobiniais spalvotais kištukais.</li> <li>• Pateiktos su hidrofobiniais spalvotais kištukais.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 2000 vienetų</b></p>
8.19.	<p><b>Graduotas stiklinis 50 ml cilindras</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Chemiškai atsparus.</li> <li>• Atsparus staigiems temperatūros svyravimams.</li> <li>• Autoklavuojamas.</li> <li>• Pagamintas iš boro silikatinio stiklo.</li> <li>• Su snapeliu.</li> <li>• Ryški gradacija.</li> <li>• Gradacija žingsnis ne didesnis negu 1 ml.</li> <li>• DIN EN ISO 4788 arba lygiavertis standartas</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 50 vienetų</b></p>
8.20.	<p><b>Graduotas stiklinis 100 ml cilindras</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Chemiškai atsparus.</li> <li>• Atsparus staigiems temperatūros svyravimams.</li> <li>• Autoklavuojamas.</li> <li>• Pagamintas iš boro silikatinio stiklo.</li> <li>• Su snapeliu.</li> <li>• Ryški gradacija.</li> <li>• Gradacija žingsnis ne didesnis negu 2 ml.</li> <li>• DIN EN ISO 4788 arba lygiavertis standartas</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 50 vienetų</b></p>
8.21.	<p><b>Graduotas stiklinis 250 ml cilindras</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Chemiškai atsparus.</li> <li>• Atsparus staigiems temperatūros svyravimams.</li> <li>• Autoklavuojamas.</li> <li>• Pagamintas iš boro silikatinio stiklo.</li> <li>• Su snapeliu.</li> <li>• Ryški gradacija.</li> <li>• Gradacija žingsnis ne didesnis negu 5 ml.</li> <li>• DIN EN ISO 4788 arba lygiavertis standartas</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 50 vienetų</b></p>

8.22.	<p><b>Graduotas stiklinis 500 ml cilindras</b></p> <p><i>Minimalus reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Chemiškai atsparus.</li> <li>• Atsparus staigiems temperatūros svyravimams.</li> <li>• Autoklavuojamas.</li> <li>• Pagamintas iš boro silikatinio stiklo.</li> <li>• Su snapeliu.</li> <li>• Ryški gradacija.</li> <li>• Gradacija žingsnis ne didesnis negu 10 ml.</li> <li>• DIN EN ISO 4788 arba lygiavertis standartas</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><i>Suteikiamas aptarnavimas:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 vienetų</b></p>
8.23.	<p><b>Graduotas stiklinis 1000 ml cilindras</b></p> <p><i>Minimalus reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Chemiškai atsparus.</li> <li>• Atsparus staigiems temperatūros svyravimams.</li> <li>• Autoklavuojamas.</li> <li>• Pagamintas iš boro silikatinio stiklo.</li> <li>• Su snapeliu.</li> <li>• Ryški gradacija.</li> <li>• Gradacija žingsnis ne didesnis negu 20 ml.</li> <li>• DIN EN ISO 4788 arba lygiavertis standartas</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><i>Suteikiamas aptarnavimas:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 vienetų</b></p>
8.24.	<p><b>Laboratorinė 25 ml graduota stiklinė</b></p> <p><i>Minimalus reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirta darbui su mėginiais.</li> <li>• Chemiškai atspari.</li> <li>• Minimaliai plečiasi paveikta šilumos.</li> <li>• Atspari -80°C +100°C temperatūroje.</li> <li>• Pagaminta iš boro silikatinio stiklo.</li> <li>• Su snapeliu.</li> <li>• Ryškios gradacijos.</li> <li>• Gradacija žingsnis ne didesnis negu 5 ml.</li> </ul>

- DIN 12331 EN ISO 3819 arba lygiavertis standartas.
- Aukštis 60mm +/- 5mm.
- Skersmuo 40mm +/- 5mm.
- Bepalvė.
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).
- Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detalium aprašymu, nurodant prekės numerį).

***Suteikiamas aptarnavimas:***

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 50 vienetų**

8.25. **Laboratorinė 50 ml graduota stiklinė**

***Minimalus reikalavimai:***

- Skirta darbui su mėginiais.
- Chemiškai atspari.
- Minimaliai plečiasi paveikta šilumos.
- Atspari -80°C +100°C temperatūroje.
- Pagaminta iš boro silikatinio stiklo.
- Su snapeliu.
- Ryškios gradacijos.
- Gradacija žingsnis ne didesnis negu 10 ml.
- DIN 12331 EN ISO 3819 arba lygiavertis standartas.
- Aukštis 60mm +/- 5mm.
- Skersmuo 40mm +/- 5mm.
- Bepalvė.
- ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).
- Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).
- Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detalium aprašymu, nurodant prekės numerį).

***Suteikiamas aptarnavimas:***

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.

**Kiekis: 100 vienetų**

8.26. **Laboratorinė 100 ml graduota stiklinė**

***Minimalus reikalavimai:***

- Skirta darbui su mėginiais.
- Chemiškai atspari.
- Minimaliai plečiasi paveikta šilumos.
- Atspari -80°C +100°C temperatūroje.
- Pagaminta iš boro silikatinio stiklo.
- Su snapeliu.
- Ryškios gradacijos.
- Gradacija žingsnis ne didesnis negu 10 ml.
- DIN 12331 EN ISO 3819 arba lygiavertis standartas.
- Aukštis 70mm +/- 5mm.

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Skersmuo 50mm +/- 5mm.</li> <li>• Bespalvė.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 100 vienetų</b></p>
8.27.	<p><b>Laboratorinė 250 ml graduota stiklinė</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirta darbui su mėginiais.</li> <li>• Chemiškai atspari.</li> <li>• Minimaliai plečiasi paveikta šilumos.</li> <li>• Atspari -80°C +100°C temperatūroje.</li> <li>• Pagaminta iš boro silikatinio stiklo.</li> <li>• Su snapeliu.</li> <li>• Ryškios gradacijos.</li> <li>• Gradacija žingsnis ne didesnis negu 25 ml.</li> <li>• DIN 12331 EN ISO 3819 arba lygiavertis standartas.</li> <li>• Aukštis 95mm +/- 5mm.</li> <li>• Skersmuo 70mm +/- 5mm.</li> <li>• Bespalvė.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 50 vienetų</b></p>
8.28.	<p><b>Laboratorinė 400 ml graduota stiklinė</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirta darbui su mėginiais.</li> <li>• Chemiškai atspari.</li> <li>• Minimaliai plečiasi paveikta šilumos.</li> <li>• Atspari -80°C +100°C temperatūroje.</li> <li>• Pagaminta iš boro silikatinio stiklo.</li> <li>• Su snapeliu.</li> <li>• Ryškios gradacijos.</li> <li>• Gradacija žingsnis ne didesnis negu 50 ml.</li> <li>• DIN 12331 EN ISO 3819 arba lygiavertis standartas.</li> <li>• Aukštis 110mm +/- 5mm.</li> <li>• Skersmuo 80mm +/- 5mm.</li> <li>• Bespalvė.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 50 vienetų</b></p>
8.29.	<p><b>Laboratoriniai 100 ml buteliukai</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagaminti iš skaidraus borosilikatinio stiklo.</li> <li>• Chemiškai atsparūs.</li> <li>• Minimalus terminis plėtimasis.</li> <li>• Atsparūs temperatūrų pokyčiui.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Sterilizuojami.</li> <li>• Baltos spalvos gradacija.</li> <li>• Kamšteliai pagaminti iš mėlyno polipropileno.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 100 vienetų</b></p>
8.30.	<p><b>Laboratoriniai 250 ml buteliukai</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagaminti iš skaidraus borosilikatinio stiklo.</li> <li>• Chemiškai atsparūs.</li> <li>• Minimalus terminis plėtimasis.</li> <li>• Atsparūs temperatūrų pokyčiui.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Sterilizuojami.</li> <li>• Baltos spalvos gradacija.</li> <li>• Kamšteliai pagaminti iš mėlyno polipropileno.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 100 vienetų</b></p>

8.31.	<p><b>Laboratoriniai 500 ml buteliukai</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagaminti iš skaidraus borosilikatinio stiklo.</li> <li>• Chemiškai atsparūs.</li> <li>• Minimalus terminis plėtimasis.</li> <li>• Atsparūs temperatūrų pokyčiui.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Sterilizuojami.</li> <li>• Baltos spalvos gradacija.</li> <li>• Kamšteliai pagaminti iš mėlyno polipropileno.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 50 vienetų</b></p>
8.32.	<p><b>Kvadratiniai 100 ml buteliukai</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagaminti iš skaidraus borosilikatinio stiklo.</li> <li>• Chemiškai atsparūs.</li> <li>• Minimalus terminis plėtimasis.</li> <li>• Atsparūs temperatūrų pokyčiui.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Sterilizuojami.</li> <li>• Baltos spalvos gradacija.</li> <li>• Kamšteliai pagaminti iš mėlyno polipropileno.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 50 vienetų</b></p>
8.33.	<p><b>Kvadratiniai 250 ml buteliukai</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagaminti iš skaidraus borosilikatinio stiklo.</li> <li>• Chemiškai atsparūs.</li> <li>• Minimalus terminis plėtimasis.</li> <li>• Atsparūs temperatūrų pokyčiui.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Sterilizuojami.</li> <li>• Baltos spalvos gradacija.</li> <li>• Kamšteliai pagaminti iš mėlyno polipropileno.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 50 vienetų</b></p>
8.34.	<p><b>Kvadratiniai 500 ml buteliukai</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagaminti iš skaidraus borosilikatinio stiklo.</li> <li>• Chemiškai atsparūs.</li> <li>• Minimalus terminis plėtimasis.</li> <li>• Atsparūs temperatūrų pokyčiui.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Sterilizuojami.</li> <li>• Baltos spalvos gradacija.</li> <li>• Kamšteliai pagaminti iš mėlyno polipropileno.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 vienetų</b></p>
8.35.	<p><b>Plačiakakliai 500 ml buteliukai</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagaminti iš skaidraus borosilikatinio stiklo.</li> <li>• Kaklelio diametras ne mažesnis nei 80 mm.</li> <li>• Chemiškai atsparūs.</li> <li>• Minimalus terminis plėtimasis.</li> <li>• Atsparūs temperatūrų pokyčiui.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Sterilizuojami.</li> <li>• Baltos spalvos gradacija.</li> <li>• Kamšteliai pagaminti iš mėlyno polipropileno.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul>

	<b>Kiekis: 20 vienetų</b>
8.36.	<p><b>Parafilmas</b>  <b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Ilgis 38 m.</li> <li>• Plotis 10 cm.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> <li>• ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitių.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 50 vienetų</b></p>
8.37.	<p><b>Parafilmas</b>  <b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Ilgis 75 m.</li> <li>• Plotis 5 cm.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> <li>• ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitių.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 50 vienetų</b></p>
8.38.	<p><b>Mėgintuvėliai 1,5 ml su užspaudžiamu dangteliu</b>  <b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagamiti iš polipropileno.</li> <li>• Atsparūs temperatūrai ir chemikalams.</li> <li>• Kūginiai</li> <li>• Graduoti</li> <li>• Vieta užrašui.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Galimybė sterilizuoti.</li> <li>• Supakuoti po 1000 vnt.</li> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> <li>• ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitių.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 50000 vienetų</b></p>
8.39.	<p><b>Kriogeniniai mėgintuvėliai 1,8 ml, su išoriniu sriegiu</b>  <b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mėgintuvėlio tūris - 1,8 ml.</li> </ul>

- Dangtelis su išoriniu sriegiu.
- Mėgintuvėliai pagaminti iš polipropileno.
- Dangteliai pagaminti iš polietileno.
- Apvalus dugnas.
- Pastatomi
- Vieta užrašui.
- Turi CE ženklą.
- Turi atitikti USP Class VI reikalavimus.
- Tinka mechaniniam užšaldymui bei užšaldymui azoto garuose.
- Gamintojo sertifikatas, patvirtinantis, kad mėgintuvėliai nepirogeniški, netoksiški bei nemutageniški.
- Sterilūs.
- Atitinka IATA reikalavimus diagnostinių pavyzdžių transportavimui.
- Supakuoti po 50 vnt.
- Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.
- Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.
- ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.
- ISO 14001:2004 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.
- ISO 13845:2003 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.
- Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).
- Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.
- Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitių.

***Suteikiamas aptarnavimas:***

- Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.

**Kiekis: 5000 vienetų**

8.40. **Kriogeniniai mėgintuvėliai 1,8 ml, su vidiniu sriegiu**

***Minimalūs reikalavimai:***

- Mėgintuvėlio tūris - 1,8 ml.
- Dangtelis su vidiniu sriegiu.
- Mėgintuvėliai ir dangteliai pagaminti iš polipropileno su silikonine tarpine.
- Apvalus dugnas.
- Pastatomi
- Vieta užrašui.
- Turi CE ženklą.
- Turi atitikti USP Class VI reikalavimus.
- Tinka mechaniniam užšaldymui bei užšaldymui azoto garuose ir skystame azote.
- Gamintojo sertifikatas, patvirtinantis, kad mėgintuvėliai nepirogeniški, netoksiški bei nemutageniški.
- Sterilūs.
- Atitinka IATA reikalavimus diagnostinių pavyzdžių transportavimui.
- Supakuoti po 50 vnt.
- Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.
- Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.
- Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.
- ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.
- ISO 14001:2004 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.
- ISO 13845:2003 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.
- Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti

	<p>įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitių.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5000 vienetų</b></p>
8.41.	<p><b>Kriogeniniai mėgintuvėliai 4,5 ml, su išoriniu sriegiu</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mėgintuvėlio tūris – 4,5 ml.</li> <li>• Dangtelis su išoriniu sriegiu.</li> <li>• Mėgintuvėliai pagaminti iš polipropileno.</li> <li>• Dangteliai pagaminti iš polietileno.</li> <li>• Apvalus dugnas.</li> <li>• Pastatomi.</li> <li>• Vieta užrašui.</li> <li>• Turi CE ženklą.</li> <li>• Turi atitikti USP Class VI reikalavimus.</li> <li>• Tinka mechaniniam užšaldymui bei užšaldymui azoto garuose.</li> <li>• Gamintojo sertifikatas, patvirtinantis, kad mėgintuvėliai nepirogeniški, netoksiški bei nemutageniški.</li> <li>• Sterilūs.</li> <li>• Atitinka IATA reikalavimus diagnostinių pavyzdžių transportavimui.</li> <li>• Supakuoti po 50 vnt.</li> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> <li>• ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• ISO 14001:2004 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• ISO 13845:2003 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitių.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 2000 vienetų</b></p>
8.42.	<p><b>Kriogeniniai mėgintuvėliai 4,5 ml, su vidiniu sriegiu</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mėgintuvėlio tūris – 4,5 ml.</li> <li>• Dangtelis su vidiniu sriegiu.</li> <li>• Mėgintuvėliai ir dangteliai pagaminti iš polipropileno su silikonine tarpine.</li> <li>• Pastatomi</li> <li>• Vieta užrašui.</li> <li>• Turi CE ženklą.</li> <li>• Turi atitikti USP Class VI reikalavimus.</li> <li>• Tinka mechaniniam užšaldymui bei užšaldymui azoto garuose ir skystame azote.</li> <li>• Gamintojo sertifikatas, patvirtinantis, kad mėgintuvėliai nepirogeniški, netoksiški bei nemutageniški.</li> <li>• Sterilūs.</li> <li>• Atitinka IATA reikalavimus diagnostinių pavyzdžių transportavimui.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Supakuoti po 50 vnt.</li> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• Pateikti katalogą ir nurodyti siūlomos prekės puslapį.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> <li>• ISO 9001: 2008 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• ISO 14001:2004 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• ISO 13845:2003 sertifikuotas gamintojas, pateikti sertifikato kopiją.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitių.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 2000 vienetų</b></p>
8.43.	<p><b>Servetėlės, skirtos optinių lęšių valymui</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtos optinių lęšių valymui</li> <li>• Viensluoksnės, baltos</li> <li>• Pagamintos iš specialiai apdorotos, švelnios medžiagos ar popieriaus.</li> <li>• Plotis 10 +/- 5 cm. Ilgis 20 +/- 5 cm.</li> <li>• Pakuotė: dėžutės po 200 +/- 50 vnt.</li> <li>• Kiekvienai partijai turi būti pateikiamas gamintojo kokybės kontrolės sertifikatas.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją)</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> <li>• Pristatymo laikas 2 savaitės.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 vienetų</b></p>
8.44.	<p><b>Stovas mėgintuvėliams 1,5 ml su užspaudžiamu dangteliu</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagaminti iš plastiko</li> <li>• Talpina iki 20 mėgintuvėlių</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją)</li> <li>• Pristatymo laikas 4 savaitės.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo dienos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 300 vienetų</b></p>
8.45.	<p><b>Antgaliai automatinėms pipetėms 0,1 - 20 µl tūrio, skirti serologiniams tyrimams atlikti</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tūris 0,1 - 20 µl</li> <li>• Atsparūs cheminiams reagentams.</li> <li>• Turi tiktai Eppendorf tipo pipetėms.</li> <li>• Pagaminti iš aukšto skaidrumo polipropileno.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Graduoti</li> <li>• Pakuotės po 500 vnt.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 100000 vienetų</b></p>
8.46.	<p><b>0,5 - 20 µl tūrio antgaliai automatiniais dozatoriams, skirti serologiniams tyrimams atlikti</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tūris 0,5 - 20 µl.</li> <li>• Atsparūs cheminiams reagentams.</li> <li>• Turi tikt Eppendorf tipo pipetėms.</li> <li>• Pagaminti iš aukšto skaidrumo polipropileno.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Graduoti</li> <li>• Pakuotės po 500 vnt.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 100000 vienetų</b></p>
8.47.	<p><b>2 - 200 µl tūrio antgaliai automatiniais dozatoriams, skirti serologiniams tyrimams atlikti</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tūris 2 - 200 µl.</li> <li>• Atsparūs cheminiams reagentams.</li> <li>• Turi tikt Eppendorf tipo pipetėms.</li> <li>• Pagaminti iš aukšto skaidrumo polipropileno.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Graduoti</li> <li>• Pakuotės po 500 vnt.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul>

	<p><b>Kiekis: 200000 vienetų</b></p>
8.48.	<p><b>2 - 200 µl tūrio antgaliai automatiniams dozatoriams rėmeliuose</b></p> <p><i>Minimalus reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tūris 2 - 200 µl.</li> <li>• Atsparūs cheminiams reagentams.</li> <li>• Turi tikt Eppendorf tipo pipetėms.</li> <li>• Pagaminti iš aukšto skaidrumo polipropileno.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Graduoti</li> <li>• Pakuotės 10 rėmelių po 96 antgalius.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><i>Suteikiamas aptarnavimas:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 500 vienetų</b></p>
8.49.	<p><b>5 - 300 µl tūrio antgaliai automatiniams dozatoriams rėmeliuose</b></p> <p><i>Minimalus reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tūris 5 - 300 µl.</li> <li>• Atsparūs cheminiams reagentams.</li> <li>• Turi tikt Eppendorf tipo pipetėms.</li> <li>• Pagaminti iš aukšto skaidrumo polipropileno.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Graduoti</li> <li>• Pakuotės 10 rėmelių po 96 antgalius.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><i>Suteikiamas aptarnavimas:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 200 vienetų</b></p>
8.50.	<p><b>2 - 200 µl tūrio antgaliai automatiniams dozatoriams rėmeliuose su dėžute</b></p> <p><i>Minimalus reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tūris 2 - 200 µl.</li> <li>• Atsparūs cheminiams reagentams.</li> <li>• Turi tikt Eppendorf tipo pipetėms.</li> <li>• Pagaminti iš aukšto skaidrumo polipropileno.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Graduoti</li> <li>• Dėžutėje 5 rėmeliai po 96 antgalius.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 200 vienetų</b></p>
8.51.	<p><b>5 - 300 µl tūrio antgaliai automatiniams dozatoriams rėmeliuose</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tūris 5 - 300 µl.</li> <li>• Atsparūs cheminiams reagentams.</li> <li>• Turi tiktai Eppendorf tipo pipetėms.</li> <li>• Pagaminti iš aukšto skaidrumo polipropileno.</li> <li>• Autoklavuojami.</li> <li>• Graduoti</li> <li>• Dėžutėje 5 rėmeliai po 96 antgalius.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui būtina pristatyti katalogą su siūlomos prekės detaliu aprašymu, nurodant prekės numerį).</li> <li>• Pateikiant pasiūlymą konkursui, būtina pristatyti prekės pavyzdį.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 200 vienetų</b></p>
8.52.	<p><b>Lipnios plėvelės</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirta IFA mikroplokštelėms uždengti.</li> <li>• Sterilios ir netoksiškos</li> <li>• Matmenys ilgis 15,3 cm , plotis 7,8 cm.</li> <li>• Pagaminti iš poliamido.</li> <li>• Neutralios spalvos, matinės.</li> <li>• Pakuotė ne daugiau 200 vnt.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis : 50 vienetų</b></p>
8.53.	<p><b>Loveliai tirpalams</b></p> <p><b>Minimalus reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirti tirpalų išpilstimui su daugiakanalėmis automatinėmis pipetėmis</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Pagaminti iš plastiko</li> <li>• Talpa 50 – 60 ml.</li> <li>• ISO 9001:2000 arba pagal lygiavertį ISO standartą sertifikuotas gamintojas (pateikti sertifikato kopiją).</li> <li>• Tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti įgaliojimo kopiją ir gamintojo apmokymų sertifikatą).</li> </ul> <p>Pristatymo laikas ne daugiau 4 savaitės.</p> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis : 20000 vienetų</b></p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

### Siūlymo dalis 9. Užkrečiamųjų ligų tyrimams naudojami reagentai ir diagnostiniai rinkiniai

Eil. Nr.	Rodiklių reikšmės
9.1.	<p>Diagnostinis rinkinys kiaulių kvėpavimo reprodukcinio sindromo antikūnų nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu, naudojant KKRS ir normalių ląstelių antigenus</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Testas atliekamas iš kiaulių kraujo serumo.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5 vienetai padengtų mikroplokštelių su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- KKRS teigiama kontrolė: fosfato buferyje su proteinų stabilizatoriumi, koncentruota azido nitratu;</li> <li>- neigiama kontrolė: neigiamas paršelių serumas fosfato buferyje su proteinų stabilizatoriumi;</li> <li>- HRPO konjugatas, turintis gentamicino konservanto;</li> <li>- mėginių praskiedėjas: fosfato buferis su proteinų stabilizatoriumi, turintis azido konservanto;</li> <li>- plovimo koncentratas, 10x fosfatas/Tween, turintis gentamicino konservanto;</li> <li>- TMB substratas;</li> <li>- STOP tirpalas.</li> </ul> </li> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki sekančio tyrimo ar galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiui mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.</li> <li>• Diagnostinių rinkinių galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti validaciniai rinkinių patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 rinkinių</b></p>
9.2.	<p>Diagnostinis rinkinys snukio-nagų ligos A, C, O, AZIJA-1 tipų antikūnų nustatymui skystos fazės blokuojančiu imunofermentinės analizės (IFA) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p>

- Testas atliekamas iš gyvulių kraujo serumo.
  - Galimybė atlikti po 1600 reakcijų kiekvieno tipo antikūnams nustatyti.
  - Galimybė atlikti mėginių titraciją po 300 reakcijų kiekvieno tipo antikūnams nustatyti.
  - Diagnostinį rinkinį sudaro:
    - padengimo antikūnai (triušių anti-SNLV serotipai O, A,C ir Azija-1);
    - antigenų kontrolė (SNLV serotipai A, O, C ir Azija-1);
    - kontroliniai serumai (antikūnų stipriai teigiamas serumas, antikūnų vidutiniškai teigiamas serumas, antikūnų neigiamas serumas);
    - nustatantieji-tiriamieji antikūnai (jūros kiaulyčių anti-SNLV serotipai O, A,C ir Azija-1);
    - konjugatas su triušių ir jūros kiaulyčių anti-SNLV imunoglobulinu;
    - padengimo buferis;
    - plovimo/skiedimo/mėginių bazinis buferis;
    - blokuojanti dezinfekavimo priemonė (Tween 20, skystas);
    - blokuojantis faktorius (pieno milteliai);
    - substratas;
    - chromogenas;
    - skiedimo tirpalas 1;
    - skiedimo tirpalas 2;
    - chromogeno buferis.
- Priedai: teigiamas galvijų serumas;  
neigiamas galvijų serumas;  
pusiau išvalytas antigenas (1:10);  
referentiniai serumai;  
nekoncentruotas nevalytas antigenas.
- Gamintojas ES referentinė laboratorija.
  - Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
  - Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki sekančio tyrimo ar galiojimo datos pabaigos.
  - Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
  - Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
  - Metodika lietuvių kalba.
  - Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiu mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
  - Diagnostinių rinkinių galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
  - Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti validaciniai rinkinių patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).
  - Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).

**Kiekis: 1 rinkinys**

9.3.

**Diagnostinis rinkinys snukio-nagų ligos A, C, O, AZIJA-1 tipų antigeno nustatymui netiesioginės imunofermentinės analizės (IFA) metodu**

**Minimalūs reikalavimai:**

- Testas atliekamas iš gyvulių kraujo serumo.
- Galimybė atlikti ne mažiau, kaip po 700 reakcijų kiekvieno tipo antikūnams nustatyti.
- Diagnostinį rinkinį sudaro:
  - padengimo antikūnai (triušių anti-SNLV serotipai O, A,C ir Azija-1);
  - antigenų kontrolė (SNLV serotipai A, O, C ir Azija-1);

- nustatantieji-tiriamieji antikūnai (jūros kiaulyčių anti-SNLV serotipai O, A,C ir Azija-1);
  - konjugatas su triušių ir jūros kiaulyčių anti-SNLV imunoglobulinu;
  - padengimo buferis;
  - plovimo/skiedimo/mėginių bazinis buferis;
  - blokuojanti dezinfekavimo priemonė (Tween 20, skystas);
  - blokuojantis faktorius (pieno milteliai);
  - substratas;
  - chromogenas;
  - skiedimo tirpalas 1;
  - skiedimo tirpalas 2;
  - chromogeno buferis.
- Priedai: teigiamas galvijų serumas;  
neigiamas galvijų serumas;  
pusiau išvalytas antigenas (1:10);  
referentiniai serumai;  
nekoncentruotas nevalytas antigenas.
- Gamintojas ES referentinė laboratorija.
  - Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
  - Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki sekančio tyrimo ar galiojimo datos pabaigos.
  - Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
  - Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
  - Metodika lietuvių kalba.
  - Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiui mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
  - Diagnostinių rinkinių galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
  - Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti validaciniai rinkinių patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).
  - Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).

**Kiekis: 1 rinkinys**

9.4. **Diagnostinis rinkinys kiaulių transmisinio gastroenterito antikūnų nustatymui blokuojančios imunofermentinės analizės (IFA) metodu**

**Minimalūs reikalavimai:**

- Testas atliekamas iš kiaulių kraujo serumo.
  - Diagnostinį rinkinį sudaro:
    - 5 vnt padengtų mikroplokštelių su išimamomis juostelėmis;
  - inaktyvuotas TGEV kontrolinis serumas;
  - kiaulių cirko viruso (PRCV) kontrolinis serumas;
  - peroksidazės konjugato 100x koncentratas;
  - plovimo tirpalo 10x koncentratas;
  - skiedėjas;
  - substratas;
  - STOP tirpalas.
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
  - Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki sekančio tyrimo ar galiojimo datos pabaigos.
  - Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiui mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.</li> <li>• Diagnostinių rinkinių galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti validaciniai rinkinių patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliojtas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 rinkinių</b></p>
9.5.	<p>Diagnostinis rinkinys afrikinio kiaulių maro antikūnų nustatymui imunofermenitinės analizės (IFA) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Testas atliekamas iš kiaulių kraujo serumo.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5 vnt padengtų mikroplokštelių su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- plovimo tirpalas;</li> <li>- skiedimo buferiai;</li> <li>- konjugatas;</li> <li>- teigiama kontrolė ;</li> <li>- neigiama kontrolė ;</li> <li>- substratas;</li> <li>- STOP tirpalas (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 0,5M).</li> </ul> </li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.</li> <li>• Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki sekančio tyrimo ar galiojimo datos pabaigos.</li> <li>• Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiui mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.</li> <li>• Diagnostinių rinkinių galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti validaciniai rinkinių patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliojtas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 rinkinių</b></p>
9.6.	<p>Diagnostinis rinkinys afrikinio arklių maro antikūnų nustatymui imunofermenitinės analizės (IFA) metodu</p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Testas atliekamas iš arklių kraujo serumo.</li> <li>• Diagnostinį rinkinį sudaro: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5 vnt padengtų mikroplokštelių su išimamomis juostelėmis;</li> <li>- plovimo tirpalas;</li> <li>- skiedimo buferiai;</li> <li>- konjugatas;</li> </ul> </li> </ul>

- teigiama kontrolė;
  - neigiama kontrolė;
  - substratas;
  - STOP tirpalas (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 0,5M).
- Galimybė panaudoti automatinėms IFA sistemoms.
  - Jei tyrimui nepanaudojama visa plokštelė, galimybė ją saugoti iki sekančio tyrimo ar galiojimo datos pabaigos.
  - Galimybė užsakyti atskirus komponentus jų pritrūkus.
  - Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
  - Metodika lietuvių kalba.
  - Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiu mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.
  - Diagnostinių rinkinių galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
  - Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti validaciniai rinkinių patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).
  - Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).

**Kiekis: 2 rinkiniai**

9.7. **Veterinariniai reagentai hematologiniams gyvūnų tyrimams**

*Minimalūs reikalavimai:*

- Skirtas darbui su konservuotais įvairių rūšių gyvūnų kraujo mėginiais, atliekant hematologinius kraujo tyrimus.
- Reagentai turi tikti veterinariniam hematologiniam analizatoriui Melet Schloesing MS4.3.
- Veterinariniai reagentai 125 ciklams.
- Galiojimo laikas: ne trumpesnis, kaip 1 metai nuo pateikimo datos.
- Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo apmokytas ir įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje ( pateikti apmokymų pažymėjimo kopiją ar kitą tai patvirtinantį dokumentą).

**Kiekis: 20 rinkinių**

9.8. **Leptospirų terpės praturtintojas**

*Minimalūs reikalavimai:*

- Skirtas darbui su leptospirų kultūromis.
  - Fasuotėje po 6x100 ml.
  - Sudėtis 1 litrui:
- Natrio fosfatas, dvibazis 1,0g;
  - Kalio fosfatas, vienbazis 0,3g;
  - Natrio chloridas 1,0g;
  - Amonio chloridas 0,25;
  - Tiaminas 0,005;
  - pH 7,5±0,2.
- Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 fasuotės</b></p>
9.9.	<p><b>Leptospirų terpės pagrindas</b> <i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas darbui su leptospirų kultūromis.</li> <li>• Fasuočiųje po 500 gramų.</li> <li>• Išėiga: 900ml dejonizuoto vandens – iki 2,5 gramų leptospirų terpės pagrindo.</li> <li>• pH 7,5 ± 0,2.</li> <li>• Galiojimo laikas: ne trumpesnis, kaip 1 metai nuo pateikimo datos.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> </ul> <p><b>Kiekis: 4 fasuotės</b></p>
9.10.	<p><b>Noble agaras</b> <i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas darbui, atliekant tyrimus imunodifuzijos agaro gelyje metodu (IDAG).</li> <li>• Fasuočiųje po 500 gramų.</li> <li>• Galiojimo laikas: ne trumpesnis, kaip 1 metai nuo pateikimo datos.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> </ul> <p><b>Kiekis: 4 fasuotės</b></p>

## Siūlymo dalis 10. Užkrečiamųjų ligų tyrimams naudojami reagentai ir diagnostiniai rinkiniai

Eil. Nr.	Rodiklių reikšmės
10.1.	<p><b>Diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų prieš kiaulių Aujeskio ligos viruso glikoproteiną gE nustatymui imunofermeninės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Apžvalginis rinkinys, skirtas kiaulių kraujo serumo tyrimams.</li> <li>• 2 vnt. ( po 96 šulinėlius) mikroplokštelių su išimamomis juostelėmis.</li> <li>• Blokuojančios IFA principas.</li> <li>• Šulinėliai padengti PRV antigenu.</li> <li>• Testas skirtas atskirti vakcinuotus gyvūnus nuo nevakcinuotų.</li> <li>• Rinkinys skirtas ištirti iki 184 mėginių.</li> <li>• Liofilizuotas monokloninis anti-PRV-gE konjugatas.</li> <li>• PBS-Tween tirpalas (20xkoncentruotas) - 125± 2.5ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui TMB substratas – 20 ±0.4ml.</li> <li>• Mėginių skiedimo buferis – 8 ±0.2ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui STOP tirpalas (H2SO4) – 10 ±0.2ml.</li> <li>• Paruošta naudojimui teigiama kontrolė – 2.5 ±0.05ml.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Paruošta naudojimui neigiama kontrolė – 2.5±0.05ml.</li> <li>• Paprasta, patikima ir patogi atlikimo technika.</li> <li>• Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiu mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 rinkiniai</b></p>
10.2.	<p><b>Diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų prieš kiaulių Aujesčio ligos viruso glikoproteiną gB nustatymui imunofermenitinės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Apžvalginis rinkinys, skirtas kiaulių kraujo serumo tyrimams.</li> <li>• Rinkiniu nustatomi specifiniai antikūnai prieš Aujesčio ligos viruso glikoproteiną gB.</li> <li>• 2 vnt. (po 96 šulinėlius) mikroplokštelių su išimamomis juostelėmis.</li> <li>• Blokuojančios IFA principas.</li> <li>• Šulinėliai padengti PRV antigenais.</li> <li>• Rinkinys skirtas ištirti iki 184 mėginių.</li> <li>• Liofilizuotas monokloninis anti-PRV-gB konjugatas.</li> <li>• PBS-Tween tirpalas (20xkoncentruotas) - 125±2.5ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui TMB substratas – 20±0.4ml.</li> <li>• Mėginių skiedimo buferis – 8±0.2 ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui STOP tirpalas (H2SO4) – 10±0.2ml.</li> <li>• Paruošta naudojimui teigiama kontrolė – 2.5 ±0.05ml.</li> <li>• Paruošta naudojimui neigiama kontrolė – 2.5±0.05ml.</li> <li>• Paprasta, patikima ir patogi atlikimo technika.</li> <li>• Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiu mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 rinkinių</b></p>
10.3.	<p><b>Diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų prieš kiaulių Aujesčio ligos viruso glikoproteiną gB nustatymui imunofermenitinės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Apžvalginis rinkinys, skirtas kiaulių kraujo serumo tyrimams.</li> </ul>

- Rinkiniu nustatomi specifiniai antikūnai prieš Aujeskie ligos viruso glikoproteiną gB.
- Į rinkinį įeina 10 vnt. (po 96 šulinėlius) mikroplokštelių.
- Blokuojančios IFA principas.
- Šulinėliai padengti PRV antigenais.
- Rinkinys skirtas ištirti iki 920 mėginių.
- Liofilizuotas monokloninis anti-PRV-gB konjugatas.
- PBS-Tween tirpalas (20xkoncentruotas) - 125±2.5ml.
- Paruoštas naudojimui TMB substratas – 100±2 ml.
- Mėginių skiedimo tirpalas – 40±1 ml.
- Paruoštas naudojimui STOP tirpalas (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) – 50±1 ml.
- Paruošta naudojimui teigiama kontrolė – 4.5±0.1ml.
- Paruošta naudojimui neigiama kontrolė – 4.5±0.1 ml.
- Paprasta, patikima ir patogi atlikimo technika.
- Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiu mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Metodika lietuvių kalba.
- ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Diagnostinio rinkinio pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.

**Kiekis: 10 rinkinių**

10.4.

**Diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų prieš kiaulių parvovirusą (PPV-Ab) nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu**

***Minimalūs reikalavimai:***

- Apžvalginis rinkinys, skirtas kiaulių kraujo serumo tyrimams.
- 2 vnt. (po 96 šulinėlius) mikroplokštelių su išimamomis juostelėmis.
- Konkuruojančios IFA principas.
- Šulinėliai padengti PPV antigenais.
- Rinkinys skirtas ištirti iki 184 mėginių.
- Liofilizuotas monokloninis anti-PPV konjugatas.
- PBS-Tween tirpalas (20xkoncentruotas) - 125±2.5ml.
- Paruoštas naudojimui TMB substratas – 20±0.4ml.
- Paruoštas naudojimui STOP tirpalas (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) – 10±0.2ml.
- Paruošta naudojimui teigiama kontrolė – 250±5ul.
- Paruošta naudojimui neigiama kontrolė – 250±5ul.
- Paprasta, patikima ir patogi atlikimo technika.
- Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiu mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Metodika lietuvių kalba.
- ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Diagnostinio rinkinio pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 rinkinių</b></p>
10.5.	<p><b>Diagnostinis rinkinys specifinių antikūnų prieš kiaulių transmisinio gastroenterito virusą ( TGEV/PRCV-Ab) nustatymui imunofermenitinės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Apžvalginis rinkinys, skirtas kiaulių kraujo serumo tyrimams.</li> <li>• Rinkinis skirtas specifinių antikūnų prieš TGEV atskirumui nuo respiratorinio Koronaviruso (PRCV) antikūnų.</li> <li>• 2 vnt. ( po 96 šulinėlius) mikroplokštelių su išimamomis juostelėmis.</li> <li>• Blokuojančios IFA principas.</li> <li>• Šulinėliai padengti TGEV antigenų.</li> <li>• Rinkinys skirtas ištirti iki 84 mėginių.</li> <li>• Koncentruotas anti-IgG konjugatas – 30±0.5ul.</li> <li>• PBS-Tween tirpalas (20xkoncentruotas) - 125± 2.5ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui TMB substratas – 20±0.4ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui STOP tirpalas (H2SO4) – 10±0.2ml.</li> <li>• Konjugato skiedimo buferis – 25±0.5ml.</li> <li>• Anti-TGEV mAb tirpalas – 10±0.2ml.</li> <li>• Anti-TGEV/PRCV mAb tirpalas – 10±0.2ml.</li> <li>• TGEV teigiama kontrolė – 2.5± 0.05ml.</li> <li>• TGEV/PRCV neigiama kontrolė– 2.5±0.05ml.</li> <li>• PRCV teigiama kontrolė – 2.5±0.05ml.</li> <li>• Paprasta, patikima ir patogi atlikimo technika.</li> <li>• Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiui mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 rinkinių</b></p>
10.6.	<p><b>Diagnostinis rinkinys kiaulių salmoneliozės nustatymui imunofermenitinės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Apžvalginis rinkinys, skirtas specifinių antikūnų nustatymui iš kiaulių kraujo serumo ir mėsos sulčių.</li> <li>• 1 (96 šulinėlių) mikroplokštelė su išimamomis juostelėmis.</li> <li>• Netiesioginės IFA principas.</li> <li>• Šulinėliai padengti <i>Salmonella typhimurium</i> ir <i>Salmonella choleraesuis</i> lipopolisacharidais.</li> <li>• Rinkinys skirtas ištirti iki 92 mėginių.</li> <li>• Plovimo tirpalas (10xkoncentruotas) – 125±2.5ml.</li> </ul>

- Paruoštas naudojimui skiedimo buferis – 60±1ml.
- Paruošta naudojimui teigiama kontrolė – 1.5±0.03ml.
- Paruošta naudojimui neigiama kontrolė – 1.5±0.03ml.
- Paruoštas naudojimui anti-IgG konjugatas – 12±0.2ml.
- Paruoštas naudojimui TMB substratas – 12±0.2ml.
- Paruoštas naudojimui STOP tirpalas (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, 0.5 M) – 12±0.2ml.
- Paprasta, patikima ir patogi atlikimo technika.
- Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiu mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Metodika lietuvių kalba.
- ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Diagnostinio rinkinio pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.

**Kiekis: 5 rinkiniai**

10.7. **Diagnostinis rinkinys kiaulių Salmoneliozės nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu**

***Minimalūs reikalavimai:***

- Apžvalginis rinkinys, skirtas specifinių antikūnų nustatymui iš kiaulių kraujo, serumo ir mėsos sulčių.
- 5 vnt. (po 96 šulinėlius) mikroplokštelių.
- Netiesioginės IFA principas.
- Šulinėliai padengti *Salmonella typhimurium* ir *Salmonella choleraesuis* lipopolisacharidais.
- Rinkinys skirtas ištirti iki 460 mėginių.
- Plovimo tirpalas (10xkoncentruotas) – 2 x 125±2.5ml.
- Paruoštas naudojimui skiedimo buferis – 2 x 125±2.5ml.
- Paruošta naudojimui teigiama kontrolė – 1.5±0.03ml.
- Paruošta naudojimui neigiama kontrolė – 1.5±0.03ml.
- Paruoštas naudojimui anti-IgG konjugatas – 60±1ml.
- Paruoštas naudojimui TMB substratas – 60±1ml.
- Paruoštas naudojimui STOP tirpalas (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, 0.5 M) – 60±1ml.
- Paprasta, patikima ir patogi atlikimo technika.
- Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiu mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio pateikimo į laboratoriją.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Metodika lietuvių kalba.
- ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Diagnostinio rinkinio pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.

**Kiekis: 5 rinkiniai**

10.8.	<p><b>Diagnostinis rinkinys galvijų bruceliozės nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu</b>  <b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Apžvalginis rinkinys, skirtas specifinių antikūnų nustatymui galvijų kraujo serumo ir pieno mėginiuose.</li> <li>• 10 vnt. ( po 96 šulinėlius) mikroplokštelių.</li> <li>• Rinkinys skirtas atlikti tyrimus iš individualių ir jungtinių serumo ir pieno mėginių.</li> <li>• Netiesioginės IFA principas.</li> <li>• Šulinėliai padengti B. abortus antigenu.</li> <li>• Rinkinys skirtas ištirti iki 920 mėginių.</li> <li>• Liofilizuotas anti-IgG monokloninis konjugatas.</li> <li>• PBS-Tween tirpalas (20xkoncentruotas) – 3x125±2.5ml.</li> <li>• Mėginių skiedimo buferis – 2x100±2ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui TMB substratas – 100±2ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui stop tirpalas (H2SO4) – 50±1ml.</li> <li>• Paruošta naudojimui teigiama kontrolė serumui – 300±6ul.</li> <li>• Paruošta naudojimui neigiama kontrolė serumui – 300±6ul.</li> <li>• Paruošta naudojimui teigiama kontrolė pienui – 4,5±0.1ml</li> <li>• Paruošta naudojimui neigiama kontrolė pienui – 4,5±0,1ml</li> <li>• Paprasta, patikima ir patogi atlikimo technika.</li> <li>• Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiu mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 rinkinių</b></p>
10.9.	<p><b>Diagnostinis rinkinys galvijų bruceliozės nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu</b>  <b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Apžvalginis rinkinys, skirtas specifinių antikūnų nustatymui galvijų, avių ir ožkų kraujo serumo mėginiuose.</li> <li>• 2 vnt. ( po 96 šulinėlius) mikroplokštelių su išimamomis juostelėmis.</li> <li>• Rinkinys skirtas atskirti natūraliai infekuotus gyvūnus nuo vakcinuotų.</li> <li>• Konkuruojančios IFA principas.</li> <li>• Šulinėliai padengti B. abortus S-LPS antigenu.</li> <li>• Rinkinys skirtas ištirti iki 176 mėginių.</li> <li>• Liofilizuoti mAb.</li> <li>• Paruoštas naudojimui anti-IgG konjugatas – 25±0.5ml.</li> <li>• PBS-Tween tirpalas (20xkoncentruotas) – 125±2.5ml.</li> <li>• Mėginių skiedimo buferis – 25±0.5ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui TMB substratas – 20±0.4ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui stop tirpalas (H2SO4) – 10±0.2ml.</li> <li>• Paruošta naudojimui teigiama kontrolė – 100±2ml.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Paruošta naudojimui neigiama kontrolė – 100±2ml.</li> <li>• Paruošta naudojimui silpnai teigiama kontrolė – 100±2ml.</li> <li>• Paprasta, patikima ir patogi atlikimo technika.</li> <li>• Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiui mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 rinkinių</b></p>
10.10.	<p><b>Diagnostinis rinkinys galvijų snukio ir nagų ligos ( FMD) nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Patvirtinantis rinkinys, skirtas specifinių antikūnų prieš nestruktūrinį proteiną 3ABC, esantį visuose viruso serotipuose, nustatymui galvijų kraujo serumo mėginiuose.</li> <li>• 10 vnt. ( po 96 šulinėlius) mikroplokštelių.</li> <li>• Rinkinys skirtas atskirti natūraliai infekuotus gyvūnus nuo vakcinuotų.</li> <li>• Netiesioginės IFA principas.</li> <li>• Nelyginių stulpelių šulinėliai padengti NSP 3ABC antigenais.</li> <li>• Rinkinys skirtas ištirti iki 440 mėginių.</li> <li>• Liofilizuotas anti-IgG konjugatas.</li> <li>• PBS-Tween tirpalas (20xkoncentruotas) – 3x125±2.5ml.</li> <li>• Mėginių skiedimo buferis – 2x125±2.5ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui substratas – 50±1ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui STOP tirpalas – 50±1ml.</li> <li>• Paruošta naudojimui teigiama kontrolė –75±1.5ul.</li> <li>• Paruošta naudojimui neigiama kontrolė –75±1.5ul.</li> <li>• Paprasta, patikima ir patogi atlikimo technika.</li> <li>• Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiui mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 rinkinių</b></p>
10.11.	<p><b>Diagnostinis rinkinys galvijų specifinių antikūnų prieš leukozės viruso gP51 antigeną nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu</b></p>

**Minimalūs reikalavimai:**

- Apžvalginis rinkinys, skirtas specifinių antikūnų prieš leukozės viruso gP51 antigeną nustatymui galvijų kraujo serumo bei pieno mėginiuose.
- Rinkinys skirtas tirti individualius bei jungtinius serumo bei pieno mėginius.
- 10 vnt. ( po 96 šulinėlius) mikroplokštelių su išimamomis juostelėmis.
- Šulinėliai padengti gP51 antigenu.
- Netiesioginės IFA principas.
- Rinkinys skirtas ištirti iki 920 mėginių.
- Paruoštas naudojimui monokloninis anti-IgG konjugatas -  $120 \pm 2.5$  ml
- PBS-Tween tirpalas (20xkoncentruotas) –  $3 \times 125 \pm 2.5$  ml.
- Mėginių skiedimo buferis–  $100 \pm 2$  ml.
- Paruoštas naudojimui TMB substratas–  $100 \pm 2$  ml.
- Paruoštas naudojimui stop tirpalas (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) –  $50 \pm 1$  ml.
- Paruoštas naudojimui teigiama kontrolė serumui–  $300 \pm 6$  ul.
- Paruoštas naudojimui neigiama kontrolė serumui–  $300 \pm 6$  ul.
- Paruoštas naudojimui teigiama kontrolė pienui–  $4.5 \pm 0.1$  ml.
- Paruoštas naudojimui neigiama kontrolė pienui–  $4.5 \pm 0.1$  ml.
- Paprasta, patikima ir patogi atlikimo technika.
- Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiu mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.
- Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.
- Metodika lietuvių kalba.
- ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.
- Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).
- Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.
- Diagnostinio rinkinio pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.
- Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.

**Kiekis: 20 rinkinių**

10.12. **Diagnostinis rinkinys galvijų specifinių antikūnų prieš leukozės viruso gP51 antigeną nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu**

**Minimalūs reikalavimai:**

- Patvirtinantis rinkinys, skirtas specifinių antikūnų prieš leukozės viruso gP51 antigeną nustatymui galvijų kraujo serumo bei pieno mėginiuose.
- 2 vnt. ( po 96 šulinėlius) mikroplokštelių su išimamomis juostelėmis.
- Rinkinys skirtas tirti individualius bei jungtinius serumo bei pieno mėginius.
- Nelyginių stulpelių šulinėliai padengti gP51 antigenu.
- Netiesioginės IFA principas.
- Rinkinys skirtas ištirti iki 88 mėginių.
- Paruoštas naudojimui monokloninis anti-IgG konjugatas -  $24 \pm 0.5$  ml.
- PBS-Tween tirpalas (20xkoncentruotas) –  $125 \pm 2.5$  ml.
- Mėginių skiedimo buferis –  $20 \pm 0.4$  ml.
- Paruoštas naudojimui TMB substratas –  $20 \pm 0.4$  ml.
- Paruoštas naudojimui stop tirpalas (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) –  $10 \pm 0.2$  ml.
- Paruošta naudojimui teigiama kontrolė serumui –  $100 \pm 2$  ul.
- Paruošta naudojimui neigiama kontrolė serumui –  $100 \pm 2$  ul.

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Paruošta naudojimui teigiama kontrolė pienui – 2.5±0.05ml.</li> <li>• Paruošta naudojimui neigiama kontrolė pienui – 2.5±0.05ml.</li> <li>• Paprasta, patikima ir patogi atlikimo technika.</li> <li>• Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiui mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 rinkinių</b></p>
10.13.	<p><b>Diagnostinis rinkinys antikūnų prieš arklių Herpes viruso tipą EHV1 ir EHV4 nustatymui imunofermentinės analizės (IFA) metodu</b></p> <p><i>Minimalūs reikalavimai:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rinkinys skirtas specifinių antikūnų prieš arklių Herpes viruso EHV1 ir EHV4 tipą nustatymui ir diferencijavimui arklių kraujo serumo mėginiuose.</li> <li>• 2 vnt. ( po 96 šulinėlius) mikroplokštelių su išimamomis juostelėmis.</li> <li>• Netiesioginės IFA principas.</li> <li>• Rinkinys skirtas ištirti iki 58 mėginių.</li> <li>• Šulinėliai padengti dviejų skirtingų tipų antigenais bei kontroliniu antigenu.</li> <li>• Koncentruotas peroksidazės konjugatas – 30±0.6ul</li> <li>• PBS-Tween tirpalas (20xkoncentruotas) – 125±2.5ml.</li> <li>• Mėginių/konjugato skiedimo buferis – 30±0.6ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui TMB substratas – 20±0.4ml.</li> <li>• Paruoštas naudojimui stop tirpalas (H2SO4) – 10±0.2ml.</li> <li>• EHV1/EHV4 teigiama kontrolė – 2.5±0.05ml.</li> <li>• EHV1/EHV4 neigiama kontrolė – 2.5±0.05ml.</li> <li>• EHV4 teigiama kontrolė – 2.5±0.05ml.</li> <li>• Paprasta, patikima ir patogi atlikimo technika.</li> <li>• Greitas testas, tinkantis tirti dideliame kiekiui mėginių, rezultatai gaunami ne vėliau kaip per vieną darbo dieną nuo mėginio patekimo į laboratoriją.</li> <li>• Galimybė saugoti komponentus po praskiedimo.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• ISO 9001:2000 sertifikuotas gamintojas.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio tiekėjas yra gamintojo įgaliotas teikti skubią techninę bei mokslinę pagalbą Lietuvoje (pateikti gamintojo įgaliojimo kopiją).</li> <li>• Diagnostinio rinkinio galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Diagnostinio rinkinio pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 15 rinkinių</b></p>

**Siūlymo dalis 11. Užkrečiamųjų ligų tyrimams naudojami reagentai ir diagnostiniai rinkiniai**

Eil. Nr.	Rodiklių reikšmės
11.1.	<p><b>Teigiamas kontrolės antiserumas paukščių Niukaslės ligos tyrimui hemagliutinacijos metodu (HI)</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas Niukaslės ligos serologinei diagnostikai iš paukščių kraujo serumo hemagliutinacijos metodu (HI).</li> <li>• Fasuotė flakonais po 0,5 ml.</li> <li>• Pagamintas ES paukščių ligų referentinėje laboratorijoje.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių rinkinių serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti rinkinių patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
11.2.	<p><b>Antigenas paukščių Niukaslės ligos tyrimui hemagliutinacijos metodu (HI)</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas Niukaslės ligos serologinei diagnostikai iš paukščių kraujo serumo hemagliutinacijos metodu (HI).</li> <li>• Fasuotė flakonais po 1 ml.</li> <li>• Pagamintas ES paukščių ligų referentinėje laboratorijoje.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 flakonų</b></p>
11.3.	<p><b>Neigiamas kontrolinis paukščių serumas tyrimui hemagliutinacijos metodu (HI)</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas serologinei paukščių ligų diagnostikai iš paukščių kraujo serumo hemagliutinacijos metodu (HI).</li> <li>• Fasuotė flakonais po 0,5 ml.</li> <li>• Pagamintas ES paukščių ligų referentinėje laboratorijoje.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
11.4.	<p><b>Teigiamas kontrolinis serumas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), H5 potipis (AIV H5)</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas serologinei paukščių ligų diagnostikai iš paukščių kraujo serumo hemagliutinacijos metodu (HI).</li> <li>• Fasuotė flakonais po 0,5 ml.</li> <li>• Pagamintas ES paukščių ligų referentinėje laboratorijoje.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 flakonų</b></p>
11.5.	<p><b>Teigiamas kontrolinis serumas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), H6 potipis (AIV H6)</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas serologinei paukščių ligų diagnostikai iš paukščių kraujo serumo hemagliutinacijos metodu (HI).</li> <li>• Fasuotė flakonais po 0,5 ml.</li> <li>• Pagamintas ES paukščių ligų referentinėje laboratorijoje.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
11.6.	<p><b>Teigiamas kontrolinis serumas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), H7 potipis (AIV H7)</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas serologinei paukščių gripo diagnostikai iš paukščių kraujo serumo hemagliutinacijos metodu (HI).</li> <li>• Fasuotė flakonais po 0,5 ml.</li> <li>• Pagamintas ES paukščių ligų referentinėje laboratorijoje.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 flakonų</b></p>
11.7.	<p><b>Teigiamas kontrolinis serumas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), H9 potipis (AIV H9)</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas serologinei paukščių gripo diagnostikai iš paukščių kraujo serumo hemagliutinacijos metodu (HI).</li> <li>• Fasuotė flakonais po 0,5 ml.</li> <li>• Pagamintas ES paukščių ligų referentinėje laboratorijoje.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
11.8.	<p><b>Antigenas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), H5 potipis (AIV H5)</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas serologinei paukščių gripo diagnostikai iš paukščių kraujo serumo hemagliutinacijos</li> </ul>

	<p>metodu (HI).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Fasuotė flakonais po 1ml.</li> <li>• Galimybė užsisakyti įvairių potipių antigenus.</li> <li>• Pagamintas ES paukščių ligų referentinėje laboratorijoje.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 flakonų</b></p>
11.9.	<p><b>Antigenas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), H6 potipis (AIV H6)</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas serologinei paukščių gripo diagnostikai iš paukščių kraujo serumo hemagliutinacijos metodu (HI).</li> <li>• Fasuotė flakonais po 1 ml.</li> <li>• Galimybė užsisakyti įvairių potipių antigenus.</li> <li>• Pagamintas ES paukščių ligų referentinėje laboratorijoje.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
11.10.	<p><b>Antigenas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), H7 potipis (AIV H7)</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas serologinei paukščių gripo diagnostikai iš paukščių kraujo serumo hemagliutinacijos metodu (HI).</li> <li>• Fasuotė flakonais po 1 ml.</li> <li>• Galimybė užsisakyti įvairių potipių antigenus.</li> <li>• Pagamintas ES paukščių ligų referentinėje laboratorijoje.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 flakonų</b></p>
11.11.	<p><b>Antigenas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), H9 potipis (AIV H9)</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas serologinei paukščių gripo diagnostikai iš paukščių kraujo serumo hemagliutinacijos metodu (HI).</li> <li>• Fasuotė flakonais po 1 ml.</li> <li>• Galimybė užsisakyti įvairių potipių antigenus.</li> <li>• Pagamintas ES paukščių ligų referentinėje laboratorijoje.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>

11.12.	<p><b>Antigenas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), A tipas (AIV A)</b>  <b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas serologinei paukščių gripo diagnostikai iš paukščių kraujo serumo hemagliutinacijos metodu (HI).</li> <li>• Fasuotė flakonais po 1ml.</li> <li>• Pagamintas ES paukščių ligų referentinėje laboratorijoje.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
11.13.	<p><b>Teigiamos kontrolės anti-serumas paukščių gripo tyrimams hemagliutinacijos metodu (HI), A tipas (AIV A)</b>  <b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Skirtas serologinei paukščių gripo diagnostikai iš paukščių kraujo serumo hemagliutinacijos metodu (HI).</li> <li>• Fasuotė flakonais po 0,5 ml.</li> <li>• Pagamintas ES paukščių ligų referentinėje laboratorijoje.</li> <li>• Pristatymo laikas ne daugiau 2 savaitės.</li> <li>• Kiekvienai reagento serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys.</li> </ul> <p><b>Suteikiamas aptarnavimas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mažiausiai 1 metų garantija nuo prekių pristatymo datos.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
11.14.	<p><i>Teigiamas bruceliozės serumas, skirtas bruceliozės serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo, atliekant tyrimus komplemento sujungimo metodu ir lėtinės agliutinacijos metodu</i>  <b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Fasuotė flakonais po 1 ml.</li> <li>• Serumai liofilizuotas.</li> <li>• Komplemento sujungimo metodui 1280 TV.</li> <li>• Lėtinės agliutinacijos metodui 1000 TV.</li> <li>• Serumai taip pat gali būti naudojami bruceliozės serologiniams tyrimams Rose Bengal ir IFA metodais.</li> <li>• Galimybė saugoti po praskiedimo.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• Gamintojas sertifikuotas pagal ISO 9001:2000 serijos kokybės vadybos sistemą.</li> <li>• Kiekvienai serumo serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti serumo patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopija) .</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 30 flakonų</b></p>
11.15.	<p><i>Neigiamas bruceliozės serumas, skirtas bruceliozės serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo, atliekant tyrimus komplemento sujungimo metodu ir lėtinės agliutinacijos metodu</i>  <b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Fasuotė flakonais po 1 ml.</li> <li>• Serumai liofilizuotas, pagamintas iš sveikų gyvūnų serumo.</li> <li>• Serumai taip pat gali būti naudojami bruceliozės serologiniams tyrimams Rose Bengal ir</li> </ul>

	<p>IFA metodais.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Galimybė saugoti po praskiedimo.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• Gamintojas sertifikuotas pagal ISO 9001:2000 serijos kokybės vadybos sistemą.</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti serumo patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 20 flakonų</b></p>
11.16.	<p><i>Brucella abortus antigenas serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo lėtinės agliutinacijos (LA) metodu</i></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Koncentruota <i>Brucella abortus</i> (Weybridge 99 kamienas) inaktyvuota suspencija.</li> <li>• 50% agliutinacija 1/650 atskiedus Tarptautinį Standartinį <i>Brucella abortus</i> serumą.</li> <li>• 100 ml pakuotė.</li> <li>• Antigenas skirtas galvijų, avių, ožkų ir kiaulių kraujo serumo tyrimams.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• Gamintojas sertifikuotas pagal ISO 9001:2000 serijos kokybės vadybos sistemą.</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti antigeno patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 5 flakonai</b></p>
11.17.	<p><i>Brucella abortus antigenas serologinei diagnostikai iš gyvūnų kraujo serumo komplemento sujungimo (KS) metodu</i></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Koncentruotas antigenas (100ml), koncentruota <i>Brucella abortus</i> (Weybridge S99 kamienas) inaktyvuota suspencija.</li> <li>• 50% agliutinacija 1/200 atskiedus Tarptautinį Standartinį <i>Brucella abortus</i> serumą.</li> <li>• Antigenas skirtas <i>Brucella abortus</i> ir <i>Brucella melitensis</i> antikūnams aptikti.</li> <li>• 100 ml pakuotė.</li> <li>• Antigenas skirtas galvijų, avių, ožkų ir kiaulių kraujo serumo tyrimams.</li> <li>• Metodika lietuvių kalba.</li> <li>• Gamintojas sertifikuotas pagal ISO 9001:2000 serijos kokybės vadybos sistemą.</li> <li>• Kiekvienai serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> </ul> <p><b>Kiekis: 10 flakonų</b></p>
11.18.	<p><b>Rose Bengal antigenas, naudojamas atlikti bruceliozės serologinę diagnostiką (<i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i>, <i>B.suis</i> ) agliutinacijos metodu</b></p> <p><b>Minimalūs reikalavimai:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 100 ml antigeno pakuotė.</li> <li>• Tinka <i>B. abortus</i>, <i>B. melitensis</i> antikūnams nustatyti galvijų, avių, ožkų ir kiaulių kraujo serumuose.</li> <li>• 1% Rose Bengal antigenas, pagamintas iš dažytų inaktyvuotų <i>B. abortus</i> (kamieno Weybridge 99) bakterijų, deaktyvuotų kaitinimu ir fenolu (0,5%), suspenduotų pieno rūgšties buferyje (pH 3,65±0,05).</li> <li>• Antigenas turi būti pagamintas pagal Tarptautinio Epizootijų Biuro (OIE) numatytus</li> </ul>

	reikalavimus. <ul style="list-style-type: none"> <li>• Diagnostinio reagento gamintojas sertifikuotas pagal ISO 9001:2000 serijos kokybės vadybos sistemą.</li> <li>• Kiekvienai diagnostinių reagentų serijai turi būti pateiktas gamintojo kokybės sertifikatas, kuriame nurodomi gamintojo atlikti reagento patikrinimo duomenys ( pateikti kokybės sertifikato kopiją ).</li> <li>• Galiojimo laikas - ne mažiau 1 metai nuo pristatymo dienos.</li> <li>• Pristatymo laikas- 1-2 savaitės nuo užsakymo pateikimo.</li> </ul> <b>Kiekis: 20 flakonų</b>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

*/Pastaba. Lentelės 1–2 skiltis pildo perkančioji organizacija./*

Kartu su pasiūlymu pateikiami šie dokumentai (pasirašydamas pasiūlymą ar kiekvieną dokumentą saugiu elektroniniu parašu patvirtinu, kad dokumentų skaitmeninės kopijos yra tikros):

Eil. Nr.	Pateiktų dokumentų pavadinimas	Dokumento puslapių skaičius

*/Tais atvejais, kai perkančioji organizacija reikalauja pasiūlymo galiojimo užtikrinimo:!*

Pasiūlymo galiojimo užtikrinimui pateikiame \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_  
(Nurodyti užtikrinimo būdą, dydį, dokumentus)

Pasiūlymas galioja iki termino, nustatyto pirkimo dokumentuose.

\_\_\_\_\_  
(Tiekėjo arba jo įgalioto asmens pareigų pavadinimas\*)

\_\_\_\_\_  
(Parašas\*)

\_\_\_\_\_  
(Vardas ir pavardė\*)

\*Pastaba. Jeigu perkančioji organizacija pirkimą atlieka CVP IS priemonėmis, šis dokumentas teikiamas pasirašytas saugiu elektroniniu parašu. Tais atvejais, kai pirkimo dokumentuose nustatyta, kad visas pasiūlymas pasirašomas saugiu elektroniniu parašu, šio dokumento atskirai pasirašyti neprivaloma.

---

(Tiekėjo pavadinimas)

## **TIEKĖJO (JURIDINIO ASMENS, KITOS ORGANIZACIJOS AR JO (JOS) PADALINIO) SĄŽININGUMO DEKLARACIJA**

---

(Data, numeris)

---

(Vieta)

Aš,

---

(Tiekėjo vadovo ar jo įgalioto asmens vardas, pavardė)

vadovaujantis (atstovaujantis)

---

(Tiekėjo pavadinimas)

(toliau – ūkio subjektas), kuris (-i) dalyvauja perkančiosios organizacijos atliekamame viešajame pirkime, tvirtinu, kad mano vadovaujamas (atstovaujamas) ūkio subjektas:

1. nedavė ir neketina duoti perkančiosios organizacijos Viešojo pirkimo komisijos nariams, ekspertams, perkančiosios organizacijos (įgaliotosios organizacijos) vadovams, valstybės tarnautojams (darbuotojams) ar kitų tiekėjų atstovams pinigų, dovanų, nesuteikė ir neketina suteikti jokių paslaugų ar kitokio atlygio už sudarytas ar nesudarytas sąlygas, susijusias su palankiais veiksmais laimėti viešąjį pirkimą;

2. nedalyvauja Lietuvos Respublikos konkurencijos įstatymo (Žin., 1999, Nr. 30-856) 5 straipsnyje nurodytuose draudžiamuose susitarimuose ir susitarimuose, pažeidžiančiuose Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo (Žin., 1996, Nr. 84-2000; 2006, Nr. 4-102) 3 straipsnyje nurodytus principus;

3. šiame viešajame pirkime veikia nepriklausomai ir jeigu vienas ar keli ūkio subjektai, su kuriais mano vadovaujamas (atstovaujamas) ūkio subjektas yra susijęs Lietuvos Respublikos konkurencijos įstatymo 3 straipsnio 12 dalyje nustatytais būdais, dalyvauja tame pačiame viešajame pirkime ir pateikia savarankišką (-us) pasiūlymą (-us), jie laikytini mano vadovaujamo (atstovaujamo) ūkio subjekto konkurentais;

4. perkančiosios organizacijos prašymu per jos nustatytą terminą pateiks ūkio subjektų, su kuriais mano vadovaujamas (atstovaujamas) ūkio subjektas yra susijęs Lietuvos Respublikos konkurencijos įstatymo 3 straipsnio 12 dalyje nustatytais būdais, sąrašą.

Man žinoma, kad jeigu mano pateikta deklaracija yra melaginga, mano vadovaujamas (atstovaujamas) ūkio subjektas atsakys įstatymų nustatyta tvarka.

---

(Deklaraciją teikiančio asmens pareigos)

---

(Parašas)

---

(Vardas, pavardė)

PASTABA. Teikdami Tiekėjo sąžiningumo deklaraciją įsitikinkite, kad teikiate aktualios redakcijos formą (aktualią formą galima rasti Viešųjų pirkimų tarnybos interneto svetainės [www.vpt.lt](http://www.vpt.lt) skyriaus „Teisinė informacija“ dalyje „Dokumentų formos“). Tiekėjo sąžiningumo deklaracijos forma negali būti keičiama. Jeigu viešajame pirkime dalyvauja ūkio subjektų grupė, deklaraciją pildo kiekvienas ūkio subjektas atskirai.

---

(Tiekėjo vardas, pavardė)

## TIEKĖJO (FIZINIO ASMENS) SAŽININGUMO DEKLARACIJA

---

(Data)

---

(Vieta)

Aš,

---

(tiekėjo vardas, pavardė)

dalyvaujantis perkančiosios organizacijos atliekamame viešajame pirkime, tvirtinu, kad:

1. nedaviau ir neketinu duoti perkančiosios organizacijos Viešojo pirkimo komisijos nariams, ekspertams, perkančiosios organizacijos (įgaliotosios organizacijos) vadovams, valstybės tarnautojams (darbuotojams) ar kitų tiekėjų atstovams pinigų, dovanų, nesuteikiau ir neketinu suteikti jokių paslaugų ar kitokio atlygio už sudarytas ar nesudarytas sąlygas, susijusias su palankiais veiksmais laimėti viešąjį pirkimą;

2. nedalyvauju Lietuvos Respublikos konkurencijos įstatymo (Žin., 1999, Nr. 30-856) 5 straipsnyje nurodytuose draudžiamuose susitarimuose ir susitarimuose, pažeidžiančiuose Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo (Žin., 1996, Nr. 84-2000; 2006, Nr. 4-102) 3 straipsnyje nurodytus principus;

3. šiame viešajame pirkime veikiu nepriklausomai ir jeigu vienas ar keli ūkio subjektai, su kuriais esu susijęs Lietuvos Respublikos konkurencijos įstatymo 3 straipsnio 12 dalyje nustatytais būdais, dalyvauja tame pačiame viešajame pirkime ir pateikia savarankišką (-us) pasiūlymą (-us), jie laikytini mano konkurentais;

4. perkančiosios organizacijos prašymu per jos nustatytą terminą pateiksiu ūkio subjektų, su kuriais esu susijęs Lietuvos Respublikos konkurencijos įstatymo 3 straipsnio 12 dalyje nustatytais būdais, sąrašą.

Man žinoma, kad jeigu mano pateikta deklaracija yra melaginga, aš atsakysiu įstatymų nustatyta tvarka.

---

(Parašas)

---

(Vardas, pavardė)

PASTABA. Teikdami Tiekėjo sąžiningumo deklaraciją įsitikinkite, kad teikiate aktualios redakcijos formą (aktualią formą galima rasti Viešųjų pirkimų tarnybos interneto svetainės [www.vpt.lt](http://www.vpt.lt) skyriaus „Teisinė informacija“ dalyje „Dokumentų formos“).

Tiekėjo sąžiningumo deklaracijos forma negali būti keičiama. Jeigu viešajame pirkime dalyvauja ūkio subjektų grupė, deklaraciją pildo kiekvienas ūkio subjektas atskirai.