

REAGENTAI IR PAPILDOMOS PRIEMONĖS IMUNOFERMENTINIAMS TYRIMAMS ATLIKTI

Pirkimo dalies Nr.	Produkto pavadinimas	Specialūs reikalavimai	Mato vienetas	Orientacinis kiekis	Mato vieneto įkainis be PVM, Eur	Suma be PVM, Eur	Suma su PVM, Eur	Gamintojas, komercinis siūlomos prekės pavadinimas
1.	Diagnostiniai reagentų rinkiniai su tarpusavyje derinamais plovimo buferiu, substratu ir Stop reagentu. Reagentai turi būti vieno gamintojo.							
1.1	Antikūnų prieš kardiolipiną IgG nustatymas	Reagentai IgG klasės antikūnų prieš kardiolipiną kiekybiniam nustatymui. Naudojami ne daugiau nei 4 kalibratoriai.	rink.	30				
1.2	Antikūnų prieš kardiolipiną IgM nustatymas	Reagentai IgM klasės antikūnų prieš kardiolipiną kiekybiniam nustatymui. Naudojami ne daugiau nei 4 kalibratoriai.	rink.	30				
1.3	Antikūnų prieš Beta 2 glikoproteiną I IgG nustatymas	Reagentai IgG klasės antikūnų prieš Beta 2 glikoproteiną kiekybiniam nustatymui. Naudojami ne daugiau nei 4 kalibratoriai.	rink.	30				
1.4	Antikūnų prieš Beta 2 glikoproteiną I IgM nustatymas	Reagentai IgM klasės antikūnų prieš Beta 2 glikoproteiną kiekybiniam nustatymui. Naudojami ne daugiau nei 4 kalibratoriai.	rink.	30				
1-os pirkimo dalies kaina				x	x			x
2.	Antikūnai prieš dsDNR IgG	Reagentai kiekybiniam antikūnų prieš dvispiralę DNR (dsDNR), prie kietosios fazės fiksuotai išgrynintomis nukleosomomis, nustatymui. Mikroploštelėje ne mažiau 96 šulinėliai.	rink.	20				
3.	Reagentų rinkinys pūsliųų odos ligų serologinei diagnostikai	Pusiau kiekybiniam atskirų Anti-BP180-NC16A-4X, Anti-BP230-CF, Anti-Desmoglein 1, Anti-Desmoglein 3, Anti-Envoplakin, Anti-Collagen type VII antikūnų nustatymui. Į profilio sudėtį turi įeiti visi minėti antikūnai.	rink.	15				
4.	Antikūnų prieš cinko transportinius baltymus (Zn transporter) nustatymas	Kiekybinis tyrimas antikūnams prieš prieš cinko transportinius baltymus nustatyti, skirtas cukrinio diabeto diferencinei diagnostikai. Kalibratoriai, kontrolės, substratas paruošti naudoti.	rink.	12				
5.	Neurofilamentai, lengvosios grandinės	Reagentai, skirti kiekybiniam neurofilamentų (NF-L) lengvųjų grandinių nustatymui žmogaus smegenų skystyje.	rink.	10				
6.	CH50	Reagentai, skirti pusiau kiekybiniam CH50 nustatymui žmogaus serume. Kalibratorius, 2 lygių kontrolės, stabdymo tirpalas paruošti naudoti. Rinkinyje kalibratoriai ir kontrolinės medžiagos turi būti atskirtos.	rink.	15				
7.	Žmogaus anti PCP IgG	ELISA rinkinys, skirtas kiekybiniam specifinių IgG antikūnų prieš PCP žmogaus serume in vitro matavimui. Minimalus matavimo diapazonas - 3,3 - 270 mg/L. Mikroploštelėje ne mažiau 96 laužomi šulinėliai.	rink.	5				
8.	Antimuskarininiai (MuSK) antikūnai	ELISA rinkinys, skirtas kiekybiniam ar pusiau kiekybiniam autoantikūnų nustatymui prieš raumenų specifinius tirozino kinazės receptorių (MuSK).	rink.	3				
9.	Papildomos priemonės tyrimų atlikimui							
9.1	Reguliavimo tirpalas (ang. <i>adjustment solution</i>)	Reguliavimo tirpalas naudojamas mikroplokštei apsaugoti nuo išdžiuvimo.	rink.	15				
9.2	Sisteminis valymo tirpalas	Skirtas sistemų valymui. Pageidaujama pakuotė ne mažiau nei 500 ml. Turi tikt Analyzer I sistemos valymui.	vnt.	5				
9.3	Skiedimo plokštelės	Vienkartinės skiedimo plokštelės. 1x5x10	dež.	10				
9-os pirkimo dalies kaina				x	x			x

Papildomi reikalavimai:

- 1
- Reagentai ir papildomos priemonės turi būti tinkami nuosavybės teise turimam automatiniam ELISA analizatoriui Euroimmun Analyzer I.
- 2
- Reagentų rinkinyje turi būti pateiktos visos būtinos priemonės tyrimo atlikimui: reagentai, kalibravimo/validavimo ir kontrolinės medžiagos, skiedikliai, plovikliai, buferiai ir kitos priemonės, naudojamos pagal gamintojo rekomendacijas. Visi reagentai turi būti tiekiami pilnai sukomplektuotais rinkiniais.
- 3
- Nemokamai turi būti pateiktas tyrimo proceso programavimo protokolas, pritaikytas nuosavybės teise turimam automatiniam ELISA analizatoriui Euroimmun Analyzer I ir tiekėjo lėšomis įdiegtas į analizatorių.
- 4
- Istaiga pasilieka teisę paprašyti nemokamai suteikti visus reikiamus reagentus bei priemones tyrimo validavimui, jei reagentai nėra validuoti atlikti tyrimus su įstaigos nuosavybėje turimu automatinio ELISA analizatoriumi Analyzer I.
- 5
- Reagentai turi būti sertifikuoti naudojimui Europos sąjungoje, ženklinti CE ir IVD žyme (pateikti tai įrodančius dokumentus).
- 6
- Kartu su reagentų rinkiniais turi būti pateiktos naudojimo instrukcijos bei saugos duomenų lapai lietuvių arba anglų kalba. Galima pateikti elektroninėje laikmenoje.
- 7
- Reagentų galiojimas pristatymo metu ne trumpesnis kaip 6 mėn.
- 8
- Komisijai pareikalavus, pateikti reagento/priemonės pavyzdį.