

VšĮ KAUNO MIESTO POLIKLINIKA  
Pramonės pr. 31, LT-51270 Kaunas  
Telefonas (8-37) 40 39 99  
Faksas (8 37) 45 15 75  
info@kaunopoliklinika.lt  
www.kaunopoliklinika.lt

Įmonės kodas 135042394  
PVM mokėtojo kodas LT 350423917  
AB SEB bankas  
Banko kodas 70440  
A.S. LT047044060002942424  
Direktorius Paulius Kibiša



2025-07-17 Nr. S (E)-

## KVIETIMAS Į IŠANKSTINĘ RINKOS DALYVIŲ KONSULTACIJĄ DĖL AUTOMATINIO ANALIZATORIAUS GREITIESIEMS (POCT) KRAUJO TYRIMAMS ATLIKTI NUOMOS (ARBA PANAUDOS), JO VEIKIMĄ UŽTIKRINANČIŲ PASLAUGŲ IR MEDŽIAGŲ PIRKIMO

VšĮ Kauno miesto poliklinika (toliau - Perkančioji organizacija), vadovaudamasi Viešųjų pirkimų įstatymo (toliau - Įstatymo) 27 str., siekdama pasirengti **automatinio analizatoriaus greitiesiems (POCT) kraujo tyrimams atlikti nuomos (arba panaudos), jo veikimą užtikrinančių paslaugų ir medžiagų pirkimui**, vykdo rinkos konsultaciją.

**Rinkos konsultacijos tikslas:** iki Pirkimo pradžios informuoti Tiekėjus apie ketinamas įsigyti prekes ir paslaugas, išsiaiškinti įvairius su pirkimo objektu susijusius klausimus, rinkoje egzistuojančius sprendimus, rinkos galimybes pasiūlyti prekes, atitinkančias reikalavimus, keliamus žaliajam viešajam pirkimui, pasiruošti pirkimui bei parengti kuo aiškesnę ir konkurenciją užtikrinančią techninę specifikaciją, kitus pirkimo dokumentus.

**Rinkos konsultacijos vykdymo tvarka:** rinkos konsultacija vykdoma elektroninėmis priemonėmis. Kviečiame tiekėjus susipažinti su techninės specifikacijos projektu ir raštu CVP IS priemonėmis aktyviai teikti pastabas bei pasiūlymus ir tokiu būdu dalyvauti išankstinėje rinkos konsultacijoje.

Ši rinkos konsultacija yra skelbiama iki viešojo pirkimo pradžios. Rinkos konsultacija nėra skelbimas apie viešąjį pirkimą ar išankstinis skelbimas apie viešąjį pirkimą. Šios rinkos konsultacijos paskelbimu dalyviai nėra kviečiami varžytis dėl viešojo pirkimo sutarties.

Rinkos konsultacijų metu gauta informacija, nepažeidžiant Viešųjų pirkimų įstatymo reikalavimų, bus naudojama priimant sprendimus dėl pirkimo organizavimo ir vykdymo.

Teikiant atsiliepimą būtina aiškiai nurodyti, kuri informacija yra konfidenciali.

Atsiliepimus prašome pateikti **iki 2025 m. liepos 24 d. 09:00 val.** Atsiliepimai teikiami lietuvių kalba.

### Rinkos konsultacijos metu siekiama aptarti šiuos klausimus<sup>1</sup>:

1. Ar techninėje specifikacijoje nurodytas pirkimo objektas yra aiškus? Jei ne, prašome nurodyti, kas neaišku ir ką turėtumėme patikslinti.
2. Ar techninė specifikacija pakankamai išsami, konkreti ir aiški, ar joje yra visa informacija, reikalinga tinkamam pasiūlymo parengimui? Kokias sąlygas turėtume papildomai įtraukti į techninę specifikaciją, arba kurių reikėtų atsisakyti?
3. Ar techninėje specifikacijoje, tiekėjo manymu, yra reikalavimų, kurie riboja konkurenciją, yra sunkiai įgyvendinami?
4. Kokie ekonominio naudingumo vertinimo kriterijai turėtų būti taikomi pirkimo procedūrų metu bei kokie turėtų būti nustatyti šių kriterijų (ir jų parametru) lyginamieji svoriai ekonominio naudingumo įvertinime? Nurodykite, kokia yra Jūsų siūlomų kriterijų įtaka, kuriama reali pridėtinė vertė, pirkime išrenkant ekonomiškai naudingiausią pasiūlymą.

<sup>1</sup> Visi iš tiekėjų gauti asmens duomenys bus naudojami tik šios rinkos konsultacijos apimtyje ir šiame kvietime nustatytais tikslais.

5. Kokie kvalifikaciniai reikalavimai, Jūsų nuomone, turėtų būti keliami tiekėjams, ketinantiems dalyvauti pirkimo procedūroje? Pagrįskite.
6. Kokia būtų preliminarinė prekės kaina (prašoma pirkimo vertės nustatymo tikslais)?
7. Kokią kainodarą ir apmokėjimo už prekes tvarką rekomenduotumėte taikyti?
8. Perkančioji organizacija nori vykdyti žaliajį viešąjį pirkimą, todėl prašome nurodyti, kokius aplinkos apsaugos kriterijus perkama prekė galėtų atitikti.
9. Prašome įvardyti kitą Jūsų nuomone reikšmingą informaciją.

PRIDEDAMA: Techninė specifikacija (projektas)

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA  
AUTOMATINIO ANALIZATORIAUS GREITIESIEMS (POCT) KRAUJO TYRIMAMS ATLIKTI NUOMA  
(ARBA PANAUDA), JO VEIKIMĄ UŽTIKRINANČIŲ PASLAUGŲ IR MEDŽIAGŲ PIRKIMAS

I. BENDROSIOS NUOSTATOS

1.1. Pirkimo objektas - automatinio analizatoriaus greitiesiems (POCT) kraujo tyrimams atlikti (toliau - Analizatorių) nuoma (arba panauda) (įskaitant, bet neapsiribojant montavimą, diegimą, instaliavimą, integravimą, derinimą, paleidimą, priežiūrą, remontą, atnaujinimą ir aptarnavimą, bei Analizatoriaus veikimą užtikrinančių medžiagų ir detalių tiekimą) ir reagentai bei papildomos priemonės tyrimams atlikti su Analizatoriumi. BVPŽ kodai: 38434000-6, 33696000-5.

1.2. Perkančioji organizacija numato pagal poreikį įsigyti reagentus ir papildomas priemones, reikalingas užtikrinti kokybišką tyrimų, nurodytų Techninėje specifikacijoje atlikimą, atsižvelgiant į Tiekėjo nurodytus jų kiekius.

1.3. Perkančioji organizacija nurodo, kad pirkimas apima:

1.3.1. Analizatorių, aprašytų šios techninės specifikacijos III dalyje, sukomplektavimą;

1.3.2. Analizatorių atvežimą ir sumontavimą Perkančiosios organizacijos patalpose;

1.3.3. Analizatorių veikimui reikalingų funkcinių sistemų įdiegimą;

1.3.4. Analizatorių nenutrūkstamą aprūpinimą visomis tinkamai jų eksploatacijai ir naudojimui pagal tikslinę paskirtį reikalingomis medžiagomis, priedais (įskaitant, bet neapsiribojant, reagentais, kontrolinėmis medžiagomis, kalibratoriais, skiedimo ir plovimo tirpalais, specialiais antgaliais, terminiu popieriumi rezultatų spausdinimui ir kt. priemonėmis);

1.3.5. Analizatorių ir jų programinės įrangos galimybę keisti informacija su perkančiosios organizacijos laboratorine informacine sistema (toliau – LIS);

1.3.6. Analizatorių veikimo testavimą prieš faktiškai perduodant naudoti Perkančiajai organizacijai. Testavimas atliekamas tokiomis esminėmis sąlygomis:

1.3.6.1. apie numatomą Analizatorių veikimo testavimą ir jo datą tiekėjas turės pranešti Perkančiajai organizacijai rašytiniu pranešimu ne vėliau kaip prieš 3 (tris) dienas;

1.3.6.2. testavimas bus laikomas sėkmingu, jei testavimo rezultatai atitiks šios techninės specifikacijos bendrąsias nuostatas, aparatūros specialiuosius reikalavimus bei šios techninės specifikacijos III dalyje nurodytas funkcines galimybes. Jei analizatoriaus veikimo testavimas nebus sėkmingas, tiekėjas turės nedelsiant, bet ne vėliau kaip per 3 (tris) darbo dienas, pašalinti testavimo metu paaikšėjusius analizatoriaus trūkumus, neatitikimus ir atlikti pakartotinį analizatoriaus veikimo testavimą. Jei pakartotinis analizatoriaus veikimo testavimas nėra sėkmingas, tiekėjas turės ne vėliau kaip per 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų po pakartotinio analizatoriaus veikimo testavimo išmontuoti analizatorių ir jį išvežti iš Perkančiosios organizacijos patalpų;

1.3.7. Analizatorių defektų, gedimo ir (ar) netinkamo (ne)veikimo šalinimą techninėje specifikacijoje nustatyta tvarka ir terminais;

1.3.8. Analizatorių remontą (tiek einamąjį, tiek kapitalinį), gedimų šalinimą techninėje specifikacijoje nustatyta tvarka ir terminais;

1.3.9. Analizatorių atsarginių dalių sandėlio valdymą ir atsarginių detalių tiekimą, keitimą šioje techninėje specifikacijoje nustatyta tvarka ir terminais;

1.3.10. Perkančiosios organizacijos laboratorijos personalo (ne mažiau kaip 3 (trys) darbuotojai) apmokymą dirbti su analizatoriais;

1.3.11. Analizatoriai privalės būti pajėgūs atlikti ne mažesnę kaip 3 (trys) tyrimų, negu nurodytas šios Techninės specifikacijos III dalyje;

1.3.12. analizatorių apdraudimą turto draudimu nuo visų rizikų;

1.3.13. kitų veiksmų atlikimą, kurie yra reikalingi, siekiant užtikrinti Perkančiosios organizacijos galimybę nepertraukiamai gauti laboratorinės diagnostikos tyrimų rezultatus pagal faktinį Perkančiosios organizacijos tyrimų poreikį, kuris detalizuotas Techninės specifikacijos III dalyje (Tyrimai ir planuojamos orientacinės jų apimtys) bei tyrimų rezultatų perdavimą į Perkančiosios organizacijos informacinę sistemą.

1.4. Perkančioji organizacija už analizatorių tiekėjui mokės tik nuomos mokesťį (jei tai bus ne panauda). Sutarties galiojimo laikotarpiu sumokamas analizatoriaus nuomos mokesťis negali viršyti 90 proc. analizatoriaus vertės. Nuomos mokesťis gali būti mokamas vienu mokėjimu už visą nuomos terminą arba vienodo dydžio mokėjimais, atliekamais kiekvieną mėnesį visą sutartą nuomos terminą. Tiekėjas turės užtikrinti išnuomotų analizatorių nepertraukiamą veikimą techninėje specifikacijoje numatytais

terminais, tvarka ir pajėgumais pats dengdamas visas analizatorių išlaikymo, naudojamų medžiagų ir kitas išlaidas.

## II. ANALIZATORIŲ SPECIALIEJI REIKALAVIMAI

### 2.1. Analizatorių komplektacija ir techniniai reikalavimai:

2.1.1. Analizatoriai turi būti techniškai pajėgūs atlikti visus Techninės specifikacijos III dalyje įvardintus laboratorinės diagnostikos tyrimus.

2.1.2. Analizatoriai turi būti ne senesni nei 5 metų, turi būti žymimi CE ženklu pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių, skirti naudoti Medicinos diagnostikos laboratorijose ir galėti perduoti duomenis į Perkančiosios organizacijos Laboratorijos informacinę sistemą (LIS).

2.1.3. Analizatoriai privalo turėti brūkšninių kodų skaitytuvus, skirtus mėginio identifikacinio kodo nuskaitymui. Pagal šį kodą analizatorius automatiškai turi nuskaityti arba pasirinkti iš tyrimų užsakymų informaciją apie reikalingus iš mėginio padaryti konkrečius tyrimus, o atliktų tyrimų rezultatus su mėginio identifikaciniu kodu automatiškai nusiųsti į LIS.

2.1.3. Analizatoriai turi būti pripažinti Lietuvos Respublikos teisės aktų nustatyta tvarka ir atitikti reikalavimus, patvirtintus Medicinos priemonių naudojimo tvarkos apraše, patvirtiname Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010 m. gegužės 3 d. įsakymu Nr. V-383 (su pakeitimais).

### 2.2. Kartu su pasiūlymu dalyvis turi pateikti (*pateikiami dokumentai tiesiogiai suformuoti elektroninėmis priemonėmis arba skaitmeninės dokumentų kopijos*):

2.2.1. dokumentus, patvirtinančius analizatorių atitikimą visiems reikalavimams, nurodytiems atitinkamai kiekviename pirkimo dokumentų techninės specifikacijos punkte, t. y. dalyvis privalo pateikti siūlomo analizatoriaus gamintojo katalogus/ bukletus/ brošiūras, kuriuose būtų siūlomo analizatoriaus vaizdas (nuotraukos, brėžiniai ar pan.) su išsamiu analizatorių techninių charakteristikų aprašymu - analizatoriaus pavadinimu, modeliu (jei yra), gamintoju, kilmės šalimi, techninėmis charakteristikomis pagal techninės specifikacijos reikalavimus, prekių kodais (jei taikoma) bei visa informacija, pagrindžiančia analizatoriaus atitikimą techninei specifikacijai originalo ir lietuvių kalba. Analizatoriaus gamintojo kataloguose/ bukletuose/ brošiūrose ir aprašyme privaloma grafiškai nurodyti (t. y. pastebimai pažymėti - spalvotai paženklinti, ir/ar nurodyti rodyklėmis, ir/ar pabraukti) konkrečias teikiamų dokumentų vietas, kur aprašomos reikalaujamų techninių charakteristikų reikšmės bei įrašyti, kurį techninės specifikacijos reikalaujamo techninio parametro punktą jos atitinka;

2.2.2. Analizatorių naudojimo instrukcijas originalo ir lietuvių kalba.

2.2.3. Analizatoriaus žymėjimo CE ženklu liudijantį dokumentą originalo ir lietuvių kalba

2.3. Reikalavimai analizatorių programinei įrangai:

2.3.1. Siūlomi analizatoriai ir jų programinė įranga turi turėti galimybę keistis informacija su perkančiosios organizacijos laboratorine informacine sistema ASTM standarto protokolu arba lygiavertėmis: ABX, CSV, MCSV, HL7, REST standartų protokolais. Tyrimų užsakymai turi būti automatiškai nuskaityti, o tyrimų atlikimo rezultatai automatiškai perduodami laboratorijos informacinei sistemai Ethernet tipo tinklu (10/100/1000BASE-T/TX) naudojant TCP/IP protokolą. Jeigu tiekėjo siūlomas analizatorius, ar keli analizatoriai neturi galimybės keistis informacija ASTM, ABX, CSV, MCSV, HL7, REST standartų protokolais, pasiūlyme turi būti pateikiamas kompiuteris su atitinkama programine įranga įgalinančia keistis informacija su perkančiosios organizacijos LIS ASTM standarto protokolu arba lygiavertėmis: ABX, CSV, MCSV, HL7, REST standartų protokolais, kurių pagalba tyrimų užsakymai ir tyrimų atlikimo rezultatai turi būti automatiškai nuskaityti ir perduodami laboratorijos informacinei sistemai Ethernet tipo tinklu (10/100/1000BASE-T/TX) naudojant TCP/IP protokolą.

Tiekėjas analizatoriaus programinės įrangos suderinimą atlieka savo jėgomis ir lėšomis.

2.3.2. Su Perkančiosios organizacijos LIS turi būti galimybė keistis šiais duomenimis:

2.3.2.1. automatiškai gauti tyrimų užsakymus;

2.3.2.2. automatiškai perduoti tyrimų rezultatus.

2.3.3. Tiekėjas yra atsakingas už analizatorių nenutrūkstamą veikimą, už analizatorių programinės įrangos nepriekaištingą veikimą bei už analizatorių jungties su Perkančiosios organizacijos informacine sistema veikimą visą sutarties galiojimo laikotarpį.

2.3.4. Turėti galimybę atlikti automatinį tyrimo atsakymo techninį validavimą.

2.3.5. Šios technines specifikacijos III dalyje aprašyti analizatoriai turi turėti automatizuotos kokybės kontrolės ir analizės valdymo programą.

2.3.6. Šios technines specifikacijos III dalyje aprašyti analizatoriai turi turėti naudojamų reagentų ir darbo eigos atsekamumo ir apskaitos programą.

2.3.7. Galimybė talpinti į analizatorių naujus arba skubius mėginius, nestabdant analizatoriaus darbo. Pateikti gamintojo patvirtintą proceso aprašymą.

2.4. Reikalavimai analizatoriaus atliekamiems laboratoriniams tyrimams:

2.4.1. Maksimalus tyrimų skaičius pateikiamas, tačiau tiekėjas turi įvertinti ir įskaičiuoti visas reikalingų analizatoriaus veikimui medžiagų kiekius atsižvelgiant į kontrolinių tyrimus (ne mažiau dviejų lygių kiekvieną darbo dieną<sup>2</sup>) ir kalibravimui reikalingų tyrimų skaičių, kurie užtikrintų galimybę pasiekti nurodytą tyrimų skaičių pateikiamą užsakovams.

2.4.2. Vidiniai kontroliniai tyrimai atliekami po vieną kartą kiekvieną analizatoriaus darbo dieną, reagentai, kalibratoriai ir kt., priemonės bus naudojamos, atsižvelgiant į gamintojo nurodytus galiojimo, galiojimo atidarius rinkinį ir stabilumo terminus.

2.4.3. Visiems šios technines specifikacijos III dalyje išvardintiems tyrimams pateikti gamintojo rekomenduojamas normų reikšmės, taikomas suaugusiems ir vaikams.

2.4.4. Kiekybinio tyrimo rezultatai turi būti pateikiami SI sistemos vienetais.

2.4.5. Visi reagentai, kalibratoriai vieno gamintojo, originalūs, tinkami darbui su siūlomu analizatoriumi. Kontrolinės medžiagos gali būti siūlomos trečiųjų šalių ir nebūtinai to paties gamintojo kaip reagentai ir kalibratoriai. Dalyvis gali siūlyti skirtingų gamintojų reagentus ir kalibratorius tik tokiu atveju, jeigu dalyvio su pasiūlymu teikiama medžiaga objektyviai patvirtina, kad dalyvio siūlomos skirtingų gamintojų prekės tinkamai funkcionuos (derės) tarpusavyje ir yra tinkamos darbui su siūlomu analizatoriumi.

2.4.6. Siūlomi reagentai ir papildomos priemonės turi būti skirtos in vitro diagnostikai. Reagentai ir papildomos priemonės turi būti paženklinėti CE pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/746 dėl in vitro diagnostikos medicinos priemonių. Kartu su pasiūlymu pateikti patvirtinančius dokumentus.

2.4.7. Tiekėjas turi pateikti siūlomų reagentų naudojimo instrukcijas ir saugos duomenų lapus lietuvių ir originalo kalbomis.

2.5. Reikalavimai analizatorių aptarnavimui:

2.5.1. Nuomotojas (**arba panaudos teikėjas**) turės užtikrinti analizatorių nepertraukiamą darbą 5 dienas per savaitę, 15 val. per parą, darbą organizuojant dvejomis pamainomis 36 mėn. laikotarpiu. Nuomotojas (**arba panaudos teikėjas**) turės paskirti atsakingą asmenį, kuris kompetentingai atliks analizatorių techninės priežiūros, atnaujinimo, kalibravimo, aptarnavimo ir remonto darbus. Nuomotojas (**arba panaudos teikėjas**) turės užtikrinti, jog jo paskirti specialistai nurodytais telefono numeriais būtų pasiekiami darbo dienomis Perkančiosios organizacijos darbo metu visą sutarties laikotarpį.

2.5.2. Gavęs pranešimą apie analizatorių gedimą, Nuomotojo (**arba panaudos teikėjo**) specialistas privalės atvykti į VšĮ Kauno miesto polikliniką ne vėliau kaip per 4 valandas nuo pranešimo gavimo momento ir per artimiausias 8 valandas pašalinti gedimą arba kitaip atkurti ir užtikrinti analizatorių veikimą.

2.5.3. Nesant galimybės pašalinti gedimų per nurodytą laiką, Nuomotojas (**arba panaudos teikėjas**) privalės kitais būdais ir savo lėšomis užtikrinti tyrimų atlikimą pagal VšĮ Kauno miesto poliklinikos poreikius.

2.5.4. Einamasis planinis ir/ar kapitalinis analizatorių remontas, techninė priežiūra, atnaujinimo darbai gali būti atliekami tik iš anksto suderinus su Perkančiąja organizacija data ir laiką.

### III. TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

3.1 Automatinio analizatoriaus greitiesiems (POCT) kraujo tyrimams atlikti nuomos (**arba panaudai suteikiamų analizatorių**), jo veikimą užtikrinančių paslaugų ir medžiagų pirkimas:

3.1.1. Automatinio analizatoriaus greitiesiems (POCT) kraujo tyrimams atlikti (7 vnt.) techninė specifikacija:

---

<sup>2</sup> C reaktyviojo baltymo (CRB/CRP), Gliukuoto hemoglobino (HbA1c), MxA/CRB tyrimai bus atliekami kiekvieną darbo dieną, penkių (5) dienų darbo savaitėje, atliekant ne mažiau dviejų lygių kokybės kontrolės matavimus kiekvieną darbo dieną dirbant su visais numatytais analizatoriais; Troponino I tyrimai bus atliekami tris (3) kartus, penkių (5) dienų darbo savaitėje, atliekant ne mažiau dviejų lygių kokybės kontrolės matavimus kiekvieną darbo dieną dirbant su visais numatytais analizatoriais;

Eil. Nr.	PARAMETRAI	REIKALAVIMAI
1.	Analizatoriaus apibūdinimas	Kompaktiškas automatinis analizatorius CRB, HbA1c, Tnl, MxA/CRB kiekybiniam nustatymui su vidiniu arba išoriniu spausdintuvu. Analizatorius vienu metu gali daryti daugiau nei vieną tyrimą.
2.	Analizatoriaus paskirtis	C reaktyvaus baltymo (CRB) kiekybinis tyrimas, Glikuoto hemoglobino (HbA1c) kiekybinis tyrimas, MxA/CRB, Troponino I (Tnl) nustatymas, iš kraujo, serumo ar plazmos.
3.	Matavimo metodas	Imunofluorometras. Matavimų ribos: CRB ne siauriau negu 0,5-200 mg/l; Troponinas I apatinė matavimo riba ne didesnė nei 0,1 ng/ml, viršutinė matavimo riba ne mažesnė nei 15 ng/ml.
4.	Analizatoriaus kalibracija ir kokybės kontrolė	Gali būti pateikiamos ir kasečių pavidalu.
5.	Mėginio tūris	Mažiausias kapiliarinio kraujo tūris visoms analitėms (kurios nustatomos iš kraujo), ne daugiau kaip 500 µl.
6.	Tyrimo atlikimo laikas	Rezultatai gaunami ne ilgiau nei per 20 min po brūkšninio kodo nuskaitymo. Galimybė atlikti standartinius ir greitų tyrimų nuskaitymus. Našumas ne mažesnis nei 10 tyrimų per valandą.
7.	Reagentų tipas ir galiojimo laikas	Paruošti naudojimui, sausos chemijos, atskirai supakuoti. Galiojimas ne trumpiau nei 12 mėn.
8.	Analizatoriaus sudėtinės dalys	Mikroprocesorius su ekranu ir standartinės ne mažiau 2 USB jungtys, spausdintuvas. Galimybė prijungti klaviatūrą.

3.1.2. Automatinio POCT kraujo parametrų analizatoriumi atliekamų tyrimų specifikacija:

Eil. Nr.	Pavadinimas	Preliminarus tyrimų kiekis per 36 mėn., vnt.	Techniniai ir kokybiniai reikalavimai tyrimams
1.	C reaktyvusis baltymas (CRB/CRP)	80 000	Iš kapiliarinio kraujo arba veninio kraujo
2.	Glikuotas hemoglobinas(HbA1c)	18800	Iš kapiliarinio kraujo arba veninio kraujo
3.	Troponinas I	5000	Iš kapiliarinio kraujo arba veninio kraujo
4.	Kombinuotas atsparumu miksovirusams pasižyminčio baltymo A ir C-reaktyvaus baltymo tyrimas, MxA/CRB	20 000	Iš kapiliarinio kraujo arba veninio kraujo



<b>DETALŪS METADUOMENYS</b>	
<b>Dokumento sudarytojas (-ai)</b>	Laima Inčirauskienė
<b>Dokumento pavadinimas (antraštė)</b>	Kvietimas į išankstinę rinkos dalyvių konsultaciją dėl automatinio analizatoriaus greitiesiems (POCT) kraujo tyrimams atlikti nuomos (arba panaudos), jo veikimą užtikrinančių paslaugų ir medžiagų pirkimo
<b>Dokumento registracijos data ir numeris</b>	2025-07-17 Nr. S (E)-1389
<b>Adresatas</b>	Kiti (CVP IS priemonėmis)
<b>Pasirašymo, tvirtinimo, vizavimo paskirties parašą (-us) sukūrusio (-ių) asmens (-ų) pareigos, vardas (-ai), pavardė (-ės), data</b>	Vizavimas: Viešųjų pirkimų skyrius-Viešųjų pirkimų specialistas Laima Inčirauskienė 2025-07-17
<b>Pagrindinio dokumento priedų ir priedamų dokumentų failų skaičius</b>	0
<b>Papildomi metaduomenys</b>	Dokumentas suformuotas DVS „Kontora“.

---