

ATVIRO KONKURSO “SVIESTUI” ĮSIGYTI TECHNINĖS SPECIFIKACIJOS REIKALAVIMAI

LSMU ligoninė Kauno klinikos numato pirkti sviesto, kuris turi atitikti šiuos reikalavimus:

1. Sviestas 10 g

-iki 5 579 kg

LSMU ligoninė Kauno klinikos numato pirkti sviesto 10 g. – iki 5 579 kg

1. Sviestas 10 g.

- 1.1.** Sviestas turi atitikti: EUROPOS PARLAMENTO IR TARYBOS REGLAMENTO (ES) Nr. 1308/2013, KOMISIJOS REGLAMENTO Nr. 501/2014 patvirtintus reikalavimus.
- 1.2.** Sviestas turi būti pagamintas iš saldžios arba rūgščios grietinėlės.
- 1.3.** Skonis ir kvapas – būdingas sviestui be pašalinių, nebūdingų sviestui prieskonių (pašarų, svilėsio, senstelėjusio) ir kvapų (be oksidacijos požymių), grynas, nekartus.
- 1.4.** Konsistencija ir išvaizda – stangri, vienalytė. Konsistencija nesusisluoksniuojanti, ne silpnos struktūros. Sviestas neturi būti trapus, purus, tšusus, lipnus ar minkštas. Sviestas pakankamai apdorotas, negrūdėtas, nesupelijęs, be pašalinių priemaišų, pjūvio paviršius truputį žvilgantis, sausas arba su pavieniais skysčio lašeliais.
- 1.5.** Spalva – nuo baltos iki gelsvos, nemargas, nedėmėtas.
- 1.6.** Pieno riebalų kiekis – ne mažiau kaip 80%, bet mažiau kaip 90%, didžiausias drėgmės kiekis 16%, didžiausias sausųjų neriebalinių pieno medžiagų kiekis 2%.
- 1.7.** Mikrobiologiniai rodikliai turi atitikti KOMISIJOS REGLAMENTO (EB) Nr. 2073/2005 reikalavimus.
- 1.8.** Kiekvienas 10 g sviesto gabalėlis turi būti sufasuotas, sviesto gabalėliai sudėti į švarias kartonines dėžes ir apklijuoti lipnia juosta. Kartoninės dėžės turi atitikti standartus, turi būti pakankamai stiprios, kad būtų galima dėti vieną ant kitos.
- 1.9.** Atvežto sviesto temperatūra – ne aukštesnė kaip + 6°C.
- 1.10.** Pakuojamas pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) 1935/2004 dėl žaliavų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, Komisijos reglamentą (EB) 2023/2006 dėl medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, ES Direktyvos 94/62/EB dėl pakuočių ir pakuočių atliekų, Lietuvos HN 16:2011.
- 1.11.** Ženkliriamas pagal HN 119:2014 ir Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 1169/2011 reikalavimus. Tara turi būti paženklinta etikete, kurioje lietuvių kalba turi būti nurodyta: gamintojo bei tiekėjo rekvizitai, produkto pavadinimas, sudedamosios dalys, grynasis kiekis, visos specialios laikymo sąlygos arba vartojimo sąlygos, minimalus tinkamumo vartoti terminas „Tinka vartoti iki (data)“, maistinė ir energinė vertė, informacija apie gamintoją.
- 1.12.** Laikomas, gabenams ir tiekiamas į rinką pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005 reikalavimus.
- 1.13.** Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 1.14.** Sviestas turi būti tiekiamas pagal poreikį, per 1 darbo dieną nuo užsakymo perdavimo.
- 1.15.** Tiekėjas privalo pateikti gamintojo kokybės pažymėjimą arba lygiavertį pažymėjimui dokumentą originalia kalba (jei importuojama) kartu su lietuvišku vertimu – **teikiant pasiūlymą**, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės.
- 1.16.** LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.

Pastaba. Pateikti tik LSMU ligoninės Kauno klinikų techninėje specifikacijoje nurodytą produkcijos asortimentą.