



Rinkos dalyviams

2025-03-07 Nr. _____

RINKOS DALYVIŲ KONSULTACIJA DĖL OTORINOLARINGOLOGO DARBO VIETOS PIRKIMO

VšĮ Kauno miesto poliklinika (toliau - Perkančioji organizacija), vadovaudamasi Viešųjų pirkimų įstatymo (toliau - Įstatymo) 27 str., siekdama pasirengti otorinolaringologo darbo vietos pirkimui, vykdo rinkos konsultaciją.

Konsultacijos tikslas: iki Pirkimo pradžios informuoti Tiekėjus apie ketinamas įsigyti prekes, 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. kovo 17 d. 10:00 val. Atsiliepimai teikiami lietuvių kalba.

Rinkos konsultacijos metu siekiama aptarti šiuos klausimus¹:

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 parametrų) lyginamieji svoriai ekonominio naudingumo įvertinime? Nurodykite, kokia yra Jūsų siūlomų kriterijų įtaka, kuriama reali pridėtinė vertė, pirkime išrenkant ekonomiškai naudingiausią pasiūlymą.
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?

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

8. Šis pirkimas bus laikomas žaliuoju pirkimu, nes pirkime taikomas aplinkos apsaugos priemonių įgyvendinimas: vadovaujantis Aplinkos apsaugos kriterijų taikymo, vykdant žaliuosius pirkimus, tvarkos aprašo, patvirtinto LR aplinkos ministro 2011 m. birželio 28 d. įsakymu Nr. D1-508, 4.4.4. papunkčiu, prekėms nustatomas aplinkos apsaugos kriterijus, kaip nurodyta aprašo 4.4.4.4., 4.4.4.5., 6. punktuose:

Aplinkos apsaugos kriterijai

Reikalavimas	Atitiktį reikalavimui įrodantys dokumentai
Prekė yra tvirta, ilgaamžė, funkcionali, ji ar jos sudedamosios dalys tinkamos naudoti daug kartų ir (ar) lengvai pataisomos ir (ar) pakeičiamos; ir/arba • Prekė, virtusi atliekomis, yra tinkama paruošti pakartotiniam naudojimui ar perdirbimui. • Prekė turi būti perduodama antrinėje pakuotėje, kuri turi atitikti pakuotėms nustatytus minimalius aplinkos apsaugos kriterijus - pakuotė turi būti perdirbama (vadovaujantis Lietuvos Respublikos mokesčio už aplinkos teršimą įstatymo nuostatomis), nebent tai prieštarauja higienos normoms.	Gamintojo ir (ar) tiekėjo deklaracija (pateikiant objektyvius įrodymus), prekės, pakuotės aprašymas, instrukcija ar skaičiavimai, pripažintos įstaigos arba paskelbtosios (notifikuotos) institucijos atlikto bandymo protokolas ir/arba kiti lygiaverčiai įrodymai.

Pašome nurodyti ir teikti pasiūlymus, kokius aplinkos apsaugos kriterijus perkama prekė galėtų atitikti.

9. Prašome įvardyti kitą Jūsų nuomone reikšmingą informaciją.



Techninė specifikacija

1. Prekė turi būti nauja, nenaudota. Gamykliškai atnaujinti „renew“, „refurbished“, „remarked“ komponentai neleistini. Prekės kokybė turi atitikti toms prekėms taikomas kokybės reikalavimus. Prekė turi būti pripažinta Lietuvos Respublikos teisės aktų nustatyta tvarka ir atitikti reikalavimus, patvirtintus Medicinos priemonių naudojimo tvarkos apraše, patvirtintame Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010 m. gegužės 3 d. įsakymu Nr. V-383 (su vėlesniais pakeitimais ir papildymais).

2. Kartu su pasiūlymu tiekėjas turi pateikti:

2.1. dokumentus, patvirtinančius siūlomos prekės atitikimą visiems reikalavimams, nurodytiems kiekviename pirkimo dokumentų techninės specifikacijos punkte, t. y. tiekėjas privalo pateikti siūlomų prekių gamintojo katalogus/ bukletus/ brošiūras, naudojimo instrukcijas, techninius aprašus ir/arba kitus siūlomų prekių gamintojo parengtus dokumentus, kuriuose būtų siūlomos prekės vaizdas (nuotraukos, brėžiniai ar pan., jei taikoma) su išsamiu siūlomų prekių techninių charakteristikų aprašymu – prekės pavadinimu, modeliu (jei yra), gamintoju, kilmės šalimi, techninėmis charakteristikomis pagal techninės specifikacijos reikalavimus, prekių kodais (jei taikoma) bei visa informacija, pagrindžiančia prekės atitikimą reikalavimams, nurodytiems Pirkimo sąlygų 2 priedas „Techninė specifikacija“ lentelėje anglų ir/ar lietuvių kalba. Siūlomų prekių gamintojo kataloguose/ bukletuose/ brošiūrose ir prekės 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. Prekė privalo turėti CE ženklimą patvirtinantį dokumentą/sertifikatą (atsižvelgiant į medicinos priemonės klasę) ir ES atitikties deklaraciją. Tiekėjas kartu su pasiūlymu privalo pateikti CE ženklimą patvirtinantį dokumentą/sertifikatą (atsižvelgiant į medicinos priemonės klasę) ir ES atitikties deklaraciją, kurių turinys ir pateikiama informacija turi atitikti Europos Parlamento ir Tarybos reglamente (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių (toliau - Reglamentas) nustatytus reikalavimus.

Jeigu dėl aspektų, kuriems netaikomas Reglamentas, priemonėms taikomi kiti ES teisės aktai, pagal kuriuos gamintojas taip pat turi pateikti ES atitikties deklaraciją, kad įrodytas tų teisės aktų reikalavimų laikymasis, pateikiama bendra ES atitikties deklaracija dėl visų tai priemonei taikomų ES aktų. Deklaracijoje turi būti pateikiama visa informacija, būtina norint nustatyti ES teisės aktus, su kuriais ta deklaracija yra susijusi.

3. Visoms nurodytoms konkrečioms dalims / medžiagoms ir /ar konkrečioms pavadinimams, standartams, tipams ir pan. taikoma „arba lygiavertis“. Tiekėjas, siūlantis lygiavertę prekę privalo savo pasiūlyme patikimomis priemonėmis įrodyti, kad siūloma prekė yra lygiavertė ir atitinka techninėje specifikacijoje keliamus reikalavimus.

4. Tiekėjas turi būti siūlomos prekės gamintojas arba oficialus siūlomos prekės gamintojo įgaliotasis atstovas, arba turi turėti rašytinį susitarimą su tokiu įgaliotuoju atstovu dėl prekybos šia preke ir su pasiūlymu turi pateikti tai patvirtinantį dokumentą. Tiekėjas turi turėti gamintojo įgaliojimą aptarnauti arba turi turėti rašytinį susitarimą su kitu ūkio subjektu, kuris yra gamintojo įgaliotas atlikti šios įrangos aptarnavimą (montavimą, garantinį ir priežiūrą).

5. **Prekei suteikiama ne mažesnė kaip 24 mėn. garantija.** Tiekėjo atsakomybė už kokybės garantiją užtikrinama taip, kaip numato Civilinis kodeksas, t. y. nėra nustatyti jokie kiti Tiekėjo suteikiamos kokybės garantijos užtikrinimo ar atsakomybės už kokybės garantiją apribojimai. Jei gamintojas prekei suteikia ilgesnę nei šiame punkte nurodytą minimalią reikalaujamą garantiją, taikoma gamintojo nurodyta garantija.

Eil. Nr.	Techniniai reikalavimai	Reikalaujamos parametrų reikšmės	Atitikimas kokybiniams ir techniniams reikalavimams. Nuoroda į pridedamus, prekės atitikimą reikalaujamoms charakteristikoms įrodančius, dokumentus (bukletų, techninių aprašų puslapių Nr.)		
			Siūlomos prekės pavadinimas, techniniai parametrai	Pasiūlymo dokumentai, patvirtinantys siūlomos prekės techninius parametrus	
				dokumento pavadinimas	pasiūlymo lapo numeris

1.	Otorinolaringologo darbo vietos (1 vnt.) komplektacija.				
1.1	Bendri reikalavimai	-visos pagrindinio modulio dalys turi būti integruotos į vieną bendrą sistemą ir turi sudaryti bendrą ausų, nosies ir gerklės gydytojo darbo vietą.			
2.	Pagrindinis modulis:				
2.1.	Siurbimo sistema				
2.1.1	vakuuminė siurbimo sistema	- oro srauto pratekėjimas ne mažiau kaip 60 l/min; - vakuumas ne mažiau -85 kPa - vakuumo reguliatorius, reguliavimo ribos ne mažiau kaip nuo 0 iki 0,85 bar; - slėgio parodymas manometre; - automatinis įsijungimas; - atsiurbėjas įmontuotas į darbo vietą; - po kiekvieno atsiurbimo procedūros, sekretas turi būti automatiškai išdrenuojamas, perplaunama ir išvaloma sistema; - turi būti antibakterinė atsiurbimo žarna su greita jungtimi; - automatinė siurbimo šlangelių plovimo sistema.			
2.1.2	atskira atsiurbimo žarna plovimui/spjaudyklei	- pajungta prie bendros darbo vietos siurbimo sistemos; - ausies plovimo indas vandeniui surinkti;			

		- būtinas automatinis įsijungimas kai siurbimo žarna paimama iš laikymo vietos.			
2.2	Ausies plovimo sistema				
2.2.1	Vandens sistema	- palaikoma vandens temperatūra $37^{\circ} \pm 3^{\circ}\text{C}$; - būtina skaitmeninė temperatūros kontrolė su šiluminiais saugikliais; - chromuota plovimo rankena su keičiama kaniule, kaniulės ilgis 80 ± 10 mm, su keičiamu bakteriniu filtru ir antimikrobine žarna turinčia greitą jungtį; - būtinas vandens filtras; - būtinas temperatūros rodymo ekranas; - būtinas tiesioginis pajungimas prie klinikos vandentiekio sistemos, turinčios ne mažiau kaip nuo 3-5 bar slėgį.			
2.2.2	Siurbimo vamzdelis (ne mažiau nei 5 vnt.)	-Frazier tipo; - su siurbimo valdymu; - darbinis ilgis 100 ± 5 mm; - turi būti galimybė pasirinkti iš sekančių diametrų: 2,0; 2,3; 2,7; 3,0; 3,3; 4,0; 5,0 mm			
2.3.	Suspausto oro sistema				
2.3.1	Oro kompresorius	- reguliuojamas slėgis ribose ne mažesnis nei nuo 0,2 iki 2,5 bar; - oro srauto pratekėjimas ne mažiau 12 l/min; - oro slėgio reguliavimo galimybė; - autoklavuojama kompresoriaus rankena.			
3.	Darbo vietos apšvietimas				
3.1	Šviesos modulis	- ne mažiau kaip 2 vnt. LED tipo šviesos šaltinio; - šviesolaidis (2 vnt.), ne trumpesnis kaip 180 cm; - ne mažiau 2 vnt. šildomų laikiklių standiems endoskopams; - ne mažiau 2 vnt. laikiklių standžių endoskopų dezinfekcijai; - ne mažiau 1 vnt. laikiklio lanksčiam endoskopui.			
4.	Instrumentų modulis				
4.1	Instrumentų spintelė	- integruotas gerklų veidrodėlių pašildytojas; - ne mažiau 4 stalčių instrumentams susidėti, stalčiai su minkšto uždarymo sistema; - ne mažiau 3 kiuvečių panaudotiems kietiems endoskopams sudėti;			

		- viršutinis paviršius instrumentams susidėti, su nerūdijančio plieno instrumentų padėkliukais; - panaudotų instrumentų padėkliukas, melamino medžiagos arba lygiavertės; - šiukšliadėžė; - instrumentų dangtis iš akrylinio stiklo arba lygiavertės medžiagos; - veidrodėlių pašildymo blokas ne mažiau kaip 50 vnt. veidrodėlių.			
5.	Nasofaringolaringoskopas				
5.1	Reikalavimai	- diametras ne daugiau kaip 3,2 mm; - darbinis ilgis ne mažesnis kaip 300 mm; - matymo kampas 0°; - lenkimosi kampas aukštyn/žemyn 160°; - komplektacijoje kartu su dėklu nešiojimui;			
6.	Paciento ir gydytojo kėdės				
6.1	Paciento kėdė	- elektrinis kėdės aukščio reguliavimas; - kėdės aukščio reguliavimo (vertikalaus judesio) eiga ne mažiau 300mm; - atlenkiamas nugaros atlošas, ne mažiau kaip nuo +5° iki -90°; - galimybė pasukti kėdę apie vertikalią ašį ne mažiau kaip 330°; - ergonomiška atrama galvai; - kėdės sėdimoji dalis, atlošas ir galvos atrama turi būti paminkštinti ir padengti lengvai prižiūrima, tvirta dirbtine oda.			
6.2	Gydytojo kėdutė	- sėdimos dalies diametras 35 ± 3 cm; - kėdutės aukštis reguliuojasi ne mažiau kaip nuo 46 cm iki 58 cm; - būtina nugaros atrama; - ant ratukų.			
7.	Galvos šviesos šaltinis				
7.1	Nešiojamas galvos šviesos šaltinis apžiūrai	- spalvos temperatūra ne mažiau 5500° K; - šviesos ryškumas ne mažiau 50000 lux ; - reguliuojamas taško dydis prie 420 mm darbinio atstumo ne siauresnėse ribose kaip nuo 30 mm iki 80 mm;			

		- būtinas šviesos šaltinio pozicijos/ šviesos krypties reguliavimas ir fiksavimas: - galvos apimties ir aukščio reguliavimas - priekinės, galinės ir viršutinės dalies vidinis paminkštinimas dengtas natūralia oda - įkraunamas akumuliatorius su krovikliu - akumuliatoriaus tipas - ličio-polimerų - darbo laikas pilnai įkrautu akumuliatoriumi, pilnu ryškumu ne mažiau 3,5 val. - akumuliatoriaus tvirtinimas prie galvinio šviestuvo galinės dalies - galvinio šviestuvo svoris su akumuliatoriumi ne daugiau kaip 500 g.			
8.	Nešiojamas timpanometras				
8.1	Paskirtis	- Suaugusių ir vaikų atrankinei timpanometrijai atlikti.			
8.2	Aparatūrinė dalis	- Vidinė atmintis ne mažiau 15 pacientų įrašų; - Duomenų perdavimas per USB į duomenų į kompiuteryje įdiegtą programinę įrangą; - Matinimas 220-240V; 50/60 Hz; - Ekranas kreivėms peržiūrėti; - Pakraunamos baterijos 4 vnt. AA tipo arba lygiavertės.			
8.3	Timpanometrija	- Automatinė			
8.4	Daviklio toninis signalas	- 226Hz $\pm 2\%$, 85dB SPL ± 2 dB			
8.5	Slėgio kryptis	- Nuo teigiamo link neigiamo			
8.6	Slėgio diapazonas	- Ribose ne mažiau kaip nuo +200 daPa iki -400 daPa ± 10 daPa			
8.7	Tūris	- Tūrio ribos ne mažiau 0.2 iki 5.0 ml, kai 226 Hz daviklio tonas			
8.8	Komplekte pateikiami priedai	- Nešiojamas timpanometras su diagnostiniu zonu su papildomais angaliukais ir tarpinėmis; - Timpanometro antgalių rinkinys; - Programinė įranga ir laidas prijungimui prie kompiuterio; - Krepšys laikymui, transportavimui; - AA tipo pakraunamos baterijos, 4 vnt.			

DETALŪS METADUOMENYS	
Dokumento sudarytojas (-ai)	Kauno miesto poliklinika VšĮ
Dokumento pavadinimas (antraštė)	Rinkos dalyvių konsultacija dėl otorinolaringologo darbo vietos pirkimo
Dokumento registracijos data ir numeris	2025-03-07 Nr. S (E)-1100
Dokumento gavimo data ir dokumento gavimo registracijos numeris	-
Dokumento adresatas (-ai)	Kiti
Dokumento specifikacijos identifikavimo žymuo	ADOC-V1.0
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	
Parašo sukūrimo data ir laikas	2025-03-07 14:03
Parašo formatas	Einamojo galiojimo (XAdES-EPES)
Laiko žymoje nurodytas laikas	
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	RCSC IssuingCA
Sertifikato galiojimo laikas	2024-01-04 10:11 - 2026-01-03 10:11
Informacija apie būdus, naudotus metaduomenų vientisumui užtikrinti	-
Pagrindinio dokumento priedų skaičius	1
Pagrindinio dokumento pridedamų dokumentų skaičius	0
Pridedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Pridedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	Otorinolaringologo darbo vietos techninė specifikacija.docx
Pridedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Programinės įrangos, kuria naudojantis sudarytas elektroninis dokumentas, pavadinimas	Elpako v.20250226.1
Informacija apie elektroninio dokumento ir elektroninio (-ių) parašo (-ų) tikrinimą (tikrinimo data)	Tikrinant dokumentą nenustatyta jokių klaidų (2025-03-07)
Elektroninio dokumento nuorašo atspausdinimo data ir ją atspausdinęs darbuotojas	
Paieškos nuoroda	-
Papildomi metaduomenys	-