

ATVIRO KONKURSO „MAISTO PAPILDAI“ ĮSIGYTI TECHNINĖS SPECIFIKACIJOS REIKALAVIMAI

LSMU ligoninė Kauno klinikos numato pirkti maisto papildų, kurie turi atitikti šiuos reikalavimus:

- | | | |
|----|--|-------------|
| 1 | Specialios medicininės paskirties visavertis enterinis mišinys su padidintu baltymų kiekiu, spartinantis žaizdų gijimą (Cubitan arba lygiavertis) | - 10 011 kg |
| 2 | Didelės energinės vertės specialios medicininės paskirties maisto produktas (Supportan arba lygiavertis) | - 3 700 kg |
| 3 | Specialios medicininės paskirties maisto produktas su padidinta energetine verte, baltymais ir skaidulomis (Fresubin 2 kcal Drink Fibre/Resource@2kcal+fibre arba lygiavertis) | - 2 250 kg |
| 4 | Specialios medicininės paskirties enterinis mišinys skirtas mitybos reguliavimui esant inkstų nepakankamumui (Renilon 4.0 arba lygiavertis) | - 753 kg |
| 5 | Specialios medicininės paskirties polimerinis, hiperkalorinis angliavandenių ir baltymų geriamasis enterinis mišinys (Nutridrink Juice style arba lygiavertis) | - 750 kg |
| 6 | Visavertis, aukštos energetinės vertės produktas be skaidulinių medžiagų (Fresubin 2 kcal/Resource@2kcal arba lygiavertis) | - 750 kg |
| 7 | Visavertis, aukštos energetinės vertės produktas su omega-3 riebalų rūgštimis (EPR), be skaidulinių medžiagų (Nutridrink Protein Omega 3 arba lygiavertis) | - 715 kg |
| 8 | Hiperkalorinis, skystas visavertis, paruoštas vartoti maistas vaikams nuo 1 metų, turintiems įvairaus laipsnio mitybos nepakankamumus (NutriKid/Resource@Junior arba lygiavertis) | - 700 kg |
| 9 | Baltyminis maisto priedas: koncentruoti baltymų milteliai be gliuteno ir laktozės, skirti vartoti vaikams ir suaugusiems, kai yra padidėjęs baltymų poreikis (Protifar/Fresubin Protein/Resource@instant protein arba lygiavertis) | - 500 kg |
| 10 | Specialios medicininės paskirties koncentruotas angliavandenių geriamas enterinis mišinys, skirtas pacientams prieš operacijas arba kalanoskopijos tyrimus (Preop arba lygiavertis) | - 500 kg |
| 11 | Specialios medicininės paskirties visavertis, hiperkalorinis enterinis mišinys su padidintu augalinės kilmės (sojų ir žirnių) baltymų kiekiu (Nutridrink Plant Based 2kcal arba lygiavertis) | - 200 kg |
| 12 | Vidutinės grandies riebalų (MCT) emulsija, skirta riebalų absorbcijos sutrikimą turintiems ligoniams (Liquigen arba lygiavertis) | - 100 kg |
| 13 | Didelės energinės vertės riebalų emulsija (Calogen arba lygiavertis) | - 100 kg |
| 14 | Specialios medicininės paskirties visavertis, subalansuotas miltelių pavidalo standartinis enterinis mišinys (Nutrison powder arba lygiavertis) | - 100 kg |
| 15 | Skystas, visavertis, hiperkalorinis, su išrūgų ir kazeino baltymais, kurių proporcijos atitinka motinos pieną, skirtas kūdikiams bei vaikams iki 18 metų (Infatrini arba lygiavertis) | - 100 kg |

LSMU ligoninė Kauno klinikos numato pirkti specialios medicininės paskirties visavertį enterinį mišinį su padidintu baltymų kiekiu, spartinantį žaizdų gijimą (Cubitan arba lygiavertis) – iki 10 011kg

1. Specialios medicininės paskirties visavertis enterinis mišinys su padidintu baltymų kiekiu, spartinantis žaizdų gijimą

- 1.1. **Specialios medicininės paskirties mišinys** turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus.
- 1.2. Specialios medicininės paskirties maisto produktas, skirtas mitybos terapijai per virškinamąjį traktą.
- 1.3. Daug baltymų (ne mažiau kaip 7,5 g/100 ml) ir energijos turintis maistinis preparatas, su mažu riebalų kiekiu (ne daugiau kaip 3,9g/100 ml).
- 1.4. Sudėtyje turi būti: išrūgų ir kazeino baltymų, L - arginino (ne mažiau kaip 1,4g/100ml), tik ilgos grandinės riebalų rūgštys (LCT), angliavandeniai - maltodekstrinas ir sacharozė.
- 1.5. Preparatas be skaidulinių medžiagų, be glitimo, mažas laktozės kiekis.
- 1.6. Hiperkaloringas – ne mažiau 120 kcal/100ml.
- 1.7. Osmoliariškumas 490-690mOsm/l
- 1.8. Pasiūlyme turi būti pateikta ne mažiau, kaip 2 skonių produktas.
- 1.9. Pakuotė 180 - 250 ml/g buteliukai su šiaudeliu, kurie turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apkljuotos lipnia juosta.
- 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. Ženklinamas 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, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.
- 1.13. Prekę pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 1.14. Prekę turi būti tiekiamas pagal poreikį, per 2 darbo dieną nuo užsakymo perdavimo.
- 1.15. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti aprašymą (gamintojo produktų katalogą) arba pateikti nuorodą viešoje erdvėje į produktą, kur būtų matomas išsamus aprašymas ir sudėtis 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.

LSMU ligoninė Kauno klinikos numato pirkti didelės energinės vertės specialios medicininės paskirties maisto produktą (Supportan arba lygiavertį) – 3 700 kg

2. Didelės energinės vertės specialios medicininės paskirties maisto produktas

- 2.1. **Specialios medicininės paskirties maisto produktas** turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus.
- 2.2. Mitybai reguliuoti pacientams, sergantiems onkologine liga, lėtinėmis katabolizmo ligomis, esant išsekimui, kuomet yra sutrikęs įprasto maisto įsisavinimas arba gręšiant tokiai būklei.
- 2.3. Aukštos energinės vertės (ne mažiau 1,5kcal/1ml), praturtintas žuvų aliejumi, baltymais (ne mažiau 10,0g/100ml) ir riebalais (ne mažiau kaip 6,0g/100ml) iš kurių EPR ne mažiau kaip 0,5g/100ml.
- 2.4. Produkte turi būti angliavandenių (ne mažiau 11,0g/100ml), skaidulinių medžiagų (ne mažiau 1,0g/100ml)
- 2.5. Osmoliariškumas iki 440 mOsm/l

- 2.6. Pakuotė 180 - 250 ml/g buteliukai, kurie turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apkljuotos lipnia juosta.
- 2.7. 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.
- 2.8. Ženklinamas 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.
- 2.9. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.
- 2.10. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 2.11. Prekė turi būti tiekiamas pagal poreikį, per 2 darbo dieną nuo užsakymo perdavimo.
- 2.12. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti aprašymą (gamintojo produktų katalogą) arba pateikti nuorodą viešoje erdvėje į produktą, kur būtų matomas išsamus aprašymas ir sudėtis su lietuvišku vertimu – teikiant pasiūlymą, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės.
- 2.13. LSMU liginė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.

LSMU liginė Kauno klinikos numato pirkti specialios medicininės paskirties maisto produktą su padidinta energetine verte, baltymais ir skaidulomis (Fresubin 2 kcal Drink Fibre/Resource@2kcal + fibre arba lygiavertis) – 2 250 kg

3. Specialios medicininės paskirties maisto produktas su padidinta energetine verte, baltymais ir skaidulomis.

- 3.1. **Specialios medicininės paskirties maisto produktas** turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus.
- 3.2. Skirtas pacientams, turintiems įvairaus laipsnio mitybos nepakankamumą maisto produktas. Tinkantis mitybos papildymui arba kaip pakaitinis maistas.
- 3.3. Skirtas vartoti nuo 3 metų vaikams ir suaugusiems.
- 3.4. Visavertis, subalansuotas, koncentruotas polimerinis, su padidintu iš pieno baltymų (bendras baltymo kiekis turi sudaryti 16-20% energetinės gėrimo vertės (ne mažiau 9,0g/100ml)) kiekiu maisto produktas.
- 3.5. Angliavandenių ne mažiau kaip 20,0g/100ml, skaugulų ne mažiau kaip 1,5g/100ml, riebalų ne daugiau kaip 8,7g/100ml, energetinė vertė 2 kcal/1ml
- 3.6. Osmoliariškumas iki 595 mOsm/l
- 3.7. Pakuotė 125 - 250 ml/g buteliukai, kurie turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apkljuotos lipnia juosta.
- 3.8. 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.
- 3.9. Ženklinamas 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.
- 3.10. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.

- 3.11. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 3.12. Prekė turi būti tiekiamas pagal poreikį, per 2 darbo dieną nuo užsakymo perdavimo.
- 3.13. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti aprašymą (gamintojo produktų katalogą) arba pateikti nuorodą viešoje erdvėje į produktą, kur būtų matomas išsamus aprašymas ir sudėtis su lietuvišku vertimu – teikiant pasiūlymą, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės.
- 3.14. LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.

LSMU ligoninė Kauno klinikos numato pirkti specialios medicininės paskirties enterinį mišinį skirtas mitybos reguliavimui esant inkstų nepakankamumui (Renilon 4.0 arba lygiavertis) – iki 753 kg

4. Specialios medicininės paskirties enterinis mišinys skirtas mitybos reguliavimui esant inkstų nepakankamumui

- 4.1. Specialios medicininės paskirties enterinis mišinys turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“.
- 4.2. Produktas skirtas mitybos reguliavimui esant inkstų nepakankamumui, kai reikia mažinti vartojamų baltymų kiekį.
- 4.3. Energetinė vertė – 2kcal/1ml.
- 4.4. Procentinis maistinių medžiagų energijos pasiskirstymas: riebalai 45 En% 10g/100ml, angliavandeniai 47 En% 23,6g/100ml, skaidulinės medžiagos 0 En%, baltymai 8En%. baltymų 4,0 g/100 ml.
- 4.5. Produktas be skaidulų ir glitimo, su sumažintu mineralų kiekis: natrio iki 40 mg/100 ml, kalio iki 30 mg/100 ml, fosforo mažiau 8 mg/100 ml.
- 4.6. Pakuotė 120 - 200 ml/g buteliukai, kurie turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta.
- 4.7. 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.
- 4.8. Ženklinamas 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.
- 4.9. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.
- 4.10. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 4.11. Prekė turi būti tiekiamas pagal poreikį, per 2 darbo dieną nuo užsakymo perdavimo.
- 4.12. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti aprašymą (gamintojo produktų katalogą) arba pateikti nuorodą viešoje erdvėje į produktą, kur būtų matomas išsamus aprašymas ir sudėtis su lietuvišku vertimu – teikiant pasiūlymą, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės.
- 4.13. LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.

LSMU ligoninė Kauno klinikos numato pirkti specialios medicininės paskirties polimerinį, hiperkalorinį angliavandenių ir baltymų geriamąjį enterinį mišinį (Nutridrink Juice style arba lygiavertis) - iki 400 kg

5. Specialios medicininės paskirties polimerinis, hiperkalorinis angliavandenių ir baltymų geriamasis enterinis mišinys (Nutridrink Juice style arba lygiavertis)

- 5.1. **Specialios medicininės paskirties enterinis mišinys** turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus.
- 5.2. Produktas skirtas mitybos reguliavimui kuomet reikalinga dieta be riebalų
- 5.3. Energetinė vertė 1,5 kcal/1 ml
- 5.4. Baltymų šaltinis - išrūgų baltymai, 100ml produkto yra ne mažiau 3,5 g/100ml.
- 5.5. Angliavandenių ne mažiau 33,5g/100 ml.
- 5.6. Pakuotė 180 - 220 ml/g buteliukai, kurie turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta.
- 5.7. 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.
- 5.8. Ženklinamas 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.
- 5.9. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.
- 5.10. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 5.11. Prekė turi būti tiekiamas pagal poreikį, per 2 darbo dieną nuo užsakymo perdavimo.
- 5.12. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti aprašymą (gamintojo produktų katalogą) arba pateikti nuorodą viešoje erdvėje į produktą, kur būtų matomas išsamus aprašymas ir sudėtis su lietuvišku vertimu – teikiant pasiūlymą, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės.
- 5.13. LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.

LSMUL Kauno klinikos numato pirkti visavertį, aukštos energetinės vertės produktą be skaidulinių medžiagų (Fresubin 2 kcal/Resource@2kcal arba lygiavertis) - iki 7500 kg

6. Visavertis, aukštos energetinės vertės produktas be skaidulinių medžiagų

- 6.1. **Visavertis, aukštos energetinės vertės produktas** turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus.
- 6.2. Skirtas mitybos papildymui esant mitybos nepakankamumui ar jo rizikai.
- 6.3. Produktas aukštos energetinės vertės – 2kcal/1ml.
- 6.4. Produkte – baltymų ne mažiau 9,0g/100ml, angliavandenių ne mažiau 21,0 g/100ml, riebalų ne daugiau 8,7g/100ml.
- 6.5. Osmoliariškumas iki 590 mOsm/l
- 6.6. Pakuotė 125 - 250 ml/g buteliukai, kurie turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta.
- 6.7. 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.
- 6.8. Ženklinamas 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.

- 6.9. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.
- 6.10. Prekę pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 6.11. Prekę turi būti tiekiamas pagal poreikį, per 2 darbo dieną nuo užsakymo perdavimo.
- 6.12. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti aprašymą (gamintojo produktų katalogą) arba pateikti nuorodą viešoje erdvėje į produktą, kur būtų matomas išsamus aprašymas ir sudėtis su lietuvišku vertimu – teikiant pasiūlymą, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės.
- 6.13. LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.

LSMU ligoninė Kauno klinikos numato pirkti visavertį, aukštos energetinės vertės produktą su omega-3 riebalų rūgštimis (EPR), be skaidulinių medžiagų (Nutridrink Protein Omega 3 arba lygiavertis) –715 kg

7. Visavertis, aukštos energetinės vertės produktas su omega-3 riebalų rūgštimis (EPR), be skaidulinių medžiagų

- 7.1. **Visavertis, aukštos energetinės vertės produktas** turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus.
- 7.2. Mitybai papildymui esant mitybos nepakankamumui ar jo rizikai, sergantiems onkologine liga, lėtinėmis katabolizmo sutrikimo ligomis.
- 7.3. Aukštos energinės vertės (245kcal/100ml)/
- 7.4. Produkte baltymų ne mažiau 14,0g/100ml, angliavandenių ne mažiau 25,0g/100ml ir riebalais ne mažiau kaip 9,0g/100ml, iš kurių EPR ne mažiau kaip 880mg/100ml.
- 7.5. Produktas be skaidulinių medžiagų.
- 7.6. Osmoliariškumas iki 580 mOsm/l.
- 7.7. Pakuotė 180 - 220 ml/g buteliukai, kurie turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta.
- 7.8. 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.
- 7.9. Ženklina 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.
- 7.10. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.
- 7.11. Prekę pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 7.12. Prekę turi būti tiekiamas pagal poreikį, per 2 darbo dieną nuo užsakymo perdavimo.
- 7.13. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti aprašymą (gamintojo produktų katalogą) arba pateikti nuorodą viešoje erdvėje į produktą, kur būtų matomas išsamus aprašymas ir sudėtis su lietuvišku vertimu – teikiant pasiūlymą, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės.
- 7.14. LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.

LSMU ligoninė Kauno klinikos numato pirkti hiperkalorinį, skystą visavertį, paruoštą vartoti maistą vaikams nuo 1 metų, turintiems įvairaus laipsnio mitybos nepakankamumus (NutriKid/Resource@Junior arba lygiavertis) – 700 kg

8. Hiperkalorinis, skystas visavertis, paruoštas vartoti maistas vaikams nuo 1 metų, turintiems įvairaus laipsnio mitybos nepakankamumus

- 8.1. **Hiperkalorinis, skystas visavertis maistas** turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus.
- 8.2. Produktas padidintos energetinės vertė – ne mažiau 1,5kcal/l ml.
- 8.3. Produkte turi būti baltymo ne mažiau 3,0 g/100 ml, angliavandenių ne mažiau 18,0 g/100 ml, skaidulinių medžiagų ne mažiau 0,4 g/100 ml, riebalų ne mažiau 6,0 g/100 ml.
- 8.4. Tinka vartoti kaip vienintelį maisto šaltinį.
- 8.5. Pakuotė 180 - 250 ml/g buteliukai, kurie turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta.
- 8.6. 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.
- 8.7. Ženklinamas 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.
- 8.8. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.
- 8.9. Prekę pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 8.10. Prekę turi būti tiekiamas pagal poreikį, per 2 darbo dieną nuo užsakymo perdavimo.
- 8.11. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti aprašymą (gamintojo produktų katalogą) arba pateikti nuorodą viešoje erdvėje į produktą, kur būtų matomas išsamus aprašymas ir sudėtis su lietuvišku vertimu – teikiant pasiūlymą, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės.
- 8.12. LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.

LSMUL Kauno klinikos numato pirkti baltyminio maisto priedo: koncentruotų baltymų miltelių be gliuteno ir laktozės, skirtų vartoti vaikams ir suaugusiems, kai yra padidėjęs baltymų poreikis (Protifar/Fresubin Protein/Resource@instant protein arba lygiavertis) - iki 500 kg per metus.

9. Baltyminis maisto priedas: koncentruoti baltymų milteliai be gliuteno ir laktozės, skirti vartoti vaikams ir suaugusiems, kai yra padidėjęs baltymų poreikis.

- 9.1. **Baltyminis maisto priedas** turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus.
- 9.2. Maisto priedas su didele baltymų koncentracija (100 g miltelių ne mažiau 87 g baltymų), su nedideliu kiekiu riebalų (ne mažiau kaip 1,0 g/100 g), be glitimo.
- 9.3. Miltelių pavidalo maisto priedas nepakeičiantis valgio ir gėrimo skonio ir kvapo.
- 9.4. Skirtas vartoti nuo 3 metų vaikams ir suaugusiems.
- 9.5. Pakuotės dydis 200 - 400 g. Dėžutės turi būti sudėtos į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta.
- 9.6. 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.

- 9.7. Ženklinamas 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.
- 9.8. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.
- 9.9. Prekę pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 9.10. Prekę turi būti tiekiamas pagal poreikį, per 2 darbo dieną nuo užsakymo perdavimo.
- 9.11. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti aprašymą (gamintojo produktų katalogą) arba pateikti nuorodą viešoje erdvėje į produktą, kur būtų matomas išsamus aprašymas ir sudėtis su lietuvišku vertimu – teikiant pasiūlymą, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės.
- 9.12. LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.

LSMU ligoninė Kauno klinikos numato pirkti specialios medicininės paskirties angliavandenių geriamą enterinį mišinį, skirtą pacientams prieš operacijas arba kolonoskopijos tyrimus (Preop arba lygiavertis) – iki 500 kg per metus

10. **Specialios medicininės paskirties koncentruotas angliavandenių geriamas enterinis mišinys, skirtas pacientams prieš operacijas arba kolonoskopijos tyrimus**
- 10.1. **Specialios medicininės paskirties enterinis mišinys** turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus.
- 10.2. Skaidrus, bespalvis peroraliai vartojamas geriamas maisto produktas, angliavandenių pagrindu, skirtas vartoti prieš operacijas, siekiant suteikti energijos ir skysčių, bei sumažinti rezistenciją insulinui po operacijos.
- 10.3. Energetinė vertė 40 - 60 kcal/100 ml mišinio.
- 10.4. Produktas be riebalų, baltymų, skaidulų, be glitimo ir laktozės. 100 proc. Angliavandenių.
- 10.5. Buteliukai, kurių dydis 180 - 220 ml/g, turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta.
- 10.6. 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.
- 10.7. Ženklinamas 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.
- 10.8. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.
- 10.9. Prekę pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 10.10. Prekę turi būti tiekiamas pagal poreikį, per 2 darbo dieną nuo užsakymo perdavimo.
- 10.11. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti aprašymą (gamintojo produktų katalogą) arba pateikti nuorodą viešoje erdvėje į produktą, kur būtų matomas išsamus aprašymas ir sudėtis su lietuvišku vertimu – teikiant pasiūlymą, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės.

10.12. LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.

LSMU ligoninė Kauno klinikos numato pirkti specialios medicininės paskirties visavertį, hiperkalorinis enterinį mišinį su padidintu augalinės kilmės (sojų ir žirnių) baltymų kiekiu (Nutridrink Plant Based 2kcal arba lygiavertis) – 200 kg

11. Specialios medicininės paskirties visavertis, hiperkalorinis enterinis mišinys su padidintu augalinės kilmės (sojų ir žirnių) baltymų kiekiu

11.1. Specialios medicininės paskirties mišinys turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus.

11.2. Produktas skirtas mitybos terapijai, tinkamas veganams.

11.3. Energetinė vertė ne mažesnė 2kcal/1ml.

11.4. Produktas, kuriame baltymų (sojos ir žirnių) ne mažiau 10,0g/100ml, angliavandenių ne mažiau 22,5g/100ml, riebalų ne mažiau 7,8g/100ml, praturtintas Vitaminu D.

11.5. Produktas be skaidulinių medžiagų, laktozės ir gliutimo.

11.6. Pakuotė 180 - 220 ml/g buteliukai, kurie turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta.

11.7. 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.

11.8. Ženklinamas 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.

11.9. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.

11.10. Prekę pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.

11.11. Prekę turi būti tiekiamas pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo.

11.12. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti aprašymą (gamintojo produktų katalogą) arba pateikti nuorodą viešoje erdvėje į produktą, kur būtų matomas išsamus aprašymas ir sudėtis su lietuvišku vertimu – teikiant pasiūlymą, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės.

11.13. LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.

LSMU ligoninė Kauno klinikos numato pirkti vidutinės grandies riebalų (MCT) emulsiją, skirtą riebalų absorbcijos sutrikimą turintiems ligoniams (Liquigen arba lygiavertis) – iki 100 kg per metus

12. Vidutinės grandies riebalų (MCT) emulsija, skirta riebalų absorbcijos sutrikimą turintiems ligoniams

12.1. Emulsija turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus.

12.2. Produktas skirtas esant ilgos grandinės trigliceridų absorbcijos arba metabolizmo sutrikimams ir būklėms, kuomet indikuotinas didelės vidutinės grandinės trigliceridų poreikis.

- 12.3. Nevisavertis produktas susidedantis iš vidutinės grandinės trigliceridų sumaišyta su vandeniu ne mažesniu santykiu kaip 50:50.
- 12.4. Energetinė vertė ne mažiau 450kcal.
- 12.5. MCT ne mažiau 49,1g/100ml.
- 12.6. Buteliukai, kurių dydis 240 - 300 ml/g, turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta.
- 12.7. 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.
- 12.8. Ženklinaamas 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.
- 12.9. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.
- 12.10. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 12.11. Prekė turi būti tiekiamas pagal poreikį, per 2 darbo dieną nuo užsakymo perdavimo.
- 12.12. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti aprašymą (gamintojo produktų katalogą) arba pateikti nuorodą viešoje erdvėje į produktą, kur būtų matomas išsamus aprašymas ir sudėtis su lietuvišku vertimu – teikiant pasiūlymą, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės.
- 12.13. LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.

LSMU ligoninė Kauno klinikos numato pirkti didelės energinės vertės riebalų emulsiją (Calogen arba lygiavertis) –100 kg

13. Didelės energinės vertės riebalų emulsija

- 13.1. Riebalų emulsija turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus.
- 13.2. Riebalų emulsijai kurios energetinė vertė ne mažesnė kaip 50 g/100ml.
- 13.3. Produkte turi būti mononesočiųjų riebalų rūgščių ne mažiau 30 g/100 ml, polinesočiųjų riebalų rūgščių ne mažiau 14 g/100 ml.
- 13.4. Buteliukai, kurių dydis 220 - 250 ml/g, turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta.
- 13.5. 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.
- 13.6. Ženklinaamas 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.
- 13.7. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.
- 13.8. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 13.9. Prekė turi būti tiekiamas pagal poreikį, per 2 darbo dieną nuo užsakymo perdavimo.
- 13.10. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti aprašymą (gamintojo produktų katalogą) arba pateikti nuorodą viešoje erdvėje į produktą, kur būtų matomas išsamus aprašymas ir sudėtis su

lietuvišku vertimu – teikiant pasiūlymą, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės.

13.11. LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.

LSMU ligoninė Kauno klinikos numato pirkti specialios medicininės paskirties visavertį subalansuotą miltelių pavidalo standartinį enterinį mišinį (Nutrison powder arba lygiavertis) - 100 kg

14. Specialios medicininės paskirties visavertis, subalansuotas miltelių pavidalo standartinis enterinis mišinys

14.1. Specialios medicininės paskirties mišinys turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“.

14.2. Konsistencija – milteliai.

14.3. Sudėtyje yra baltymų (kazeino), angliavandenių (gliukozės sirupo), riebalų, vitaminų ir mineralinių medžiagų: 100 g miltelių baltymų turi būti ne mažiau 18,5 g, riebalų – ne mažiau 18,2 g, angliavandenių – ne daugiau 56,4 g, natrio, kalio, kalcio, magnio, geležies, cinko, vitaminų A, D, E, B arba lygiavertis produktas.

14.4. Be laktozės, glitimo, mažai skaidulinių medžiagų.

14.5. Energetinė vertė 1 kcal/1 ml paruošto mišinio.

14.6. 1 nubrauktas šaukštelis = 4,3 g miltelių = 20 kcal

14.7. Be laktozės, glitimo, mažai skaidulinių medžiagų.

14.8. Mišinys varojamas dietos papildymui - be įprastinio maisto/ su įprastiniu maistu arba visavertei subalansuotai dietai lašinant pro zondą vidutiniam suaugusiojo asmens dienos maistinių medžiagų poreikiui patenkinti.

14.9. Priklausomai nuo atskiedimo gaunamas normalios arba tirštos konsistencijos enterinį mišinį.

14.10. Pakuotė 400 – 450 g skardinė pakuotė. Pakuotėje privalomas dozavimo šaukštelis. Skardinės turi būti sudėtos į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta.

14.11. 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.

14.12. Ženklintas 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.

14.13. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.

14.14. Prekę pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.

14.15. Prekę turi būti tiekiamas pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo.

14.16. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti aprašymą (gamintojo produktų katalogą) arba pateikti nuorodą viešoje erdvėje į produktą, kur būtų matomas išsamus aprašymas ir sudėtis su lietuvišku vertimu – teikiant pasiūlymą, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės.

14.17. LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.

LSMU ligoninė Kauno klinikos numato pirkti skystą, visavertį, hiperkalorinį, su išrūgų ir kazeino baltymais, kurių proporcijos atitinka motinos pieną, skirtas kūdikiams bei vaikams iki 18 metų (Infatrini arba lygiavertis) – iki 100 kg

15. Skystas, visavertis, hiperkalorinis, su išrūgų ir kazeino baltymais, kurių proporcijos atitinka motinos pieną, skirtas kūdikiams bei vaikams iki 18 metų (Infatrini arba lygiavertis)

- 15.1. Medicininės paskirties produktas turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus.
- 15.2. Skystas, visavertis, paruoštas vartoti maistas kūdikiams, nuo pat jų gimimo iki 18 mėn. amžiaus arba kurių kūno masė neviršija 8 kg.
- 15.3. Mišinyje turi būti išrūgų ir kazeino baltymų proporcija 60:40, atitinkanti motinos pieną.
- 15.4. Hiperkalorinis - 1 kcal/1 ml.
- 15.5. Produktas, kuriame baltymo ne mažiau 2,6g/100ml, angliavandenių ne mažiau 10g/100ml, riebalų ne mažiau 5,4g/100ml.
- 15.6. Mažas osmoliariškumas (iki 340mOsm/l), pagerinti tinkamą maisto toleravimą.
- 15.7. Buteliukai, kurių dydis 120 - 200 ml/g, turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta.
- 15.8. 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.
- 15.9. Ženklintas 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.
- 15.10. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.
- 15.11. Prekę pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 15.12. Prekę turi būti tiekiamas pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo.
- 15.13. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti aprašymą (gamintojo produktų katalogą) arba pateikti nuorodą viešoje erdvėje į produktą, kur būtų matomas išsamus aprašymas ir sudėtis su lietuvišku vertimu – teikiant pasiūlymą, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės.
- 15.14. LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.

PASTABA:

Pateikta į LSMU ligoninę Kauno klinikas produkcija turi atitikti techninėje specifikacijoje nurodytas sąlygas bei kokybinius reikalavimus.