



Rinkos dalyviams

2025-03-031 Nr. _____

RINKOS DALYVIŲ KONSULTACIJA DĖL CHIRURGINIO (CO2) LAZERIO SU DŪMŲ IŠTRAUKĖJU PIRKIMO

VšĮ Kauno miesto poliklinika (toliau - Perkančioji organizacija), vadovaudamasi Viešųjų pirkimų įstatymo (toliau - Įstatymo) 27 str., siekdama pasirengti chirurginio (co2) lazerio su dūmų ištraukėju 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. balandžio 7 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 konkrečiai yra neaišku ir ką reikėtų tikslinti.
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.
5. Kokie kvalifikaciniai reikalavimai, Jūsų nuomone, turėtų būti keliami tiekėjams, ketinantiems dalyvauti pirkimo procedūroje?
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. Kokius kriterijus pagal Aplinkos apsaugos kriterijų taikymo, vykdant žaliuosius pirkimus, tvarkos aprašą, patvirtintą LR aplinkos ministro 2011 m. birželio 28 d. įsakymu Nr. D1-508 ar kitus teisės aktus siūlytumėte taikyti šiame pirkime.

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 taikomus 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.

Aplinkosauginiai reikalavimai:

Šis pirkimas 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
<p>Prekė yra tvirta, ilgaamžė, funkcionali, ji ar jos sudedamosios dalys tinkamos naudoti daug kartų ir (ar) lengvai pataisomos ir (ar) pakeičiamos; ir/arba</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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. 	<p>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.</p>

CO2 lazeris, Šilainų padalinys, 1 vnt. Pristatymo adresas: Baltų pr. 7, Kaunas.

Eil. Nr.	Techniniai reikalavimai	Reikalaujamos parametrų reikšmės	Atitikimas kokybiniais ir techniniais reikalavimams. Nuoroda į pridedamus, prekės atitikimą reikalaujamos 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.	Chirurginis lazeris	Anglies dioksido CO2 lazeris odos darinių šalinimui ir atjauninimui	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.1.	Lazerio bangos ilgis	10600 nm ± 50 nm	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.2.	Darbo režimai	Nuolatinė banga CW, pavienis impulsas, impulsų seka	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>

1.3.	Fokusavimas	Fokusuotas režimas, audinių išgarinimui ir nefokusuotas režimas, audinių koaguliavimui	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.4.	Galios nustatymas	Galios nustatymo diapazonas ne siauresnis kaip nuo 0,1 iki 25 W, keitimo žingsnis ne daugiau 0,1 W, tikslumas $\pm 20\%$	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.5.	Lazerio taško dydis	Fokusuotame režime ne daugiau nei 0,18 mm	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.6.	Pulsinio režimo dažnio keitimo diapazonas	Ne mažiau kaip nuo 0,5 Hz iki 50 Hz	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.7.	Impulso trukmės nustatymo diapazonas	Ne mažiau kaip nuo 10 ms iki 900 ms, keitimo žingsnis ne mažiau 5 ms	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.8.	Pozicionavimo lazerio bangos ilgis	650 nm \pm 20 nm	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.9.	Pozicionavimo lazerio galios diapazonas, ne siauresnis	Reguliuojamas nuo 0,5 iki 1mW	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.10.	Lazerio aparato priekinėje panelėje įmontuotas lazerio spinduliuojamos galios matavimo lizdas	Būtina	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.11.	Sistemos valdymas: Integruotas valdymo pultas su ekranu. Nustatomi parametrai: galingumas, impulso plotis, pauzė, režimas.	Būtina	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.12.	Integruotas aparato užraktas su raktu; stabdymo mygtukas; šviesinis indikatorius kai lazeris aktyvus; automatinis persijungimas į budėjimo režimą, ne ilgiau ne penkios minutės	Būtina	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.13.	Frakcinio priedo skanavimo plotas	Didelis kvadratas 15 \pm 1mm x 15 \pm 1mm Mažas kvadratas 5 \pm 1mm x 5 \pm 1mm	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.14.	Komplektacija	1. Lazerio aparatas 1 vnt. 2. Apsauginiai akiniai 2 vnt. 3. Frakcinis skanavimo priedas 1 vnt. 4. CO2 antgalis 2 vnt.: su židinio nuotoliu 10 cm \pm 1cm ir 5 cm \pm 1 cm. 5. Kojinis jungiklis. 6. Vežimėlis su ratukais lazerio aparatui.	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>

2.	Dūmų ištraukimo įrenginys	Lazerio chirurgijos metu atsiradusių garų surinkimas ir filtravimas	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
2.1.	Mobili konstrukcija su ratukais	Būtina	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
2.2.	Oro ištraukimo vamzdžio diametras	50±5 mm	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
2.3.	Papildomas išorinis filtras ištraukimo sistemos užterštumo sumažinimui	Būtina	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
2.4.	Oro srauto reguliavimo diapazonas	Ne mažiau kaip nuo 20 iki 200 m ³ /val	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
2.5.	Maksimalus statinis slėgis	Ne mažiau 10 kPa	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
2.6.	Sukeliamas triukšmas	Ne daugiau 65 dB	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
2.7.	Aktyvuotos anglies filtro tūris	Ne mažiau 5 litrai	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
2.8.	Didelio efektyvumo filtravimo sistema: HEPA filtras arba lygiavertis, filtruojamų dalelių dydis 0,1 μm, ne daugiau, filtravimo efektyvumas ne mažiau kaip 99,9%.	Būtina	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
2.9.	Valdymas kojiniu pedalu	Būtinai	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
2.10.	Integruotas darbo valandų laikmatis pateikiamas LCD ekrane	Būtina	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
2.11.	Integruotas diferencialinis slėgio indikatorius, perspėjantis apie būtinybę keisti filtrą	Būtina	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
2.12.	Komplektacija	Pirminis filtras 20 vnt. Kombinuotas aktyvuotos anglies filtras 10 vnt.	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>

DETALŪS METADUOMENYS

Dokumento sudarytojas (-ai)	Kauno miesto poliklinika VšĮ
Dokumento pavadinimas (antraštė)	Rinkos dalyvių konsultacija dėl Chirurginio (CO2) lazerio su dūmų ištraukėju pirkimo
Dokumento registracijos data ir numeris	2025-03-31 Nr. S (E)-1156
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	Aušra Miliūnaitė Viešųjų pirkimų specialistas
Parašo sukūrimo data ir laikas	2025-03-31 09:29
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)	Chirurginio (CO2) lazerio su dūmų ištraukėju techninė specifikacija.docx
Pridedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Programinės įrangos, kuria naudojantis sudarytas elektroninis dokumentas, pavadinimas	Elpako v.20250312.1
Informacija apie elektroninio dokumento ir elektroninio (-ių) parašo (-ų) tikrinimą (tikrinimo data)	Tikrinant dokumentą nenustatyta jokių klaidų (2025-03-31)
Elektroninio dokumento nuorašo atspausdinimo data ir ją atspausdinęs darbuotojas	2025-03-31 nuorašą suformavo Aušra Miliūnaitė
Paieškos nuoroda	-
Papildomi metaduomenys	-