

## VAISIŲ KOKTEILIAMS IR ŠVIEŽIOMS SULTIMS ĮSIGYTI TECHNINĖS SPECIFIKACIJOS REIKALAVIMAI

LSMU ligoninė Kauno klinikos numato pirkti vaisių kokteilių ir šviežių sulčių iki 4600 l, kurie turi atitikti šiuos reikalavimus:

1. **Vaisių kokteilis (ne mažiau 4-rių rūšių)** iki 2300 l;
2. **Šviežios sultys (ne mažiau 2-jų rūšių)** iki 2300 l.

### 1. LSMU ligoninė Kauno klinikos numato pirkti vaisių kokteilių (ne mažiau 4-rių rūšių) iki 2300 l

- 1.1. Vaisių kokteilis (ne mažiau 4-rių rūšių) turi atitikti LR ŽŪM įsakymo Nr. 3D-712 „Vaisių sulčių ir panašių produktų techninis reglamentas“ su visais galiojančiais pakeitimais, Europos Parlamento ir Komisijos reglamento (ES) Nr.2023/915 nustatančio didžiausias leistinas tam tikrų teršalų maisto produktuose koncentracijas bei Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 852/2004 reikalavimus.
- 1.2. Vaisių kokteilis (ne mažiau 4-rių rūšių) - skirtas tiesioginiam vartojimui, turi būti nepasterizuotas, apdorotas aukštu slėgiu, tinkamas vartoti ne ilgiau 35 - 45 dienas, (atidarytas tinkamas vartoti ne daugiau 1 - 2 dienas).
- 1.3. Sudedamosiose dalyse gali būti: šviežios trintos braškės, švieži trinti mangai, švieži trinti bananai ir kt. vaisiai ar uogos, šviežios obuolių, apelsinų, pasiflorų ir kt. sultys, antioksidantas (askorbo rūgštis). Gaminiui nenaudojami jokie genetiškai modifikuoti organizmai.
- 1.4. Kvapas ir skonis – šviežias gaivus be netipinių skonių ir kvapų.
- 1.5. Pakuotė – plastiko (arba lygiavertės medžiagos) buteliukas su kamšteliu 0,25 l ( $\pm$  0,05).
- 1.6. 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.
- 1.7. Ženklinaamas pagal HN 119:2014 ir Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (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 arba vartojimo sąlygos, minimalus tinkamumo vartoti terminas „Tinka vartoti iki (data)“, maistinė ir energinė vertė, informacija apie gamintoją.
- 1.8. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu per 1 darbo dieną nuo užsakymo perdavimo, jeigu nėra pateiktas išankstinis užsakymas, nurodantis konkrečią prekės pristatymo datą ir laiką.
- 1.9. Tiekėjas privalo pateikti gamintojo kokybės pažymėjimą arba lygiavertį pažymėjimui dokumentą originalia kalba (jei importuojama) kartu su lietuvišku vertimu – pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkto kokybės.
- 1.10. LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.

### 2. LSMU ligoninė Kauno klinikos numato pirkti šviežių sulčių (ne mažiau 2-jų rūšių) iki 2300 l

- 2.1. Šviežios sultys (ne mažiau 2-jų rūšių) turi atitikti LR ŽŪM įsakymo Nr. 3D-712 „Vaisių sulčių ir panašių produktų techninis reglamentas“ su visais galiojančiais pakeitimais, Europos Parlamento ir Komisijos reglamento (ES) Nr.2023/915 nustatančio didžiausias leistinas tam tikrų teršalų maisto produktuose koncentracijas bei Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 852/2004 reikalavimus.
- 2.2. Šviežios sultys (ne mažiau 2-jų rūšių) - skirtos tiesioginiam vartojimui, turi būti nepasterizuotos, apdorotos aukštu slėgiu, tinkamos vartoti ne ilgiau 35 - 45 dienas, (atidarytos tinkamos vartoti ne daugiau 1 - 2 dienas).
- 2.3. Sudedamosiose dalyse gali būti šviežiai spaustos ananasų, pasiflorų, apelsinų, granatų ir kt. vaisių sultys, šviežiai trinti melionai, mangai ir kt. vaisiai ar uogos. Gaminiui nenaudojami jokie genetiškai modifikuoti organizmai.
- 2.4. Kvapas ir skonis – šviežias gaivus be netipinių skonių ir kvapų.
- 2.5. Pakuotė – plastiko (arba lygiavertės medžiagos) buteliukas su kamšteliu 0,5 l ( $\pm$  0,05).
- 2.6. Pakuojamos 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.
- 2.7. Ženklinaamos pagal HN 119:2014 ir Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (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 arba vartojimo sąlygos, minimalus tinkamumo vartoti terminas „Tinka vartoti iki (data)“, maistinė ir energinė vertė, informacija apie gamintoją.
- 2.8. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu per 1 darbo dieną nuo užsakymo perdavimo, jeigu nėra pateiktas išankstinis užsakymas, nurodantis konkrečią prekės pristatymo datą ir laiką.
- 2.9. Tiekėjas privalo pateikti gamintojo kokybės pažymėjimą arba lygiavertį pažymėjimui dokumentą originalia kalba (jei importuojama) kartu su lietuvišku vertimu – pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkto kokybės.
- 2.10. LSMUL Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.

**Pastaba. Pateikti tik techninėje specifikacijoje nurodytą produkcijos asortimentą.**