



2025-06-16 Nr. _____

RINKOS DALYVIŲ KONSULTACIJA DĖL CISTOSKOPO SISTEMOS PIRKIMO

VšĮ Kauno miesto poliklinika (toliau - Perkančioji organizacija), vadovaudamasi Viešųjų pirkimų įstatymo (toliau - Įstatymo) 27 str., siekdama pasirengti cistoskopo sistemos 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. birželio 25 d. 09:00 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 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? 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. Perkančioji organizacija nori vykdyti žaliajį viešąjį pirkimą, todėl prašome nurodyti, kokius aplinkos apsaugos kriterijus perkama prekė galėtų atitikti. Reg. data 2025-06-16 ir Nr. S (E)-1348

9. Prašome įvardyti kitą Jūsų nuomone reikšmingą informaciją.



TECHNINĖ SPECIFIKACIJA
Video sistema su priedais cistoskopijai

1. SAŲOKOS IR SUTRUMPINIMAI

- 1.1. **Pirkėjas** - VšĮ Kauno miesto poliklinika.
1.2. **Tiekėjas** - ūkio subjektas: fizinis asmuo, privatusis juridinis asmuo, viešasis juridinis asmuo, kitos organizacijos ir jų padaliniai ar tokių asmenų grupė, su kuriuo Pirkėjas sudaro Sutartį.
1.3. **Sutartis** - sutartis, sudaroma tarp Tiekėjo ir Pirkėjo dėl Pirkimo objekto.
1.4. **Pirkimo objektas** - Prekės.

2. PIRKIMO OBJEKTAS IR OBJEKTO APIMTYS

- 2.1. **Pirkimo objektas:**
2.2. Pirkimo objektas į pirkimo dalis neskaidomas. Pirkimu perkama pilna darbui reikalinga komplektacija, tarpusavyje suderintos priemonės.
2.3. **Pirkimo objekto apimtys:**

Lentelė Nr. 1

Eil. Nr.	Prekės pavadinimas	Matas	Kiekis
1.	Video sistema su priedais cistoskopijai	Komplektas	1

3. REIKALAVIMAI PIRKIMO OBJEKTUI

Perkant įrangą užpildomas Priedas Nr. 1

4. SUTARTINIŲ ĮSIPAREIGOJIMŲ VYKDYMO TVARKA IR TERMINAI

- 4.1. Pirkėjas Prekes / Priemonė perka su pristatymu. Tiekėjas įsipareigoja Prekes/Priemonę pristatyti savo transportu nemokamai užsakyme nurodytu adresu.
4.2. Pristatymo adresas (-ai): Baltų pr. 7, Kaunas.
4.3. Prekės / Priemonė turi būti pristatytos ne vėliau kaip per 90 kalendorinių dienų nuo Sutarties įsigaliojimo dienos.
4.4. Sutartis įsigalioja, kai Sutartį pasirašo abi Sutarties šalys ir galioja iki visiško sutartinių įsipareigojimų įvykdymo arba Sutarties nutraukimo (priklausomai nuo to, kuri sąlyga įvyksta anksčiau).
4.5. Su pristatomomis Prekėmis pateikiamas Prekių perdavimo-priėmimo aktas, kuriame detalizuotos Prekės.

5. PRIEDAI

Techninės specifikacijos priedas Nr. 1. Techniniai parametrai

TECHNINIAI PARAMETRAI

Bendri reikalavimai:

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 pasiūlyme nurodytos prekės atitikimą visiems reikalavimams, nurodytiems kiekviename Pirkimo specialiųjų sąlygų 2 priedo „Techninė specifikacija“ lentelės 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 anglų ir/ar lietuvių kalba. Siūlomų prekių gamintojo kataloguose/ bukletuose/ brošiūrose, techniniuose aprašuose ir/arba kituose siūlomų prekių gamintojo parengtuose dokumentuose 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. Bus vertinamos tik tiekėjo pasiūlytos ir gamintojo originalioje techninėje dokumentacijoje nurodytos prekės. Tiekėjo pasiūlymai su gamintojo įsipareigojimu pagaminti prekes pagal poreikį bus atmetami kaip neatitinkantys pirkimo dokumentų reikalavimų.

2.3. Prekė privalo turėti CE ženklimą patvirtinantį dokumentą/sertifikatą (atsižvelgiant į medicinos priemonės klasę) arba ES atitikties deklaraciją. Tiekėjas kartu su pasiūlymu privalo pateikti CE ženklimą patvirtinantį dokumentą/sertifikatą (atsižvelgiant į medicinos priemonės klasę) arba 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. **Pirkimo dalies prekėms taikoma ne mažesnė kaip 24 mėn. garantija.** Į garantiją turi būti įskaičiuotas nemokamai atliekamas prekės remontas, gedimų šalinimas, įskaitant remontui atlikti reikalingas detales bei medžiagas, o taip pat ir gamintojo rekomenduojamu periodiškumu nemokamai atliekama techninė patikra ir priežiūra, įskaitant techninei patikrai ir priežiūrai atlikti reikalingas detales ir medžiagas. 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.

5. Perkamoms prekėms yra taikomas reikalavimas vadovaujantis Lietuvos Respublikos aplinkos ministro 2022 m. gruodžio 13 d. įsakymo Nr. D1-401 redakcija patvirtinto aplinkos apsaugos kriterijų taikymo, vykdant žaliuosius pirkimus, tvarkos aprašo II skyriaus 4.4.4.4. p. „prekė yra tvirta, ilgaamžė, funkcionali, ji ar jos sudedamosios dalys tinka naudoti daug kartų ir (ar) lengvai pataisomos, ir (ar) pakeičiamos“, Tiekėjas turi užtikrinti galimybę įsigyti siūlomos prekės originalias (arba joms lygiavertes) atsargines dalis (jų tiekimą rinkai) ne trumpiau kaip 5 metus nuo prekės garantinio laikotarpio pabaigos, išskyrus atvejus, kai siūlomos prekės originalios (arba joms lygiavertės) atsarginės dalys dėl objektyvių priežasčių negali būti tiekiamos Lietuvos Respublikos rinkai. Kartu su pasiūlymu tiekėjas turi pateikti atitinkamą tiekėjo ir/arba gamintojo patvirtinimą/ deklaraciją.

Eil. Nr.	Charakteristikų pavadinimas	Pirkėjo reikalaujamos charakteristikos	Tiekėjo siūlomų Prekių / Įrangos parametrai ir jų reikšmės
1.	Endoskopinė vaizdo sistema:	<p>1.1 Funkcionalumas:</p> <p>1.1.1 Monitorius, vaizdų formavimo modulis, archyvavimo sistema ir šviesos šaltinis integruoti viename korpuse arba atskiri, tarpusavyje derantys, įrenginiai;</p> <p>1.1.2 Su VESA 100 tipo ar lygiaverte jungtimi vaizdo sistemai tvirtinti prie mobilaus stovo;</p> <p>1.1.3 DVI-D arba lygiavertė jungtis išorinio monitoriaus prijungimui;</p> <p>1.1.4 ≥ 2 jungtys kamerų galvutėms ar lankstiems video endoskopams prijungti.</p> <p>1.2 Monitorius:</p> <p>1.2.1 LED tipo arba lygiavertis;</p> <p>1.2.2 Įstrižainė ≥ 18";</p> <p>1.2.3 Raiška ≥ 1920x1080 vaizo elementų;</p> <p>1.2.4 Šviesumas ≥ 500 cd/m2.</p> <p>1.3 Šviesos šaltinis:</p> <p>1.3.1 LED tipo arba lygiavertis;</p> <p>1.3.2 Lempos tarnavimo laikas ≥ 30000 valandų;</p> <p>1.4 Vaizdų išsaugojimo modulis:</p>	<p>Siūlomas parametras / reikšmė (įrašyti) _____.</p> <p>Pateikto dokumento pavadinimas _____ ir psl. Nr. _____</p>

		<p>1.4.1 Galimybė išsaugoti video vaizdus bei nuotraukas į vidinį kaupiklį ir išorines laikmenas;</p> <p>1.4.2 Vidinio kaupiklio talpa ≥ 40 GB;</p> <p>1.4.3 Nuotraukų formatas JPG arba lygiavertis;</p> <p>1.4.4 Video įrašų formatas MPEG-4 arba lygiavertis.</p>	
2.	Videokameros galva	<p>1. Suderinama su 1 punkto endoskopine vaizdo sistema;</p> <p>2. Raiška $\geq (1920 \times 1080)$ vaizdo elementų;</p> <p>3. Progresinis skanavimas;</p> <p>4. Programuojami videokameros galvutės mygtukai.</p>	<p>Siūlomas parametras / reikšmė (įrašyti) _____.</p> <p>Pateikto dokumento pavadinimas _____ ir psl. Nr. _____</p>
3.	Endoskopas	<p>1. Matymo kryptis 300°;</p> <p>2. Skersmuo $4 \pm 0,3$ mm;</p> <p>3. Ilgis 30 ± 1 cm;</p> <p>4. Autoklavuojamas.</p> <p>5. Komplekte konteineris endoskopui laikyti ir sterilizuoti.</p>	<p>Siūlomas parametras / reikšmė (įrašyti) _____.</p> <p>Pateikto dokumento pavadinimas _____ ir psl. Nr. _____</p>
4.	Šviesolaidis	<p>1. Fibrooptinis;</p> <p>2. Su tiesia jungtimi;</p> <p>3. Skersmuo $3,5 \pm 0,5$ mm;</p> <p>Ilgis ≥ 230 cm;</p>	<p>Siūlomas parametras / reikšmė (įrašyti) _____.</p> <p>Pateikto dokumento pavadinimas _____ ir psl. Nr. _____</p>
5.	Cistoskopo mova	<p>1. $22 \pm 0,2$ Fr. Skersmens;</p> <p>2. Su standartiniu obturatoriumi;</p> <p>3. Turi būti bent 2 Luer-Lock arba lygiavertės jungtys ir įpjova apsaugančia nuo instrumento nukrypimo.</p>	<p>Siūlomas parametras / reikšmė (įrašyti) _____.</p> <p>Pateikto dokumento pavadinimas _____ ir psl. Nr. _____</p>
6.	Optinis tiltelis	<p>Su bent 1 užrakinamu instrumentiniu kanalu.</p>	<p>Siūlomas parametras / reikšmė (įrašyti) _____.</p> <p>Pateikto dokumento pavadinimas _____ ir psl. Nr. _____ arba nuoroda _____.</p>

7.	Žnyplės, sugriebimui	<ol style="list-style-type: none"> 1. Lanksčios; 2. Dydis $9 \pm 0,5$ Fr.; 3. Abi žiaunos judančios; 4. Ilgis 40 ± 1 cm. 	<p>Siūlomas parametras / reikšmė (įrašyti) _____.</p> <p><i>Pateikto dokumento pavadinimas _____ ir psl. Nr. _____</i></p>
8.	Žnyplės, biopsijai	<ol style="list-style-type: none"> 5. Lanksčios; 6. Dydis $9 \pm 0,5$ Fr.; 7. Abi žiaunos judančios; 8. Ilgis 40 ± 1 cm. 	<p>Siūlomas parametras / reikšmė (įrašyti) _____.</p> <p><i>Pateikto dokumento pavadinimas _____ ir psl. Nr. _____</i></p>
9.	Konteineris	<ol style="list-style-type: none"> 1. Plastikinis; 2. Perforuotas; 3. Su permatomu dangčiu; 4. Su silikoniniu kilimėliu; 5. Išoriniai matmenys (P x G x A): $(515 \times 235 \times 70) \pm 10$ mm 	<p>Siūlomas parametras / reikšmė (įrašyti) _____.</p> <p><i>Pateikto dokumento pavadinimas _____ ir psl. Nr. _____</i></p>
10.	Stovas įrangai	<ol style="list-style-type: none"> 1. Tinkamas, aukščiau aprašytai vaizdo sistemai tvirtinti ir pervežti; 2. 4 vnt. antistatiniai ratai, 2 vnt. iš jų su stabdžiais. 3. Su kanalu arba laikikliais įrangos laidams. 	<p>Siūlomas parametras / reikšmė (įrašyti) _____.</p> <p><i>Pateikto dokumento pavadinimas _____ ir psl. Nr. _____</i></p>
11.	Komplektacija*:	<p>Po 1 vnt:</p> <p>Endoskopinė vaizdo sistema; Videokameros galva; Endoskopas; Šviesolaidis; Cistoscopo mova; Optinis tiltelis; Žnyplės, sugriebimui; Žnyplės, biopsijai; Konteineris; Stovas įrangai.</p>	<p>Siūlomas parametras / reikšmė (įrašyti) _____.</p> <p><i>Pateikto dokumento pavadinimas _____ ir psl. Nr. _____</i></p>

Perkančioji organizacija nereikalauja, jog simboliu * pažymėti parametrai būtų įrodyti įrangos prekių aprašymu (-ais) ar lygiaverčiu dokumentu (-ais).

DETALŪS METADUOMENYS	
Dokumento sudarytojas (-ai)	Kristina Ruzgienė
Dokumento pavadinimas (antraštė)	Rinkos dalyvių konsultacija dėl cistoskopo sistemos pirkimo
Dokumento registracijos data ir numeris	2025-06-16 Nr. S (E)-1348
Adresatas	Kiti
Pasirašymo, tvirtinimo, vizavimo paskirties parašą (-us) sukūrusio (-ių) asmens (-ų) pareigos, vardas (-ai), pavardė (-ės), data	-
Pagrindinio dokumento priedų ir priedamų dokumentų failų skaičius	0
Papildomi metaduomenys	Dokumentas suformuotas DVS „Kontora“.
