

**TECHNINĖ SPECIFIKACIJA
VIENKARTINĖS PRIEMONĖS KOJŲ VENŲ OPERACIJOMS ATLIKTI**

1. Šviesolaidinis venų zondas

<i>Eil. Nr.</i>	<i>Parametras</i>	<i>Parametro reikšmė</i>	<i>Kiekis</i>
1	2	3	4
1.	Naudojimo paskirtis	Endoveninė lazerinė abliacija (EVLA)	960 vnt
2.	Radialinis	Radialinė 360 laipsnių energijos emisija	
3.	Šviesolaidinis venų zondas	600 μm (distalinis galas 1,8 mm)	
4.	Vienkartinis	Būtina	
5.	Sterilumas	Ne mažiau dviguba sterili vienkartinė pakuotė	
6.	Suderinamumas	Techniškai suderinamas su ligoninėje naudojamu gamintojo Eufoton lazeriu „Lasemar Mini 1500“	
7.	Pažymėtas CE ženklu ir atitinka direktyvą 93/42/EEB „Dėl medicinos prietaisų“/ 2017-04-05 Europos parlamento ir Tarybos reglamente 2017/745 dėl medicinos priemonių nustatytus reikalavimus.	Paskelbtosios (notifikuotosios) įstaigos išduotas CE sertifikatas arba siūlomos prekės atitikties deklaracija, arba lygiavertis dokumentas	

2. Vienkartinė nuskausminimo sistema dozavimo pompai

<i>Eil. Nr.</i>	<i>Parametras</i>	<i>Reikalaujama parametro reikšmė</i>	<i>Kiekis</i>
1	2	3	4
1.	Vienkartinio naudojimo	Būtina	1120 vnt.
2.	Ilgis	≥ 4m	
3.	Ritininis vožtuvas	Būtina	
4.	Suderinamumas	Techniškai suderinamas su ligoninėje naudojama gamintojo Nuovag pompa „DP30“	
	Jungties tipas	Luer Lock, (tinkantis adatos prijungimui 21G)	
6.	Sterilumas	Sterili dviguba pakuotė	
7.	Pažymėtas CE ženklu ir atitinka direktyvą 93/42/EEB „Dėl medicinos prietaisų“/ 2017-04-05 Europos parlamento ir Tarybos reglamente 2017/745 dėl medicinos priemonių nustatytus reikalavimus.	Paskelbtosios (notifikuotosios) įstaigos išduotas CE sertifikatas arba siūlomos prekės atitikties deklaracija, arba lygiavertis dokumentas	

3. Įvedimo rinkinys

<i>Eil. Nr.</i>	<i>Parametras</i>	<i>Reikalaujama parametro reikšmė</i>	<i>Kiekis</i>
1	2	3	4
1.	6F įvedimo rinkinys	Komplektuojama su 21G adata	960 vnt.

2.	Sterilumas	Sterili pakuotė
3.	Pažymėtas CE ženklu ir atitinka direktyvą 93/42/EEB „Dėl medicinos prietaisų“/ 2017-04-05 Europos parlamento ir Tarybos reglamente 2017/745 dėl medicinos priemonių nustatytus reikalavimus.	Paskelbtosios (notifikuotosios) įstaigos išduotas CE sertifikatas arba siūlomos prekės atitikties deklaracija, arba lygiavertis dokumentas

4. Ultragaršinis gelis

<i>Eil. Nr.</i>	<i>Parametras</i>	<i>Reikalaujama parametro reikšmė</i>	<i>Kiekis</i>
1	2	3	4
1.	Pakuotė	Ne mažiau 20 g. arba 20 ml gelio	960 vnt.
2.	Sterilumas	Sterili pakuotė	
3.	Pažymėtas CE ženklu ir atitinka direktyvą 93/42/EEB „Dėl medicinos prietaisų“/ 2017-04-05 Europos parlamento ir Tarybos reglamente 2017/745 dėl medicinos priemonių nustatytus reikalavimus.	Paskelbtosios (notifikuotosios) įstaigos išduotas CE sertifikatas arba siūlomos prekės atitikties deklaracija, arba lygiavertis dokumentas	

PASTABA: perkami kiekiai orientaciniai, numatomi, 24 mėnesių laikotarpiui.

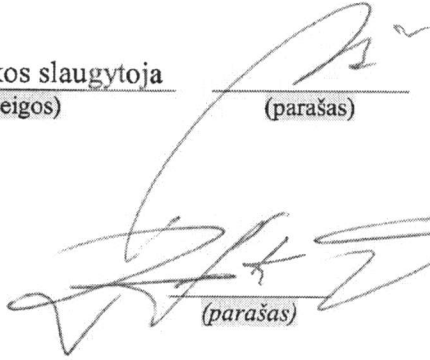
BENDRIEJI REIKALAVIMAI:

1. Tiekėjas kartu su pasiūlymu privalo pateikti:
 - 1.1. Visi techninės specifikacijos reikalavimus pagrindžiantys duomenys turi būti pagrįsti gamintojo paruoštais siūlomų priemonių bukletais, prekių katalogais, kuriuose gamintojas patvirtina, apie siūlomų prekių atitikimą reikalaujamiems parametrams arba pateikiant nuorodą į gamintojo katalogo internetinį puslapį, kuriame gamintojas viešai nurodo siūlomos prekės atitikimą reikalaujamiems parametrams. Šie dokumentai pateikiami lietuvių kalba arba originalo kalba su vertimu į lietuvių kalbą (jei pateikiama internetinė nuoroda, tai atitinkamai pateikiamas nurodytos informacijos vertimas į lietuvių kalbą).
2. Pirkimui taikomi aplinkos apsaugos reikalavimai. Aplinkosauginiai kriterijai prekėms nustatomi vadovaujantis Aplinkos apsaugos kriterijų taikymo, vykdant žaliuosius pirkimus, tvarkos aprašo, patvirtinto 2011 m. birželio 28 d. įsakymu D1-508 „Dėl Aplinkos apsaugos kriterijų taikymo, vykdant žaliuosius pirkimus, tvarkos aprašo patvirtinimo“ 4 punkto 4.4.4. papunkčiu:
 - 2.1. Tiekėjas privalo prekes atvežti pirkėjui ne kelių eismo piko valandomis, pirmadieniais – ketvirtadieniais nuo 09:00 iki 11:00 val., ir nuo 13:00 iki 16:00 val., penktadieniais ir švenčių dienų išvakarėse nuo 9:00 iki 11:00 val., ir nuo 13:00 iki 15:00 val., ir trumpiausiais galimais maršrutais. Už prekių priėmimą atsakingas pirkėjo atstovas, priimdamas prekes fiziškai įsitikina, ar tiekėjas prekes pristatė ne kelių eismo piko

valandomis. Pirkėjas turi teisę sutarties vykdymo metu pareikalauti trumpiausio galimo maršruto pasirinkimą įrodančių dokumentų.

3. Su prekių pakuotėmis susiję aplinkosauginiai kriterijai: jei prekės supakuojamos į antrinę ir (ar) tretinę (transportavimo) pakuotę, ji turi būti perdirbamoji pakuotė pagal Lietuvos Respublikos mokesčio už aplinkos teršimą įstatymo nuostatas. Tiekėjas pateikdamas prekes pirkėjui, pateikia prekės antrinės ir (ar) tretinės (transportavimo) pakuotės tinkamumą perdirbti (perdirbamumą) patvirtinančius dokumentus (pavyzdžiui, pakuotės aprašymo dokumentą, techninį dokumentą, dokumentą iš akredituotų laboratorijų ar pakuočių atliekų perdirbėjų, ar eksportuotojų iš tvarkytojų sąrašo, ar kitus lygiaverčius objektyvius įrodymus).

Vyresnioji bendrosios praktikos slaugytoja
(Viešojo pirkimo iniciatoriaus pareigos)

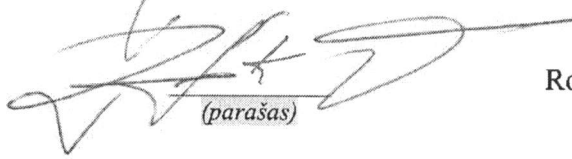

(parašas)

Vilma Želviene

(vardas ir pavardė)

TVIRTINA:

Vyriausiasis gydytojas
(Vadovo pareigos)


(parašas)

Romaldas Sakalauskas

(vardas ir pavardė)