

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA**Neigiamo slėgio žaizdų gydymo aparatas ir vienkartinės priemonės**

Eil. Nr.	Parametrai (specifikacija)	Reikalaujama parametro reikšmė
1.	Neigiamo slėgio žaizdų gydymo aparatas – 1 vnt.	<i>Nurodomas siūlomos prekės modelis/gamintojas</i>
1.1.	Aparato svoris	Ne daugiau 1,1 kg (su mažiausio dydžio talpa)
1.2.	Mobilumas	1. Nešiojamas 2. Komplektacijoje lengvai valomas ir dezinfekuojamas specialus krepšys arba diržas per petį.
1.3.	Slėgio diapazonas	25mmHg - 200mmHg
1.4.	Garso lygis	Ne didesnis 47 dB
1.5.	Akumuliatoriaus naudojimo laikas	Ne mažiau nei 12 valandų
1.6.	Baterijos įkrovimo laikas	3 valandos ± 30min.
1.7.	Ekranas	LCD ekranas arba lygiavertis
1.8.	Davikliai	1. Reguliuojamas garso daviklis, 2. Slėgio lygis 3. Terapijos režimas
1.9.	Galimi darbo režimai	1. Nuolatinis 2. Kintamas
1.10.	Nuolatinio veikimo funkcija	Neigiamo slėgio terapija vyksta nepertraukiamai
1.11.	Išpėjamieji signalai	1. Išsekusios baterijos išpėjamasis vaizdinis ir garsinis signalas 2. Slėgio nutekėjimo vaizdinis ir garsinis signalas esant slėgio pokyčiams 3. Pilnos talpos vaizdinis ir garsinis signalas 4. Žarnelės (linijos) blokavimo vaizdinis ir garsinis signalas 5. Neaktyvaus prietaiso vaizdinis ir garsinis signalas arba automatinis išsijungimas
1.12.	Užrakto funkcija	Užrakto funkcija neleidžianti pacientui keisti slėgio parametrų
1.13.	Kalbos nustatymas, pasirinkimas	Lietuvių arba anglų kalba

1.14.	Maitinimas	Iš 230V / 50 Hz elektros tinklo. Komplektacijoje yra prietaiso maitinimo kabelis. Kištukas pritaikytas Lietuvoje naudojamoms rozetėms.
1.15.	Garantinis laikotarpis	Ne mažiau nei 24 mėn.
1.16.	Žymėjimas CE ženklu	Būtinai (<i>kartu su pasiūlymu konkursui privaloma pateikti žymėjimą CE ženklu liudijančio galiojančio dokumento (CE sertifikato ir/arba EB atitikties deklaracijos) kopiją</i>)
2.	Vienartinės priemonės žaizdų gydymo neigiamu slėgiu aparatui	Skirtos vakuuminiam žaizdų gydymui, techniškai suderinamos su siūlomu neigiamo slėgio žaizdų gydymo aparatu (1 punktas)
2.1.	Tvarsčių rinkinys S dydžio – 10 vnt.	Sterilus rinkinys, kurį sudaro : 1. Poliuretano tvarstis - 1 vnt. 1.1. Speciali poliuretaninė hidrofobinė, porėtos struktūros kempinė 1.2. Matmenys: ilgis x plotis x aukštis (10cm x 8cm x 3cm) ±0,5 cm 2. Slėgio perdavimo ir drenavimo jungtis -1vnt 3. Skaidri plėvelė - 1vnt. 3.1. Lipni, užtikrinanti vakuumą bei nealergizuojanti plėvelė. 3.2. Matmenys: ilgis x plotis (20cm x 30cm) ±1cm.
2.2.	Tvarsčių rinkinys M dydžio – 10 vnt.	Sterilus rinkinys, kurį sudaro : 1. Poliuretano tvarstis - 1 vnt. 1.1. Speciali poliuretaninė hidrofobinė, porėtos struktūros kempinė 1.2. Matmenys: ilgis x plotis x aukštis (20cm x 12,5cm x 3cm) ±0,5 cm 2. Slėgio perdavimo ir drenavimo jungtis -1vnt 3. Skaidri plėvelė - 2vnt. 3.1. Lipni, užtikrinanti vakuumą bei nealergizuojanti plėvelė. 3.2. Matmenys: ilgis x plotis (20cm x 30cm) ±1 cm.
2.3.	Tvarsčių rinkinys L dydžio – 3 vnt.	Sterilus rinkinys, kurį sudaro : 1. Poliuretano tvarstis - 1 vnt. 1.1. Speciali poliuretaninė hidrofobinė, porėtos struktūros kempinė 1.2. Matmenys: : ilgis x plotis x aukštis (25cm x 15cm x 3cm) ±0,5 cm 2. Slėgio perdavimo ir drenavimo jungtis -1vnt 3. Skaidri plėvelė - 3vnt. 3.1. Lipni, užtikrinanti vakuumą bei nealergizuojanti plėvelė. 3.2. Matmenys: ilgis x plotis (20cm x 30cm) ±1 cm
2.4.	Drenas – 3 vnt.	1. Skirtas sekreto pašalinimui iš žaizdos; 2. Su lipniu antgaliu 3. Turi papildomą apsaugą (segtuką) užtikrinanti saugų surinkimo indo keitimą; 3. Sterilus; 4. Be latekso; 5. Supakuotas po vieną atskiroje pakuotėje.
2.5.	Konektorius -3 vnt.	1. Y formos sujungimo priemonė.

2.6.	Plėvelė -3 vnt.	<ol style="list-style-type: none"> 1. Sterili 2. Skaidri 3. Be latekso 4. Matmenys: ilgis x plotis (20cm x 30cm) ±1cm. 5. Lipni, užtikrinanti vakuumą bei nealergizuojanti
2.7.	Talpa (surinimo indas) – 10 vnt.	<ol style="list-style-type: none"> 1. Uždara, sandari; 2. Sugraduota; 3. Su talpos lygio žymekliais, kurie gali būti naudojami, kai prietaisas pakabintas vertikaloje padėtyje, kas 100ml; 3. Su absorbuojančiu geliu. Viduje yra eksudatą neutralizuojanti ir paverčianti į žele konsistensiją speciali priemonė, su silikoniniu vamzdeliu; 4. Talpos dydis: 300 ml arba 400 ml
2.8.	Talpa (surinimo indas) – 10 vnt.	<ol style="list-style-type: none"> 1. Uždara, sandari; 2. Sugraduota; 3. Su talpos lygio žymekliais, kurie gali būti naudojami, kai prietaisas pakabintas vertikaloje padėtyje, kas 100ml; 3. Su absorbuojančiu geliu. Viduje yra eksudatą neutralizuojanti ir paverčianti į žele konsistensiją speciali priemonė, su silikoniniu vamzdeliu; 4. Talpos dydis: 800ml ±10ml

Pastabos, papildomi 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).
 - 1.2. Galiojančius CE sertifikatus arba gamintojo EB atitikties deklaracijas pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių kopiją originalo kalba kartu su vertimu į lietuvių kalbą.
 - 1.3. Gamintojo įgaliojimą atlikti siūlomos medicinos įrangos garantinį aptarnavimą (arba rašytinis susitarimas su kitu ūkio subjektu, kuris yra gamintojo įgaliotas atlikti šios medicinos įrangos garantinį aptarnavimą).
2. Prekę pristatoma, sumontuojama ir sukomplektuojama su visais priedais, lietuviškomis technine ir naudojimo instrukcijomis, serviso dokumentacija, CE sertifikatais (arba lygiavertiais dokumentais), užpildytu medicinos prietaiso pasu, kad būtų užtikrintas tinkamas įrangos naudojimas, atitinkantis technines charakteristikas, nurodytas įrangos gamintojo dokumentacijoje; Tiekėjas apmoko personalą darbui su įranga.
3. 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:

- 3.1. Tiekėjas privalo prekę 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.
4. 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).

Chirurgijos paslaugų administratorė
(Viešojo pirkimo iniciatoriaus pareigos)

Renata Darginavičienė
(vardas ir pavardė)

TVIRTINA:

Vyriausiasis gydytojas
(Vadovo pareigos)

Romaldas Sakalauskas
(vardas ir pavardė)