

VŠĮ KAUNO MIESTO POLIKLINIKA
Pramonės pr. 31, LT-51270 Kaunas
Telefonas (8-37) 40 39 99
Faksas (8 37) 45 15 75
info@kaunopoliklinika.lt
www.kaunopoliklinika.lt

Įmonės kodas 135042394
PVM mokėtojo kodas LT 350423917
AB SEB bankas
Banko kodas 70440
A.S. LT047044060002942424
Direktorius Paulius Kibiša



Suinteresuotiems asmenims

DĖL KVIETIMO Į RINKOS KONSULTACIJĄ DĖL OPTINIO KOHERENTINIO TOMOGRAFO PIRKIMO

VšĮ Kauno miesto poliklinika (toliau - Perkančioji organizacija), siekdama tinkamai pasirengti numatomam **Optinio koherentinio tomografo pirkimui**, vykdo rinkos dalyvių konsultaciją.

Konsultacijos objektas:	Tinkamas pasirengimas Pirkimui nustatant Pirkimo objekto reikalavimus.
Pirkimo objekto pristatymas	Optinis koherentinis tomografas
Konsultacijos tikslas	Perkančioji organizacija iki Pirkimo pradžios informuoja rinkos dalyvius (toliau - rinkos dalyviai arba tiekėjai) apie numatomą Pirkimą prašant tiekėjų, kurie yra suinteresuoti dalyvauti Pirkime, pateikti savo nuomonę/siūlymus/rekomendacijas dėl efektyvesnio pirkimo vykdymo modelio <i>techninės specifikacijos</i> (projektas pridedamas) nustatymo, gerosios praktikos pavyzdžių apie pasaulyje taikomus sprendimus, jų tobulinimo kryptis artimoje ateityje ir generuojamą naudą.
Konsultacijos su rinka tvarka:	Konsultacija vykdoma Centrinės viešųjų pirkimų informacinės sistemos (toliau - CVP IS) priemonėmis prašant pateikti įžvalgas, siūlymus ir rekomendacijas.
Pastabos (pasiūlymai)	Perkančioji organizacija prašo rinkos dalyvių teikti konkrečius siūlymus ir pateikti savo siūlymų pagrindimus.
Konsultacijos su rinka laikas	Tiekėjai prašomi ne vėliau kaip iki 2025-09-04 09:00 val. pateikti siūlymus CVP IS priemonėmis. Klausimai, pastabos, siūlymai, gauti pasibaigus aukščiau nurodytam terminui, gali būti nenagrinėjami.
Konsultacijos su rinka kalba	Tiekėjai savo siūlymus turi pateikti lietuvių kalba.
Suinteresuotų asmenų informavimas	Visi CVP IS priemonėmis pateikti tiekėjų klausimai ir siūlymai, susiję su konsultacijos objektu, ir Perkančiosios organizacijos priimti sprendimai bus pavišinti CVP IS prie rinkos konsultacijos dokumentų ne vėliau kaip iki Pirkimo pradžios.
Kontaktiniai asmenys	Asmuo, atsakingas už procedūrų CVP IS vykdymą: viešųjų pirkimų specialistė Laima Inčirauskienė tel.: +370 37 403924, el. paštas: laima.incirauskiene@kaunopoliklinika.lt Asmuo, atsakingas už Pirkimo objekto techninės specifikacijos parengimą: Aplinkosaugos specialistė Lina Trečiokaitė, tel.: +370 37 403971, el. paštas: lina.treciokaite@kaunopoliklinika.lt
Kita informacija	Pažymėtina, kad konsultacijų dalyviai konsultacijas teikia neatlygintinai. Jokios išlaidos konsultacijų dalyviams neatlyginamos. Dalyvavimas teikiant konsultacijas nepanaikina teisės ateityje teikti pasiūlymą viešajame pirkime. Rinkos konsultacijų metu gauta informacija, nepažeidžiant Viešųjų pirkimų

	įstatymo reikalavimų, bus naudojama priimant sprendimus dėl pirkimo organizavimo ir vykdymo.
--	--

Siekdami pasiruošti Pirkimui, norime, kad rinkos dalyviai ar kiti ekspertai padėtų atsakyti į šiuos klausimus¹:

Eil. Nr.	Rinkos konsultacijos klausimas	Rinkos dalyvio (įrašyti pavadinimą) atsakymai
1.	Ar techninė specifikacija pakankamai išsami, konkreti ir aiški, ar joje yra visa informacija, reikalinga tinkamam pasiūlymo parengimui bei deklaruojamų tikslų pasiekimui? Kokias sąlygas turėtume papildomai įtraukti į techninę specifikaciją, arba kurių reikėtų atsisakyti? Pateikite pastabas ir pasiūlymus techninei specifikacijai.	
2.	Ar dalyvaustumėte šiame pirkime, kuris planuojamas vykdyti pagal pateiktą techninę specifikaciją? Jei ne, kodėl?	
3.	Kokiais vertinimo kriterijais vadovaujantis turėtų būti vertinami tiekėjų pasiūlymai? Pagrįskite. Ar priede Nr. 2 nurodyti vertinimo kriterijai yra aiškūs ir tinkami?	
4.	Kokie kvalifikaciniai reikalavimai, Jūsų nuomone, turėtų būti keliami tiekėjams, ketinantiems dalyvauti pirkimo procedūroje? Pagrįskite.	
5.	Kokius aplinkos apsaugos kriterijus siūlote taikyti siekiant įsigyti prekes/paslaugas/darbus darančius kuo mažesnę poveikį aplinkai? Pagrįskite. Ar techninėje specifikacijoje nurodytas aplinkos apsaugos kriterijus yra aiškūs ir priimtinas? Aplinkos apsaugos kriterijų taikymo, vykdant žaliuosius pirkimus, tvarkos aprašas https://www.e-tar.lt/portal/lt/legalAct/41e131d07ada11edbc04912defe897d1	
6.	Ar pasirinktas pirkimo skaidymas į dalis ir nustatytos pirkimo dalys užtikrina galimybę pirkimo objektą įsigyti efektyviai ir neapriboja tiekėjų dalyvavimo pirkime. Kaip kitaip būtų galima išskaidyti pirkimo objektą, kad kuo daugiau tiekėju galėtų pateikti pasiūlymus?	
7.	Kokia būtų preliminarinė prekės kaina (prašoma pirkimo vertės nustatymo tikslais)? Kokią kainodarą ir apmokėjimo už prekes tvarką rekomenduotumėte taikyti?	
8.	Bet kokie kiti pasiūlymai, komentarai ar kita Jūsų nuomone reikšminga informacija.	

PRIDEDAMA:

¹ Visi iš tiekėjų gauti asmens duomenys bus naudojami tik šios rinkos konsultacijos apimtyje ir šiame kvietime nustatytais tikslais.

1. Techninė specifikacija (projektas);
2. Kokybės vertinimo kriterijai ir parametrai.

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA
Optinis koherentinis tomografas

1. SAŪOKOS 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.	Optinis koherentinis tomografas	Komplektas	1

3. REIKALAVIMAI PIRKIMO OBJEKTUI

Perkant priemones užpildomas Priedas Nr. 1

4. SUTARTINIŲ ĮSIPAREIGOJIMŲ VYKDYMO TVARKA IR TERMINAI

- 4.1. Pirkėjas Prekes / Priemones perka su pristatymu. Tiekėjas įsipareigoja Prekes/Priemones pristatyti savo transportu nemokamai užsakyme nurodytu adresu.
4.2. Pristatymo adresas (-ai): Pramonės pr. 31, Kaunas
4.3. Prekės / Priemonė turi būti pristatytos ne vėliau kaip per 90 kalendorinių dienų nuo Sutarties įsigaliojimo dienos.
4.4. Su pristatomomis Prekėmis / Įranga pateikiamas Prekių / Priemonės perdavimo-priėmimo aktas / krovinio pristatymo važtaraštis arba kitas Prekių / Priemonės perdavimo-priėmimo faktą patvirtinantis dokumentas, kuriame detalizuotos Prekės / Priemonės ir jų kiekiai.

5. PRIEDAI

Pvz.: Priedas Nr. 1 Optinio koherentinio tomografo techninė specifikacija

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 paženklininti, 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, vykdanč žaliuosius pirkimus, tvarkos aprašo II skyriaus 4.4.4.4. p. „prekė yra*

Elektroninio dokumento nuorašas

Reg. data 2025-08-27 ir Nr. S (E)-1480

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.	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
1.1	Prietaiso paskirtis	Prietaisas skirtas akių dugno ištyrimui šiais metodais: 1. optinės koherentinės tomografijos (OKT); 2. OKT-angiografijos (nenaudojant kontrasto); 3. spalvotos akių dugno fotografijos.	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.2	Prietaiso technologinis išpildymas ir komplektacija	Prietaisas sudarytas iš diagnostinio OKT įrenginio su integruota skaitmenine foto kamera ir atskiro atitinkamos specifikacijos kompiuterio, monitoriaus, bei reguliuojamo aukščio elektrinio staliuko.	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.3	OKT skenavimo greitis	Ne mažiau 50000 A skenų per sekundę	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.4	OKT skenavimo dydis tinklainėje (horizontaliai x vertikalčiai)	Nuo 3x3x iki 12x12	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>

1.5	OKT skenavimo ašinė rezoliucija	Ne daugiau 7 µm	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.6	OKT skenavimo šoninė rezoliucija	Ne daugiau 20 µm	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.7.	OKT skenavimo šablonai	3D tūrinis skenavimas; linijinis skenavimas (linijos, persikryžiuojančių linijų, radialinis);	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.8	Minimalus vyzdžio diametras OKT tyrimui	Ne daugiau 2,5 mm	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.9	Minimalus vyzdžio diametras akies dugno fotografijos tyrimui	Ne daugiau 4,0 mm	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.10	Akies dugno vizualizavimas	≥ 40° apžvalgos kampų, daugiažidininio skenuojančio oftalmoskopo arba spalvotos nemidriazinės (neplečiant vyzdžio) akies dugno fotografijos metodu	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.11	Makulos analizės galimybės	Tinklainės storio nustatymas, palyginimas su normatyvine duomenų baze.	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.12	Glaukomos analizės galimybės	Tinklainės nervinių skaidulų sluoksnio storio apie optinį diską nustatymas. Ganglinių ląstelių sluoksnio storio makuloje nustatymas. Pokyčių tendencijų nustatymas, rementis ne mažiau nei 4 tyrimais	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.13	Priekinio akies segmento tyrimo modulis	Būtinai.		<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.14	OKT angiografijos tyrimas	Būtinai, leidžiantis vizualizuoti tinklainės kraujagysles, nenaudojant kontrasto	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.15	Programinė įranga	Pacientų duomenų ir tyrimų rezultatų išsaugojimui, Rezultatų siuntimas per DICOM.	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.16	Komplekte su kompiuteriu	Stacionarus kompiuteris su monitoriumi, klaviatūra, pele, arba nešiojamas kompiuteris, pilnai užtikrinantis prietaiso funkcionavimą. Kompiuteryje turi būti instaliuotos programos, būtinos prietaiso valdymui bei numatytiems tyrimams atlikti, pacientų duomenų bei tyrimų išsaugojimui.	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>

1.17	Procesorius	Kompiuterio procesoriaus našumas pagal viešai publikuojamus Passmarkperformance CPU mark procesorių įvertinimo rezultatus, pateikiamus http://www.cpubenchmark.net/cpu_list.php (ne mažiau nei 7500. Nurodyti konkretų procesoriaus modelį. Procesoriaus sparta negali būti dirbtinai padidinta.	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.17.1	Suderinamumas	Kompiuteris turi būti suderintas su Microsoft Windows (Windows 10 arba naujesne versija) operacine sistema ir įtrauktas į Windows sertifikuotų produktų sąrašą	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.17.2	Procesoriaus architektūra	Ne mažiau nei 64 bitai	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.17.3	Operatyviosios atminties talpa	Ne mažiau nei 8 GB	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.17.4	Kietasis diskas	SSD tipo, duomenų skaitymo/rašymo greitis ne mažiau 500/500 MB/s, talpa ne mažiau nei 1 TB	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.17.5	Operacinė sistema	Operacinė sistema Microsoft Windows Professional arba lygiavertė (OEM, Windows 10 arba naujesne versija)	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.17.6	Monitorius (jei kompiuteris stacionarus)	LCD arba lygiavertis monitorius, ekrano įstrižainė nuo 23" iki 24,5", ekrano kraštinių santykis ne mažiau nei 16:9, ekrano taškų skaičius ne mažiau nei 1920x1080	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.17.7	Priedai	Kompiuteris su monitoriumi arba nešiojamas kompiuteris komplektuojamas su visais kabeliais, adapteriais ir kitomis sudedamosiomis dalimis bei medžiagomis, reikalingomis visų užsakomos sistemos vidinių ir periferinių įrenginių sujungimui, užtikrinant sistemos funkcionavimą (pvz., maitinimo, kietojo disko kabeliai ir t.t.).	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.17.8	Komplekte su spausdintuvu	Spalvotas lazerinis arba lygiavertis, tyrimo rezultatų spausdinimui. Maksimalus spausdinimo lapas A4 formatas. Skiriamoji geba (raiška) ne mažiau nei 600x600 dpi. Pateikiama (-os) to paties įrangos gamintojo dažomųjų miltelių	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>

		kasetė (-ės), kurios (-ių) resursas ne mažiau kaip 4 000 standartinių A4 formato lapų.			
1.18	Staliukas OKT prietaisui, kompiuteriui ir monitoriui pastatyti.	Pilną prietaiso funkcionalumą užtikrinantis, elektros pavara reguliuojamo aukščio staliukas su ratukais ir stabdžiais.	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>
1.19			<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>	<i>įrašyti</i>

2. Kokybės vertinimo kriterijai ir parametrai

Kokybės kriterijai:

Pasiūlymų vertinimo kriterijai:

Eil. Nr.	Vertinimo kriterijai ir parametrai	Kriterijaus lyginamasis svoris ekonominio naudingumo įvertinime
1.	Pasiūlymo kaina (P)	$W_{\text{kaina}} = 31$
2.	Kokybės kriterijai (Q):	
2.1.	Programinės įrangos suderinamumas su perkančiosios organizacijos naudojama OKT ir kitų oftalmologinių vaizdų valdymo programa Imagenet 6	$W_{\text{kokybė}} = 14$
2.2.	OKT skenavimo ašinė rezoliucija ne daugiau 5 μm	$W_{\text{kokybė}} = 15$
2.3.	Prietaiso valdymas iš bet kurios pusės, įskaitant paciento (apsisukimas 360 laipsnių).	$W_{\text{kokybė}} = 5$
2.4.	OKT skenavimo greitis ≥ 80000 A-skenų/sek.	$W_{\text{kokybė}} = 7$
2.5.	Pokyčių tendencijos nustatymas (remiantis ne mažiau nei 6 tyrimais)	$W_{\text{kokybė}} = 5$
2.6.	Automatinis tinklainės sluoksnių išskyrimas ≥ 10 sluoksnių	$W_{\text{kokybė}} = 7$
2.7.	OKT skenavimo šoninė rezoliucija 18 μm	$W_{\text{kokybė}} = 8$
2.8.	OKT skenavimo dydis tinklainėje (horizontaliai x vertikalčiai) nuo 3x3x iki 15x15	$W_{\text{kokybė}} = 8$

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

Tiekėjas turi būti siūlomos Prekės / Įrangos gamintojo (jeigu pats nėra gamintojas) oficialus atstovas arba būti sudaręs atitinkamų paslaugų teikimo sutartį su kitu tokią teisę turinčiu ūkio subjektu, suteikiančius Tiekėjui teisę:

parengti Prekę / Įrangą naudojimui (sumontuoti, įdiegti, etc.);

atlikti Prekės / Įrangos garantinę priežiūrą ir techninį aptarnavimą arba turėti su šia sąlyga atitinkančiu ūkio subjektu pasirašytą sutartį visam garantinės priežiūros ir techninio aptarnavimo laikotarpiui;

DETALŪS METADUOMENYS	
Dokumento sudarytojas (-ai)	Laima Inčirauskienė
Dokumento pavadinimas (antraštė)	Dėl kvietimo į rinkos konsultaciją dėl optinio koherentinio tomografo pirkimo
Dokumento registracijos data ir numeris	2025-08-27 Nr. S (E)-1480
Adresatas	Kiti (Rinkos dalyviams CVP IS priemonėmis)
Pasirašymo, tvirtinimo, vizavimo paskirties parašą (-us) sukūrusio (-ių) asmens (-ų) pareigos, vardas (-ai), pavardė (-ės), data	Vizavimas: Viešųjų pirkimų skyrius-Viešųjų pirkimų specialistas Laima Inčirauskienė 2025-08-27
Pagrindinio dokumento priedų ir priedamų dokumentų failų skaičius	0
Papildomi metaduomenys	Dokumentas suformuotas DVS „Kontora“.
