

**MARIJAMPOLĖS SAVIVALDYBĖS ADMINISTRACIJA**

Biudžetinė įstaiga, J. Basanavičiaus a. 1, 68307 Marijampolė, tel.: +370 343 90 011, 90 062, el. p. administracija@marijampole.lt.

Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 188769113

Tiekėjams

RINKOS KONSULTACIJOS APIBENDRINIMAS

Marijampolės savivaldybės administracija (toliau – Perkančioji organizacija), juridinio asmens kodas 188769113, kurios registruota buveinė yra J. Basanavičiaus a. 1, LT – 68307 Marijampolė, siekdama tinkamai pasiruošti numatomam Medicininės įrangos pirkimui (toliau – Pirkimas), atitinkančiam naujausias rinkos tendencijas ir galimybes bei užtikrinančiam sąžiningą tiekėjų konkurenciją, vadovaudamasi Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo (toliau – VPĮ) 27 str. 1 d. 1 p., vykdė išankstinę rinkos konsultaciją su rinkos dalyviais, Centrinėje viešųjų pirkimų informacinėje sistemoje (toliau – CVP IS) <https://viesiejiirpirkimai.lt> pirkimo ID. 4121356.

Vadovaujantis VPĮ 27 str. 3 d., teikiame rinkos konsultacijos metu iš rinkos dalyvio (-ų) gautą ne konfidencialią informaciją.

Eil. Nr.	Klausimas	Atsakymai / pastabos / siūlymai (prašome pateikti argumentuotus atsakymus lietuvių kalba)	Ar atsakymas konfidencialus? ¹
1.	Ar dalyvautumėte šiame pirkime? Jei ne, tai kodėl?	• Taip; • 3p.d. Operacinis stalas – taip, dalyvautume pagal esamą specifikaciją, tačiau pateikiame konkurencijos neribojančias	☐

		rekomendacijas dėl reikalavimų keitimo ligoninės naudai. 6p.d. Infuzinių tirpalų/kraujo šildymo prietaisas – dalyvautume, jei būtų atlikti mūsų prašomi pakeitimai. 8p.d. Venų skaneris – dalyvautume, jei būtų atlikti mūsų prašomi pakeitimai. • Ne, reikia techninės specifikacijos pakeitimų • Taip, jeigu bus atsižvelgta į pastabas. Prašome atsižvelgti į raudonai pažymėtas vietas. • Taip, jeigu bus atsižvelgta į pastabas	
2.	Kokia, Jūsų nuomone, suma būtų pakankama nupirkti planuojamas prekes?		
	1. Portatyvinis ultragarso aparatas, 1vnt.	-	☒
	2. Gyvybinių funkcijų monitorius su išplėstinėmis monitoravimo galimybėmis, jungimusi į centrinę stotį su duomenų archyvavimo galimybe, 1 kompl.	-	☒
	3. Operacinis stalas, 3 vnt.	-	☒
	4. Intrakaulinis grąžtas ir adatos, 1 kompl.	-	☒
	5. Antžeminės svarstyklės, 1 vnt.		☐

	6. Infuzinių tirpalų/kraujo šildymo prietaisas, 3 vnt.	-	☒
	7. Infuzinių tirpalų šildymo spinta, 1 vnt.		☐
	8. Venų skaneris, 1 vnt.	-	☒
	9. Mobilus paciento keltuvas, 1 vnt.		☐
3.	Ar turite pastabų, klausimų techninių specifikacijų projektams?	• Taip, pastabas surašėme techninėje specifikacijoje	☐
4.	Kokias sąlygas papildomai siūlytumėte įtraukti į technines specifikacijas arba kurių reikėtų atsisakyti?	• (3 p.d.) 27 punktas – motorizuotas išilginis stalviršio poslinkis; • Prašymus ir pastabas 6 ir 8 pirkimo dalims pateikiame dešiniajame techninės specifikacijos lentelės stulpelyje; • 3 pirkimo daliai pateikiame konkurencijos neribojančias rekomendacijas dėl reikalavimų keitimo ligoninės naudai; • Prašome atsižvelgti į raudonai pažymėtas vietas;	☐
5.	Ar siūlomi sprendimai gali riboti kitų tiekėjų galimybes dalyvauti pirkime?	• Ne Mūsų siūlomi sprendimai neriboja kitų tiekėjų galimybes	☐

		dalyvauti pirkime; • Iš dalies taip; • Šiuo metu riboja, prašome atsižvelgti į raudonai pažymėtas vietas; • Taip	
6.	Prašome nurodyti kitą, Jūsų nuomone, reikšmingą informaciją.	• Nėra; • Prašome suteikti ne trumpesnį nei 3 mėnesių pristatymo terminą; • Turėtų trumpėti Pasiūlymo nagrinėjimo terminai.	☐
7.	Kuriuos aplinkos apsaugos kriterijus iš nurodytų Lietuvos Respublikos aplinkos ministro 2011 m. birželio 28 d. įsakymo Nr. D1-508 patvirtintame „Aplinkos apsaugos kriterijų taikymo, vykdant žaliuosius pirkimus, tvarkos apraše“ (žr. https://e-seimas.lrs.lt/portal/legalAct/lt/TAD/TAIS.403512/asr), atitinka Jūsų įmonė ir/arba Jūsų įmonės siūlomos prekės, kokius aplinkos apsaugos kriterijų (žaliojo pirkimo reikalavimų) atitiktį patvirtinančius dokumentus galėtumėte pateikti pirkimo metu?	• Pakuočių tvarkymo ir perdirbimo, prekės ilgaamžiškumo; • Tiekėjas turi užtikrinti galimybę įsigyti siūlomos prekės originalias (arba joms lygiavertes) atsargines dalis (jų tiekimą rinkai) ne trumpiau kaip 5 metus (prašome nurodyti konkrečią trukmę) 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 (būtinai tiekėjo ir/arba gamintojo atitinkamas patvirtinimas); Pastaba: Reikalavimas taikomas vadovaujantis Lietuvos Respublikos aplinkos ministro 2022 m. gruodžio 13 d. įsakymu Nr. D1-401 patvirtinto aplinkos apsaugos kriterijų taikymo, vykdamas žaliuosius pirkimus, tvarkos aprašo II skyriaus 4.4.4.4 punktu. • Pakuotė, detalių tiekimas minimum 5 metus; • Visus	
--	--	---	--

		išvardintus.	
8.	Ar Jūsų įmonės dalyvavimas šioje rinkos konsultacijoje konfidencialus, t. y. ar Perkančioji organizacija turi teisę skelbti dalyvavusio rinkos konsultacijoje tiekėjo pavadinimą?	• Taip • Dalyvavimas nėra konfidencialus.	☒

Papildomai pateiktos pastabos, pasiūlymai ir komentarai:

1) Operacinio stalo techninė specifikacija (kiekis 3 vnt.) (3 Techninės specifikacijos priedas):

Eil. Nr.	Techniniai parametrai	Parametro reikšmė	Siūlomos prekės parametrai (būtina nurodyti konkrečius siūlomų prekių parametrus). Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametrų reikšmės.
Pavadinimas, modelis, gamintojas (nurodyti)			
8.	STALVIRŠIS		
9.	Stalviršio konstrukcija	Stalviršis susideda iš ne mažiau 4 sekcijų: 1. Galvos (su išmontavimo galimybe); 2. Nugaros atrama; 3. Dubens atrama; 4. Vienos dalies kojų sekcija.	• Prašome patikslinti ar reikalinga vientisa kojų dalis be atskyrimo kiekvienai kojai atskirai? Stalo universalumui ir naudojimo patogumui užtikrinti rekomenduojame keisti reikalavimą nurodant, jog kiekvienai kojai turėtų būti atskiras segmentas. Rekomenduojame reikalavimą formuluoti taip: „4. Kojų dalys

			(atskirai kiekvienai kojai)." • 4. Dviejų dalių kojų sekcija, prašome pakoreguoti, kad būtų dviejų dalių. • Siūlome: 4. Vienos dalies kojų sekcija- motorizuota. • Motorizuota kojų sekcija - nereikia fizinės jėgos, valdymas mygtuku. Preciziškas kampo reguliavimas, tolygūs judesiai. Greitas padėties pakeitimas, valdomas nuotoliniu pultu ar pedalu. Sklandūs, lėti ir tolygūs judesiai, mažesnė rizika sujudinti pacientą.
--	--	--	---

2) Infuzinių tirpalų/kraujo šildymo prietaiso techninė specifikacija (kiekis 3 vnt.) (6 Techninės specifikacijos priedas):

Eil. Nr.	Techniniai parametrai	Parametro reikšmė	Siūlomos prekės parametrai (būtina nurodyti konkrečius siūlomų prekių parametrus). Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametrų reikšmės.
Pavadinimas, modelis, gamintojas (nurodyti)			
2.	Konstrukcija	Mobili.	Reikalavimas „Mobili.“ Nėra iki galo aiškus. Prašome keisti reikalavimą ir formuluoti taip: „Prietaisas tvirtinamas prie infuzinio stovo ir medicininio

			bėgelio"
4.	Korpuso šildymo temperatūrų diapazonas	Nuo 35°C iki 42°C	Prašome keisti reikalavimą ir formuluoti taip: „Prietaiso šildymo temperatūrų diapazonas“ Žodis „korpuso“ nurodo, jog pats prietaiso korpusas turėtų atlikti šildymo funkciją, tai riboja konkurenciją, nes mūsų siūlomas sprendimas užtikrina šildymą skysčiams tekant per prie prietaiso prijungtą šildymo profilį.
5.	Korpuso temperatūros palaikymo tikslumas	±1°C	Prašome keisti reikalavimą ir formuluoti taip: „Prietaiso temperatūros palaikymo tikslumas“ Žodis „korpuso“ nurodo, jog pats prietaiso korpusas turėtų atlikti šildymo funkciją, tai riboja konkurenciją, nes mūsų siūlomas sprendimas užtikrina šildymą skysčiams tekant per prie prietaiso prijungtą šildymo profilį.
6.	Darbinės temperatūros pasiekimo laikas(35°C)	Ne daugiau 240 s.	Prašome naikinti reikalavimą kaip perteklinį. Prietaiso įšilimo laikas priklauso nuo aplinkos bei tekančio skysčio temperatūros, todėl šis reikalavimas neturi praktinės prasmės, nes rezultatai priklausomai nuo sąlygų gali skirtis.

3) Venų skanerio techninė specifikacija (kiekis 1 vnt.) (8 Techninės specifikacijos priedas):

Eil. Nr.	Techniniai parametrai	Parametro reikšmė	Siūlomos prekės parametrai (būtina nurodyti konkrečius siūlomų prekių parametrus). Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų
-----------------	------------------------------	--------------------------	---

			parametrų reikšmės.
Pavadinimas, modelis, gamintojas (nurodyti)			
5.	Vaizdo spalvos	Ne mažiau 3 vaizdo spalvos; galimybė pasirinkti pagal odos tipą ir spalvą.	Prašome keisti reikalavimą ir formuluoti taip: „Ne mažiau kaip 3 pasirenkamos vaizdo spalvos, tinkamos skirtingiems odos tipams;“ Esama formuluotė šiek tiek klaidina, nes sudaro įspūdį, jog prietaisas turėtų turėti spalvos parinkimo kategorijas pagal paciento odą, kai iš tiesų prietaisas tiesiog suteikia galimybę specialistui parinkti tinkamą spalvą.
1 0 .	Komplektacija	Portatyvinis venų ieškiklis, mobilus stovas, prie stalo tvirtinamas stovas, akumuliatoriaus (baterijos) krovimo stotelė. Komplektacijoje privalo būti ne mažiau 2 vnt. akumuliatorių arba įrenginys turi užtikrinti veikimą krovimo metu.	Prašome keisti reikalavimą ir formuluoti taip: „Portatyvinis venų ieškiklis, mobilus stovas, prie stalo tvirtinamas stovas, akumuliatoriaus (baterijos) įkroviklis.“ Komplektacijoje privalo būti ne mažiau 2 vnt. akumuliatorių arba įrenginys turi užtikrinti veikimą krovimo metu.“ Tokiu būdu bus suteikiama galimybė siūlyti prietaisą su įkrovikliu, kuri galima krauti naudojimo metu.
1 1 .	Akumuliatoriaus (baterijos) krovimas	Akumuliatoriaus (baterijos) krovimo stotelė maitinama iš 220 V ±10%, 50 Hz elektros	Prašome keisti reikalavimą ir formuluoti taip:

		tinklo	„Akumulatoriaus (baterijos) įkroviklis maitinamas iš 220 V $\pm 10\%$, 50 Hz elektros tinklo“ Tokiu būdu bus suteikiama galimybė siūlyti prietaisą su įkrovikliu, kuri galima krauti naudojimo metu.
--	--	--------	--

**4) Portatyvinio ultragarso aparato techninė specifikacija (kiekis 1 vnt.)
(1 Techninės specifikacijos priedas):**

Eil. Nr.	Techniniai parametrai	Parametro reikšmė	Siūlomos prekės parametrai (būtina nurodyti konkrečius siūlomų prekių parametrus). Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametrų reikšmės.
Pavadinimas, modelis, gamintojas (nurodyti)			
2.	Vaizdo monitorius	1. LCD (arba lygiavertės technologijos) 2. Ekranų įstrižainė ≥ 39 cm 3. Skiriamoji geba $\geq (1920 \times 1080)$ vaizdo elementų 4. Nulenkiama į horizontalią padėtį transportavimo metu	1. LCD 2. Ekranų įstrižainė 38.1 cm 3. Skiriamoji geba (1024 x 768) vaizdo elementų Nulenkiama į horizontalią padėtį transportavimo metu
3.	Lietimui jautrus sistemos funkcijų valdymo monitorius	1. > 25 cm ekranų įstrižainės su „swipe“ arba lygiavertiu funkcionalumu 2. TGC („Time Gain Compensation“) kreivės reguliavimas valdymo panelėje arba sensoriniame ekrane	1. Nėra, prašome netraukti šio punkto į specifikaciją, kad galėtume pasiūlyti SAMSUNG gamintojo įrangą. 2. Yra reguliavimas ant panelės, prašome netraukti šio punkto į specifikaciją, kad galėtume pasiūlyti SAMSUNG gamintojo įrangą.
5.	Aktyvios jungtys davikliams	≥ 3	Paprastai portatyviniai echoskopai neturi trijų jungčių, prašome leisti

			siūlyti šakotuvus, kurie galėtų būti integruoti į transportavimo vežimėlį.
11.	Skenavimo režimai	1. 2D 2. Trapecinis vaizdavimas 3. Spalvinis dopleris 4. Galios dopleris 5. Audinių dopleris 6. Pulsinės bangos dopleris 7. HPRF pulsinės bangos dopleris 8. Nuolatinės bangos dopleris 9. Audinių harmoninis vaizdavimas su pulso inversija 10. Aukštos raiškos silpnos kraujotakos vaizdavimo režimas 11. Mechanškai davikliu sukeltos tiriamų paviršinių struktūrų elastografijos režimas („<i>strain elastography</i>“ arba <i>lygiavertis</i>)	1. 2D 2. Trapecinis vaizdavimas 3. Spalvinis dopleris 4. Galios dopleris 5. Audinių dopleris 6. Pulsinės bangos dopleris 7. HPRF pulsinės bangos dopleris 8. Nuolatinės bangos dopleris 9. Audinių harmoninis vaizdavimas su pulso inversija 10. Aukštos raiškos silpnos kraujotakos vaizdavimo režimas, prašome netraukti šio punkto į specifikaciją, kad galėtume pasiūlyti SAMSUNG gamintojo įrangą. 11. Mechanškai davikliu sukeltos tiriamų paviršinių struktūrų elastografijos režimas („<i>strain elastography</i>“)
11.1	2D režimas	1. ≥ 256 pilkumo skalės lygių; 2. ≥ 280 dB dinaminis diapazonas („dynamic range“); 3. Skaitmeninių kanalų skaičius ≥ 4.5 M;	1. 256 pilkumo skalės lygių; 2. 256 dB dinaminis diapazonas („dynamic range“), prašome pakoreguoti šį punktą, kad galėtume pasiūlyti SAMSUNG gamintojo įrangą. 3. Skaitmeninių kanalų skaičius 286,720, prašome pakoreguoti šį punktą, kad galėtume pasiūlyti SAMSUNG gamintojo įrangą.
11.2.	Tyrimų optimizavimas 2D ir doplerio režimuose	1. Vaizdo optimizavimas vieno mygtuko paspaudimu 2D ir doplerio režimuose; 2. Automatiniai doplerio	• Kadangi ribojamas konkurencingumas siūlome naikinti: 3. Automatinis mėginio pozicionavimas ir kampo

		skaičiavimai realiaame laike; 3. Automatinis mėginio pozicionavimas ir kampo nustatymas spalvinio doplerio režime; 4. Automatinis mėginio dydžio ir kampo nustatymas spektrinio doplerio režime;	nustatymas spalvinio doplerio režime; 4. Automatinis mėginio dydžio ir kampo nustatymas spektrinio doplerio režime; • 4. Prašome panaikinti reikalavimą „Automatinis mėginio dydžio ir kampo nustatymas spektrinio Doplerio režime“, nes šis reikalavimas yra perteklinis – minėta funkcija nėra būtina ultragarsinės sistemos veikimui ir gali būti atliekama rankiniu būdu pagal naudotojo poreikius, tuo pačiu parametros riboja konkurenciją.
13.	Automatinio tyrimo eigos protokolavimo pakopomis funkcija, pagreitinanti tyrimo eigą ir dokumentavimą, su sekančiomis funkcijomis:	1. Tyrimo protokolo pasirinkimas, sustabdymas, pratęsimas; 2. Anotacijų, žymeklių, matavimų išsaugojimas 3. Galimybė kurti naujus protokolus ir redaguoti esamus	Kadangi ribojamas konkurencingumas siūlome naikinti: 2. Anotacijų, žymeklių, matavimų išsaugojimas
15.	Komplektuojami ultragarso davikliai		
15.1.	Konveksinis daviklis	1. Dažnio diapazonas nuo ≤ 1 iki ≥ 5 MHz. 2. Apžvalgos laukas $\geq 70^\circ$; 3. Elementų skaičius ≥ 160 ; 4. Monokristalo arba lygiavertė technologija;	Kadangi ribojamas konkurencingumas siūlome naikinti: 2. Apžvalgos laukas $\geq 70^\circ$; Keisti į: 2. Apžvalgos laukas $> 60^\circ$;
15.2.	Linijinis daviklis	1. Dažnio diapazonas nuo ≤ 4 iki ≥ 15 MHz; 2. Akustinio lango ilgis ≥ 50 mm; 3. Elementų skaičius ≥ 960 ; 4. Monokristalinė, matricinė arba Multi-D technologija;	• Kadangi ribojamas konkurencingumas siūlome naikinti: 3. Elementų skaičius ≥ 960 ; Keisti į: 3. Elementų skaičius ≥ 256 ; • Akustinio lango ilgis 38.4 mm, prašome pakoreguoti šį punktą, kad galėtume pasiūlyti SAMSUNG gamintojo

			įrangą. 3. Elementų skaičius 192, prašome pakoreguoti šį punktą, kad galėtume pasiūlyti SAMSUNG gamintojo įrangą. 4. Pjezoelementų technologija, prašome pakoreguoti šį punktą, kad galėtume pasiūlyti SAMSUNG gamintojo įrangą. • 3., „Prašome koreguoti reikalavimus dėl daviklių technologijos: punktas, numatantis elementų skaičių ≥ 960, riboja konkurenciją, nes tokį kiekį elementų turi tik matriciniai davikliai, o leidžiama siūlyti ir kitų technologijų daviklius, pvz., vieno kristalo, kurie technologiniu požiūriu negali turėti tokio elemento skaičiaus. Šis parametras nepagrįstai diskriminuoja kitus sprendimus. 4. 4 punkte prašome leisti siūlyti ir kompozito kristalų technologijos daviklius, kurie yra lygiaverčiai pagal našumą.“
--	--	--	---

5) Gyvybinių funkcijų monitoriaus su išplėstinėmis monitoravimo galimybėmis, jungimusi į centrinę stotį su duomenų archyvavimo galimybe, aparato techninė specifikacija (kiekis 1 kompl.) (2 Techninės specifikacijos priedas):

Eil. Nr.	Techniniai parametrai	Parametro reikšmė	Siūlomos prekės parametrai (būtina nurodyti konkrečius siūlomų prekių parametrus). Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametrų reikšmės.

Pavadinimas, modelis, gamintojas (nurodyti)			
12.	Prisijungimas nuotoliniam pacientų parametrų stebėjimui	Prisijungiama naudojant interneto naršyklę arba specializuotą siūlomos įrangos gamintojo programinę įrangą. Prisijungimas turi veikti vietiniame gyvybinių funkcijų monitorių sistemos tinkle arba Perkančiosios organizacijos vietiniame kompiuteriniame tinkle. Prieiga prie Interneto, sprendimo veikimui, neturi būti privaloma.	Prieiga prie Interneto, sprendimo veikimui, turi būti privaloma.
14.	Centrinės stoties programinė įranga pasirengusi integracijos darbams į ligoninės informacinę sistemą	1. HL7 formatu 2. ADT funkcijų palaikymas (angl. admit discharge transfer) integracijai su ligoninės HIS 3. Neriboto galiojimo.	1. HL7 formatu 2. Nėra, prašome išbraukti šį reikalavimą. 3. Neriboto galiojimo.
15.	Centrinė monitoravimo stotis turi užtikrinti duomenų perdavimą ne mažiau keturiais skirtingais nepriklausomais duomenų kanalais vienu metu į trečių šalių informacines sistemas (CIS, HIS ir kt.).	Duomenų paketų rinkiniai gali būti diversifikuoti nepriklausomai vienas nuo kito pagal priimančios sistemos poreikius ir galimybes.	Nėra, prašome išbraukti šį reikalavimą.
18.	Modulinis paciento monitorius	3 vnt.	
19.	Ekranas	1. Talpinio jutiklinio ekrano technologija (angl. capacitive touch screen) 2. Spalvotas, skystųjų kristalų (LCD arba lygiavertis), lietimui jautrus	Riboja konkurenciją. Siūlome: 4. Raiška $\geq (1360 \times 760)$ taškų

		3. Ekranų įstrižainė ≥ 15 colių 4. Raiška $\geq (1920 \times 1080)$ taškų 5. Vienu metu ekrane gali būti vaizduojama ≥ 10 kreivių 6. Stebėjimo kampas $\geq 120^\circ$	• Stebėjimo kampas $\geq 120^\circ$ Perteklinis reikalavimas. Riboja konkurenciją. Prašome naikinti šį punktą. • 6. 120 laipsnių kampas yra per žemas tokio pobūdžio įrangai. Siūlome grąžinti 170 laipsnių kampą, kuris yra standartinis daugelyje gamintojų.
24.	Transportiniai paciento monitoriai (arba moduliniai) pateikiami su išplėstinėmis EKG galimybėmis	1. 3, 5, 6, 12 derivacijų EKG; 2. ST pokyčio grafinis atvaizdavimas; 3. Komplekte šalia standartinio 3 elektrodų kabelio pateikiami 3 kompl. 5 elektrodų kabeliai.	Kadangi prašoma galimybės registruoti 12 kanalų ekg, šalia standartinio 3 elektrodų laido, papildomi 3 komplektų laidai turi sudaryti galimybę dėti 5, 6 ir 10 elektrodų laidus. Reikalavimą siūlome koreguoti taip: Komplekte šalia standartinio 3 elektrodų kabelio pateikiami 3 kompl. 5, 6 ir 10 elektrodų kabeliai.
31.	Invazinio kraujo spaudimo matavimo diapazonas	Ne siauresnis nei $-40 - +340$ mmHg	Riboja konkurenciją. Siūlome: Ne siauresnis nei $-40 - +300$ mmHg
33.	Gyvybinių funkcijų monitorius	2 vnt.	
34.	Monitoriaus ekranas	1. ≥ 10 colių įstrižainės 2. Lietimui jautrus	Siūlome pakeisti reikalavimą į: Monitoriaus ekranas, 1. ≥ 8 colių įstrižainės. Sumažinus reikalaujamos ekrano įstrižainės dydį iki 8 colių, atsirastų galimybė dalyvauti konkurse ir teikti pasiūlymą didesniai tiekėjų skaičiui,

			taip būtų užtikrinamos geresnės konkurencinės sąlygos.
38.	Monitoriaus baterija	1. Pakraunama ličio jonų (arba lygiavertė) 2. Užtikrina ≥ 1 valandos autonominį darbą iš baterijos	Siūlome grąžinti punktus kurie apsprendžia paciento monitoriaus tipą. Tai infraraudonųjų spindulių termometras, ilgas baterijos darbas (≥ 4 val.). Baterijos darbas neriboja konkurencijos, tačiau yra svarbus, nes prietaisas skyriuje yra portabilus. Taip pat svarbu įtraukti darbo režimus, ilgalaikio monitoravimo ir trumpalaikio (tražams).
46.	3 elektrodų EKG kabelis	54 vnt.	Siūlome įtraukti 5, 6, 10 elektrodų laidus jeigu tikimasi registruoti 12 kanalų ramybės EKG.

Informacija skelbiama iki Pirkimo pradžios.

Informuojame, kad įvertinus rinkos dalyvio (-ų) pastabas ir pasiūlymus rinkos konsultacijos metu skelbtai techninei specifikacijai ir kitiems dokumentams, į konstruktyvius pasiūlymus bei pastabas bus atsižvelgta koreguojant Pirkimo dokumentus.

Pirkimas netrukus bus skelbiamas CVP IS.

Dėkojame rinkos dalyviui (-iams) už dalyvavimą rinkos konsultacijoje.

Administracijos direktorius

Nerijus Mašalaitis

Povilas Miliauskas, +370 343 90086, povilas.miliauskas@marijampole.lt

DETALŪS METADUOMENYS	
Dokumento sudarytojas (-ai)	Marijampolės savivaldybės administracija
Dokumento pavadinimas (antraštė)	Rinkos konsultacijos apibendrinimas
Dokumento registracijos data ir numeris	2025-09-02 Nr. SA-9420 (35.3 Mr)
Dokumento gavimo data ir dokumento gavimo registracijos numeris	-
Dokumento adresatas (-ai)	Įmonės, įstaigos, organizacijos
Dokumento specifikacijos identifikavimo žymuo	ADOC-V1.0
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Nerijus Mašalaitis Administracijos direktorius
Parašo sukūrimo data ir laikas	2025-09-02 16:19
Parašo formatas	Einamojo galiojimo (XAdES-EPES)
Laiko žymoje nurodytas laikas	
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	ADIC CA ECC
Sertifikato galiojimo laikas	2024-11-18 09:47 - 2028-11-17 09:47
Informacija apie būdus, naudotus metaduomenų vientisumui užtikrinti	-
Pagrindinio dokumento priedų skaičius	0
Pagrindinio dokumento pridedamų dokumentų skaičius	0
Programinės įrangos, kuria naudojantis sudarytas elektroninis dokumentas, pavadinimas	Elpako v.20250822.1
Informacija apie elektroninio dokumento ir elektroninio (-ių) parašo (-ų) tikrinimą (tikrinimo data)	Tikrinant dokumentą nenustatyta jokių klaidų (2025-09-02)
Elektroninio dokumento nuorašo atspausdinimo data ir ją atspausdinęs darbuotojas	2025-09-02 nuorašą suformavo Povilas Miliauskas
Paieškos nuoroda	-
Papildomi metaduomenys	-