



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 APRAŠAS

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 medicininių priemonių pirkimui (toliau – Pirkimas), atitinkančiam naujausias rinkos tendencijas ir galimybes bei užtikrinančiam sąžiningą tiekėjų konkurenciją, vadovaudamasi Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo (toliau – VPI) 27 str. 1 d. 1 p., vykdo išankstinę rinkos konsultaciją su rinkos dalyviais.

Paaiškiname, kad ši rinkos konsultacija yra skelbiama iki viešojo Pirkimo pradžios. Rinkos konsultacija nėra skelbimas apie Pirkimą ar išankstinis skelbimas apie viešąjį Pirkimą. Šios rinkos konsultacijos paskelbimu dalyviai nėra kviečiami varžytis dėl viešojo Pirkimo sutarties ar teikti pasiūlymus.

Dalyvavimas rinkos konsultacijoje yra neatlygintinas, nesuteikiantis pirmenybinio statuso dalyvaujant Pirkime. Jokios išlaidos dalyviams neatlyginamos, kompensacijos nemokamos, dalyvavimas rinkos konsultacijoje neturi įtakos ir nesuteikia dalyviui prioriteto/pirmenybės viešiesiems pirkimams, kurie bus skelbiami ateityje, ar jų rezultatams. Rinkos konsultacijos metu gauta informacija, nepažeidžiant VPI reikalavimų, bus naudojama priimant sprendimus dėl Pirkimo organizavimo ir vykdymo.

Rinkos konsultacijos tikslai:

1. iki Pirkimo pradžios informuoti rinkos dalyvius bei kitus suinteresuotus asmenis apie ketinamą ateityje vykdyti Pirkimą, išsiaiškinti įvairius su Pirkimo objektu susijusius klausimus ir sudaryti sąlygas rinkos dalyviams ir kitiems suinteresuotiems asmenims pateikti pastabas ir pasiūlymus dėl būsimą Pirkimo, **medicininių priemonių techninių specifikacijų ir kitų klausimų.**

2. išsiaiškinti, kiek preliminarieji rinkos dalyviai vertina Pirkimo kainą rinkoje.

Konsultacijos būdas:

Rinkos konsultacija vykdoma Centrinės viešųjų pirkimų informacinės sistemos priemonėmis (toliau - CVP IS) Viešųjų pirkimų tarnybos nustatyta tvarka kreipiantis į potencialius tiekėjus, prašant pateikti atsakymus į klausimyno klausimus, teikti siūlymus, rekomendacijas ir/ar pastabas, kurias

Perkančioji organizacija įvertinusi, nuspręš, ar tikslinga į jas atsižvelgti vykdant Pirkimą.

Kviečiame rinkos dalyvius susipažinti su viešai paskelbtais: medicininių priemonių techninėmis specifikacijomis, klausimynu ir CVP IS priemonėmis **iki CVP IS skelbimo nurodyto termino** lietuvių kalba aktyviai teikti pastabas, klausimus ir/ar pasiūlymus, bei pateikti atsakymus į pateiktus klausimus. Teikiant pastabas ir/ar pasiūlymus, prašome pateikti savo pastabų ir/ar pasiūlymų pagrindimą ir argumentaciją. **Būtina aiškiai nurodyti, kuri informacija yra konfidenciali.** Klausimai, pastabos ir/ar pasiūlymai, gauti pasibaigus aukščiau nurodytam terminui gali būti nenagrinėjami. Susitikimai rengiami nebus. Rinkos konsultacijos pasiūlymą prašome pateikti CVP IS, prisegant klausimyną su atsakymais bei kitą aktualią informaciją. Paskelbti dokumentų projektai nėra galutiniai, jų turinys po rinkos konsultacijos gali keistis.

Esant poreikiui, Perkančioji organizacija gali pratęsti aukščiau nurodytus terminus pavišindama pranešimą CPV IS.

Suinteresuotų asmenų informavimas:

Užtikrinant rinkos dalyvių lygiateisiškumą ir konsultacijų skaidrumą, apibendrinta informacija apie rinkos konsultacijoje gautus duomenis (išskyrus gautą informaciją apie kainą), pastabas ir pasiūlymus (išskyrus konfidencialią informaciją), tuo atveju, jei bus gauta siūlymų, pastabų ir pan., bus skelbiama/viešinama CVP IS priemonėmis, prie skelbimo apie šią rinkos konsultaciją ne vėliau kaip iki Pirkimo pradžios.

Duomenys apie rinkos konsultacijos dalyvius bei šių dalyvių rinkos konsultacijų metu pateikta konfidenciali informacija esant pageidavimui (būtina nurodyti klausimyne) nebus viešinama, skelbiama ar perduodama tretiesiems asmenims.

PRIDEDAMA:

1. 1 Priedas. Techninė specifikacija. Endosagos, peties sąnario siūlai, menisko inkarinė sistema;
2. 2 Priedas. Techninė specifikacija. Konsolė su šeiverio rankenom;
3. 3 Priedas. Techninė specifikacija. Kryžminių raiščių transplantato ruošimo priemonės;
4. 4 Priedas. Techninė specifikacija. Šlaunikaulio vinys;
5. 5 Priedas. Techninė specifikacija. Priedai LAP operacijoms;
6. 6 Priedas. Klausimynas.

Administracijos direktorius

Nerijus Mašalaitis

ENDOSAGOS, PETIES SĄNARIO INKARINIAI SIŪLAI IR IMPLANTAI, MENISKO INKARINĖ SISTEMA, KITOS PRIEMONĖS

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

Eil. Nr.	Prietaiso/ priemonės pavadinimas	Specialieji techniniai reikalavimai	Preliminarus kiekis	Siūlomo parametro atitikimas, konkreti parametro reikšmė ir atitikimo patvirtinimas (pasiūlyme, puslapyje pabraukiant kiekvienos pozicijos kiekvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal prašomas specifikacijas)
1.	Endo sagos su savaime užsiveržiančia kilpa, transplanto fiksacijai	1. Sterilioje pakuotėje. 2. Cheminė sudėtis - medicininis titano lydinys. 3. Sagoje – ne mažiau kaip keturios skylės. 4. Endo saga, veikianti savaime užsiveržiančio mazgo principu, su iš anksto paruošta vientisa 1,5 mm diametro kilpa be mazgo (UHMW polietileno siūlas) ir įvertu 2# siūlu (poliesterio) implanto pravedimui ir pozicionavimui. 5. Endo sagos matmenys: ilgis 11 – 12 mm, plotis 4 – 5 mm.	29 vnt.	
2.	Endo transplantato saga blauzdinei fiksacijai	1. Sterilioje pakuotėje. 2. Cheminė sudėtis - medicininis titano lydinys. 3. Endo saga, veikianti savaime užsiveržiančio mazgo principu, su iš anksto pravesta vientisa 1,5 mm diametro kilpa be mazgo (UHMW polietileno siūlas) (arba su ertmėmis kilpai praverti). 5. Ne mažiau kaip 4 ertmių endosaga, kurios išorinis skersmuo 18 ± 2 mm.	29 vnt.	
3.	Endo menisko šaknies fiksacijai	1. Cheminė sudėtis - medicininis titano lydinys. 2. Sagoje – dvi skylės. 3. Apskritimo arba ovalo formos saga, su dviem kiaurymėmis siūlui arba juostai praverti. 4. Endo sagos matmenys: diametras 10 ± 1 mm,	29 vnt.	

		aukštis $3,5 \pm 0,1$ mm, kiaurymės diametras $2,5 \pm 0,1$ mm.		
4.	Menisko susiuvimo inkarinė sistema su lenkiama adata	1. Sterilioje pakuotėje. 2. Susideda iš dviejų "T" inkarų su #2-0 storio ar #3-0 storio UHMW (ultra high molecular weight) polietileno pluošto siūlo pinto su monofilamentiniu polipropileno pluoštu, vienkartinio cilindro formos įvedimo instrumento ir lenkimo instrumento. 2. "T" inkarų cheminė sudėtis – polimeras "peek optima". 3. Dviguba "U" formos fiksacija. 4. Turi iš anksto paruoštą slystantį mazgą. 5. Nepalieka implanto sąnarinėje dalyje. 6. Lenkimo instrumento pagalba galima palenkti implanto įvedimo adatą iki 35°.	29 vnt.	
5.	Peties sąnario raumenų prisiuvimo inkariniai siūlai.	1. Vienoje sterilioje pakuotėje. 2. Cheminė sudėtis – medicininis titano lydinys implantacijai. 3. Įsriegiamas, sriegis pastovus per visą sraigto ilgį, inkaras be auselės. 4. Vienkartinio naudojimo įvedimo instrumentas. 5. Inkaro išorinis diametras 5 mm. ± 0.5 mm. 6. Siūlo sudėtis: pintas UHMW (ultra high molecular weight) polietilenas, turi būti pasirinkimas su dviem ir trimis 2#, skirtingų spalvų siūlais.	55 vnt.	
6.	Siūlai artroskopinėms operacijoms	1. Vienaime įpakavime vienas 2 – 0 storio siūlas gali būti su lenkta adata. 2. Nesirezorbuojantis, labai tvirtas. 3. Cheminė sudėtis – didelio molekulinio svorio pintas polietileno pluoštas. 4. Supakuota sterilioje pakuotėje.	30 vnt.	
7.	Užrakinantis inkaras antrai	1. Sterilioje pakuotėje, vienkartinio naudojimo. 2. Cheminė sudėtis PEEK (Polieter – eter –	35 vnt.	

	eilei peties sąn. sausgyslėms siūti.	ketonas). 3. Įvedimo būdas – savisriegis arba įkalamas. 4. Susideda iš pagrindinio įsriegiamo korpuso ir titaninio galiuko. 5. Su vienkartinio pravedikliu, turinčiu implanto fiksuojančios dalies užrakinimo mechanizmą ir siūlų pravedimo per inkarą vielą su plastikine rankena. 6. Inkaro diametras 5 mm. ± 0.5 mm. 7. Implantas talpina ne mažiau 6 siūlo atšakas.		
8.	Peties sąnarinės lūpos prisiuvimo inkariniai siūlai	1. Sterilioje pakuotėje, užtaisytas vienkartinio naudojimo įvedimo ir implanto nustūmimo instrumente. 2. Inkarinis siūlas veikiantis išsiplečiančio mazgo principu. 3. Inkaro išmatavimai: 1,5 mm siūlinis implantas su vienu #3 – 0 UHMW (Ultra aukštos molekulinės masės) polietileno siūlu arba juosta ir 1,8 mm siūlinis implantas su dviem #3 – 0 UHMW polietileno siūlais (turi būti pasirinkimas abiejų dydžių). 4. Įvedamas įkalant. Atsukamas siūlo tvirtinimas ant įvedėjo.	30 vnt.	
9.	Besirezorbuojanti dvisluoksnė kolageno membrana	1. Pakuotė: sterili, supakuota po 1 vnt., su specialiu folijos šablonu (38 x 48 mm ± 0,5 mm) membranos pritaikymui pagal defekto dydį. 2. Besirezorbuojanti I/III tipo kolageno membrana, pritaikyta padengti kremzlės defektams; sertifikuota mikrolūžių, padengtų membrana, gydymo technikai ortopedijoje (būtina pateikti įrodančius dokumentus). 3. Dvisluoksnė: viršutinis membranos sluoksnis lygus, stiprus ir nepralaidus ląstelėms, apatinis šiurkštus, akytas - pritaikytas kamieninių	9 vnt.	

		mezenchiminių ląstelių integracijai. 4. Biologiškai suderinama su žmogaus audiniais. 5. Membranos dydis 20 x 30 mm ± 0,5 mm, storis 0,7 mm ± 0,05 mm 6. Komplekte su fibrininiais klijais.		
10.	Siūlai sausgyslių fiksavimui	1. Vienaime įpakavime vienas #2 siūlas. 2. Nesirezorbuojantis, labai tvirtas, skirtas sausgyslių fiksavimui. 3. Cheminė sudėtis – didelio molekulinio svorio pintas polietileno pluoštas. 4. Supakuota sterilioje pakuotėje.	30	

KONSOLĖ SU ŠEIVERIO RANKENOM

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

Eil. Nr.	Prietaiso / priemonės pavadinimas	Reikalaujami techniniai parametrai	Preliminarus kiekis	Siūlomo parametro atitikimas, konkreti parametro reikšmė ir atitikimo patvirtinimas (pasiūlyme, puslapyje pabraukiant kiekvienos pozicijos kiekvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal prašomas specifikacijas)
1.1	Šeiverio konsolė artroskopinėms operacijoms	1. Lietimui jautrus ekranas	1 vnt	
		2. Galimybė dirbti su dviem šeiverio rankenomis vienu metu		
		3. Galimybė prijungti du kojinius pedalus		
		4. automatinis rankenų atpažinimas		
		5. Valdymas ant konsolės arba kojiniu pedalu arba mygtukais ant rankenos		
		6. Triukšmo lygis < 46 dB		
		7. Apsisukimų skaičius pirmyn/atgal ≥ 8000 aps/min		
		8. Osciliacinių ciklų skaičius ≥ 3000 aps/ min		
		9. Elektrinio saugumo klasė - IEC 60601-1		
1.2	Šeiverio rankena	1. Tinkama darbui su siūloma šeiverio konsole	2 vnt	
		2. Su valdymo mygtukais		
		3. Su integruotu kabeliu ≥ 4.5 m		
		4. Apsisukimų skaičius pirmyn/atgal ≥ 8000 aps/min		
		5. Osciliacinių ciklų skaičius ≥ 3000 aps/ min		
		6. Galimybė prijungti šeiverio angalį su grąžtu		
		7. Galimybė prijungti šeiverio angalį su yla		
		8. Sterilizuojama		
1.3	Šeiverio antgalis aštria dantyta	1. Antgalis aštria dantyta darbine dalimi, su apsauginiu langu, skirtas minkštųjų audinių skutimui	4 vnt.	

	darbine dalimi	2. Antgalio darbinis ilgis 70 – 130 mm		
		3. Turi būti galimybė ta pačia vieneto kaina pasirinkti tiesius 3,0 ±0,1mm, 3,5 ±0,1mm, 3,7 -3,8 mm, bei 4,0 ±0,1mm diametrų antgalius ir lenktus 3,5 ±0,1mm bei 4,0 ±0,1mm diametrų antgalius		
		4. Antgaliai turi būti techniškai suderinti su firmos „Arthrex“ artroskopiniais šeiveriais		
1.4	Šeiverio antgalis - boras	1. Antgalis - boras pailga, rievėta, ovalo formos darbine dalimi;	4 vnt.	
		2. Antgalio darbinę dalį iš vieno šono pridengia apsauginis liežuvėlis (prailgintas šorinės movos išorinis segmentas)		
		3. Antgalio - boro darbinis ilgis 70 - 130 mm		
		4. Turi būti galimybė ta pačia vieneto kaina pasirinkti: - 3,0±0,1 mm, 4,0±0,1 mm, 5,0±0,1 mm bei 5,5±0,1 mm diametrų antgalius - borus, kiekvienam iš diametrų pasirenkant reikiamą darbinės dalies rievių skaičių (boro „agresyvumą“) – 8, 10 arba 12 rievių - 5,0±0,1 mm ir 5,5±0,1 mm diametrų antgalius - borus su papildomu siurbimo langu, kiekvienam iš diametrų pasirenkant reikiamą darbinės dalies rievių skaičių (boro „agresyvumą“) – 6, 8 arba 12 rievių		
		5. Antgaliai – borai turi būti techniškai suderinti su Perkančiosios organizacijos turimais „Arthrex“ artroskopiniais šeiveriais ir šeiverio konsole		

PKR TRANSPLANTATO RUOŠIMO PRIEMONĖS

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

Eil. Nr.	Prietaiso/ priemonės pavadinimas	Specialieji techniniai reikalavimai	Preliminarus kiekis	Siūlomo parametro atitikimas, konkreiti parametro reikšmė ir atitikimo patvirtinimas (pasiūlyme, puslapyje pabraukiant kiekvienos pozicijos kiekvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal prašomas specifikacijas)
1.	Kelio siūlų nukirpimo instrumentas	1. Artroskopinis siūlų nukirpėjas. 2. Instrumento darbinė dalis tiesi. 3. Instrumento įvedamos dalies diametras $2,75 \pm 0,25$ mm. 4. Su susiaurėjimu distalinėje dalyje lengvam siūlo slinkimui. 5. Skirtas #2 – 0 siūlams kirpti. 6. Turi neturėti plastikinių dalių.	2 vnt.	
2.	Kelio mazgų nustūmėjas	1. Artroskopinis mazgų nustūmėjas. 2. Susiaurinto diametro. 3. Su žiedo formos skylė skirta nykščiui. 4. Su apvalia skylute distalinėje dalyje skirta siūlo nustūmimui. 5. Turi neturėti plastikinių dalių.	2 vnt.	
3.	Transplantato ruošimo lenta	1. Dviejų transplantato ruošimo vietų, kurių kiekviena susideda iš dviejų blokelių (fiksotos padėties bei slankiojančio), skirtų transplantato laikiklių tvirtinimui. 2. Su gerai matoma skale ne trumpesne kaip nuo 0 iki 30 cm, skirta ruošiamo transplantato ilgiui matuoti. 3. Su transplantato pjaustymo lentelė bei transplantato ilgio matavimo skale ne trumpesne	1 vnt.	

		kaip nuo 0 iki 33 cm.		
	3.1 Transplantato laikiklis	4. Tvirtinamas pasirinktinai slankiojančiame arba fiksuotos padėties blokelyje (būtinės abi galimybės). 5. Tinkantis tvirtinti pasirinktinai transplantato endosagą arba siūlą be mazgo (būtinės abi galimybės).	1 vnt.	
	3.2 Transplantato laikiklis – ištempiklis su tempimo jėgos matuokliu	6. Tvirtinamas pasirinktinai slankiojančiame arba fiksuotos padėties blokelyje (būtinės abi galimybės). 7. Tinkantis tvirtinti pasirinktinai transplantato endosagą arba siūlą be mazgo (būtinės abi galimybės). 8. Su tempimo jėgos matuokliu. 9. Su specialiu mechanizmu endosagos fiksavimui.	1 vnt.	
4.	Daukartinių lasso rinkinys	1. Anatominių galvučių pasirinkimas. 2. Išorinis diametras 1,8 mm. 3. Greito jungimo antgalių jungtys. 4. Naudojamas viena ranka. 5. Ne mažiau 9 antgalių. 6. Su rankena kuri skirta fiksuoti antgaliams. 7. Komplekte pridedama 5 vnt. vielos skirtos siūlo pravedimui. 8. Su sterilizavimo konteineriu.	1 kompl.	

ŠLAUNIKAULIO PROKSIMALINIO GALO KANULIUOTOS INTRAMEDULINĖS VINYS SU SRAIGTAIS

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

Eil. Nr.	Prietaiso / priemonės pavadinimas	Reikalaujami techniniai parametrai	Preliminarus kiekis	Atitiktis techninės specifikacijos reikalavimams
1.	Šlaunikaulio proksimalinio galo kaniuluotos intramedulinės vinys su sraigtais	1. Instrumentai, skirti darbui su implantais, turi būti suteikti naudotis panaudos pagrindais. 2. Visi šios pirkimo dalies implantai ir instrumentai turi būti to paties gamintojo, sudarantys vieningą tarpusavyje suderintų kartu naudojamų implantų bei instrumentų sistemą.		
1.1.	Šlaunikaulio proksimalinio galo kaniuluota intramedulinė vinis su kompresiniu sraigtu ir akle	1. Vinies proksimalinio galo skersmuo $16 \pm 0,2$ mm. 2. Būtinai vinies palinkimo pasirinkimo kampai: 125°, 130°, 135°. 3. Turi būti galimybė už tą pačią kainą įsigyti tiek trumpas, tiek ilgas šlaunikaulio proksimalinio galo intramedulines vinis. 4. Trumpoji vinis universali, ilgoji vinis turi būti skirta arba kairei, arba dešinei pusei. 5. Būtina galimybė trumposios vinies ilgį rinktis iš ≥ 8 skirtingų dydžių 180-280 mm intervale. 6. Būtina galimybė ilgosios vinies ilgį rinktis iš ≥ 15 skirtingų dydžių 300-440 mm intervale. 7. Būtinai vinies distalinio galo skersmens pasirinkimas iš ≥ 5 skirtingų dydžių 9-15 mm intervale. 8. Proksimaliniame vinies gale turi būti galimybė fiksacijai 1 vnt. $\varnothing 11,0 \pm 0,1$ mm teleskopiniu sraigtu ir 2 vnt. $\varnothing 4,0 \pm 0,1$ mm antirotacinėmis vinimis. 9. Trumposios vinies distaliniame gale ≥ 2 kiaurymės $\varnothing 4,5 \pm 0,1$ mm užrakinamiems sraigtams.	8	

		10. Ilgosios vinies distaliniame gale ≥ 3 kiaurymės $\varnothing 4,5 \pm 0,1$ mm užrakinamiems sraigtams (sraigčiai turi būti fiksuojami bent 2 plokštumose, iš kurių vienas sukamas statmenai kitiems dviems). 11. Į komplektą turi įeiti kompresinis sraigčas ir aklė, kurios dydis pasirenkamas iš ≥ 6 skirtingų dydžių intervale nuo 0 iki +30 mm. 12. Implantai pagaminti iš medicininio plieno arba titano.		
1.2.	Teleskopinio sraigto rinkinys, skirta intramedulinės vinies proksimalinio galo fiksacijai	1. Sraigto skersmuo $11,0 \pm 0,1$ mm. 2. Teleskopinio sraigto rinkinį turi sudaryti kaniuliuotas strypas, teleskopinis sraigčas, kompresinis sraigčas, aklė. 3. Kaniuliuotas strypas turi būti su grioveliais išorinėje pusėje teleskopinio sraigto stabilumo užtikrinimui vinies kompresinio sraigto pagalba. 4. Turi būti galimybė tvirtai prifiksuoti kompresinį sraigčą ir aklę prie atsuktuvo, kad būtų išvengta implanto nukritimo 5. Rinkinio ilgis 70 - 125 mm (kas 5 mm)	10	
1.3.	Antitrotacinė vinis, skirta intramedulinės vinies proksimalinio galo fiksacijai	1. Vinies skersmuo $4,0 \pm 0,1$ mm. 2. Antitrotacinės vinies proksimalinėje dalyje turi būti sriegis, leidžiantis tvirtą fiksaciją intramedulinėje vinyje. 3. Turi būti galimybė tvirtai prifiksuoti antirotacinę vinį prie atsuktuvo, kad būtų išvengta implanto nukritimo. 4. Ilgis 65 - 125 mm (kas 5 mm)	10	
1.4.	Intramedulinės vinies užrakinimo sraigčas	1. Sraigto skersmuo $4,5 \pm 0,1$ mm. 2. Sraigčas turi būti pilno sriegio. 3. Sraigčas turi būti svisriegis. 4. Ilgis 26 - 100 mm (kas 2 mm).	40	

PRIEDAI LAPAROSKOPINĖMS OPERACIJOMS

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

Eil. Nr.	Prietaiso / priemonės pavadinimas	Specialieji techniniai reikalavimai	Mato vnt.	Preliminarus poreikis	Siūlomo parametro atitikimas, konkreti parametro reikšmė ir atitikimo patvirtinimas (pasiūlyme, puslapyje pabraukiant kiekvienos pozicijos kiekvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal prašomas specifikacijas)
1.	Laparoskopinių žirklių įdėklas	• šaukštelio formos, lenktos, su dantytais ašmenimis • abi judančios žiaunos • žiaunų ilgis 20 ± 2 mm • žiaunų skersmuo 5 mm • ilgis 36 cm • suderintos su Karl Storz instrumentų movomis	Vnt.	8	
2.	Laparoskopinis elektrodas (kabliukas)	• koaguliacijai ir desekcijai • L formos • su jungtimi monopolinei koaguliacijai • dydis 5 ± 1 mm • ilgis 35 ± 1 cm	Vnt.	8	
3.	Adata	• VERESS tipo arba lygiavertė • su spyruokliniu mechanizmu, • LUER – Lock jungtimi • ilgis 16 ± 2 cm • skersmuo $2 \pm 0,1$ mm	Vnt.	5	
4.	Izoliuota metalinė mova	• LUER – Lock jungtimi • skersmuo 5 mm • ilgis 36 cm	Vnt.	6	

KLAUSIMYNAS**Informacija apie tiekėją:**

<i>Tiekėjo pavadinimas</i>	
<i>Tiekėjo adresas</i>	
<i>Tiekėjo įmonės kodas</i>	
<i>Dokumento pateikimo data</i>	

Tiekėjo pateikti atsakymai nelaikytini pasiūlymu ir bus naudojami tik rinkos tyrimo tikslais, siekiant tinkamai pasirengti būsimam pirkimui.

Rinkos konsultacijos metu siekiama aptarti šiuos klausimus:

Eil. Nr.	Klausimas	Atsakymai / pastabos / siūlymai (prašome pateikti argumentuotus atsakymus lietuvių kalba)	Ar atsakymas konfidencialus
1.	Ar dalyvaustumėte šiame pirkime? Jei ne, tai kodėl?		☐
2.	Kokia, Jūsų nuomone, suma būtų pakankama nupirkti planuojamas prekes?		
	1. Endosagos, peties sąnario siūlai, menisko inkarinė sistema (1 priedas);		☐
	2. Konsolė su šeiverio rankenom (2 priedas);		☐
	3. Kryžminių raiščių transplantato ruošimo priemonės (3 priedas);		☐
	4. Šlaunikaulio vinys (4 priedas);		☐
	5. Priedai LAP operacijoms (5 priedas);		☐
3.	Ar turite pastabų, klausimų techninių specifikacijų projektams?		☐
4.	Kokias sąlygas papildomai siūlytumėte įtraukti į technines specifikacijas arba kurių reikėtų atsisakyti?		☐
5.	Ar siūlomi sprendimai gali riboti kitų tiekėjų galimybes dalyvauti pirkime?		☐
6.	Prašome nurodyti kitą, Jūsų nuomone, reikšmingą informaciją.		☐
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?		
8.	Ar Jūsų įmonės dalyvavimas šioje rinkos konsultacijoje konfidencialus, t. y. ar Perkančioji organizacija turi teisę skelbti dalyvavusio rinkos konsultacijoje tiekėjo pavadinimą?		☐

Jeigu tiekėjas nepažymės informacijos kaip konfidencialios, perkančioji organizacija turi teisę ją viešinti rinkos konsultacijos ir tyrimo suvestinėje, kurią turi teisę patalpinti CVP IS ir savo svetainėje bei kitose svetainėse. Užtikriname, kad rinkos dalyvio identifikaciniai duomenys bei konsultacijos metu pateikta informacija / duomenys, kurie nurodyti kaip konfidencialūs, nebus viešinami, skelbiami ar atskleidžiami tretiesiems asmenims.

DETALŪS METADUOMENYS	
Dokumento sudarytojas (-ai)	Marijampolės savivaldybės administracija
Dokumento pavadinimas (antraštė)	Rinkos konsultacijos aprašas
Dokumento registracijos data ir numeris	2025-09-05 Nr. SA-9610 (35.1 Mr)
Dokumento gavimo data ir dokumento gavimo registracijos numeris	-
Dokumento adresatas (-ai)	Tiekėjai
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	2025-09-05 15:09
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	6
Pagrindinio dokumento pridedamų dokumentų skaičius	0
Priedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Priedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	1 priedas_Endosagos_peties_sąnario_siūlai_menisko_inkarinė_sistema.docx
Priedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Priedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Priedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	2 priedas_Konsolė_su_šeiverio_rankenom.docx
Priedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Priedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-

Priedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	3 priedas_Kryžminių_raiščių_transplantato_ruošimo_priemonės.docx
Priedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Priedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Priedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	4 priedas_Šlaunikaulio_vinys.docx
Priedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Priedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Priedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	5 priedas_Priedai_LAP_operacijoms.docx
Priedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Priedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Priedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	6_Priedas_klausimynas_Medicinines_priemonės.docx
Priedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
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 (2025-09-05)
Elektroninio dokumento nuorašo atspausdinimo data ir ją atspausdinęs darbuotojas	2025-09-05 nuorašą suformavo Povilas Miliauskas
Paieškos nuoroda	-
Papildomi metaduomenys	-