



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

Į el. pranešimą/-us

DĖL PIRKIMO SĄLYGŲ PATIKSLINIMO

Marijampolės savivaldybės administracija (toliau – Perkančioji organizacija) atviro (supaprastinto) konkurso būdu vykdo Paklotų ir vienkartinį priemonių pirkimą (toliau – Pirkimas). Skelbimas apie Pirkimą 2025 m. spalio 8 d. paskelbtas internetinėje svetainėje <http://www.marijampole.lt> ir Centrinėje viešųjų pirkimų informacinėje sistemoje (toliau – CVP IS) <https://viesiejiirkimai.lt>, Pirkimo Nr. 4851894.

Perkančiosios organizacijos Viešosios įstaigos Marijampolės ligoninės viešųjų pirkimų nuolatinė komisija (toliau – Komisija), vadovaudamasi 2025 m. spalio 7 d. Komisijos posėdžio protokolu Nr. K-556 patvirtintų tarptautinio atviro konkurso Pirkimo sąlygų (toliau – Pirkimo sąlygos) 10.2 punktu, 2025 m. spalio 16 d. posėdyje priėmė sprendimą, teikti atsakymą/-us į tiekėjo/-ų CVP IS susirašinėjimo priemonėmis pateiktą/-us rašytinį/-ius prašymą/-us tikslinti pirkimo sąlygas:

1 Prašymas. Suinteresuotas pirkimo dalyvis teigia: „Norime atkreipti perkančiosios organizacijos dėmesį į tai, kad reikalavimai šio tipo apkloto medžiagai yra gerokai užaukštinti ir neįprasti lyginant su kitų įstaigų vykdomais pirkimais. Tokių parametrų prekę galės pasiūlyti tik vienas-du tiekėjai, todėl prašome atskirti šią poziciją į atskirą pirkimo dalį arba pakoreguoti sekančiai: „Medžiaga vienkartinio naudojimo, pagaminta iš dviejų sluoksnių: viršutinis sluoksnis gerai sugeria skysčius ir pagamintas iš neaustinės medžiagos, **kurios storis ne mažiau kaip 30g/kvm** apatinis iš polietileno, **kurio storis ne mažiau kaip 60μm**, nepralaidus skysčiams, **apkloto bendras svoris ne mažiau 80 g/m²**“ (kalba netaisyta).

Atsakymas į 1 Prašymą. Suinteresuotas tiekėjas savo prašyme mini 4 pirkimo objekto dalies, 4.3 poziciją „Apklotas staliukams. Dydis 90÷100x150cm.“ Šios pozicijos reikalavimai išdėstyti sekančiai: „Sterilus. Medžiaga vienkartinio naudojimo, pagaminta iš dviejų sluoksnių: viršutinis sluoksnis gerai sugeria skysčius ir **pagamintas iš neaustinės medžiagos, kurios storis ne mažiau kaip 30g/kvm, apatinis iš polietileno, kurio storis ne mažiau kaip 60μm**, nepralaidus skysčiams. Paviršius neslidus, gerai matosi padėtos adatos, siūlai ir kitos smulkios med. priemonės. Sterili pakuotė lengvai atplėšiama rankomis - su laisvu nepriklijuotu kraštu. Produktas turi trijų lygių pakuotę. Leistinas nuokrypis ± 5%“. Atsižvelgus į tiekėjo komentarus, tikslinami 4.3 pozicijos reikalavimai sekančiai: „Sterilus.

Medžiaga vienkartinio naudojimo, pagaminta iš dviejų sluoksnių: viršutinis sluoksnis gerai sugeria skysčius ir **pagamintas iš neaustinės medžiagos, apatinis iš polietileno**. Paviršius neslidus, gerai matosi padėtos adatos, siūlai ir kitos smulkios med. priemonės. Sterili pakuotė lengvai atplėšiama rankomis - su laisvu nepriklijuotu kraštu. Produktas turi trijų lygių pakuotę. Leistinas nuokrypis $\pm 5\%$.

2 Prašymas. Suinteresuotas pirkimo dalyvis teigia: „Norime atkreipti Jūsų dėmesį į tai, kad rinkoje yra nemažai gamintojų, kurie apklotų rinkiniuose naudoja 10x50cm dydžio lipnias juostas. Tuo tarpu, 2.1 pirkimo dalyje reikalaujamas dydis 9x50cm su numatyta 5% leistiną paklaidą. Kadangi 10cm plotis jau nepatenka į paklaidos ribas – siūlome koreguoti reikalavimą šiam komponentui sekančiai: lipni juosta 9÷10x50cm –1 vnt.“ (kalba netaisyta).

Atsakymas į 2 Prašymą. Atsižvelgiant į suinteresuoto tiekėjo komentarus, 2.1 pozicijos „Universalus apklotų rinkinys“ reikalavimas „**lipni juosta 9x50cm –1 vnt.**“, keičiamas į : „**lipni juosta 9÷10x48÷50cm –1 vnt.**“, o 3 pirkimo objekto dalies „Apklotai "Cezario" pjūvio operacijai“ reikalavimas „**gali būti lipni juosta 9x49cm.**“, keičiamas į : „**gali būti lipni juosta 9÷10x48÷50cm.**“

3 Prašymas. Suinteresuotas pirkimo dalyvis teigia: „Tuo pačiu prašome praplėsti leistiną medžiagos tankio ribą prijuostėms 17-oje pirkimo dalyje, kadangi rinkoje plačiausiai naudojamos yra 20 mikronų storio priemonės – tai yra optimalus storio ir kainos santykis, nes Jūsų reikalaujamas audinio storis yra netipinis ir gerokai storesnis nei įprastai, todėl prašome koreguoti sekančiai: „Prijuostės storis ne mažiau 25 μ ±5 μ ““ (kalba netaisyta).

Atsakymas į 3 Prašymą. 17 pirkimo objekto dalyje perkamas gaminyje naudojamas įvairiems gydymo įstaigos poreikiams ir įvairiose, tame tarpe ir ekstremaliose, situacijose. Dar plonesnis gaminyje neužtikrintų gydymo įstaigos patenkinamą vartojimo savybių.

Informuojame, jog atsižvelgus į atliekamus tikslinimus, Perkančioji organizacija nukelia pasiūlymų pateikimo terminą:

1. „Pasiūlymų arba paraiškų dalyvauti pirkime pateikimo terminas“ iš „**23/10/2025 10:00**“ į „**28/10/2025 10:00**“;

2. „Susipažinimo su pasiūlymais data“ iš „**23/10/2025 10:30**“ į „**28/10/2025 10:30**“.

PRIDEDAMA:

1. „AKTUALUS 3 Priedas Techninė specifikacija“

Administracijos direktorius

Nerijus Mašalaitis

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

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

Pirkimo dalis	PAVADINIMAS	Specifikacija	Mato vnt.	Preliminarus kiekis 24 mėn.	Siūlomo parametro atitikimas arba konkreti parametro reikšmė ir atitikimo patvirtinimas (dokumentuose pažymint siūlomą parametą)	Gaminio kodas	Gamintojas	Vnt. įkainis Eur be PVM	Bendra įkainių suma Eur be PVM	Bendra įkainių suma Eur su PVM
1	Vienartiniai apklotai endoprotezavimo operacijoms	Priemonės turi būti paženklintos CE ženklu, atitikti 2017/745 (93/42) EEB direktyvos reikalavimus. Pateikti tai įrodančius dokumentus.								
1.1	Apklotų rinkinys klubo sąnario protezavimo operacijai su U formos plyšiu	Rinkinio apklotai pagaminti iš ne mažiau trijų sluoksnių: viršutinis sluoksnis gerai sugeriančios neaustinės medžiagos, vidurinis iš polietileno, tvirtas, nepralaidus skysčiams, apatinis - apsauginis neaustinės medžiagos. Apklotų paviršius neslidus, gerai matosi padėtos adatos, siūlai ir kitos smulkios med. priemonės. Apklotai gali turėti papildomą absorbuojantį sluoksnį, specialias angas vamzdeliams tvirtinti. Rinkinį sudaro: U-formos apklotas 200÷250x250÷300cm su plyšiu lipniais kraštais 18÷22x95÷105cm, padidintos apsaugos dalis ne mažesnė 70x120cm; 1 apklotas lipniu kaštu 175÷185x175÷185cm, padidintos apsaugos dalis ne mažesnė 10x40cm; 1 apklotas lipniu kraštu 140÷180x230÷260cm; 2 apklotai lipniu kraštu 70÷80x90÷100cm; 1 apklotas instrumentiniam staliukui, ne mažiau dviejų sluoksnių 140÷170x180÷200cm; 1 sustiprintas maišas Mayo staliukui ne mažiau dviejų sluoksnių 77÷80x145÷150cm; ne mažiau 4 servetelių; 2 lipnios juostos 9÷10x48÷50cm; elastinis bintas 12cmx6m; 1 kojinė 30÷32x115÷125cm. Sterili pakuotė lengvai atplėšiama rankomis - su laisvu nepriklijuotu kraštu. Rinkinys įpakotas viename gamykliniame steriliame įpakavime. Pakuotė turi turėti ne mažiau 2-jų nuklijuojamų lipdukų su sterilumo ir gamybos kontrolės duomenimis registracijai. Produktas turi trijų lygių pakuotę. Leistinas nuokrypis ± 5%	vnt	320						

1.2	Apklotų rinkinys kelio sąnario protezavimo operacijai	Rinkinio apklotai pagaminti iš ne mažiau trijų sluoksnių: viršutinis sluoksnis gerai sugeriančios neaustinės medžiagos, vidurinis iš polietileno, tvirtas, nepralaidus skysčiams, apatinis - apsauginis neaustinės medžiagos. Apklotų paviršius neslidus, gerai matosi padėtos adatos, siūlai ir kitos smulkios med. priemonės. Apklotai gali turėti papildomą absorbuojantį sluoksnį, specialias angas vamzdeliams tvirtinti. Rinkinio sudėtis: 1 apklotas 220÷250x300÷320cm su elastine anga 6÷8cm, padidintos apsaugos dalis ne mažesnė 50x90cm; 2 apklotai instrumentiniam staliukui, ne mažiau dviejų sluoksnių 140÷170x180÷200cm; 1 sustiprintas maišas Mayo staliukui ne mažiau dviejų sluoksnių 77÷80x145÷150cm; ne mažiau 4 servetelių, 2 lipnios juostos 9÷10x48÷50cm. Gali būti kojinė 20÷25x70÷80cm. Sterili pakuotė lengvai atplėšiama rankomis - su laisvu nepriklijuotu kraštu. Rinkinys įpakautas viename gamykliniame steriliame įpakavime. Pakuotė turi turėti ne mažiau 2-jų nuklijuojamų lipdukų su sterilumo ir gamybos kontrolės duomenimis registracijai. Produktas turi trijų lygių pakuotę. Leistinas nuokrypis ± 5%	vnt	460						
1.3	Apklotas galūnių operacijai su elastine anga	Apklotas pagamintas iš ne mažiau trijų sluoksnių: viršutinis sluoksnis gerai sugeriančios neaustinės medžiagos, vidurinis iš polietileno, tvirtas, nepralaidus skysčiams, apatinis - apsauginis neaustinės medžiagos. Apklotų paviršius neslidus, gerai matosi padėtos adatos, siūlai ir kitos smulkios med. priemonės. Apklotas gali turėti specialias angas vamzdeliams tvirtinti. Apklotas 220÷250x300÷320cm su apvalia elastine anga 6÷10cm. Padidintos apsaugos dalis ne mažesnė 50x90cm. Sterili pakuotė lengvai atplėšiama rankomis - su laisvu nepriklijuotu kraštu. Rinkinys įpakautas viename gamykliniame steriliame įpakavime. Pakuotė turi turėti ne mažiau 2-jų nuklijuojamų lipdukų su sterilumo ir gamybos kontrolės duomenimis registracijai. Produktas turi trijų lygių pakuotę. Leistinas nuokrypis ± 5%	vnt	750						

1.4	U formos apklotas	Apklotas pagamintas iš ne mažiau trijų sluoksnių: viršutinis sluoksnis gerai sugeriančios neaustinės medžiagos, vidurinis iš polietileno, tvirtas, nepralaidus skysčiams, apatinis - apsauginis neaustinės medžiagos. Apklotų paviršius neslidus, gerai matosi padėtos adatos, siūlai ir kitos smulkios med. priemonės. Apklotas gali turėti specialias angas vamzdeliams tvirtinti. Apklotas 200÷250x250÷300cm su U formos plyšiu lipniais kraštais 18÷22x95÷105cm. Padidintos apsaugos dalis ne mažesnė 70x120cm. Sterili pakuotė lengvai atplėšiama rankomis - su laisvu nepriklijuotu kraštu. Rinkinys įpakautas viename gamykliniame steriliame įpakavime. Pakuotė turi turėti ne mažiau 2-jų nuklijuojamų lipdukų su sterilumo ir gamybos kontrolės duomenimis registracijai. Produktas turi trijų lygių pakuotę. Leistinas nuokrypis ± 5%	vnt	600						
Bendra 1 pirkimo objekto dalies įkainių suma										
2	Universalūs vienkartiniai apklotai	Priemonės turi būti paženklintos CE ženklu, atitikti 2017/745 (93/42) EEB direktyvos reikalavimus. Pateikti tai įrodančius dokumentus.								
2.1	Universalus apklotų rinkinys	Medžiaga vienkartinio naudojimo, sterili. Apklotai pagaminti iš trijų sluoksnių medžiagos: viršutinis iš neaustinės medžiagos - gerai sugeria skysčius, vidurinis - iš polietileno, nepralaidus skysčiams, apatinis - apsauginis neaustinės medžiagos sluoksnis. Sudėtyje nėra latekso. Paviršius neslidus, gerai matosi padėtos adatos, siūlai ir kitos smulkios med. priemonės. Rinkinio sudėtis: apklotai lipniu kraštu su skysčius sugeriančia dalimi 90x75cm – 2 vnt.; apklotas 180x180cm su lipniu kraštu su skysčius sugeriančia dalimi – 1vnt.; apklotas 150x240cm su lipniu kraštu su skysčius sugeriančia dalimi – 1vnt.; apklotas instrumentiniam staliukui 150x190cm – 1 vnt.; maišas Mayo staliukui sustiprintos apsaugos 77÷80x145÷150cm, , absorbuojanti dalis ne mažiau 60x8cm – 1 vnt.; lipni juosta 9÷10x48÷50cm –1 vnt.; ne mažiau 4 servetelių. Sterili pakuotė lengvai atplėšiama - su laisvu nepriklijuotu kraštu. Produktas turi trijų lygių pakuotę. Rinkinys įpakautas viename gamykliniame steriliame įpakavime su sterilumo kontrolės sistema, t.y. lipdukas su pakuotės sterilumo ir gamybos duomenimis. Leistinas nuokrypis ± 5%	vnt	50						

[illegible]

3	Apklotai "Cezario" pjūvio operacijai	Medžiaga vienkartinio naudojimo, sterili. Pagaminta iš tvirtos mikroorganizmų nepralaidžios medžiagos. Sudaryta iš ne mažiau dviejų sluoksnių: viršutinis sluoksnis nepralaidus skysčiams, apatinis - apsauginis neaustinės medžiagos. Gera matosi padėtos adatos, siūlai ir kitos smulkios med. priemonės. Rinkinio sudėtis: paklodė kūdikiui 90x120cm arba 75x120cm, apklotas sekcijai 250x300cm arba 230x330cm su incizine plėvele, kurios dydis 38x32cm arba 36x36cm (apklotas turi skysčių surinkimo maišą su integruotais vamzdelių laikiliais, maišo krašte integruota poroloninė juosta maišo formos palaikimui), apklotas instrumentiniam staliukui 150x190cm, ne mažiau 4 servetelių, gali būti lipni juosta 9÷10x48÷50cm . Sterili pakuotė lengvai atplėšiama rankomis - su laisvu nepriklijuotu kraštu. Produktas turi trijų lygių pakuotę. Rinkinys įpakotas viename gamykliniame steriliame įpakavime su sterilumo kontrolės sistema t.y. lipdukas su pakuotės sterilumo ir gamybos duomenimis. Leistinas matmenų nuokrypis ± 5%. Priemonė turi būti paženklinta CE ženklų, atitikti 2017/745 (93/42) EEB direktyvos reikalavimus. Pateikti tai įrodančius dokumentus.	vnt	250						
4	Vienkartiniai apklotai	Priemonė turi būti paženklinta CE ženklų, atitikti 2017/745 (93/42) EEB direktyvos reikalavimus. Pateikti tai įrodančius dokumentus.								
4.1	Apklotas 75x90÷100cm lipniu kraštu	Medžiaga vienkartinio naudojimo, sterili. Pagaminta iš ne mažiau dviejų sluoksnių medžiagos: viršutinis iš neaustinės medžiagos - gerai sugeria skysčius, apatinis iš polietileno, nepralaidus skysčiams. Apklotas 75x90÷100cm lipniu kraštu. Sterili pakuotė lengvai atplėšiama rankomis - su laisvu nepriklijuotu kraštu. Produktas turi trijų lygių pakuotę. Leistinas nuokrypis ± 10%	vnt	1900						

4.2	Apklotas 50x50÷60cm lipniu kraštu	Medžiaga vienkartinio naudojimo, sterili, pagaminta pagal zoninę sistemą iš dviejų sluoksnių: viršutinis sluoksnis gerai sugeria skysčius ir pagamintas iš neaustinės medžiagos, apatinis iš polietileno, nepralaidus skysčiams. Apklotas 50x50÷70cm lipniu kraštu. Paviršius neslidus, gerai matosi padėtos adatos, siūlai ir kitos smulkios med. priemonės. Sterili pakuotė lengvai atplėšiama rankomis - su laisvu nepriklijuotu kraštu. Produktas turi trijų lygių pakuotę. Leistinas nuokrypis ± 10%	vnt	2600						
4.3	Apklotas staliukams. Dydis 90÷100x150cm.	Sterilus. Medžiaga vienkartinio naudojimo, pagaminta iš dviejų sluoksnių: viršutinis sluoksnis gerai sugeria skysčius ir pagamintas iš neaustinės medžiagos, apatinis iš polietileno, nepralaidus skysčiams. Paviršius neslidus, gerai matosi padėtos adatos, siūlai ir kitos smulkios med. priemonės. Sterili pakuotė lengvai atplėšiama rankomis - su laisvu nepriklijuotu kraštu. Produktas turi trijų lygių pakuotę. Leistinas nuokrypis ± 5%	vnt	3300						
4.4	Apklotas Mayo staliukui.	Sterilus. Maišo tipo, pagamintas iš tvirtos mikroorganizmams nepralaidžios medžiagos. Darbinis paviršius turi sugeriamąjį sluoksnį. Paviršius neslidus gerai matosi padėtos adatos, siūlai ir kitos smulkios med. priemonės. Dydis 77÷80x145÷150cm, absorbuojanti dalis ne mažesnė kaip 60x80cm.. Produktas turi trijų lygių pakuotę. Sterili pakuotė lengvai atplėšiama rankomis - su laisvu nepriklijuotu kraštu. Produktas turi trijų lygių pakuotę. Leistinas nuokrypis ± 5%	vnt	1800						
Bendra 4 pirkimo objekto dalies įkainių suma										
5	Diaterm.koag.maišas 40x30÷35cm su kišenėmis	Medžiaga vienkartinio naudojimo, sterili. Sudėtyje nėra latekso. Pagaminta iš polietileno ar analogiškos medžiagos. Diaterminės koaguliacijos maišas 40÷45x30÷35cm su dviem kišenėmis. Produktas turi trijų lygių pakuotę. Sterili pakuotė lengvai atplėšiama rankomis - su laisvu nepriklijuotu kraštu. Leistinas nuokrypis ± 5%. Priemonės turi būti paženklintos CE ženklu, atitikti 2017/745 (93/42) EEB direktyvos reikalavimus. Pateikti tai įrodančius dokumentus.	vnt	1000						

6	Ginekologinis rinkinys	Sterilu. Medžiaga vienkartinio naudojimo, pagaminta pagal zoninę sistemą - arčiausiai žaizdos esanti zona sutvirtinta, pagaminta iš trijų sluoksnių: viršutinis sluoksnis iš gerai sugeriančios neaustinės medžiagos, vidurinis iš polietileno, nepralaidus skysčiams, apatinis - apsauginis, neaustinės medžiagos. Paviršius neslidus, gerai matosi padėtos adatos, siūlai ir kitos smulkios med. priemonės. Rinkinio sudėtis: Mayo staliukui 78x145cm, absorbuojanti sluoksnis ne mažesnis kaip 65x85cm, priklijuojamas vamzdelių laikiklis 30 cm, ginekologinis apklotas 60x120cm su anga 9x12cm, apklotas 270/230x260cm su elastine anga 24x21cm, apklotas instrumentiniam staliukui 150x190cm, absorbuojanti sluoksnis ne mažesnis kaip 70x180cm. Sterili pakuotė lengvai atplėšiama - su laisvu nepriklijuotu kraštu. Produktas turi trijų lygių pakuotę. Rinkinys įpakavimas viename gamykliniame steriliame įpakavime su sterilumo kontrolės sistema, t.y lipdukas su pakuotės sterilumo ir gamybos duomenimis. Priemonės turi būti paženklintos CE ženklu, atitikti 2017/745 (93/42) EEB direktyvos reikalavimus. Pateikti tai įrodančius dokumentus.	vnt	50						
7	Vienkartinės priemonės galūnėms	Priemonės turi būti paženklintos CE ženklu, atitikti 2017/745 (93/42) EEB direktyvos reikalavimus. Pateikti tai įrodančius dokumentus.								
7.1	Maišai kojoms 75x120cm	Sterilūs. Dviejų sluoksnių: viršutinis nepralaidus skysčiams, apatinis - sugeriantis. Maišo tipo 75x120cm dydžio. Sterilioje pakuotėje du vienetai. Produktas turi trijų lygių pakuotę. Leistinas nuokrypis ± 5%	pora	1400						
7.2	Cirurginės kojinės pacientui 32x120cm	Neperšlampamos, pagamintos iš sterilios, tvirtos medžiagos. Dydis 32±2x120±5cm. Dviejų sluoksnių, vidinis sluoksnis pagamintas iš minkštos medžiagos, sugeriančios prakaitą. Sterilus gamyklinis įpakavimas. Produktas turi trijų lygių pakuotę.	vnt	1000						
Bendra 7 pirkimo objekto dalies įkainių suma										

8	Apklotas po sėdmenimis	Medžiaga vienkartinio naudojimo, sterili, dydis 75÷80x90÷100cm, turi turėti kišene(s) 15÷20cm gylio, slaugytojos rankų ikišimui. Pagamintas iš dviejų sluoksnių medžiagos, viršutinis sluoksnis gerai sugeriančios neaustinės medžiagos, apatinis iš polietileno, nepralaidus skysčiams. Sterili pakuotė lengvai atplėšiama rankomis be instrumento pagalbos. Produktas turi trijų lygių pakuotę. Rinkinys įpakotas viename gamykliniame steriliame įpakavime. Leistinas nuokrypis ± 10%. Priemonė turi būti paženklinta CE ženklu, atitikti 2017/745 (93/42) EEB direktyvos reikalavimus.	vnt	700						
9	Lipni juosta 9x49cm	Sterili. Lipni juosta 1vnt pakuotėje, steriliame įpakavime. Leistinas nuokrypis ± 2cm. Priemonė turi būti paženklinta CE ženklu, atitikti 2017/745 (93/42) EEB direktyvos reikalavimus. Pateikti tai įrodančius dokumentus.	vnt	1300						
10	Gimdymo rinkinys	Sterilu. Sudėtis: apklotas nepralaidus skysčiams 75÷150x120÷150cm su 60÷75x100÷150cm absorbuojančiu sluoksniu. Paklotai nepralaidūs skysčiams su viršutiniu absorbuojančiu sluoksniu: 75÷90x120÷150cm 1vnt.; 55÷60x85÷100cm 1vnt.; 55÷75x55÷75cm 1vnt.; balto audinio paklodė kūdikiui 55÷60x60÷90cm 1vnt.; sustiprintų servetėlių baltos spalvos ne mažiau 4vnt.; Rinkinys lengvai praplėšiamas rankomis, įpakotas viename gamykliniame steriliame įpakavime su sterilumo kontrolės sistema, t.y lipdukas su pakuotės sterilumo ir gamybos duomenimis. Leistinas nuokrypis ± 5%. Priemonė turi būti paženklinta CE ženklu, atitikti 2017/745 (93/42) EEB direktyvos reikalavimus. Pateikti tai įrodančius dokumentus.	vnt	600						
11	Antbačiai sterilūs	Sterilūs neaustinės polipropileno medžiagos antbačiai. Pakuotėje 2 vnt. Ant pakuotės ne mažiau 2 nuklijuojamų lipdukų su gamybos ir sterilumo kontrolės duomenimis. Priemonės turi būti paženklintos CE ženklu.	pora	1000						

12	Apvalkalas vamzdelio 15x250cm (optikai)	Vienkartinis, sterilus, pagamintas iš skaidraus, tvirto ir skysčiams atsparaus polietileno, kurio storis ne mažiau kaip 50µm; turi tvirtinamąsias lipnias juosteles ir gumeles aparatūrai fiksuoti; pločio paklaida ±1 cm, ilgio paklaida ± 10 cm. Priemonės turi būti paženklintos CE ženklu, atitikti 2017/745 (93/42) EEB direktyvos reikalavimus.	vnt	2000						
13	Nosies tamponai pripučiami	5,5cm ir 7,5cm ±0,5cm dydžių. Tamponas pagamintas iš kempinės medžiagos, su lateksine pūslele, skirta pripūsti oro ir pripūtimo vožtuvu. Pateikti siulomų prekių techninių parametrų atitikimą techninės specifikacijos reikalavimams įrodančius gamintojų dokumentus. Priemonė turi būti paženklinta CE ženklu, atitikti 2017/745 (93/42) EEB direktyvos reikalavimus. Pateikti tai įrodančius dokumentus.	vnt	60						
14	Kepuraitė med. personalui nesterili, beretės tipo su gumele	Kepuraitė med. personalui nesterili, ovali beretės tipo su gumele. Negofruota ir pakuotėje nesuglamžyta. Audinio (pluošto) savybės: neausto pluošto medžiaga pralaidi orui, ilgą laiką dirbant neskatina prakaitavimo, nedirgina veido ir kaklo odos, nesukelia alerginių reakcijų. Medžiaga turi būti be formaldehido, latekso. Supakuota 50-100vnt. pakuotėmis. Pateikti siulomų prekių techninių parametrų atitikimą techninės specifikacijos reikalavimams įrodančius gamintojų dokumentus. Priemonės turi būti paženklintos CE ženklu.	vnt	10000						
15	Kaukė su skydeliu su raišteliais	Kaukė anti - fog, visor, anti - reflection /Kaukė su akių apsauga, prakaitą sugeriančiai juostelei, su antirefleksine danga, /filtracijos koeficientas bakterijų filtracijos efektyvumas >94%. Pilnai uždengia viršutinę veido dalį (smilkinius, užlinksta link ausų, nelimpa prie kaktos) , švelnus vidinis sluoksnis, skydas yra lengvas, nevargina dirbant ilgesnį laiką, tinka nešiojantiems akinius, netrukdo regėjimui, nerasoja. Užrišama raištelių pagalba. Priemonės turi būti paženklintos CE ženklu, atitikti 2017/745 (93/42) EEB direktyvos reikalavimus.	vnt	500						
16	Vienkartinės kelnaitės kolonoskopijai	Nesterilios, MEDI/MAX dydžio, medžiagos tankis ne mažiau 35g/kvm. Priemonės turi būti paženklintos CE ženklu.	vnt	2600						
17	Prijuostės vienkartinės 80x160cm (ilgos)	Neperšlampamos, nesterilios. Pagamintos iš polietileno arba lygiavertės medžiagos. Prijuostės storis ne mažiau 25mkr., plotis 75÷100cm, ilgis 160÷170cm. Priemonė turi būti paženklinta CE ženklu.	vnt	6000						

18	Apsauginiai akinukai naujagimiams fototerapijos metu	Vienkartinė kūdikio galvos apimčiai nuo 25cm iki 35cm. Priemonė turi būti paženklinata CE ženklu, atitiktai 2017/745 (93/42) EEB direktyvos reikalavimus. Pateikti tai įrodančius dokumentus.	vnt	100						
19	Degunies kaukė aukštos koncentracijos su vamzdeliu ir maišu suaugusiems L-XL dydžio	Vienkartinės, kliniškai švarios. Gaminio sudėtyje neturi būti latekso. Turi hermetiškai priglusti prie veido. Kaukės kraštai, kontaktuojantys su paciento veidu, turi būti neaštrūs. Kaukė turi būti su sutvirtinimo juoste (gumele), kuri leistų hermetiškai fiksuoti kaukę pacientui ant veido. Degunies kaukė turi būti su nosies spaustuku, 1 litro talpos permatomu rezervuaru. Kaukė turi būti pagaminta iš plono skaidraus plastiko ir nedeformuota. Kaukės dydžiai atitinkamai turi atitikti europietišką veido anatomiją, L-XL dydžio. Degunies vamzdelis turi būti ne lygiasienis, o su specialiu vidiniu profiliu, su kūginės formos konektoriais abiejuose galuose. Rinkinį turi sudaryti: aukštos koncentracijos degunies kaukė ir 160÷220cm degunies vamzdelis. Turi būti supakuotos į maiš. po 1 komplektą. Priemonės turi turėti CE ženklavinimą ir atitikti 2017/745 EEB (93/42 EEB) direktyvos reikalavimus. Pateikti tai įrodančius dokumentus.	vnt	1800						
20	Ureterinių stentų rinkiniai	Priemonė turi būti paženklinata CE ženklu, atitiktai 2017/745 (93/42) EEB direktyvos reikalavimus. Pateikti tai įrodančius dokumentus.								
20.1	Ureterinis stentų rinkinys CH6 26cm. 12 mėn	Sterilus, stentas pagamintas iš poliuretano, abiem užlenktais ir atvirais galais, šoninės skylutės per visą ilgį, rentgeno kontrastinis. Rinkinyje turi būti: standi PTFE dengta, 0.034“ - 0.036“diametro , 100-150cm ilgio styga lanksčiu galiuku; nustūmėjas 45-50 cm. Pasižymintis žemo lygio inkrustacijos savybėmis. Tinkantis stentavimui 12 mėn. Diametras 6 Fr, ilgis 26 cm.	vnt	3						
20.2	Ureterinis stentų rinkinys CH6 28cm. 12 mėn	Sterilus, stentas pagamintas iš poliuretano, abiem užlenktais ir atvirais galais, šoninės skylutės per visą ilgį, rentgeno kontrastinis. Rinkinyje turi būti: standi PTFE dengta, 0.034“ - 0.036“diametro , 100-150cm ilgio styga lanksčiu galiuku; nustūmėjas 45-50 cm. Pasižymintis žemo lygio inkrustacijos savybėmis. Tinkantis stentavimui 12 mėn. Diametras 6 Fr, ilgis 28 cm.	vnt	2						
Bendra 20 pirkimo objekto dalies įkainių suma										

21	Urologiniai rinkiniai	Priemonės turi būti paženklintos CE ženklų, atitikti 2017/745 (93/42) EEB direktyvos reikalavimus. Pateikti tai įrodančius dokumentus.								
21.1	Perkutaninės nefrostomijos trijų žingsnių tiesioginio drenavimo rinkinys 8÷12Fr	Sterilus. Nefrostominis rinkinys trijų žingsnių nefrostomijai pagal Seldingerio metodiką. Rinkinį sudaro: 8÷12Fr poliuretaninis „pigtail“ tipo kateteris 30÷40±2 cm.; standi 0.035“ Sghueller tipo 90±2cm ilgio, lanksčiu (10±1cm) galiuku pravedimo viela; 17÷18G 200±10mm ultragarsui jautri punkcinė kaniulė, ne mažiau 1 rentgeno kontrastinio praplėtimo 200±10mm su kateterio įvedimo mova, silikoninė jungtis su šlapimo maišeliu. Sterili pakuotė lengvai atplėšiama rankomis, turinti sterilumo kontrolės sistemą t.y. lipdukus su pakuotės sterilumo ir gamybos duomenimis.	vnt	2						
21.2	Perkutaninės nefrostomijos vieno žingsnio tiesioginio drenavimo rinkinys 8÷12Fr	Sterilus. Rinkinys pritaikytas vieno žingsnio nefrostomijai su fiksacija. Rinkinį sudaro: 8÷12Fr poliuretaninis „pigtail“ tipo kateteris su ištiesintoju; Trocar adata 17÷18G su obturatoriumi ir kaniule. Silikoninė jungtis su šlapimo maišeliu. Sterili pakuotė lengvai atplėšiama rankomis, turinti sterilumo kontrolės sistemą t.y. lipdukus su pakuotės sterilumo ir gamybos duomenimis.	vnt	2						
Bendra 21 pirkimo objekto dalies įkainių suma										
22	Urologiniai pravedėjai ir akmenų šalinimo kilpa	Priemonės turi turėti CE ženklinimą ir atitikti 2017/745 EEB (93/42 EEB) direktyvos reikalavimus. Pateikti tai įrodančius dokumentus.								
22.1	Pravedimo viela 90cm tiesi, su 5÷7cm lanksčiu galu	Sterili, Lunderquist tipo, nedengta PTFE, 0.035“, 90±10cm, tiesus 5÷7cm netraumuojantis, lankstus galiukas, įvedimo gidas-viela. Sterili pakuotė lengvai atplėšiama rankomis, turinti sterilumo kontrolės sistemą t.y. lipdukus su pakuotės sterilumo ir gamybos duomenimis.	vnt	2						
22.2	Hidrofilinė 150cm pravedimo nitinolio viela su lanksčiu galiuku	Sterili, nitinolinė viela, dengta hidrofiliniu polimeru, ištiesinės konstrukcijos, tiesi, 3cm netraumuojantis, lankstus galiukas, diametras nuo 0,032” iki 0,038”, ilgis 150±10 cm. Sterili pakuotė lengvai atplėšiama rankomis, turinti sterilumo kontrolės sistemą t.y. lipdukus su pakuotės sterilumo ir gamybos duomenimis.	vnt	2						
22.3	Hidrofilinė 150cm pravedimo nitinolio viela su dviem lanksčiais galiukais	Sterili, nitinolinė viela, dengta hidrofiliniu polimeru, nuo 0,035” iki 0,038”, ilgis 145±10cm, su dviem lanksčiais netraumuojančiais galiukais, su rentgenokonstrastiniu žymėjimu kas 5cm.	vnt	2						

22.4	Hidrofilinė 150cm pravedimo nitinolio viela su lanksčiu platininiu galiuku	Sterili, standi, nitinolinė viela, dengta hidrofiliniu polimeru, nuo 0,035” iki 0,038”, ilgis 145±10cm, tiesus arba lenktas 8±1cm platininis netraumuojantis, lankstus galiukas.	vnt	2						
22.5	Universali nitinolio kilpa akmenų ekstrakcijai	Sterili. Nitinolio kilpą sudaro: krepšelis, kurio diametras 12±1mm ir 15±1 mm , makštis ir valdymo rankena; kilpos įvedimo vielos ilgis ne mažiau 90cm. Kilpa turi būti lengvai valdoma, pasižymėti puikiomis įvedimo ir sukimo (1:1) savybėmis, leidžiančiomis manipuliacijas atlikti viena ranka. Patikima krepšelio ekspansija nuimama valdymo rankena/makštis. Sterili pakuotė lengvai atplėšiama rankomis, turinti sterilumo kontrolės sistemą t.y. lipdukus su pakuotės sterilumo ir gamybos duomenimis.	vnt	2						
Bendra 22 pirkimo objekto dalies įkainių suma										
23	Ureterinis kateteris Tiemann tipo galu 4-6Fr	Sterilūs, pagaminti iš poliamido PEBAX, rentgenokontrastiniai, su metaliniu stiletu, sugraduotas, 70cm ilgio. Vienas kateterio galas atviras konuso formos, kitas galas atviras Tiemann tipo. Adapteris kontrastinės medžiagos sušvirkštimui, diametrų intervalas 4-6Fr. Sterili pakuotė lengvai atplėšiama rankomis, turinti sterilumo kontrolės sistemą t.y. lipdukus su pakuotės sterilumo ir gamybos duomenimis. Priemonė turi būti paženklinta CE ženklu, atitikti 2017/745 (93/42) EEB direktyvos reikalavimus. Pateikti tai įrodančius dokumentus.	vnt	4						
24	Epidūrinis rinkinys 18G	Sterilūs. Sudėtyje neturintys laktekso. Komplekatą sudaro: 18G x 90mm Tuohy epidūrinė adata; Epidūrinis kateteris su 3 šoninėmis skylutėmis, rentgenokontrastinis, minkštu galiuku, 90±2cm ilgio; 10ml automatinis švirkštas su spyruokle ir 2 tūrio padėtimis; Epidūrinis ovalus filtras 0,2 mikrono; Lipnus kateterio ir filtro fiksatorius su tvirtinimo plokštele; Tuohy Brost adapteris. Priemonė turi būti paženklinta CE ženklu, atitikti 2017/745 (93/42) EEB direktyvos reikalavimus. Pateikti tai įrodančius dokumentus.	vnt	300						
25	Prailginimo linijos	Priemonė turi būti paženklinta CE ženklu, atitikti 2017/745 (93/42) EEB direktyvos reikalavimus. Pateikti tai įrodančius dokumentus.								
25.1	Prailginimo linija 90cm	Sterili, vamzdelio diametras 1,3-1,6 x 2,5-2,7mm	vnt	9000						
25.2	Prailginimo linija 150cm	Sterili, vamzdelio diametras 1,3-1,6 x 2,5-2,7mm	vnt	7500						
25.3	Prailginimo linija tamsi 150cm	Sterili, vamzdelio diametras 1,3-1,6 x 2,5-2,7mm	vnt	100						
Bendra 25 pirkimo objekto dalies įkainių suma										

26	Kasetė su kabutėmis (ligatūriniais veržtukais) automatiniam klipatoriui Micro line PENTAX	Sterilioje kasetėje turi būti 20±1 kabučių. Kabutės skliauto aukštis 7,39mm, kabutės apžiotis 4,24mm. Kabutės turi būti titaninės, su rėveliais. Kasetė su kabutėmis tinka Micro line PENTAX klipatoriui. Priemonė turi būti paženklinta CE ženklų, atitiktų 2017/745 (93/42) EEB direktyvos reikalavimus. Pateikti tai įrodančius dokumentus.	kasetė	200						
27	Zondas Blekmoro CH14-16	Sterilūs. Kraujavimui iš stemplės venų stabdyti. Be ftalatų. Priemonė turi būti paženklinta CE ženklų, atitiktų 2017/745 (93/42) EEB direktyvos reikalavimus. Pateikti tai įrodančius dokumentus.	vnt	2						
28	Drenažinės sistemos	Priemonės turi būti paženklintos CE ženklų, atitiktų 2017/745 (93/42) EEB direktyvos reikalavimus. Pateikti tai įrodančius dokumentus								
28.1	Rinkinys, skirtas krūtinės lastos drenažinei sistemai su 2000ml plastikine talpa ir vamzdeliais	2000ml talpa pagaminta iš polivinilchlorido; vamzdelių ilgis 140-150cm, spec.smailėjantis galas skirtas sujungimui su torokalinio kateteriu, sterilus.	vnt	70						
28.2	Drenažo sistema žemo vakuumo su prailginimo vamzdeliu ir drenu CH14 200ml	Talpa gofruota per visą ilgį, su prailginimo vamzd.,bei drenu CH14. Sterili, vienetiniame įpakavime.	vnt	200						
28.3	Drenažo sistema žemo vakuumo su prailginimo vamzdeliu ir drenu CH16 500ml	Talpa gofruota per visą ilgį, su prailginimo vamzd., bei drenu CH16(18). Sterili, vienetiniame įpakavime.	vnt	650						
28.4	Drenažo sistema aukšto vakuumo su prailginimo vamzdeliu ir 450ml talpa	Talpa kieta 400-450ml, su prailginimo vamzd., bei drenu CH16(18). Sterili, vienetiniame įpakavime.	vnt	300						
28.5	Drenažo aukšto sistemos vakuumo 450ml talpa	Talpa kieta 400-450ml. Sterili, vienetiniame įpakavime.	vnt	350						
Bendra 28 pirkimo objekto dalies įkainių suma										
29	Atsiurbimo sistemos	Priemonės turi būti paženklinta CE ženklų, atitiktų 2017/745 (93/42) EEB direktyvos reikalavimus. Pateikti tai įrodančius dokumentus.								
29.1	Atsiurbimo sujungimo vamzdelis (Yankauer) CH24-CH25 su antgaliu "Bulb" tipo galu (apvalus) ir su vakuumo kontrole	Sterilus. Vamzdelio ilgis 180÷220cm. (Vamzdelio diametras Ø8,0/5,6mm± 1mm) Vamzdelio galuose piltuvėlio tipo konektoriai (jungtys). Antgalio diametras Ø9,5/4,0mm± 1mm, ilgis 24-26cm. Antgalis su vakuumo kontrole,antgalio galas su bumbuliuku. Antgalio sujungimo su vamzdeliu dalis - "eglutės" tipo.	vnt	3500						
29.2	Atsiurbimo sujungimo vamzdelis (Yankaue)r CH24-CH25 su antgaliu CH20	Sterilūs. Vamzdelio ilgis 180÷220cm. (Vamzdelio diametras Ø8,0/5,6mm± 1mm) Vamzdelio galuose piltuvėlio tipo konektoriai (jungtys). Antgalio sujungimo su vamzdeliu dalis - "eglutės" tipo. Antgalio diametras Ø6,7/4,3mm± 1mm. Antgalio galas be bumbuliuko.	vnt	1000						

29.3	Atsiurbimo sujungimo vamzdelis (Yankauer) CH24-CH25	Sterilus. Ilgis 180÷230cm (vamzdelio diametras Ø8,0/5,6mm± 1mm). Vienaš vamzdelio gale vienpakopė piltuvėlio tipo jungtis, kitame gale - trijų pakopų piltuvėlio tipo jungtis įgalinanti pajungti įvairaus diametro antgalius.	vnt	5800					
29.4	Antgalis "Bulb" tipo (apvalus) atsiurbimo vamzdeliui su vakuumo kontrole	Sterilus. Antgalio ilgis 24-26cm, sujungimo su vamzdeliu dalis - "eglutės" tipo. Antgalio diametras Ø9,5/4,0mm± 1mm. Antgalis su vakuumo kontrole, atsiurbėjo galas su bumbuliuku.	vnt	1000					
29.5	Antgalis CH20 (Ø6,7/4,3mm) sujungimo vamzdeliui	Sterilus. Antgalio ilgis 24-26cm, sujungimo su vamzdeliu dalis - "eglutės" tipo. Antgalio diametras Ø6,7/4,3mm± 1mm. Antgalio galas be bumbuliuko.	vnt	200					
Bendra 29 pirkimo objekto dalies įkainių suma									
30	Vienkartiniai kandikliai mediciniam spirometriui Ø32mm	Nesterilus, kliniškai švarus, vienkartinis. Cilindro formos. Išorinis diametras 32±0,5mm. Sieneles storis 1÷3mm. Ilgis 55-70mm. Priemonė turi būti paženklinta CE ženklu.	vnt	2000					
31	Vienkartiniai kandikliai mediciniam spirometriui Ø22mm	Nesterilus, kliniškai švarus, vienkartinis. Cilindro formos. Išorinis diametras 22mm. Sieneles storis 1÷3mm. Ilgis 55-70mm. Priemonė turi būti paženklinta CE ženklu.	vnt	2000					
32	Medicininė klijuotė	Kliniškai švari. Rulonas 80÷110cm pločio.	m	300					
33	Laboratoriniai indeliai	Priemonės turi būti paženklintos CE ženklu, atitikti 2017/746 (98/79) EEB direktyvos reikalavimus. Pateikti tai įrodančius dokumentus.							
33.1	Sterilūs indeliai 60ml, su užsukamu dangteliu individualiai supakuoti	Sterilūs, sudedamoji medžiaga polipropilenas, graduoti, individualiai supakuoti.	vnt	2500					
33.2	Indeliai 60ml, su užsukamu dangteliu	Aseptiški, sudedamoji medžiaga polipropilenas, graduoti.	vnt	16000					
33.3	Indeliai 120-150ml, su užsukamu dangteliu	Aseptiški, sudedamoji medžiaga polipropilenas, graduoti.	vnt	16000					
33.4	Indeliai kaprologiniam tyrimui 25-60ml su dangteliu ir šaukšteliu	Aseptiški, graduoti, sudedamoji medžiaga polipropilenas.	vnt	3000					
Bendra 33 pirkimo objekto dalies įkainių suma									

Bendrieji reikalavimai:

Siūlomoms prekėms privalo turėti CE ženklą. Pateikti kartu su pasiūlymu.

2. Visoms nurodytoms konkrečioms medžiagoms ir/ar konkrečioms pavadinimams, standartams ir pan. taikoma „arba lygiavertis“.

3. Tiekėjas, siūlantis lygiavertę prekę privalo savo pasiūlyme patikimomis priemonėmis įrodyti, kad siūloma prekė yra lygiavertė ir atitinka techninėje specifikacijoje keliamus reikalavimus.

4. Tiekėjas turi pateikti gamintojo parengtus katalogus ir siūlomų prekių techninių charakteristikų aprašymus (jei gamintojo kataloge neišsamiai atspindi siūlomų prekių atitikimas techninės specifikacijos reikalavimams) (pdf formatu). Prekių katalogai ir aprašymai gali būti pateikiami anglų kalba. Jei atitinkami dokumentai yra išduoti kita, nei reikalaujama, kalba (lietuvių ar anglų), kartu turi būti pateiktas vertimas į lietuvių kalbą. Šiuose dokumentuose tiekėjas turi grafiškai nurodyti (t. y. pastebimai pažymėti – spalvotai markiruoti, ir/ar nurodyti rodyklėmis, ir/ar pabraukti) konkrečias teikiamų dokumentų vietas, kur aprašomos reikalingų techninių charakteristikų reikšmės. Taip pat tiekėjas turi pateikti nuorodas į gamintojo interneto tinklalapį (jei toks yra), kuriame nurodomos organizacijos vertintai

vertimas į lietuvių kalbą. Siuose dokumentuose tiekėjas turi grafiškai nurodyti (t. y. pastebimai pažymėti – spalvotai markiruoti, ir/ar nurodyti rodyklėmis, ir/ar pabraukti) konkrečias teikiamų dokumentų vietas, kur aprašomos reikalaujamų techninių charakteristikų reikšmės. Taip pat tiekėjas turi pateikti nuorodas į gamintojo interneto tinklalapį (jei toks yra), kuriame perkančiosios organizacijos vertintojai galėtų patikrinti teikiamų duomenų autentiškumą (nuorodos turi būti parašytos pateikiamuose kataloguose ar aprašymuose). Kiti gamintojo dokumentai, nenurodyti šiame punkte, nebus laikomi pakankama ir patikima informacija vertinimui atlikti. PO turi teisę reikalauti pateikti katalogų ir techninių aprašų originalus, o tiekėjui jų nepateikus – pasiūlymą atmesti.

* - **Gaminio kodas** gamintojo kataloge, jeigu gamintojas turi savo prekių katalogą.

** - Pirkėjas neįsipareigoja nupirkti viso nurodyto preliminarus prekių kiekio, prekės bus užsakomos ir apmokamos pagal faktinį poreikį. Preliminarūs prekių kiekiai nelaikomi maksimaliais kiekiais, Pirkėjas gali išpirkti mažesnę arba didesnę kiekį nei preliminarus kiekis, tačiau negali būti viršyta pradinė (maksimali) sutarties (sutarties dalies) vertė.

Pastaba: Visos pasiūlyme nurodytos įkainių sumos turi būti nurodytos **dviejų skaičių** po kablelio tikslumu (suapvalintos iki šimtujų skaičiaus dalių).

DETALŪS METADUOMENYS	
Dokumento sudarytojas (-ai)	Marijampolės savivaldybės administracija
Dokumento pavadinimas (antraštė)	Dėl pirkimo sąlygų patikslinimo
Dokumento registracijos data ir numeris	2025-10-17 Nr. SA-11116 (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	2025-10-17 09:36
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	1
Pagrindinio dokumento pridedamų dokumentų skaičius	0
Priedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Priedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	AKTUALUS_3_Priedas_Technine specifikacija.xlsx
Priedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Programinės įrangos, kuria naudojantis sudarytas elektroninis dokumentas, pavadinimas	Elpako v.20251015.1
Informacija apie elektroninio dokumento ir elektroninio (-ių) parašo (-ų) tikrinimą (tikrinimo data)	Tikrinant dokumentą nenustatyta jokių klaidų (2025-10-17)
Elektroninio dokumento nuorašo atspausdinimo data ir ją atspausdinęs darbuotojas	2025-10-17 nuorašą suformavo Povilas Miliauskas
Paieškos nuoroda	-
Papildomi metaduomenys	Nuorašą suformavo 2025-10-17 Dokumentų valdymo sistema „Kontora“