



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 medicininės įrangos (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., 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 VPĮ 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 būsimo Pirkimo, **medicininės įrangos 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, nuspręs, ar tikslinga į jas atsižvelgti vykdant Pirkimą.

Kviečiame rinkos dalyvius susipažinti su viešai paskelbtais: medicininės įrangos techninėmis specifikacijomis, klausimynu ir CVP IS priemonėmis **iki CVP IS skelbime 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 paviešindama 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 Skysčių šildymo spinta;
2. 2 Priedas. Techninė specifikacija Intrakaulinis grąžtas ir adatos;
3. 3 Priedas. Techninė specifikacija Antžeminės platforminės svarstyklės;
4. 4 Priedas. Techninė specifikacija Diagnostinė stotelė;
5. 5 Priedas. Techninė specifikacija Medikamentinė spinta;
6. 6 Priedas. Techninė specifikacija Multifunkcinis vežimėlis skirtas gipsavimui;
7. 7 Priedas. Techninė specifikacija Multifunkcinis vežimėlis stotelis;
8. 8 Priedas. Techninė specifikacija Multifunkcinis vežimėlis su didesniu dėžučių skaičiumi;
9. 9 Priedas. Techninė specifikacija Infuzinių tirpalų šildymo spinta;
10. 10 Priedas. Videolaringoskopas ir bronchoskopas;
11. 11 Priedas. Klausimynas.

Administracijos direktorius

Nerijus Mašalaitis

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

1. Bendrieji reikalavimai:

1.1. Tiekėjo siūlomos prekės turi būti pažymėtos CE ženklu ir atitikti 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos Reglamento (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių reikalavimus. Kartu su pasiūlymu tiekėjas turi pateikti tai įrodančius atitikties dokumentus.

1.2. **Kartu su pasiūlymu** turi būti pateikiama pasiūlymo techninės charakteristikas pagrindžianti gamintojo techninė dokumentacija (katalogai, prekės aprašymas, naudojimo instrukcija ir pan.). **Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametru reikšmės.**

1.3. Pirkimo dokumentuose ar jų prieduose paminėti konkretūs modeliai ar šaltiniai, konkretūs procesai ar prekės ženklai, patentai, tipai, konkreti kilmė ar gamyba, nuorodos į standartus ir/ar technologijas yra rekomendacinio bei orientacinio pobūdžio ir gali būti pakeisti lygiaverčiais standartais ir/ar technologijomis. Lygiavertiškumo įrodymas yra tiekėjo pareiga.

1.4. Siūlomos prekės turi būti naujos, negalima siūlyti demonstracinių, naudotų arba naudotų ir atnaujintų (remarketing) prekių.

1.5. Į pasiūlymo kainą yra įskaityti visi mokesčiai ir visos tiekėjo išlaidos (įskaitant prekių pristatymo, surinkimo/montavimo, pajungimo, suderinimo ir paruošimo darbui išlaidas), apimančios viską, ko reikia visiškam ir tinkamam pirkimo sutarties įvykdymui.

1.6. Tiekėjas privalo iš anksto suderinti su perkančiosios organizacijos atstovu prekių pristatymo, surinkimo/montavimo, pajungimo, suderinimo, paruošimo darbui, išbandymo ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymo dirbti su prekėmis laiką. Prekių pajungimas, išbandymas ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymai atliekami užtikrinant įprastą perkančiosios organizacijos darbą.

Skysčių šildymo spinta, 1 vnt.

Eil. Nr.	Techniniai parametrai	Parametro reikšmė	Siūlomos prekės parametrai (būtina nurodyti konkrečius siūlomų prekių parametrus). Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametru reikšmės.
Pavadinimas, modelis, gamintojas (nurodyti)			
1.	Šildymo spintos paskirtis	Infuzinių tirpalų, skysčių, rankšluosčių, gelio paklotų šildymui	
2.	Šildymo spintos	Išoriniai: aukštis 175 cm ±	

	išmatavimai	15 cm, plotis 70 cm $\pm$ 10 cm, gylis 60 cm $\pm$ 15cm.	
3.	Šildymo spintos talpa	Ne mažiau 360 l	
4.	Šildymo spintos konstrukcija	Korpusas pagamintas iš nerūdijančio plieno arba lygiavertės medžiagos, vidus izoliuotas temperatūrai nelaidžia ir nedegia medžiaga.	
5.	Spinta ant ratukų, patogiam stumdymui tarp patalpų	Ratukų dydis ne mažiau 10 cm	
6.	Spintos durelės permatomos	Dvigubo stiklo	
7.	Vidinės temperatūros nustatymo diapazonas	Nuo 35°C iki 41°C, ne siauresnis. Temperatūros keitimo žingsnis ne daugiau 1°C.	
8.	Perkaitimo aliarmas	Būtina.	
9.	Vidiniai stalčiai ir lentynėlės	Galimybė reguliuoti atstumą tarp lentynų. Aukštis tarp lentynų pozicijų 15 cm $\pm$ 10 cm Ne mažiau kaip 6 lentynų pozicijos.	
10.	Maksimali lentynos apkrova	Ne mažiau 20 kg $\pm$ 1 kg	
11.	Valdymo pultas	Aiškiai matomos temperatūros reikšmės ekrane su temperatūros reguliavimo mygtukais	
12.	Komplektacija	Šildymo spinta 1 vnt. Lentyna 4 vnt.	
13.	Temperatūros matavimo tikslumas	Ne daugiau 2°C	
14.	Maitinimas	220 V $\pm$ 10%, 50 Hz.	
15.	CE žymėjimas	Kartu su pasiūlymu pateikiama galiojančio CE sertifikato arba gamintojo EB atitikties deklaracijos pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių kopija.	
16.	Įrangos pristatymas ir instaliavimas	Įrangos pristatymo, iškrovimo, pervežimo į instaliavimo vietą, instaliavimo, po instaliavimo likusių įpakavimo medžiagų išvežimo (utilizavimo) išlaidos įskaičiuotos į pasiūlymo kainą.	

17.	Kartu su prietaisu pateikiama dokumentacija	1. Naudojimo instrukcija lietuvių kalba; 2. Serviso dokumentacija lietuvių arba anglų kalba.	
18.	Garantija	Ne mažiau 24 mėn.	

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

1. Bendrieji reikalavimai:

1.1. Tiekėjo siūlomos prekės turi būti pažymėtos CE ženklu ir atitikti 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos Reglamento (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių reikalavimus. Kartu su pasiūlymu tiekėjas turi pateikti tai įrodančius atitikties dokumentus.

1.2. **Kartu su pasiūlymu** turi būti pateikiama pasiūlymo techninės charakteristikas pagrindžianti gamintojo techninė dokumentacija (katalogai, prekės aprašymas, naudojimo instrukcija ir pan.). **Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametrų reikšmės.**

1.3. Pirkimo dokumentuose ar jų prieduose paminėti konkretūs modeliai ar šaltiniai, konkretūs procesai ar prekės ženklai, patentai, tipai, konkreti kilmė ar gamyba, nuorodos į standartus ir/ar technologijas yra rekomendacinio bei orientacinio pobūdžio ir gali būti pakeisti lygiavertėmis standartais ir/ar technologijomis. Lygiavertiškumo įrodymas yra tiekėjo pareiga.

1.4. Siūlomos prekės turi būti naujos, negalima siūlyti demonstracinių, naudotų arba naudotų ir atnaujintų (remarketing) prekių.

1.5. Į pasiūlymo kainą yra įskaityti visi mokesčiai ir visos tiekėjo išlaidos (įskaitant prekių pristatymo, surinkimo/montavimo, pajungimo, suderinimo ir paruošimo darbui išlaidas), apimančios viską, ko reikia visiškam ir tinkamam pirkimo sutarties įvykdymui.

1.6. Tiekėjas privalo iš anksto suderinti su perkančiosios organizacijos atstovu prekių pristatymo, surinkimo/montavimo, pajungimo, suderinimo, paruošimo darbui, išbandymo ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymo dirbti su prekėmis laiką. Prekių pajungimas, išbandymas ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymai atliekami užtikrinant įprastą perkančiosios organizacijos darbą.

Intrakaulinis grąžtas ir adatos, 2 kompl.

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)			
1.	Intrakaulinis grąžtas	2 vnt.	
2.	Gręžimo instrumento techniniai reikalavimai:	1. Rinkinį sudaro elektrinis gręžimo instrumentas su integruotu akumuliatoriumi ir dėklas instrumento laikymui; 2. Galimas gręžimų skaičius ne mažiau nei 500 kartų; 3. Šviesinė indikacija	

		parodanti akumulatoriaus išsikrovimą; 4. Instrumento svoris ne daugiau kaip 400 gramų.	
3.	Komplektacija dviems gražtams		
4.	45 mm adata + stabilizatorius	50 vnt.	
5.	25 mm adata + stabilizatorius	15 vnt.	
6.	15 mm adata + stabilizatorius	15 vnt.	
7.	Sterilumas	Intraosalinės adatos komplektas sterilus, sterilumas žymimas prekės etiketėje.	
8.	CE žymėjimas	Kartu su pasiūlymu pateikiama galiojančio CE sertifikato arba gamintojo EB atitikties deklaracijos pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių kopija.	
9.	Įrangos pristatymas ir instaliavimas	Įrangos pristatymo, iškrovimo, pervežimo į instaliavimo vietą, instaliavimo, po instaliavimo likusių įpakavimo medžiagų išvežimo (utilizavimo) išlaidos įskaičiuotos į pasiūlymo kainą.	
10.	Kartu su prietaisu pateikiama dokumentacija	1. Naudojimo instrukcija lietuvių kalba; 2. Serviso dokumentacija lietuvių arba anglų kalba.	
11.	Garantija	Ne mažiau 24 mėn.	

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

1. Bendrieji reikalavimai:

1.1. Tiekėjo siūlomos prekės turi būti pažymėtos CE ženklu ir atitikti 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos Reglamento (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių reikalavimus. Kartu su pasiūlymu tiekėjas turi pateikti tai įrodančius atitikties dokumentus.

1.2. **Kartu su pasiūlymu** turi būti pateikiama pasiūlymo techninės charakteristikas pagrindžianti gamintojo techninė dokumentacija (katalogai, prekės aprašymas, naudojimo instrukcija ir pan.). **Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametrų reikšmės.**

1.3. Pirkimo dokumentuose ar jų prieduose paminėti konkretūs modeliai ar šaltiniai, konkretūs procesai ar prekės ženklai, patentai, tipai, konkreti kilmė ar gamyba, nuorodos į standartus ir/ar technologijas yra rekomendacinio bei orientacinio pobūdžio ir gali būti pakeisti lygiaverčiais standartais ir/ar technologijomis. Lygiavertiškumo įrodymas yra tiekėjo pareiga.

1.4. Siūlomos prekės turi būti naujos, negalima siūlyti demonstracinių, naudotų arba naudotų ir atnaujintų (remarketing) prekių.

1.5. Į pasiūlymo kainą yra įskaityti visi mokesčiai ir visos tiekėjo išlaidos (įskaitant prekių pristatymo, surinkimo/montavimo, pajungimo, suderinimo ir paruošimo darbui išlaidas), apimančios viską, ko reikia visiškam ir tinkamam pirkimo sutarties įvykdymui.

1.6. Tiekėjas privalo iš anksto suderinti su perkančiosios organizacijos atstovu prekių pristatymo, surinkimo/montavimo, pajungimo, suderinimo, paruošimo darbui, išbandymo ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymo dirbti su prekėmis laiką. Prekių pajungimas, išbandymas ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymai atliekami užtikrinant įprastą perkančiosios organizacijos darbą.

Antžeminės platforminės svarstyklės, 1 vnt.

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)			
1.	Žemo profilio svarstyklės turi nedidelę rampą, kad būtų lengviau užvažiuoti.	Būtina	
2.	Svėrimo riba	Iki 600 kg	
3.	Svėrimo platforma pagaminta iš milteliniu būdu	Būtina	

	dažyto plieno arba lygiavertės medžiagos.		
4.	Visi apkrovos elementų kabeliai yra apsaugoti rėmo viduje.	Būtina	
5.	Maitinimas:	Baterijos arba akumuliatoriai arba iš tinklo.	
6.	Tikslumo klasės III	Būtina	
7.	Tinka sverti pacientus transportavimo vežimėliuose ir lovoje nes prie žemo profilio platformos galima privažiuoti iš abiejų pusių	Būtina	
8.	Svarstyklės turi funkcijas	TARE, ZERO, GROSS/NET	
9.	Lygio indikatorius, skirtas tinkamam svarstyklių pastatymui	Būtina	
10.	Reguliuojamos kojelės	Būtina	
11.	Gradacija	Ne blogiau 200 g	
12.	Matmenys:	Ne mažesni 2100 x 1200 x 80 mm	
13.	Svėrimo platformos matmenys	Ne mažesni 1800 x 1000 x 40 mm	
14.	Gamyklinė patikra	Būtina	
15.	CE žymėjimas	Kartu su pasiūlymu pateikiama galiojančio CE sertifikato arba gamintojo EB atitikties deklaracijos pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių kopija.	
16.	Įrangos pristatymas ir instaliavimas	Įrangos pristatymo, iškrovimo, pervežimo į instaliavimo vietą, instaliavimo, po instaliavimo likusių įpakavimo medžiagų išvežimo (utilizavimo) išlaidos įskaičiuotos į pasiūlymo kainą.	
17.	Kartu su prietaisu pateikiama dokumentacija	1. Naudojimo instrukcija lietuvių kalba; 2. Serviso dokumentacija lietuvių arba anglų kalba.	

18.	Garantija	Ne mažiau 24 mėn.	
-----	-----------	-------------------	--

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

1. Bendrieji reikalavimai:

1.1. Tiekėjo siūlomos prekės turi būti pažymėtos CE ženklu ir atitikti 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos Reglamento (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių reikalavimus. Kartu su pasiūlymu tiekėjas turi pateikti tai įrodančius atitikties dokumentus.

1.2. **Kartu su pasiūlymu** turi būti pateikiama pasiūlymo techninės charakteristikas pagrindžianti gamintojo techninė dokumentacija (katalogai, prekės aprašymas, naudojimo instrukcija ir pan.). **Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametrų reikšmės.**

1.3. Pirkimo dokumentuose ar jų prieduose paminėti konkretūs modeliai ar šaltiniai, konkretūs procesai ar prekės ženklai, patentai, tipai, konkreti kilmė ar gamyba, nuorodos į standartus ir/ar technologijas yra rekomendacinio bei orientacinio pobūdžio ir gali būti pakeisti lygiaverčiais standartais ir/ar technologijomis. Lygiavertiškumo įrodymas yra tiekėjo pareiga.

1.4. Siūlomos prekės turi būti naujos, negalima siūlyti demonstracinių, naudotų arba naudotų ir atnaujintų (remarketing) prekių.

1.5. Į pasiūlymo kainą yra įskaityti visi mokesčiai ir visos tiekėjo išlaidos (įskaitant prekių pristatymo, surinkimo/montavimo, pajungimo, suderinimo ir paruošimo darbui išlaidas), apimančios viską, ko reikia visiškam ir tinkamam pirkimo sutarties įvykdymui.

1.6. Tiekėjas privalo iš anksto suderinti su perkančiosios organizacijos atstovu prekių pristatymo, surinkimo/montavimo, pajungimo, suderinimo, paruošimo darbui, išbandymo ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymo dirbti su prekėmis laiką. Prekių pajungimas, išbandymas ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymai atliekami užtikrinant įprastą perkančiosios organizacijos darbą.

Diagnostinė stotelė, 2 vnt.

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)			
1.	Komplektacija	1. Otoskopas. 2. Laringoskopas. 3. Kraujospūdžio matuoklis. 4. Ausų varnelių laikiklis. 5. Dėklas manžėčių laikymui. 6. Manžetė M dydžio. 7. Manžetė L-XL dydžio. 8. Tvirtinimo prie sienos elementai.	

2.	Otoskopas	LED apšvietimas, tarnavimo laikas ne mažiau 50 000 val., spalvinė temperatūra 4500 K±500K. Ne mažiau 3 kartų didinimas	
3.	Laringoskopas	LED apšvietimas, tarnavimo laikas ne mažiau 50 000 val., spalvinė temperatūra 4500 K±500K. Su laikikliu liežuvio prispaudėjui.	
4.	Kraujospūdžio matuoklis	1. Automatinis. 2. LCD, LED arba lygiavertis ekranas. 3. Spaudimo matavimo ribos ne mažiau 30 – 255 mmHg, 4. Pulso matavimo ribos ne mažiau 40 – 200 k./min. 5. Matavimo trukmė iki 40 sek. 6. 3 matavimų vidurkinimas. 7. Aritmijos aptikimas.	
5.	Ausų varnelių laikiklis	Galimybė sudėti ne mažiau 5 skirtingų dydžių ausų varnelių.	
6.	Automatinis diagnostinių prietaisų įsijungimas pakėlus rankeną nuo stotelės ir automatinis išsijungimas įstačius rankeną atgal į stotelę	Būtina.	
7.	CE žymėjimas	Kartu su pasiūlymu pateikiama galiojančio CE sertifikato arba gamintojo EB atitikties deklaracijos pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių kopija.	
8.	Įrangos pristatymas ir instaliavimas	Įrangos pristatymo, iškrovimo, pervežimo į instaliavimo vietą, instaliavimo, po instaliavimo likusių įpakavimo medžiagų išvežimo (utilizavimo) išlaidos įskaičiuotos į pasiūlymo kainą.	
9.	Kartu su prietaisu pateikiama dokumentacija	1. Naudojimo instrukcija lietuvių kalba; 2. Serviso dokumentacija lietuvių arba anglų kalba.	
10.	Garantija	Ne mažiau 24 mėn.	

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

1. Bendrieji reikalavimai:

1.1. Tiekėjo siūlomos prekės turi būti pažymėtos CE ženklu ir atitikti 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos Reglamento (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių reikalavimus. Kartu su pasiūlymu tiekėjas turi pateikti tai įrodančius atitikties dokumentus.

1.2. **Kartu su pasiūlymu** turi būti pateikiama pasiūlymo techninės charakteristikas pagrindžianti gamintojo techninė dokumentacija (katalogai, prekės aprašymas, naudojimo instrukcija ir pan.). **Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametrų reikšmės.**

1.3. Pirkimo dokumentuose ar jų prieduose paminėti konkretūs modeliai ar šaltiniai, konkretūs procesai ar prekės ženklai, patentai, tipai, konkreti kilmė ar gamyba, nuorodos į standartus ir/ar technologijas yra rekomendacinio bei orientacinio pobūdžio ir gali būti pakeisti lygiaverčiais standartais ir/ar technologijomis. Lygiavertiškumo įrodymas yra tiekėjo pareiga.

1.4. Siūlomos prekės turi būti naujos, negalima siūlyti demonstracinių, naudotų arba naudotų ir atnaujintų (remarketing) prekių.

1.5. Į pasiūlymo kainą yra įskaityti visi mokesčiai ir visos tiekėjo išlaidos (įskaitant prekių pristatymo, surinkimo/montavimo, pajungimo, suderinimo ir paruošimo darbui išlaidas), apimančios viską, ko reikia visiškam ir tinkamam pirkimo sutarties įvykdymui.

1.6. Tiekėjas privalo iš anksto suderinti su perkančiosios organizacijos atstovu prekių pristatymo, surinkimo/montavimo, pajungimo, suderinimo, paruošimo darbui, išbandymo ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymo dirbti su prekėmis laiką. Prekių pajungimas, išbandymas ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymai atliekami užtikrinant įprastą perkančiosios organizacijos darbą.

Medikamentinė spinta, 3 vnt.

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)			
1.	Medikamentinės spintos paskirtis	Mobilus vežimėlis spinta smulkioms medicininėms priemonėms, tvarsliausiai ar medikamentams laikyti, transportuoti ir saugoti.	

2.	Medikamentinė spinta, išmatavimai be priedų (PxGxA)	1470mm x 640mm x 1840mm visų matmenų paklaida ± 50 mm	
3.	Medikamentinė spinta, rėmas	Pagamintas iš epoksio poliesterio dažais miltelinio būdu dažyto plieno arba lygiavertės medžiagos, su antibakterinėmis savybėmis, atspaus dezinfekcinėms medžiagoms ir pažeidimui	
4.	Medikamentinė spinta, konstrukcija	Sudaryta iš ne mažiau kaip dviejų vertikalių skyrių, su įrengtais specialiais bėgeliais ISO (arba lygiavertės) standarto krepšelių-lentynų standartinio dydžio (60 cm x 40 cm) tvirtinimui norimame aukštyje. Krepšelius-lentynas galima įstatyti horizontaliai arba kampu.	
5.	Medikamentinė spinta, skyrių durelės	Skyriams uždaryti naudojamos žaliuzinio tipo durelės ar roletai, uždaromos/atidaromos vertikalčiai, lengvai išimamos valymui, su užraktu.	
6.	Komplektacija 3 spintoms	Išimami ISO (arba lygiavertės) standarto krepšeliai-lentynos: 10 cm aukščio – 24 vnt. 20 cm aukščio – 24 vnt.	
7.	Medikamentinė spinta, ratukai	4 ratukai: ne mažiau 100 mm diametro, ne mažiau du ratukai su stabdžiais, ne mažiau vienas ratukas antistatinis	
8.	Apsauginis buferis	Apsauginis buferis visu perimetru arba atskiri apsauginiai buferiai kiekviename kampe.	
9.	Medikamentinė spinta, spalva	Galimybė pasirinkti spalvą iš kelių spalvų.	
10.	Naudojimo instrukcija	Tiekėjas kartu su preke turi pateikti naudojimo instrukciją lietuvių kalba	
11.	CE žymėjimas	Kartu su pasiūlymu pateikiama galiojančio CE sertifikato arba gamintojo EB atitikties deklaracijos pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 dėl	

		medicinos priemonių kopija.	
12.	Įrangos pristatymas ir instaliavimas	Įrangos pristatymo, iškrovimo, pervežimo į instaliavimo vietą, instaliavimo, po instaliavimo likusių įpakavimo medžiagų išvežimo (utilizavimo) išlaidos įskaičiuotos į pasiūlymo kainą.	
13.	Kartu su prietaisu pateikiama dokumentacija	Naudojimo instrukcija lietuvių kalba;	
14.	Garantija	Ne mažiau 24 mėn.	

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

1. Bendrieji reikalavimai:

1.1. Tiekėjo siūlomos prekės turi būti pažymėtos CE ženklu ir atitikti 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos Reglamento (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių reikalavimus. Kartu su pasiūlymu tiekėjas turi pateikti tai įrodančius atitikties dokumentus.

1.2. **Kartu su pasiūlymu** turi būti pateikiama pasiūlymo techninės charakteristikas pagrindžianti gamintojo techninė dokumentacija (katalogai, prekės aprašymas, naudojimo instrukcija ir pan.). **Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametrų reikšmės.**

1.3. Pirkimo dokumentuose ar jų prieduose paminėti konkretūs modeliai ar šaltiniai, konkretūs procesai ar prekės ženklai, patentai, tipai, konkreti kilmė ar gamyba, nuorodos į standartus ir/ar technologijas yra rekomendacinio bei orientacinio pobūdžio ir gali būti pakeisti lygiavertėmis standartais ir/ar technologijomis. Lygiavertiškumo įrodymas yra tiekėjo pareiga.

1.4. Siūlomos prekės turi būti naujos, negalima siūlyti demonstracinių, naudotų arba naudotų ir atnaujintų (remarketing) prekių.

1.5. Į pasiūlymo kainą yra įskaityti visi mokesčiai ir visos tiekėjo išlaidos (įskaitant prekių pristatymo, surinkimo/montavimo, pajungimo, suderinimo ir paruošimo darbui išlaidas), apimančios viską, ko reikia visiškai ir tinkamam pirkimo sutarties įvykdymui.

1.6. Tiekėjas privalo iš anksto suderinti su perkančiosios organizacijos atstovu prekių pristatymo, surinkimo/montavimo, pajungimo, suderinimo, paruošimo darbui, išbandymo ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymo dirbti su prekėmis laiką. Prekių pajungimas, išbandymas ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymai atliekami užtikrinant įprastą perkančiosios organizacijos darbą.

Multifunkcinis vežimėlis skirtas gipsavimui, 3 vnt.

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)			
1.	Paskirtis	Vežimėlis tinkamas medicininiams prietaisams ir įvairioms priemonėms susidėti, laikyti ir transportuoti, įvairioms procedūroms atlikti. Funkcijos priderintos gipsavimui.	
2.	Vežimėlio rėmas	Vežimėlio rėmas pagamintas iš plieno arba lygiavertės medžiagos.	

3.	Rankena stūmimui	Integruota rankena stalelio stūmimui.	
4.	Vežimėlio stalviršis	Vežimėlio stalviršis pagamintas iš ABS plastiko (arba lygiavertės medžiagos) Be apsauginio bortelio.	
5.	Stalčiai ir lentyna	Po stalviršių dviem stulpeliais ne daugiau 4 stalčių, su minkšta arba savaimine užsidarymo sistema. Apačioje lentyna. Žemiau stalčių iki lentynos tuščia erdvė ne mažiau 40 cm.	
6.	Paviršiai	Visi vežimėlio paviršiai lygūs (negrublėti). Paruošti kokybiškai, nepaliekant aštrių kampų bei briaunų (tokių vietų, į kurias galima susižeisti valant vežimėlį, taip pat sunkiai išvalomų ertmių ir plyšių).	
7.	Ratukai	Vežimėlis su ne mažiau kaip 4 ratukais, ne mažesnio 100mm diametro, iš kurių ne mažiau kaip 2 su stabdžiais, ne mažiau kaip 1 antistatinis.	
8.	Matmenys	Vežimėlio (be priedų) išoriniai matmenys Gylis ne didesnis kaip 65 cm Darbinio paviršiaus plotis ne mažiau 90 cm. Darbinio paviršiaus aukštis 100 cm $\pm$ 5 cm	
9.	Komplektacija	Pirštinių dėžutė su laikikliu. Šiukšlių dėžė su laikikliu.	
10.	Bendra keliamoji galia	Ne mažiau 120 kg	
11.	CE žymėjimas	Kartu su pasiūlymu pateikiama galiojančio CE sertifikato arba gamintojo EB atitikties deklaracijos pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių kopija.	
12.	Įrangos pristatymas ir instaliavimas	Įrangos pristatymo, iškrovimo, pervežimo į instaliavimo vietą, instaliavimo, po instaliavimo likusių įpakavimo medžiagų išvežimo (utilizavimo) išlaidos įskaičiuotos į pasiūlymo kainą.	
13.	Kartu su prietaisu pateikiama dokumentacija	Naudojimo instrukcija lietuvių kalba.	
14.	Garantija	Ne mažiau 24 mėn.	

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

1. Bendrieji reikalavimai:

1.1. Tiekėjo siūlomos prekės turi būti pažymėtos CE ženkle ir atitikti 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos Reglamento (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių reikalavimus. Kartu su pasiūlymu tiekėjas turi pateikti tai įrodančius atitikties dokumentus.

1.2. **Kartu su pasiūlymu** turi būti pateikiama pasiūlymo techninės charakteristikas pagrindžianti gamintojo techninė dokumentacija (katalogai, prekės aprašymas, naudojimo instrukcija ir pan.). **Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametrų reikšmės.**

1.3. Pirkimo dokumentuose ar jų prieduose paminėti konkretūs modeliai ar šaltiniai, konkretūs procesai ar prekės ženklai, patentai, tipai, konkreti kilmė ar gamyba, nuorodos į standartus ir/ar technologijas yra rekomendacinio bei orientacinio pobūdžio ir gali būti pakeisti lygiaverčiais standartais ir/ar technologijomis. Lygiavertiškumo įrodymas yra tiekėjo pareiga.

1.4. Siūlomos prekės turi būti naujos, negalima siūlyti demonstracinių, naudotų arba naudotų ir atnaujintų (remarketing) prekių.

1.5. Į pasiūlymo kainą yra įskaityti visi mokesčiai ir visos tiekėjo išlaidos (įskaitant prekių pristatymo, surinkimo/montavimo, pajungimo, suderinimo ir paruošimo darbui išlaidas), apimančios viską, ko reikia visiškam ir tinkamam pirkimo sutarties įvykdymui.

1.6. Tiekėjas privalo iš anksto suderinti su perkančiosios organizacijos atstovu prekių pristatymo, surinkimo/montavimo, pajungimo, suderinimo, paruošimo darbui, išbandymo ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymo dirbti su prekėmis laiką. Prekių pajungimas, išbandymas ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymai atliekami užtikrinant įprastą perkančiosios organizacijos darbą.

Multifunkcinis vežimėlis stalelis, 2 vnt.

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)			

1.	Paskirtis	Vežimėlis tinkamas medicininiams prietaisams ir įvairioms priemonėms susidėti, laikyti ir transportuoti, įvairioms procedūroms atlikti.	
2.	Vežimėlio rėmas	Vežimėlio rėmas pagamintas iš plieno arba lygiavertės medžiagos.	
3.	Rankena stūmimui	Integruota rankena stalelio stūmimui.	
4.	Vežimėlio stalviršis	Vežimėlio stalviršis pagamintas iš ABS plastiko (arba lygiavertės medžiagos). Su apsauginiu borteliu.	
5.	Stalčiai ir lentyna	Po stalviršių vienas po kitu ne daugiau 3 stalčių, su minkšta arba savaimine užsidarymo sistema. Apačioje, prie ratukų, lentyna. Žemiau stalčių iki lentynos tuščia erdvė ne mažiau 35 cm.	
6.	Paviršiai	Visi vežimėlio paviršiai lygūs (negrublėti). Paruošti kokybiškai, nepaliekant aštrių kampų bei briaunų (tokių vietų, į kurias galima susižeisti valant vežimėlį, taip pat sunkiai išvalomų ertmių ir plyšių).	
7.	Ratukai	Vežimėlis su ne mažiau kaip 4 ratukais, ne mažesnio 100mm diametro, iš kurių ne mažiau kaip 2 su stabdžiais, ne mažiau kaip 1 antistatinis.	
8.	Matmenys	Vežimėlio (be priedų) išoriniai matmenys (plotis x gylis x aukštis): ne didesni kaip (80 x 60 x 105) cm	
9.	Komplektacija	Pirštinių dėžutė su laikikliu. Šiukšlių dėžė su laikikliu.	
10.	Bendra keliamoji galia	Ne mažiau 120 kg	
11.	CE žymėjimas	Kartu su pasiūlymu pateikiama galiojančio CE sertifikato arba gamintojo EB atitikties deklaracijos pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių kopija.	
12.	Įrangos pristatymas ir instaliavimas	Įrangos pristatymo, iškrovimo, pervežimo į instaliavimo vietą, instaliavimo, po instaliavimo likusių įpakavimo medžiagų išvežimo (utilizavimo) išlaidos įskaičiuotos į pasiūlymo kainą.	
13.	Kartu su prietaisu pateikiama dokumentacija	Naudojimo instrukcija lietuvių kalba.	

14.	Garantija	Ne mažiau 24 mėn.	
-----	-----------	-------------------	--

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

1. Bendrieji reikalavimai:

1.1. Tiekėjo siūlomos prekės turi būti pažymėtos CE ženklu ir atitikti 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos Reglamento (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių reikalavimus. Kartu su pasiūlymu tiekėjas turi pateikti tai įrodančius atitikties dokumentus.

1.2. **Kartu su pasiūlymu** turi būti pateikiama pasiūlymo techninės charakteristikas pagrindžianti gamintojo techninė dokumentacija (katalogai, prekės aprašymas, naudojimo instrukcija ir pan.). **Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametrų reikšmės.**

1.3. Pirkimo dokumentuose ar jų prieduose paminėti konkretūs modeliai ar šaltiniai, konkretūs procesai ar prekės ženklai, patentai, tipai, konkreti kilmė ar gamyba, nuorodos į standartus ir/ar technologijas yra rekomendacinio bei orientacinio pobūdžio ir gali būti pakeisti lygiaverčiais standartais ir/ar technologijomis. Lygiavertiškumo įrodymas yra tiekėjo pareiga.

1.4. Siūlomos prekės turi būti naujos, negalima siūlyti demonstracinių, naudotų arba naudotų ir atnaujintų (remarketing) prekių.

1.5. Į pasiūlymo kainą yra įskaityti visi mokesčiai ir visos tiekėjo išlaidos (įskaitant prekių pristatymo, surinkimo/montavimo, pajungimo, suderinimo ir paruošimo darbui išlaidas), apimančios viską, ko reikia visiškam ir tinkamam pirkimo sutarties įvykdymui.

1.6. Tiekėjas privalo iš anksto suderinti su perkančiosios organizacijos atstovu prekių pristatymo, surinkimo/montavimo, pajungimo, suderinimo, paruošimo darbui, išbandymo ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymo dirbti su prekėmis laiką. Prekių pajungimas, išbandymas ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymai atliekami užtikrinant įprastą perkančiosios organizacijos darbą.

Multifunkcinis vežimėlis su didesniu dėžučių skaičiumi, 3 vnt.

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)			
1.	Paskirtis	Vežimėlis tinkamas medicininiams prietaisams ir įvairioms priemonėms susidėti, laikyti ir transportuoti, įvairioms procedūroms atlikti.	

2.	Rėmas	Vežimėlio rėmas pagamintas iš milteliniu būdu dažyto plieno arba lygiavertės medžiagos	
3.	Rankena stūmimui	Integruota rankena stalelio stūmimui.	
4.	Stalviršis	Vežimėlio stalviršis pagamintas iš ABS plastiko (arba lygiavertės medžiagos) Vežimėlio stalviršis su apsauginiu borteliu (ne mažiau kaip iš trijų šonų), neleidžiančiu nukristi ant staliuko padėtiems daiktams ar nutekėti skysčiams	
5.	Stalčiai	Vežimėlyje įrengti ne mažiau kaip 4 stalčiai, išdėstyti vienas po kitu. Vežimėlio stalčiai su išimamais stalčių skirtukais. Su savaimine užsidarymo sistema.	
6.	Priedai	Kartu su multifunkciniu vežimėliu turi būti komplektuojami tokie priedai: - Atlenkiamą arba ištraukiamą šoninę lentyną; - PVC arba ABS šiukšliadėžė, tvirtinama vežimėlio šone; - Dėžučių laikiklis, tvirtinamas virš vežimėlio stalviršio, talpinantis tris eiles po 4-6 dėžutes; - 2vnt. pirštinių dėžutės.	
7.	Išoriniai matmenys	Vežimėlio (be priedų) išoriniai matmenys (plotis x gylis x aukštis): ne didesni kaip (80 x 60 x 100) cm	
8.	Ratukai	Vežimėlis su ne mažiau kaip 4 ratukais, iš kurių ne mažiau kaip 2 su stabdžiais	
9.	Paviršiai	Visi vežimėlio paviršiai paruošti kokybiškai, nepaliekant aštrių kampų bei briaunų (tokių vietų, į kurias galima susižeisti valant vežimėlį, taip pat sunkiai išvalomų ertmių ir plyšių) Visi vežimėlio paviršiai lygūs (negrublėti)	
10.	CE žymėjimas	Kartu su pasiūlymu pateikiama galiojančio CE sertifikato arba gamintojo EB atitikties deklaracijos pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių kopija.	
11.	Įrangos pristatymas ir instaliavimas	Įrangos pristatymo, iškrovimo, pervežimo į instaliavimo vietą, instaliavimo, po instaliavimo likusių įpakavimo medžiagų išvežimo (utilizavimo) išlaidos	

		įskaičiuotos į pasiūlymo kainą.	
12.	Kartu su prietaisu pateikiama dokumentacija	Naudojimo instrukcija lietuvių kalba.	
13.	Garantija	Ne mažiau 24 mėn.	

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

1. Bendrieji reikalavimai:

1.1. Tiekėjo siūlomos prekės turi būti pažymėtos CE ženklu ir atitikti 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos Reglamento (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių reikalavimus. Kartu su pasiūlymu tiekėjas turi pateikti tai įrodančius atitikties dokumentus.

1.2. **Kartu su pasiūlymu** turi būti pateikiama pasiūlymo techninės charakteristikas pagrindžianti gamintojo techninė dokumentacija (katalogai, prekės aprašymas, naudojimo instrukcija ir pan.). **Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametrų reikšmės.**

1.3. Pirkimo dokumentuose ar jų prieduose paminėti konkretūs modeliai ar šaltiniai, konkretūs procesai ar prekės ženklai, patentai, tipai, konkreti kilmė ar gamyba, nuorodos į standartus ir/ar technologijas yra rekomendacinio bei orientacinio pobūdžio ir gali būti pakeisti lygiaverčiais standartais ir/ar technologijomis. Lygiavertiškumo įrodymas yra tiekėjo pareiga.

1.4. Siūlomos prekės turi būti naujos, negalima siūlyti demonstracinių, naudotų arba naudotų ir atnaujintų (remarketing) prekių.

1.5. Į pasiūlymo kainą yra įskaityti visi mokesčiai ir visos tiekėjo išlaidos (įskaitant prekių pristatymo, surinkimo/montavimo, pajungimo, suderinimo ir paruošimo darbui išlaidas), apimančios viską, ko reikia visiškam ir tinkamam pirkimo sutarties įvykdymui.

1.6. Tiekėjas privalo iš anksto suderinti su perkančiosios organizacijos atstovu prekių pristatymo, surinkimo/montavimo, pajungimo, suderinimo, paruošimo darbui, išbandymo ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymo dirbti su prekėmis laiką. Prekių pajungimas, išbandymas ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymai atliekami užtikrinant įprastą perkančiosios organizacijos darbą.

Infuzinių tirpalų šildymo spinta, 1 vnt.

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)			
1.	Šildymo spintos paskirtis	Infuzinių tirpalų, skysčių, rankšluosčių, gelio paklotų šildymui	
2.	Šildymo spintos išmatavimai	Išoriniai: aukštis 90 cm ± 10 cm, plotis 60 cm ± 15 cm, gylis 60 cm ± 10cm.	
3.	Šildymo spintos talpa	Ne mažiau 150 l	
4.	Šildymo spintos konstrukcija	Korpuso vidus pagamintas iš nerūdijančio plieno arba lygiavertės medžiagos, vidus izoliuotas temperatūrai nelaidžia ir nedegia medžiaga	
5.	Spinta ant ratukų, patogiam stumdymui tarp patalpų	Ratukų dydis ne mažiau 10 cm	
6.	Spintos durelės permatomos	Dvigubo stiklo	
7.	Oro temperatūros nustatymo diapazonas	Nuo 35°C iki 50°C, ne siauresnis. Temperatūros keitimo žingsnis ne daugiau 1°C.	
8.	Perkaitimo aliarmas	Būtina.	
9.	Vidiniai stalčiai ir lentynėlės	Galimybė reguliuoti atstumą tarp lentynų. Aukštis tarp lentynų pozicijų 10 cm ± 5 cm Ne mažiau kaip 3 lentynų pozicijų. Stalčius 12 cm ± 5 cm	
10.	Maksimali lentynos apkrova	Ne mažiau 20 kg	
11.	Valdymo pultas	Aiškiai matomos temperatūros reikšmės ekrane su temperatūros reguliavimo mygtukais	
12.	Komplektacija	Šildymo spinta 1 vnt. Stalčius 1 vnt. Lentyna 2 vnt.	
13.	Temperatūros matavimo paklaida	Ne daugiau 2°C	
14.	Maitinimas	220 V ±10%, 50 Hz.	
15.	CE žymėjimas	Kartu su pasiūlymu pateikiama galiojančio CE	

		sertifikato arba gamintojo EB atitikties deklaracijos pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių kopija.	
16.	Įrangos pristatymas ir instaliavimas	Įrangos pristatymo, iškrovimo, pervežimo į instaliavimo vietą, instaliavimo, po instaliavimo likusių įpakavimo medžiagų išvežimo (utilizavimo) išlaidos įskaičiuotos į pasiūlymo kainą.	
17.	Kartu su prietaisu pateikiama dokumentacija	1. Naudojimo instrukcija lietuvių kalba; 2. Serviso dokumentacija lietuvių arba anglų kalba.	
18.	Garantija	Ne mažiau 24 mėn.	

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

1. Bendrieji reikalavimai:

1.1. Tiekėjo siūlomos prekės turi būti pažymėtos CE ženklu ir atitikti 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos Reglamento (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių reikalavimus. Kartu su pasiūlymu tiekėjas turi pateikti tai įrodančius atitikties dokumentus.

1.2. **Kartu su pasiūlymu** turi būti pateikiama pasiūlymo techninės charakteristikas pagrindžianti gamintojo techninė dokumentacija (katalogai, prekės aprašymas, naudojimo instrukcija ir pan.). **Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametrų reikšmės.**

1.3. Pirkimo dokumentuose ar jų prieduose paminėti konkretūs modeliai ar šaltiniai, konkretūs procesai ar prekės ženklai, patentai, tipai, konkreti kilmė ar gamyba, nuorodos į standartus ir/ar technologijas yra rekomendacinio bei orientacinio pobūdžio ir gali būti pakeisti lygiaverčiais standartais ir/ar technologijomis. Lygiavertiškumo įrodymas yra tiekėjo pareiga.

1.4. Siūlomos prekės turi būti naujos, negalima siūlyti demonstracinių, naudotų arba naudotų ir atnaujintų (remarketing) prekių.

1.5. Į pasiūlymo kainą yra įskaityti visi mokesčiai ir visos tiekėjo išlaidos (įskaitant prekių pristatymo, surinkimo/montavimo, pajungimo, suderinimo ir paruošimo darbui išlaidas), apimančios viską, ko reikia visiškam ir tinkamam pirkimo sutarties įvykdymui.

1.6. Tiekėjas privalo iš anksto suderinti su perkančiosios organizacijos atstovu prekių pristatymo, surinkimo/montavimo, pajungimo, suderinimo, paruošimo darbui, išbandymo ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymo dirbti su prekėmis laiką. Prekių pajungimas, išbandymas ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymai atliekami užtikrinant įprastą perkančiosios organizacijos darbą.

Videolaringoskopas ir bronchoskopas, 1 kompl.

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)			
1	Videolaringoskopas ir bronchoskopas – 1 kompl.		
1.1	Video monitorius 1 vnt.	1. Ekranas skersmuo $\geq 8''$ 2. Raiška $\geq (1024 \times 768)$ taškų; 3. ≥ 1 jungtis instrumentams; 4. Galimybė išsaugoti video vaizdus ir nuotraukas į SD tipo ar lygiavertės laikmenas; 5. Galimybė iškelti video vaizdus ir nuotraukas į laikmenas per USB tipo jungtį; 6. Monitorius turi turėti laikiklį pritvirtinamą prie stovo; 7. Korpusas pagamintas iš smūgiams atsparios medžiagos; 8. Su HDMI arba lygiaverte jungtimi papildomam išoriniam monitoriui prijungti; 9. Su pakraunama ličio jonų arba lygiaverte baterija; 10. Komplektuojamas tinkamas akumuliatoriaus pakrovėjas ir laidas laringoskopo pleištui ir video monitoriui sujungti.	
1.2	Videolaringoskopo pleištai 1 vnt.	1. Macintosh arba lygiavertės tipo 4 dydžio pleištai; 2. Pagamintas iš titano arba nerūdijančio plieno arba lygiavertės medžiagos; 3. Su šviesos diodų (LED) apšvietimu; 4. Kameros raiška $\geq 1280 \times 800$ taškų; 5. Su ≥ 1 mygtuku video vaizdų ir nuotraukų įrašymui.	
1.3	Videolaringoskopo pleištai 1 vnt.	1. Macintosh arba lygiavertės tipo 3 dydžio pleištai; 2. Pagamintas iš titano arba nerūdijančio plieno arba lygiavertės medžiagos; 3. Su šviesos diodų (LED) apšvietimu; 4. Kameros raiška $\geq 1280 \times 800$ taškų; 5. Su ≥ 1 mygtuku video vaizdų ir nuotraukų įrašymui.	
1.4	Videolaringoskopo pleištai 1 vnt.	1. Macintosh arba lygiavertės tipo 2 dydžio pleištai; 2. Pagamintas iš titano arba nerūdijančio plieno arba lygiavertės medžiagos; 3. Su šviesos diodų (LED)	

		apšvietimu; 4. Kameros raiška $\geq 1280 \times 800$ taškų; 5. Su ≥ 1 mygtuku video vaizdų ir nuotraukų įrašymui.	
1.5	Videolaringoskopo pleištą 1 vnt.	1. Pleištą pritaikytą naudoti esant sunkioms intubacijos sąlygomis (D- pleišto tipo arba lygiavertis); 2. Suaugusiems; 3. Pagamintas iš titano arba nerūdijančio plieno arba lygiavertės medžiagos; 4. Su šviesos diodu (LED) apšvietimu; 5. Kameros raiška: $\geq 1280 \times 800$ taškų; 6. Su ≥ 1 mygtuku video vaizdų ir nuotraukų įrašymui.	
1.6	Lankstus video endoskopas intubacijai 1 vnt.	1. Techniškai suderinamas su p. 2.1 video monitoriumi; 2. Su siurbimo vožtuvu; 3. CMOS (arba lygiavertė) technologija; 4. Matymo kryptis $0^\circ \pm 10^\circ$; 5. Matymo kampas $100^\circ \pm 10^\circ$; 6. Darbinis ilgis $65 \text{ cm} \pm 5 \text{ cm}$; 7. Išorinis skersmuo $5,5 \text{ mm} \pm 0,2 \text{ mm}$; 8. Darbinio kanalo vidinis skersmuo $2,2 \text{ mm} \pm 0,1 \text{ mm}$; 9. Lenkimasis a/ž: $(140^\circ / 140^\circ) \pm 10^\circ$; 10. Komplektuojamas su vonele mirkymui ir konteineriu sterilizacijai dujose.	
1.7	Vežimėlis 1 vnt.	1. Pritaikytas komplektuojamam vaizdo monitoriui tvirtinti; 2. Aukštis $130 \pm 15 \text{ cm}$; 3. Su ≥ 4 antistatiniais ratukais; 4. Su krepšiu ar spec. vietomis laringoskopo pleištams ir reikmenims susidėti; 5. Su laikikliu lanksčiam video endoskopui.	
2.	CE žymėjimas	Kartu su pasiūlymu pateikiama galiojančio CE sertifikato arba gamintojo EB atitikties deklaracijos pagal Europos Parlamento ir Tarybos	

		reglamentą (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių kopija.	
3.	Įrangos pristatymas ir instaliavimas	Įrangos pristatymo, iškrovimo, pervežimo į instaliavimo vietą, instaliavimo, po instaliavimo likusių įpakavimo medžiagų išvežimo (utilizavimo) išlaidos įskaičiuotos į pasiūlymo kainą.	
4.	Kartu su prietaisu pateikiama dokumentacija	1. Naudojimo instrukcija lietuvių kalba; 2. Serviso dokumentacija lietuvių arba anglų kalba.	
5.	Garantija	Ne mažiau 24 mėn.	

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 dalyvautumėte šiame pirkime? Jei ne, tai kodėl?		☐
2.	Kokia, Jūsų nuomone, suma būtų pakankama nupirkti planuojamas prekes?		
	1. Skysčių šildymo spinta, 1 vnt.		☐
	2. Intrakaulinis gražtas ir adatos, 2 kompl.		☐
	3. Antžeminės platforminės svarstyklės, 1 vnt.		☐
	4. Diagnostinė stotelė, 2 vnt.		☐
	5. Medikamentinė spinta, 3 vnt.		☐
	6. Multifunkcinis vežimėlis skirtas gipsavimui, 3 vnt.		☐
	7. Multifunkcinis vežimėlis stalelis, 2 vnt.		☐
	8. Multifunkcinis vežimėlis su didesniu dėžučių skaičiumi, 3 vnt.		☐
	9. Infuzinių tirpalų šildymo spinta, 1 vnt.		☐
	10. Videolaringoskopas ir bronchoskopas, 1 kompl.		☐
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, vykdam 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	2025-10-21 Nr. SA-11295 (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	2025-10-21 16:54
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	11
Pagrindinio dokumento pridedamų dokumentų skaičius	0
Priedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Priedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	1 priedas_Techninė_specifikacija_Skysčių_šildymo_spinta.docx
Priedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Priedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Priedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	2 priedas_Techninė_specifikacija_Intrakaulinis_grąžtas_ir_adatos.docx
Priedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Priedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Priedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	3 priedas_Techninė_specifikacija_Antžeminės_platforninės_svarstyklės.docx
Priedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Priedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Priedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	4 priedas_Techninė_specifikacija_Diagnostinė_stotelė.docx
Priedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Priedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Priedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	5 priedas_Techninė_specifikacija_Medikamentinė_s

	pinta.docx
Priedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Priedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Priedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	6 priedas_Techninė_specifikacija_Multifunkcinis_ve žimelis_gipsavimo.docx
Priedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Priedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Priedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	7 priedas_Techninė_specifikacija_Multifunkcinis_ve žimelis_stalelis.docx
Priedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Priedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Priedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	8 priedas_Techninė_specifikacija_Multifunkcinis_ve žimelis_su_didesniu_dėžučių_skačiumi.docx
Priedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Priedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Priedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	9 priedas_Techninė_specifikacija_Infuziniu_tirpalu_ šildymo_spinta.docx
Priedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Priedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Priedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	10 priedas_Techninė_specifikacija_Videolaringoskop as_ir_bronchoskopas.docx
Priedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Priedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Priedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	11_Priedas_klausimynas_Medicinine iranga.docx
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 (2025-10-22)
Elektroninio dokumento nuorašo atspausdinimo data ir ją atspausdinęs darbuotojas	2025-10-22 nuorašą suformavo Povilas Miliauskas
Paieškos nuoroda	-
Papildomi metaduomenys	Nuorašą suformavo 2025-10-22 Dokumentų valdymo sistema „Kontora“