

**MARIJAMPOLĖS SAVIVALDYBĖS ADMINISTRACIJA**

Biudžetinė įstaiga, J. Basanavičiaus a. 1, 68307 Marijampolė, tel.: (8 343) 90 011, 90 062, el. p. administracija@marijampole.lt.

Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 188769113

Tiekėjams

DĖL RINKOS KONSULTACIJOS APRAŠO

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 šviestuvų ir konsolių 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 būsimo Pirkimo, **šviestuvų ir konsolių techninių specifikacijų ir kitų klausimų.**

2. išsiaiškinti, kiek preliminariai 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: šviestuvų ir konsolių 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 konsultaciją prašome pateikti CVP IS susirašinėjimo grafoje siunčiant pranešimą ir 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. Lubinio apžiūros šviestuvo techninė specifikacija;
2. Mobilios akumuliatorinės apšvietimo lempos techninė specifikacija;
3. Operacinio šviestuvo techninė specifikacija;
4. Lubinės dviejų pečių, keturių alkūnių konsolės (anesteziologo reanimacinė palata) techninė specifikacija;
5. Lubinės dviejų pečių, keturių alkūnių konsolės (reanimacinė palata) techninė specifikacija;
6. Lubinės konsolės techninė specifikacija;
7. Lubinės tilto tipo konsolės reanimacijai techninė specifikacija;
8. Sieninės konsolės (horizontali) techninė specifikacija.
9. Klausimynas.

Administracijos direktorius

Nerijus Mašalaitis

Techninė specifikacija

1 Pirkimo dalis. LUBINIS APŽIŪROS ŠVIESTUVAS (15 vnt.)

Eil. Nr.	Techniniai reikalavimai	Reikalaujama reikšmė	Atitikimas (įrašyti siūlomos prekės reikšmės)
1	2	3	
	Lubinis apžiūros šviestuvai	Vienos svirties (ne mažiau), vieno modulio lubinis apžiūros šviestuvai	
1.	Tipas	LED veikimo	
2.	Šviestuvai (modulis):	1 (modulis)	
3.	Tvirtinimas	Prie lubų	
4.	Valdymo rankena	Būtina	
5.	Įjungimo išjungimo mygtukas	Būtina.	
6.	Spalvinė temperatūra	4200K ±200K	
7.	Šviesos intensyvumo reguliavimo ribos	Reguliuojama nuo 45 iki 90 klx	
8.	LED tarnavimo laikas	Ne mažiau 50 000 valandų	
9.	Fokusas	keičiamas	
10.	Sufokusuoto apšvietimo lauko dydis (d 10, matuojant 1 m atstume)	Ne mažiau 14 cm	
11.	Įjungimo išjungimo mygtukas	Būtina	
12.	Kelių lygių šviesumo reguliavimas	Būtina	
13.	Apšvietimas	≥90 000 liuksų	
14.	LED tarnavimo laikas	≥50 000 valandų	
15.	Šviesos lauko dydis	160–220 mm	
16.	Apšvietimo gylis L1+L2 (20% Ec)	Ne mažiau 50 cm	
17.	Šviesos spalvų perteikimo indeksas	Ra≥95	
18.	Saugumo klasė	IP33, arba lygiavertė	
19.	Spinduliavimo energija	Ne daugiau 3,6 mW/m ² /lx	
20.	Žemiausias montavimo aukštis	Turi būti pritaikyta esamam patalpos aukščiui, kurioje bus montuojama. Tikslūs matmenys turės būti derinami su užsakovu įvertinant vietą, kurioje bus montuojama.	
21.	Šviestuvo tvirtinimas prie perdangos esant sutapatintam stogui	Būtina įvertinti tvirtinimo ypatumus.	
22.	Maitinimo įtampa	AC110-240v,50/60Hz	
23.	CE ženklavimas	Būtinai	
24.	Garantija:	≥24 mėnesių	
25.	Pristatymo terminas	1 mėn.	

P.S. Pasiūlymo priede turi būti pateiktos katalogo, prospekto kopijos su siūlomo gaminio eskizu – iliustracija, bei nurodytais kodais, atitinkančiais siūlomą modelį.

Techninė specifikacija

1 Pirkimo dalis. MOBILI AKUMULIATORINĖ APŠVIETIMO LEMPA (1 vnt.)

Eil. Nr.	Techniniai reikalavimai	Reikalaujama reikšmė	Atitikimas (įrašyti siūlomos prekės reikšmės)
1	2	3	
	Mobili akumuliatorinė apšvietimo lempa	1 vnt.	
	Aprašymas	Lempa vieno modulio („galvos“) su įmontuotais šviesos diodais LED arba lygiaverčiais. Tvirtinamas ant mobilaus stovo su ratukais. Ant mobilaus stovo tvirtinamas akumuliatorius nenutrūkstamam energijos tiekimui ir valdymas.	
1.	Modulio tvirtinimas	Lempos modulis tvirtinamas prie mobilaus stovo per manipuliacinę alkūnę, kurios dėka reguliuojamas lempos modulio aukštis ir nukreipimo kampas. Lempa turi turėti galimybę jos modulį sukti apie laikiklio ašį.	
2.	Ratukai	Mobilus stovas su ne mažiau kaip 4 ratukais, iš kurių ne mažiau kaip 2 su stabdžiais.	
3.	Įjungimo išjungimo mygtukas	Būtina	
4.	Kelių lygių šviesumo reguliavimas	Būtina	
5.	Apšvietimas	≥80 000 liuksų	
6.	Spalvos temperatūra	4500±100K	
7.	LED tarnavimo laikas	≥50 000 valandų	
8.	Sufokusuoto apšvietimo lauko dydis (d10, matuojamas 1 m atstumu)	15 ± 5 cm	
9.	Šviesos spalvų perteikimo indeksas	Ra≥95	
10.	Švietimo laikas nesant įtampos tinkle (iš akumuliatoriaus).	Ne mažiau 2 val.	
11.	Instrukcija	Tiekėjas kartu su preke turi pateikti: naudojimo instrukciją lietuvių ir anglų kalbomis; ir serviso dokumentaciją lietuvių arba anglų kalba	
12.	Atsarginės dalys	Tiekėjas turi užtikrinti galimybę įsigyti siūlomos prekės originalias (arba joms	

		lygiavertes) atsargines dalis (jų tiekimą rinkai) per garantinį įrangos naudojimo laikotarpį ir ne trumpiau kaip 5 metus po garantinio laikotarpio	
13.	Maitinimo įtampa	AC110-240v,50/60Hz	
14.	CE ženklavimas	Siūlomos prekės turi būti žymimos CE ženklu pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių.	
15.	Garantija:	≥24 mėnesių	
16.	Pristatymo terminas	Iki 1 mėn.	

P.S. Pasiūlymo priede turi būti pateiktos katalogo, prospekto kopijos su siūlomo gaminio eskizu – iliustracija, bei nurodytais kodais, atitinkančiais siūlomą modelį.

Techninė specifikacija

1 Pirkimo dalis. OPERACINIS ŠVIESTUVAS (6 vnt.)

Eil. Nr.	Techniniai reikalavimai	Reikalaujama reikšmė	Atitikimas (įrašyti siūlomos prekės reikšmės)
1	2	3	4
	Operacinis šviestuvas	Vienos svirties (ne mažiau), vieno modulio lubinė operacinė lempa	
1.	Tipas	LED veikimo	
2.	Apšvietimo gylis L1+L2 (20% Ec)	Ne mažiau 120 cm	
3.	Apšvietimo gylis L1+L2 (60% Ec)	Ne mažiau 75 cm	
4.	Šviestuvas (modulis):	1(modulis)	
5.	Sterilizuojama rankena	Nuimamos konstrukcijos, sterilizuojamos; 3 vnt.	
6.	Šoninė padėties rankena	Ne mažiau kaip iš dviejų pusių patogus valdymas	
7.	Apšvietimas	Ne mažiau 160 000 liuksų	
8.	Ijungimo išjungimo mygtukas	Būtina.	
9.	Spalvinė temperatūra	Reguliuojama pakopomis diapazone ne mažesniame 4000-4800K diapazone	
10.	Šviesos intensyvumo reguliavimo ribos	Reguliuojama nuo 50 iki 160 klx	
11.	Automatinis fokuso sureguliuavimas, pakitus atstumui tarp šviesos šaltinio ir apšviečiamo paviršiaus (nereikia fokusuoti rankiniu būdu)	Focusmatik arba lygiavertė sistema, nenaudojant lazerio.	
12.	LED tarnavimo laikas	≥ 50 000 valandų	
13.	Šešėlių silpninimas, esant vienai kliūčiai	≥ 70%	
14.	Šviesos lauko dydis	200–350 mm	
15.	Fokusas	keičiamas	
16.	Šviesos spalvų perteikimo indeksas	Ra≥95	
17.	Saugumo klasė	IP33, arba lygiavertė	
18.	Spinduliavimo energija	Ne daugiau 3,6 mW/m ² /lx	
19.	Žemiausias montavimo aukštis	Turi būti pritaikyta esamam patalpos aukščiui, kurioje bus montuojama. Tikslūs matmenys turės būti derinami su užsakovu įvertinant vietą, kurioje bus montuojama.	
20.	Šviestuvo tvirtinimas prie perdangos esant sutapatintam stogui	Būtina įvertinti tvirtinimo ypatumus.	
21.	Maitinimo įtampa	AC110-240v,50/60Hz	

22.	CE ženklėjimas	Būtinas	
23.	Garantija:	≥24 mėnesių	
24.	Pristatymo terminas	1 mėn.	

P.S. Pasiūlymo priede turi būti pateiktos katalogo, prospekto kopijos su siūlomo gaminio eskizu – iliustracija, bei nurodytais kodais, atitinkančiais siūlomą modelį.

1. Tiekėjo patvirtinimai:

- 1.1. Šiuo pasiūlymu pažymime, kad sutinkame su visomis pirkimo dokumentų sąlygomis, įskaitant pirkimo sutarties reikalavimus.
- 1.2. Pasiūlymas galioja iki termino, nustatyto pirkimo dokumentuose.
- 1.3. Į pasiūlymo kainą yra įskaityti visi mokesčiai ir visos tiekėjo išlaidos (įskaitant prekių tvirtinimo ir montavimo medžiagas), apimančios viską, ko reikia visiškam ir tinkamam pirkimo sutarties įvykdymui.
- 1.4. Jeigu kvalifikacija dėl teisės verstis atitinkama veikla nebuvo tikrinama arba tikrinama ne visa apimtimi, įsipareigojame perkančiajai organizacijai, kad pirkimo sutartį vykdys tik tokią teisę turintys asmenys.

2. Bendrieji reikalavimai:

- 2.1. 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.
- 2.2. **Kartu su pasiūlymu** turi būti pateikiama pasiūlymo technines charakteristikas pagrindžianti gamintojo techninė dokumentacija (katalogai, prekės aprašymas, naudojimo instrukcija ir pan.). **Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametrų reikšmės.**
- 2.3. Pirkimo sąlygų techninėje specifikacijoje galima nurodyti (jei yra) konkretūs modeliai ar tiekimo šaltiniai, konkretūs procesai, būdingi konkrečiam tiekėjo tiekiamoms prekėms ar teikiama paslaugoms, ar prekių ženklai, patentai, tipai, konkreti kilmė ar gamyba, yra tik informacinio pobūdžio ir tiekėjas nėra įpareigotas siūlyti ir/ar naudoti konkrečių gamintojų produkciją, o standartai gali būti taikomi lygiaverčiai nurodytiems.
- 2.4. Tiekėjas privalo iš anksto suderinti su perkančiosios organizacijos atstovu prekių pristatymo, pajungimo, išbandymo ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymo dirbti su prekėmis laiką. Prekių pajungimas, išbandymas ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymai atliekami užtikrinant įprastą perkančiosios organizacijos darbą.
- 2.5. Siūlomos prekės turi būti naujos, negalima siūlyti demonstracinių, naudotų arba naudotų ir atnaujintų (remarketing) prekių.
- 2.6. **Kartu su prekėmis** tiekėjas turi pateikti prekių naudojimo ir valymo/dezinfekavimo instrukcijas originalo ir lietuvių kalba.
- 2.7. Prekių garantijos terminas ≥ 36 mėnesiai.

Techninė specifikacija

1 Pirkimo dalis. LUBINĖ DVIEJŲ PEČIŲ, KETURIŲ ALKŪNIŲ KONSOLĖ (ANESTEZIOLOGO REANIMACINĖ PALATA) (1 vnt.)

Eil. Nr.	Parametrai, taikomi lubinei konsolei (nurodoma 1 vnt. komplektacija)	Parametro reikšmė	Siūlomos prekės parametrai (būtina nurodyti konkrečius siūlomų prekių parametrus). Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametrų reikšmės.
----------	--	-------------------	--

1.	Konsolės sudėtis	Tvirtinamas mazgas prie lubų, stovas, du pečiai po dvi alkūnes kiekviename petyje, dvi vertikalios prietaisų kolonos, papildomos dedamosios dalys, tvirtinamos prie prietaisų kolonų.	
2.	Konsolės tvirtinimas prie lubų	Konsolė tvirtinama prie lubų nešančiojo perdengimo, tvirtinant per perdangą, naudojant specialų tvirtinimo mazgą.	
3.	Konsolės kiekvienos kolonos naudingo svorio keliamoji galia	ne mažesnė kaip 200 kg.	
4.	Konsolė turi būti pritaikyta esamam patalpos aukščiui, kurioje bus montuojama.	Būtina. Tikslūs matmenys turės būti derinami su užsakovu įvertinant vietą, kurioje bus montuojama.	
5.	Lubinių konsolių alkūnės aliuminio lydinio	800 mm ± 50 mm kiekviena	
6.	Konsolės stabdžių sistema	Konsolės abu pečiai turi turėti pneumo stabdžius ir šviesinę indikaciją kolonose informuojančiuose apie atleistus ar aktyvuotus stabdžius.	
7.	Konsolės alkūnių ir prietaisų kolonos pasukimo kampas	ne mažesnis kaip >330°	
8.	Konsolės tvirtinimas prie stovo	Prie konsolės tvirtinimo stovo, tarp nešančiųjų ir pakabinamų lubų turi būti įrengti medicininių dujų uždarymo ventiliai, elektros ir informacinių signalų pajungimo prievadai	
9.	Konsolė komplektuojama	- dekoratyviniu dangčiu- gaubtu, užtikrinančiu sandarumą su pakabinamomis lubomis ir patogų bei operatyvų priėjimą prie uždarymo ventilių ir pajungimo prievadų. - tvirtinimo prie lubų mazgu su reikalingomis tvirtinimo detalėmis	
10.	Konsolės spalva	Konsolės stovo, alkūnių ir prietaisų kolonos tvirtinimo vamzdis turi būti nudažyti atspariais valymui ir dezinfekavimui milteliniais dažais RAL spalvų paletės	
11.	Prietaisų kolona, anesteziologinė pusė (dešinė žiūrint iš priekio)	Konsolės prietaisų kolona iš aliuminio profilio su galimybe prieiti prie aptarnaujamų medicininių dujų lizdų, instaliuotų elektros ir informacinių sistemų prietaisų. Kolonos ilgis 1000-1200mm	
12.	Deguonies tiekimas 02 (4,5±0,5 bar)	2 jungtys, turi atitikti DIN gydymo įstaigoje naudojama kodavimo sistemą, arba lygiavertį standartą.	

13.	Medicininio suspausto oro tiekimas MA5 (4,5±0,5 bar)	1 jungtis, turi atitikti DIN gydymo įstaigoje naudojama kodavimo sistemą, arba lygiavertį standartą.	
14.	Vakuumo tiekimas (-0,8 bar)	1 jungtis, turi atitikti DIN gydymo įstaigoje naudojama kodavimo sistemą, arba lygiavertį standartą.	
15.	Anestezinių dujų šalinimo jungtis (AGSS)	1 jungtis, turi atitikti DIN gydymo įstaigoje naudojama kodavimo sistemą, arba lygiavertį standartą.	
16.	Vienfazės elektros rozetės su įžeminimu	12 vnt. (230 V, 16 A kiekviena). 2 atskiros ei. maitinimo šakos pažymėtos skirtingomis spalvomis.	
17.	Įžeminimo jungtys	6 el. potencialų išlyginimų jungtys	
18.	Kompiuterinės jungtys	4 jungtis RJ45, arba lygiavertės 6kat.	
19.	Kitos jungtys	1 vnt. HDMI 1 vnt. VGA	
20.	Jungčių padėtis	Derinama su užsakovu.	
21.	Slaugių iškvietimo mygtukas	Numatyti vietą slaugių iškvietimo mygtukui.	
22.	„Dedikuotas konsolinio narkozės aparato laikiklis (kurio gamintojo narkozės aparatui - tikslinti konsolės užsakymo metu)“	Būtina	
23.	Monitoriaus laikiklis su monitoriaus tvirtinimu VESA tipo	Monitoriaus laikiklis tvirtinamas prie kolonos vertikalių laikiklių. Monitoriaus laikiklis dviejų alkūnių. Monitoriaus krypties nustatymas horizontalia ir vertikalia kryptimi.	
24.	Laikiklis lašelinėms tvirtinamas prie vertikalios kolonos laikiklių	Laikiklis (stovas) lašelinėms su horizontalia alkūne, tvirtinamas prie kolonos vertikalių laikiklių.	
25.	Priedai	Kateterio krepšelis 100x100x400mm ±20mm 1 vnt. tvirtinamas prie vertikalios kolonos laikiklių.	

26.	Prietaisų kolona (kairė žiūrint iš priekio)	Konsolės prietaisų kolona iš aliuminio profilio su galimybe prieiti prie aptarnaujamų medicininių dujų lizdų, instaliuotų elektros ir informacinių sistemų prietaisų. Kolonos ilgis 1000-1200mm“	
27.	Deguonies tiekimas 02 (4,5±0,5 bar)	2 jungtys, turi atitikti DIN gydymo įstaigoje naudojama kodavimo sistemą, arba lygiavertį standartą.	
28.	Medicininio suspausto oro tiekimas MA5 (4,5±0,5 bar)	1 jungtis, turi atitikti DIN gydymo įstaigoje naudojama kodavimo sistemą, arba lygiavertį standartą.	
29.	Vakuumo tiekimas (-0,8 bar)	1 jungtis, turi atitikti DIN gydymo įstaigoje naudojama kodavimo sistemą, arba lygiavertį standartą.	
30.	Vienfazės elektros rozetės su įžeminimu	12 vnt. (230 V, 16 A kiekviena). 2 atskiros ei. maitinimo šakos pažymėtos skirtingomis spalvomis.	
31.	Įžeminimo jungtys	6 el. potencialų išlyginimų jungtys	
32.	Kompiuterinės jungtys	4jungtisRJ45 6kat.	
33.	Kitos jungtys	1 vnt. HDMI 1 vnt. VGA	
34.	Jungčių padėtis	Derinama su užsakovu.	
35.	Laikiklis lašelinėms tvirtinamas prie vertikalios kolonos laikiklių	Laikiklis (stovas) lašelinėms su horizontalia alkūne, tvirtinamas prie vertikalios kolonos laikiklių arba prie lentynų šoninių bėgelių.	
36.	Lentyna	Konsolės prietaisų kolonos priekinėje dalyje turi būti tvirtinama lentyna ne mažesnė kaip 520x480 su 25x10 mm skerspjūvio bėgeliais iš ne mažiau kaip dviejų pusių, lentyna su stalčiumi. Lentyna montuojama ant vertikalios kolonos bėgelių kolonos priekyje . Lentyna su stalčiumi. Lentyna privaloma reguliuoti per visą konsolės aukštį. Pastaba: Tikslūs matmenys turės būti derinami su užsakovu įvertinant vietą, kurioje bus montuojama.	
37.	Infuzinių pompų stovas	Stovas tvirtinamas prie vertikalios kolonos laikiklių,	

		prie stovo per alkūnę tvirtinamas vamzdis - stovas 1000±200 mm. ilgio, 25 mm storio infuzinių pumpų tvirtinimui. Pasukamas per alkūnę apie tvirtinimo ašį. Infuzinių pumpų stovas tvirtinamas bet kurioje vietoje konsolės galvoje vertikaliomis ašimis atžvilgiu. Bendras infuzinių pumpų kiekis montuojamas ant stovo ≥ 8 vnt.	
38.	Komplektuojama su deguonies srauto matuokliu ir drėkintuvu (po 2 vnt.)	<ol style="list-style-type: none"> 1. Tiesioginio pajungimo; 2. Turi atitikti LST EN ISO 9170-1:2020, arba lygiavertį standartą (pritaikoma prie konsolės jungčių); 3. Srauto reguliavimo ir matavimo ribos ne siauresnės 0-15 l/min ; 4. Deguonies drėkintuvas 300 - 350 ml talpos; 5. Drėkintuvas autoklavuojamas 134 C; 6. Darbinis deguonies slėgis - 4,5 +/- 0,5 bar ribose; 7. Garso slopinimas darbo metu. 8. Srauto matuoklio skalė ir skalės gaubtas pagaminti iš smūgiams atsparaus plastiko ar lygiavertės medžiagos. 	
39.	Komplektuojama su vakuumo reguliatoriumi ir talpa	<ol style="list-style-type: none"> 1. Pagrindinės korpuso dalys pagamintos iš plastiko ir polikarbonato. Regulatoriaus pajungimas prie vakuumo sistemos per kištuką; 2. Žarna nuo atsiurbimo indo pajungiama per antibakterinį hidrofobinį filtrą; 3. Pagamintos laikantis LST EN ISO 9170-1:2020, arba lygiavertį standartą; 4. Regulatorius, kurio pagalba galima reguliuoti vakuumo lygį ne siauresnėse ribose kaip 0-999 mbar/hPa (0-750 mmHg). Įmontuotas vakuumo įjungimo/išjungimo mygtukas; 5. Atsiurbimo srautas 60 l/min arba daugiau; 6. Talpa ne mažiau 2,0 litro; 7. Pagrindinės korpuso dalys pagamintos iš polikarbonato ; 8. Dangtis prispaudžiamas arba prisukamas, su tarpine pagaminta iš evopreno arba silikono; 9. Vakuumo indas komplektuojamas su laikikliu tinkančiu pakabinti vakuumo indą ant bėgelio . 10. Apsauginis - atbulinis vožtuvas vakuumo išsiurbimą uždarymui, kad neužteršti visos sistemos atjungus; 	

		11. Atsiurbimo indai atsparūs dezinfekcinėms priemonėms ir autoklavavimo procesui ne žemesnėje kaip 134°C ;	
40.	Žymėjimas CE ženklų	Būtina. Kartu su pasiūlymu būtina pateikti žymėjimą CE ženklų liudijančio dokumento (CE sertifikato arba EB atitikties deklaracijos) kopiją.	
41.	Standartizacija	Gaminys turi būti pagamintas laikantis LST EN ISO 11197:2020, arba lygiavertio standarto.	
42.	Pristatymo terminas	Ne daugiau 3 mėn.	

1. Tiekėjo patvirtinimai:

1.1. Šiuo pasiūlymu pažymime, kad sutinkame su visomis pirkimo dokumentų sąlygomis, įskaitant pirkimo sutarties reikalavimus.

1.2. Pasiūlymas galioja iki termino, nustatyto pirkimo dokumentuose.

1.3. Į pasiūlymo kainą yra įskaityti visi mokesčiai ir visos tiekėjo išlaidos (įskaitant prekių tvirtinimo ir montavimo medžiagas), apimančios viską, ko reikia visiškam ir tinkamam pirkimo sutarties įvykdymui.

1.4. Jeigu kvalifikacija dėl teisės verstis atitinkama veikla nebuvo tikrinama arba tikrinama ne visa apimtimi, įsipareigojame perkančiajai organizacijai, kad pirkimo sutartį vykdys tik tokią teisę turintys asmenys.

2. Bendrieji reikalavimai:

2.1. 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.

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

2.3. Pirkimo sąlygų techninėje specifikacijoje galima nurodyti (jei yra) konkretūs modeliai ar tiekimo šaltiniai, konkretūs procesai, būdingi konkrečiau tiekėjo tiekiamoms prekėms ar teikiamoms paslaugoms, ar prekių ženklai, patentai, tipai, konkreti kilmė ar gamyba, yra tik informacinio pobūdžio ir tiekėjas nėra įpareigotas siūlyti ir/ar naudoti konkrečių gamintojų produkciją, o standartai gali būti taikomi lygiaverčiai nurodytiems.

2.4. Tiekėjas privalo iš anksto suderinti su perkančiosios organizacijos atstovu prekių pristatymo, pajungimo, išbandymo ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymo dirbti su prekėmis laiką. Prekių pajungimas, išbandymas ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymai atliekami užtikrinant įprastą perkančiosios organizacijos darbą.

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

2.6. **Kartu su prekėmis** tiekėjas turi pateikti prekių naudojimo ir valymo/dezinfekavimo instrukcijas originalo ir lietuvių kalba.

2.7. Prekių garantijos terminas ≥ 36 mėnesiai.

Techninė specifikacija

1 LUBINĖ DVIEJŲ PEČIŲ, KETURIŲ ALKŪNIŲ KONSOLĖ (REANIMACINĖ PALATA) (2 vnt.)

Eil. Nr.	Parametrai, taikomi lubinei konsolei (nurodoma 1 vnt. komplektacija)	Parametro reikšmė	Siūlomos prekės parametrai (būtina nurodyti konkrečius siūlomų prekių parametrus). Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametrų reikšmės.
1.	Konsolės sudėtis	Tvirtinamas mazgas prie lubų, stovas, du pečiai po dvi alkūnes kiekviename petyje, dvi vertikalios prietaisų kolonos, papildomos dedamosios dalys, tvirtinamos prie prietaisų kolonų.	

2.	Konsolės tvirtinimas prie lubų	Konsolė tvirtinama prie lubų nešančiojo perdengimo, tvirtinant per perdangą, naudojant specialų tvirtinimo mazgą	
3.	Konsolės kiekvienos kolonos naudingo svorio keliamoji galia	ne mažesnė kaip 200 kg.	
4.	Konsolė turi būti pritaikyta esamam patalpos aukščiui, kurioje bus montuojama.	Būtina. Tikslūs matmenys turės būti derinami su užsakovu įvertinant vietą, kurioje bus montuojama.	
5.	Lubinių konsolių alkūnės aliuminio lydinio	800 mm ± 50 mm kiekviena	
6.	Konsolės stabdžių sistema	Konsolės abu pečiai turi turėti pneumo stabdžius ir šviesinę indikaciją kolonose informuojančiuose apie atleistus ar aktyvuotus stabdžius.	
7.	Konsolės alkūnių ir prietaisų kolonos pasukimo kampas	ne mažesnis kaip >330°	
8.	Konsolės tvirtinimas prie stovo	Prie konsolės tvirtinimo stovo, tarp nešančiųjų ir pakabinamų lubų turi būti įrengti medicininių dujų uždarymo ventiliai, elektros ir informacinių signalų pajungimo prievadai	
9.	Konsolė komplektuojama	- dekoratyviniu dangčiu- gaubtu, užtikrinančiu sandarumą su pakabinamomis lubomis ir patogų bei operatyvų priėjimą prie uždarymo ventilių ir pajungimo prievadų. - tvirtinimo prie lubų mazgu su reikalingomis tvirtinimo detalėmis	
10.	Konsolės spalva	Konsolės stovo, alkūnių ir prietaisų kolonos tvirtinimo vamzdis turi būti nudažyti atspariais valymui ir dezinfekavimui milteliniais dažais RAL spalvų paletės	
11.	Prietaisų kolona (dešinė žiūrint iš priekio)	Konsolės prietaisų kolona iš aliuminio profilio su galimybe prieiti prie aptarnaujamų medicininių dujų lizdų, instaliuotų elektros ir informacinių sistemų prietaisų. Kolonos ilgis 1000-1200mm	
12.	Deguonies tiekimas 02 (4,5±0,5 bar)	2 jungtys, turi atitikti DIN gydymo įstaigoje naudojama kodavimo sistemą, arba lygiavertį standartą.	
13.	Medicininio suspausto oro tiekimas MA5 (4,5±0,5	1 jungtis, turi atitikti DIN gydymo įstaigoje naudojama kodavimo sistemą, arba lygiavertį standartą.	

	bar)		
14.	Vakuumo tiekimas (-0,8 bar)	1 jungtis, turi atitikti DIN gydymo įstaigoje naudojama kodavimo sistemą, arba lygiavertį standartą.	
15.	Anestezinių dujų šalinimo jungtis (AGSS)	1 jungtis, turi atitikti DIN gydymo įstaigoje naudojama kodavimo sistemą, arba lygiavertį standartą.	
16.	Vienfazės elektros rozetės su įžeminimu	12 vnt. (230 V, 16 A kiekviena). 2 atskiros ei. maitinimo šakos pažymėtos skirtingomis spalvomis.	
17.	Įžeminimo jungtys	6 el. potencialų išlyginimų jungtys	
18.	Kompiuterinės jungtys	4 jungtis RJ45, arba lygiavertės 6kat.	
19.	Kitos jungtys	1 vnt. HDMI 1 vnt. VGA	
20.	Jungčių padėtis	Derinama su užsakovu.	
21.	Slaugių iškvietimo mygtukas	Numatyti vietą slaugių iškvietimo mygtukui.	
22.	Lentyna	Konsolės prietaisų kolonos priekinėje dalyje turi būti tvirtinama lentyna ne mažesnė kaip 520x480 su 25x10 mm skerspjūvio bėgeliais iš ne mažiau kaip dviejų pusių, lentyna su stalčiumi. Lentyna montuojama ant vertikalių kolonos bėgelių kolonos priekyje. Lentyna su stalčiumi. Lentyna privaloma reguliuoti per visą konsolės aukštį. Pastaba: Tikslūs matmenys turės būti derinami su užsakovu įvertinant vietą, kurioje bus montuojama.	
23.	Monitoriaus laikiklis su monitoriaus tvirtinimu VESA tipo	Monitoriaus laikiklis tvirtinamas prie kolonos vertikalių laikiklių. Monitoriaus laikiklis dviejų alkūnių. Monitoriaus krypties nustatymas horizontalia ir vertikalia kryptimi.	
24.	Laikiklis lašelinėms tvirtinamas prie vertikalios kolonos laikiklių	Laikiklis (stovas) lašelinėms su horizontalia alkūne, tvirtinamas prie kolonos vertikalių laikiklių.	
25.	Infuzinių pompų stovas	Stovas tvirtinamas prie vertikalių kolonos laikiklių, prie stovo per alkūnę tvirtinamas vamzdis - stovas	

		1000±200 mm. ilgio, 25 mm storio infuzinių pumpų tvirtinimui. Pasukamas per alkūnę apie tvirtinimo ašį. Infuzinių pumpų stovas tvirtinamas bet kurioje vietoje konsolės vertikalios ašies atžvilgiu. Bendras infuzinių pumpų kiekis montuojamas ant stovo ≥ 8 vnt.	
26.	Prietaisų kolona (kairė žiūrint iš priekio)	Konsolės prietaisų kolona iš aliuminio profilio su galimybe priesti prie aptarnaujamų medicininių dujų lizdų, instaliuotų elektros ir informacinių sistemų prietaisų. Kolonos ilgis 1000-1200mm“	
27.	Deguonies tiekimas 02 (4,5±0,5 bar)	2 jungtys, turi atitikti LST EN ISO 9170-1:2020, arba lygiavertį standartą.	
28.	Medicininio suspausto oro tiekimas MA5 (4,5±0,5 bar)	1 jungtis, turi atitikti LST EN ISO 9170-1:2020, arba lygiavertį standartą.	
29.	Vakuumo tiekimas (-0,8 bar)	1 jungtis, turi atitikti LST EN ISO 9170-1:2020, arba lygiavertį standartą.	
30.	Vienfazės elektros rozetės su įžeminimu	12 vnt. (230 V, 16 A kiekviena). 2 atskiros ei. maitinimo šakos pažymėtos skirtingomis spalvomis.	
31.	Įžeminimo jungtys	6 el. potencialų išlyginimų jungtys	
32.	Kompiuterinės jungtys	4jungtis RJ45 6kat.	
33.	Kitos jungtys	1 vnt. HDMI 1 vnt. VGA	
34.	Jungčių padėtis	Derinama su užsakovu.	
35.	Laikiklis lašelinėms tvirtinamas prie vertikalios kolonos laikiklių	Laikiklis (stovas) lašelinėms su horizontalia alkūne, tvirtinamas prie vertikalios kolonos laikiklių arba prie lentynų šoninių bėgelių.	
36.	Komplektuojama su deguonies srauto matuokliu ir drėkintuvu (po 2 vnt.)	1. Tiesioginio pajungimo ; 2. Turi atitikti LST EN ISO 9170-1:2020, arba lygiavertį standartą (pritaikoma prie konsolės jungčių); 3. Srauto reguliavimo ir matavimo ribos ne siauresnės 0-15 l/min;	

		<p>4. Deguonies drėkintuvas 300 - 350 ml talpos; 5. Drėkintuvas autoklavuojamas 134 C; 6. Darbinis deguonies slėgis - 4,5 +/- 0,5 bar ribose; 7. Garso slopinimas darbo metu. 8. Srauto matuoklio skalė ir skalės gaubtas pagaminti iš smūgiams atsparaus plastiko ar lygiavertės medžiagos.</p>	
37.	Komplektuojama su vakuumo reguliatoriumi ir talpa	<p>1. Pagrindinės korpuso dalys pagamintos iš plastiko ir polikarbonato. Regulatoriaus pajungimas prie vakuumo sistemos per kištuką; 2. Žarna nuo atsiurbimo indo pajungiama per antibakterinį hidrofobinį filtrą; 3. Pagamintos laikantis LST EN ISO 9170-1:2020, arba lygiavertį standarto; 4. Regulatorius, kurio pagalba galima reguliuoti vakuumo lygį ne siauresnėse ribose kaip 0-999 mbar/hPa (0-750 mmHg). Įmontuotas vakuumo įjungimo/išjungimo mygtukas; 5. Atsiurbimo srautas 60 l/min arba daugiau -būtina; 6. Talpa ne mažiau 2,0 litro; 7. Pagrindinės korpuso dalys pagamintos iš polikarbonato ; 8. Dangtis prispaudžiamas arba prisukamas, su tarpine pagaminta iš evopreno arba silikono; 9. Vakuumo indas komplektuojamas su laikikliu tinkančiu pakabinti vakuumo indą ant bėgelio. 10. Apsauginis - atbulinis vožtuvas vakuumo išsiurbimą uždarymui, kad neužteršti visos sistemos atjungus; 11. Atsiurbimo indai atsparūs dezinfekcinėms priemonėms ir autoklavavimo procesui ne žemesnėje kaip 134°C;</p>	
38.	Žymėjimas CE ženklų	Būtina. Kartu su pasiūlymu būtina pateikti žymėjimą CE ženklų liudijančio dokumento (CE sertifikato arba EB atitikties deklaracijos) kopiją.	
39.	Standartizacija	Gaminys turi būti pagamintas laikantis LST EN ISO 11197:2020, arba lygiavertio standarto.	

40.	Pristatymo terminas	Ne daugiau 3 mėn.	
-----	---------------------	-------------------	--

1. Tiekėjo patvirtinimai:

- 1.1. Šiuo pasiūlymu pažymime, kad sutinkame su visomis pirkimo dokumentų sąlygomis, įskaitant pirkimo sutarties reikalavimus.
- 1.2. Pasiūlymas galioja iki termino, nustatyto pirkimo dokumentuose.
- 1.3. Į pasiūlymo kainą yra įskaityti visi mokesčiai ir visos tiekėjo išlaidos (įskaitant prekių tvirtinimo ir montavimo medžiagas), apimančios viską, ko reikia visiškai ir tinkamam pirkimo sutarties įvykdymui.
- 1.4. Jeigu kvalifikacija dėl teisės verstis atitinkama veikla nebuvo tikrinama arba tikrinama ne visa apimtimi, įsipareigojame perkančiajai organizacijai, kad pirkimo sutartį vykdys tik tokią teisę turintys asmenys.

2. Bendrieji reikalavimai:

- 2.1. 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.
- 2.2. **Kartu su pasiūlymu** turi būti pateikiama pasiūlymo technines charakteristikas pagrindžianti gamintojo techninė dokumentacija (katalogai, prekės aprašymas, naudojimo instrukcija ir pan.). **Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametru reikšmės.**
- 2.3. Pirkimo sąlygų techninėje specifikacijoje galima nurodyti (jei yra) konkretūs modeliai ar tiekimo šaltiniai, konkretūs procesai, būdingi konkrečiam tiekėjo tiekiamoms prekėms ar teikiamoms paslaugoms, ar prekių ženklai, patentai, tipai, konkreti kilmė ar gamyba, yra tik informacinio pobūdžio ir tiekėjas nėra įpareigotas siūlyti ir/ar naudoti konkrečių gamintojų produkciją, o standartai gali būti taikomi lygiaverčiai nurodytiems.
- 2.4. Tiekėjas privalo iš anksto suderinti su perkančiosios organizacijos atstovu prekių pristatymo, pajungimo, išbandymo ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymo dirbti su prekėmis laiką. Prekių pajungimas, išbandymas ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymai atliekami užtikrinant įprastą perkančiosios organizacijos darbą.
- 2.5. Siūlomos prekės turi būti naujos, negalima siūlyti demonstracinių, naudotų arba naudotų ir atnaujintų (remarketing) prekių.
- 2.6. **Kartu su prekėmis** tiekėjas turi pateikti prekių naudojimo ir valymo/dezinfekavimo instrukcijas originalo ir lietuvių kalba.
- 2.7. Prekių garantijos terminas ≥ 36 mėnesiai.

Techninė specifikacija

1 Pirkimo dalis. LUBINĖ KONSOLĖ (3 vnt.)

Eil. Nr.	Parametrai, taikomi sieninei vertikaliai konsolei (nurodoma 1 vnt. komplektacija)	Parametro reikšmė	Siūlomos prekės parametrai (būtina nurodyti konkrečius siūlomų prekių parametrus). Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametru reikšmės.
1.	Lubinės konsolės bloko aprašymas	Konsolė turi susidėti iš tvirtinimo atramų prie lubų, horizontalaus balkio, kuriame sumontuotos medicininių dujų jungtys, elektros rozetės, informacinių signalų pajungimo lizdai, šviestuvai. Balkyje turi būti įrengti tvirtinimo elementai įvairiai	

		<p>pakabinamai įrangai tvirtinti, su galimybe bet kurį prietaisą tvirtinti norimoje vietoje per visą horizontalaus balkio ilgį. Daugiafunkcinis lubinis konsolės tilto tipo blokas montuojamas į perdangą, su integruotu apšvietimu, elektros ir ryšių rozetėmis, su palatiniu iškvietimu ir integruotomis medicininių dujų jungtimis. Konsolės tvirtinimo atramos parenkamos pagal patalpų aukštį. Horizontalaus bloko ilgis bei horizontalaus bloko montavimo aukštis nuo grindų parenkamas prieš užsakymą susiderinus su užsakovu - nuo 2000 - 2350 mm.</p>	
2.	Lubinės konsolės bloko konstrukcijos tipas	<p>Visa lubine tilto formos konsolė pagaminta iš miltelinio būdu dažyto aliuminio, atsparus dezinfekcinėms medžiagoms, kuriame sumontuoti visi reikalingi medicininių dujų, vakuumo, elektros, ryšių, apšvietimo ir palatinio iškvietimo komponentai. Galimybė pasirinkti miltelinio dažymo spalvą pagal RAL spalvų paletę.</p>	
3.	Lubinėje konsolėje sumontuota	<p>Palatos bendrojo apšvietimo šviestuvai („į viršų“) - LED, ne mažiau 4000 lm šviesos srautas, spalva 4000 K, gyvavimo laikas 50000 valandų arba daugiau, valdomas iš pultelio arba jungiamas konsolėje; Ligonio „skaitymo“ šviestuvai ne mažiau 2000 lm šviesos srautas, spalva 4000 K, gyvavimo laikas 50000 valandų arba daugiau, valdomas iš pultelio; Naktinio apšvietimo LED lempa 3-5W, spalva 6000 K, gyvavimo laikas 50000 valandų arba daugiau, įjungimas konsolėje arba pultelyje; Pultelis su laidu, prie bloko privalomai prijungiamas ištraukiama jungtimi (ne „kietas“ pajungimas). Pultelyje įrengtas palatinės signalizacijos - iškvietimo mygtukas ir 3 bloke integruotų šviestuvų (naktinio, skaitymo bei bendro apšvietimo) valdymas (įjungimas ir išjungimas).</p>	
4.	Deguonies tiekimas 02 (4,5±0,5 bar)	<p>2 jungtys, turi atitikti DIN gydymo įstaigoje naudojama kodavimo sistemą, arba lygiavertį standartą.</p>	
5.	Medicininio suspausto oro tiekimas MA5 (4,5±0,5 bar)	<p>1 jungtis, turi atitikti DIN gydymo įstaigoje naudojama kodavimo sistemą, arba lygiavertį standartą.</p>	

6.	Vakuomo tiekimas (-0,8 bar)	1 jungtis, turi atitikti DIN gydymo įstaigoje naudojama kodavimo sistemą, arba lygiavertį standartą.	
7.	Vienfazės elektros rozetės su įžeminimu	6 vnt. (230 V, 16 A kiekviena). 2 atskiros el. maitinimo šakos pažymėtos skirtingomis spalvomis.	
8.	Įžeminimo jungtys	3 el. potencialų išlyginimų jungtys	
9.	Kompiuterinės jungtys	1 jungtis RJ45 6kat.	
10.	Med. personalo iškvietimo pultelis	Pultelis su laidu, prie bloko privalomai prijungiamas Ištraukiama jungtimi (ne „kietas“ pajungimas). Pultelyje įrengtas palatinės signalizacijos - iškvietimo mygtukas ir 3 bloke integruotų šviestuvų (naktinio, skaitymo bei bendro apšvietimo) valdymas (įjungimas ir išjungimas).	
11.	Sieniniam bloke sumontuota medicininė šyna (bėgelis 25x10) aparatūros - lentynų ir papildomos įrangos tvirtinimui	Ne mažiau nei 1 medicininė šyna, per visą bloko ilgį.	
12.	Laikiklis lašelinėms tvirtinamas prie medicininio bėgelio.	Laikiklis (stovas) lašelinėms su horizontalia alkūne, tvirtinamas prie medicininio bėgelio	
13.	Monitoriaus laikiklis su monitoriaus tvirtinimu VESA tipo	Monitoriaus laikiklis tvirtinamas prie konsolės vertikalių laikiklių. Monitoriaus laikiklis dviejų alkūnių. Monitoriaus krypties nustatymas horizontalia ir vertikalia kryptimi.	
14.	Lentyna	Lentyna kabinama ant medicininio bėgelio bet kurioje konsolės horizontalios ašies atžvilgiu vietoje. Lentynos išmatavimai ne mažiau: 450 x 300 mm.	
15.	Priedai	<ul style="list-style-type: none"> • Medicininių pirštinių laikiklis 1 vnt. • Žaizdų priežiūros priemonių krepšelis 290x160x120mm ±20mm 1 vnt. • Kateterio krepšelis 100x100x400mm ±20mm 1 vnt. 	

16.	Komplektuojama su deguonies srauto matuokliu ir drėkintuvu (po 2 vnt.)	<ol style="list-style-type: none"> 1. Tiesioginio pajungimo; 2. Turi atitikti LST EN ISO 9170-1:2020, arba lygiavertį standartą (pritaikoma prie konsolės jungčių); 3. Srauto reguliavimo ir matavimo ribos ne siauresnės 0-15 l/min ; 4. Deguonies drėkintuvas 300 - 350 ml talpos; 5. Drėkintuvas autoklavuojamas 134 C; 6. Darbinis deguonies slėgis - 4,5 +/- 0,5 bar ribose; 7. Garso slopinimas darbo metu. 8. Srauto matuoklio skalė ir skalės gaubtas pagaminti iš smūgiams atsparaus plastiko ar lygiavertės medžiagos. 	
17.	Komplektuojama su vakuumo reguliatoriumi ir talpa	<ol style="list-style-type: none"> 1. Pagrindinės korpuso dalys pagamintos iš plastiko ir polikarbonato. Regulatoriaus pajungimas prie vakuumo sistemos per kištuką; 2. Žarna nuo atsiurbimo indo pajungiama per antibakterinį hidrofobinį filtrą; 3. Pagamintos laikantis LST EN ISO 9170-1:2020, arba lygiavertį standarto; 4. Regulatorius, kurio pagalba galima reguliuoti vakuumo lygį ne siauresnėse ribose kaip 0-999 mbar/hPa (0-750 mmHg). Įmontuotas vakuumo įjungimo/išjungimo mygtukas; 5. Atsiurbimo srautas 60 l/min arba daugiau; 6. Talpa ne mažiau 2,0 litro; 7. Pagrindinės korpuso dalys pagamintos iš polikarbonato; 8. Dangtis prispaudžiamas arba prisukamas, su tarpine pagaminta iš evopreno arba silikono; 9. Vakuumo indas komplektuojamas su laikikliu tinkančiu pakabinti vakuumo indą ant bėgelio. 10. Apsauginis - atbulinis vožtuvas vakuumo išsiurbimą uždarymui, kad neužteršti visos sistemos atjungus; 11. Atsiurbimo indai atsparūs dezinfekcinėms priemonėms ir autoklavavimo procesui ne žemesnėje kaip 134°C; 	
18.	Žymėjimas CE ženklų	Būtina. Kartu su pasiūlymu būtina pateikti žymėjimą CE ženklų liudijančio dokumento (CE sertifikato arba EB atitikties deklaracijos) kopiją.	

19.	Standartizacija	Gaminys turi būti pagamintas laikantis LST EN ISO 11197:2020, arba lygiavertčio standarto.	
20.	Pristatymo terminas	3 mėn.	

1. Tiekėjo patvirtinimai:

- 1.1. Šiuo pasiūlymu pažymime, kad sutinkame su visomis pirkimo dokumentų sąlygomis, įskaitant pirkimo sutarties reikalavimus.
- 1.2. Pasiūlymas galioja iki termino, nustatyto pirkimo dokumentuose.
- 1.3. Į pasiūlymo kainą yra įskaityti visi mokesčiai ir visos tiekėjo išlaidos (įskaitant prekių tvirtinimo ir montavimo medžiagas), apimančios viską, ko reikia visiškam ir tinkamam pirkimo sutarties įvykdymui.
- 1.4. Jeigu kvalifikacija dėl teisės verstis atitinkama veikla nebuvo tikrinama arba tikrinama ne visa apimtimi, įsipareigojame perkančiajai organizacijai, kad pirkimo sutartį vykdys tik tokią teisę turintys asmenys.

2. Bendrieji reikalavimai:

- 2.1. 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.
- 2.2. **Kartu su pasiūlymu** turi būti pateikiama pasiūlymo technines charakteristikas pagrindžianti gamintojo techninė dokumentacija (katalogai, prekės aprašymas, naudojimo instrukcija ir pan.). **Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametrų reikšmės.**
- 2.3. Pirkimo sąlygų techninėje specifikacijoje galimai nurodyti (jei yra) konkretūs modeliai ar tiekimo šaltiniai, konkretūs procesai, būdingi konkretaus tiekėjo tiekiamoms prekėms ar teikiamoms paslaugoms, ar prekių ženklai, patentai, tipai, konkreti kilmė ar gamyba, yra tik informacinio pobūdžio ir tiekėjas nėra įpareigotas siūlyti ir/ar naudoti konkrečių gamintojų produkciją, o standartai gali būti taikomi lygiaverčiai nurodytiems.
- 2.4. Tiekėjas privalo iš anksto suderinti su perkančiosios organizacijos atstovu prekių pristatymo, pajungimo, išbandymo ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymo dirbti su prekėmis laiką. Prekių pajungimas, išbandymas ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymai atliekami užtikrinant įprastą perkančiosios organizacijos darbą.
- 2.5. Siūlomos prekės turi būti naujos, negalima siūlyti demonstracinių, naudotų arba naudotų ir atnaujintų (remarketing) prekių.
- 2.6. **Kartu su prekėmis** tiekėjas turi pateikti prekių naudojimo ir valymo/dezinfekavimo instrukcijas originalo ir lietuvių kalba.
- 2.7. Prekių garantijos terminas ≥ 36 mėnesiai.

Techninė specifikacija

1 Pirkimo dalis. LUBINĖ TILTO TIPO KONSOLĖ REANIMACIJAI (6 vnt.)

Eil. Nr.	Parametrai, taikomi lubinei konsolėi (nurodoma 1 vnt. komplektacija)	Parametro reikšmė	Siūlomos prekės parametrai (būtina nurodyti konkrečius siūlomų prekių parametrus). Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametrų reikšmės.
1.	Konsolės tvirtinimas	Prie lubų (konsolės išmatavimai derinami pagal patalpos aukštį). Paliekamas atstumas tarp balkio ir grindų 2000 mm \pm 100 mm. Konsolė tiekama su visais jos tvirtinimui reikalingais elementais.	

2.	Konsolės konstrukcijos tipas	Dvejuose taškuose, kolonų pagalba, prie lubų tvirtinamas horizontalus balkis, kuriame sumontuoti reikalingi medicininių dujų, elektros, kompiuterinio tinklo ir apšvietimo įrengimai.	
3.	Horizontalaus balkio ilgis	Pritaikomas pagal patalpos plotį, bet ne trumpesnis kaip 2.8 m vienai lovai.	
4.	Horizontalaus balkio matmenys	1. Gylis ≤ 60 cm. 2. Aukštis ≤ 22 cm.	
5.	Du atskiri įrangos vežimėliai, vienai paciento lovai iš abiejų lovos pusių, sumontuoti po balkiu	1. Įrangos vežimėlis <i>su vertikalia kolona</i> laisvai slankiojantis balkiu ≥ 1000 mm ribose. Įrangos vežimėlio išlaikomas svoris ≥ 130 kg. Įrangos vežimėlis su vertikalia kolona aprūpintas elektromagnetinių arba pneumatinių stabdžių sistema. 2. Įrangos <i>vežimėlis su vertikaliu stovu</i> laisvai slankiojančiu visu balkio ilgiu. Įrangos vežimėlio išlaikomas svoris ≥ 120 kg.	
6.	Įrangos vežimėlis su vertikalia įrangos montavimo kolona, žiūrint iš priekio dešinėje lovos pusėje	1 vnt.	
7.	Pneumatiniai arba elektro-magnetiniai judesio eigos ribotuvai (stabdžiai) vežimėlio su vertikalia kolona linijinių judesių ribojimui.	Būtini.	
8.	Įrangos montavimo kolona	1. ≥ 1000 mm ilgio vertikali kolona. Kolonos keturiuose kampuose, per visą jos ilgį, įrengti laikikliai periferinės įrangos tvirtinimui, konsolės šonuose ir priekyje. 2. Kolonos apsisukimo aplink savo ašį spindulys $\geq 330^\circ$. 3. Kolonoje sumontuoti reikalingi medicininių dujų, elektros, kompiuterinio tinklo įvadai ir apšvietimo įjungimo bei stabdžių valdymo įrengimai, kurie gali būti montuojami ne mažiau kaip 4-iuose kolonos vertikaliuose skydeliuose. 4. Galimybė įrengti ≥ 40 įvadų.	
9.	Reikalavimai dujų tiekimui	Visos pneumatinės jungtys sumontuotos konsolės kolonoje turi užtikrinti greitą prisijungimą, atitikti mechaninį jungčių kodavimą pagal LST – EN 737-1 ir	

		spalvinį jungčių kodavimą pagal ISO standartus. Dujų padavimo sistemos turi būti sumontuotos taip, kad nebūtų matomos balkio išorėje.	
10.	Deguonies tiekimas (4,5±0,5 bar)	2 jungtys, turi atitikti DIN Gydytojų įstaigoje naudojama kodavimo sistema, arba lygiavertį standartą.	
11.	Medicininio suspausto oro tiekimas (4,5±0,5 bar)	1 jungtis, turi atitikti DIN Gydytojų įstaigoje naudojama kodavimo sistema, arba lygiavertį standartą.	
12.	Vakuumo tiekimas (-0,8 bar)	1 jungtis, turi atitikti DIN Gydytojų įstaigoje naudojama kodavimo sistema, arba lygiavertį standartą.	
13.	Vienfazės elektros rozetės su žeminiu	6 vnt. (230 V± 10% , 16 A kiekviena). 2 atskiros el. maitinimo šakos pažymėtos skirtingomis spalvomis.	
14.	Žeminimo jungtys	2 el. potencialų išlyginimų jungtys	
15.	Kompiuterinės jungtys	4 jungtis RJ45 6kat.	
16.	Jungčių padėtis	Derinama su užsakovu.	
17.	Prie konsolės vertikalios kolonos tvirtinamos lentynos	<p>1. Lentyna medicininei įrangai -1 vnt.</p> <p>a) Galimybė keisti lentynos tvirtinimo vietą per visą vertikalios kolonos ilgį.</p> <p>b) Lentynos dviejuose šonuose įrengti tvirtinimo bėgeliai medicinos įrangai fiksuoti prie jų.</p> <p>c) Lentynos išlaikomas svoris ≥ 50 kg.</p> <p>d) Lentynos darbinio paviršiaus (be tvirtinimo bėgelių) matmenys: plotis 400-450 mm; gylis 300-350 mm.</p> <p>2. Lentyna medicininei įrangai su dvejais stalčiais - 1 vnt.</p> <p>a) Galimybė keisti lentynos tvirtinimo vietą per visą vertikalaus stovo ilgį.</p> <p>b) Lentynos dviejuose šonuose įrengti tvirtinimo bėgeliai medicinos įrangai fiksuoti prie jų.</p> <p>c) Lentynos išlaikomas svoris ≥ 50 kg.</p> <p>d) Lentynos darbinio paviršiaus (be tvirtinimo bėgelių) matmenys: plotis 400-450 mm; gylis 430-480 mm.</p> <p>e) Po lentyna įrengti du stalčiai. Vieno stalčiaus aukštis ≥ 150 mm.</p>	
18.	Konsolės vertikalios kolonos stabdžių valdymas	<p>1. Prie vienos iš lentynų priekinėje jos plokštumoje įrengta išilginė rankena suėmimui dvejomis rankomis su bevielu, sensorine konsolės visų stabdžių valdymo sistema.</p> <p>2. Vertikalios įrangos montavimo kolonos priekinėje</p>	

		plokštumoje įrengtas valdymo elementas vežimėlio horizontalaus judesio stabdžių laikinam išjungimui	
19.	Prie konsolės kolonos vertikalių bėgelių tvirtinamas vertikalus įrangos tvirtinimo stovas	<p>1. Stovo ilgis 50 cm ± 5 cm, stovo diametras 38 ± 2 mm</p> <p>2. Prie stovo tvirtinama pasukama alkūnė su VESA standarto plokštele gyvybinių funkcijų parametrų sekimo monitoriaus tvirtinimui – 1 vnt. Alkūnės ilgis 400 mm ± 100 mm.</p> <p>2.1 Alkūnėje uždaras kanalas laidams uždengti.</p> <p>2.2 Alkūnės išlaikomas svoris ≥ 25 kg.</p> <p>2.3 Po sąnariu su VESA standarto plokštele pritvirtintas 300 mm ± 50 mm ilgio, 25 mm ± 5 mm storio, vertikalus, vamzdžio tipo stovas papildomos įrangos montavimui.</p>	
20.	Vakuuminio atsiurbimo sistema	<p>1. Atsiurbimo sistema jungiama prie centrinio vakuumo tiekimo sistemos – 1 vnt.</p> <p>a) Vakuumo lygio reguliatorius su skale tiesiogiai jungiamas į vakuumo padavimo lizdą.</p> <p>b) Maksimali atsiurbimo galia – 55 l/min.</p> <p>c) Sistemoje integruoti sekreto surinkimo indai – 2 vnt. Indo talpa ≥ 700 ml., autoklavuojamas 134°C temperatūroje.</p> <p>d) Komplekte ne mažiau kaip 100 vnt. antibakterinių-antivirusinių filtrų apsaugančių vakuumo lygio reguliatorių nuo užkrėtimo.</p> <p>e) Sistema pritaikyta tvirtinimui prie standartinio medicininio bėgelio.</p> <p>2. Silikoninė, daugkartinio naudojimo atsiurbimo žarnelė, žarnelės ilgis ≥ 1.5 m – 1 vnt.</p>	
21.	Komplektuojama su deguonies srauto matuokliu ir drėkintuvu 1 vnt.	<p>1. Tiesioginio pajungimo;</p> <p>2. Turi atitikti LST EN ISO 9170-1:2020, arba lygiavertį standartą (pritaikoma prie konsolės jungčių);</p> <p>3. Srauto reguliavimo ir matavimo ribos ne siauresnės 0-15 l/min;</p> <p>4. Deguonies drėkintuvas 300 - 350 ml talpos;</p> <p>5. Drėkintuvas autoklavuojamas 134 C ;</p> <p>6. Darbinis deguonies slėgis - 4,5 +/- 0,5 bar ribose ;</p>	

		<p>7. Garso slopinimas darbo metu .</p> <p>8. Srauto matuoklio skalė ir skalės gaubtas pagaminti iš smūgiams atsparaus plastiko ar lygiavertės medžiagos.</p>	
22.	Prie konsolės vežimėlio su kolona pritvirtintas horizontalus medicininis įrangos tvirtinimo bėgelis	≥ 1 vnt.	
23.	Jungiklis konsolės kolonos apšvietimui	Sensorinis jungiklis konsolės kolonoje įrengtam apšvietimui įjungti – 1 vnt.	
24.	Prie standartinio medicininio bėgelio tvirtinamas procedūrinis šviestuvas	<p>1.Šviesos šaltiniai - LED diodai;</p> <p>2.Reguliuojamas apšvietimo intensyvumas ne siauresniame diapazone kaip nuo 10 klx iki maksimalaus generuojamo apšvietimo intensyvumo, bet ne mažesnio kaip 30 klx‘;</p> <p>3. Reguliuojama spalvinė temperatūra. Ne mažiau trijų pasirinkimų diapazone tarp 3500-4500 ± 200K</p> <p>4.Šviestuvas sumontuotas ant dvigubos alkūnes, kurios ilgis ne mažiau 1000 mm</p> <p>5.Pirmos alkūnės palenkimo kampas ≥70°, antros ≥150°</p>	
25.	Įrangos tvirtinimo vežimėlis su vertikaliu stovu žiūrint iš priekio kairėje lovos pusėje	<p>1. Stovo ilgis ≥ 1000 mm.</p> <p>2. Prie stovo pritvirtintas standartinis medicininis bėgelis, kurio ilgis 400 mm ± 50 mm</p> <p>3. Stovas kateteriams, tvirtinamas prie medicininio bėgelio, stovo matmenys: 400x100x100 mm – 1 vnt.</p>	
26.	Minimalus vertikalaus stovo išlaikomas svoris	≥ 60 kg	
27.	Stovo diametras	38 mm ±2 mm	
28.	Prie įrangos vežimėlio su vertikaliu stovu teikiami priedai.	<p>1. Dviejų alkūnių sistema su tvirtinimu infuzijų stovui - 1 vnt.</p> <p>a) Alkūnių ilgiai 300/300 mm ± 50 mm.</p> <p>b) Alkūnėse uždari kanalai laidams uždengti.</p> <p>c) Alkūnių sistemos išlaikomas svoris ≥ 25 kg.</p> <p>2. Teleskopinis infuzijų stovas su kabliais infuzijų maišeliams – 1 vnt.</p>	

		<p>a) Fiksuotos dalies ilgis ≥ 1000 mm, teleskopinės dalies ilgis ≥ 800 mm.</p> <p>b) Su galimybe tvirtinti švirkštinių pompų sistemą.</p> <p>c) Stovo išlaikomas svoris ≥ 20 kg.</p>	
29.	Konsolės horizontaliame balkyje sumontuoti medicininių dujų ir elektros įvadai	Įvadai montuojami virš įrangos tvirtinimo vežimėlio su stovu.	
30.	Reikalavimai dujų tiekimui	Visos pneumatinės jungtys (DIN standarto) sumontuotos konsolės balkyje turi užtikrinti greitą prisijungimą, bei atitikti mechaninį jungčių kodavimą pagal LST – EN 737-1 ir spalvinį jungčių kodavimą pagal ISO standartus.	
31.	Degumonies tiekimas 02 (4,5±0,5 bar)	1 jungtis, turi atitikti DIN Gydytojų įstaigoje naudojama kodavimo sistema, arba lygiavertį standartą.	
32.	Medicininio suspausto oro tiekimas MA5 (4,5±0,5 bar)	1 jungtis, turi atitikti DIN Gydytojų įstaigoje naudojama kodavimo sistema, arba lygiavertį standartą.	
33.	Vakuumo tiekimas (-0,8 bar)	1 jungtis, turi atitikti DIN Gydytojų įstaigoje naudojama kodavimo sistema, arba lygiavertį standartą.	
34.	Vienfazės elektros rozetės su įžeminimu	6 vnt. (230 V, 16 A kiekviena). 2 atskiros el. maitinimo šakos pažymėtos skirtingomis spalvomis.	
35.	Įžeminimo jungtys	2 el. potencialų išlyginimų jungtys	
36.	Kompiuterinės jungtys	4 jungtis RJ45 6kat.	
37.	Jungčių padėtis	Derinama su užsakovu.	
38.	Priedai	Kateterio krepšelis 100x100x400mm ±20mm 1 vnt.	
39.	Galimybė ateityje keisti konsolės architektūrą, pakeičiant slankiuosius įrangos laikymo elementus (vežimėlius), nekeičiant konsolės balkio.	Būtina	
40.	Sistemos baltas uždaro konstrukcijos, be neuždengtų ertmių. Paviršius atsparus valymo ir dezinfekcijos priemonėms.	Valomas ir dezinfekuojamas rankiniu būdu (<i>Nurodyti rekomenduojamas valymo ir dezinfekavimo priemonės</i>).	
41.	Sistemos baltas ir kolona dažyti	Balta spalva	
42.	Balkio apvadų spalva	Galimybė pasirinkti norimą spalvą iš spalvų paletės.	

43.	Žymėjimas CE ženklų	Būtina. Kartu su pasiūlymu būtina pateikti žymėjimą CE ženklų liudijančio dokumento (CE sertifikato arba EB atitikties deklaracijos) kopiją.	
44.	Standartizacija	Gaminys turi būti pagamintas laikantis LST EN ISO 11197:2020, arba lygiavertčio standarto.	
45.	Pristatymo terminas	Ne daugiau 3 mėn.	

1. Tiekėjo patvirtinimai:

- 1.1. Šiuo pasiūlymu pažymime, kad sutinkame su visomis pirkimo dokumentų sąlygomis, įskaitant pirkimo sutarties reikalavimus.
- 1.2. Pasiūlymas galioja iki termino, nustatyto pirkimo dokumentuose.
- 1.3. Į pasiūlymo kainą yra įskaityti visi mokesčiai ir visos tiekėjo išlaidos (įskaitant prekių tvirtinimo ir montavimo medžiagas), apimančios viską, ko reikia visiškai ir tinkamam pirkimo sutarties įvykdymui.
- 1.4. Jeigu kvalifikacija dėl teisės verstis atitinkama veikla nebuvo tikrinama arba tikrinama ne visa apimtimi, įsipareigojame perkančiajai organizacijai, kad pirkimo sutartį vykdys tik tokią teisę turintys asmenys.

2. Bendrieji reikalavimai:

- 2.1. 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.
- 2.2. **Kartu su pasiūlymu** turi būti pateikiama pasiūlymo technines charakteristikas pagrindžianti gamintojo techninė dokumentacija (katalogai, prekės aprašymas, naudojimo instrukcija ir pan.). **Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametru reikšmės.**
- 2.3. Pirkimo sąlygų techninėje specifikacijoje galima nurodyti (jei yra) konkretūs modeliai ar tiekimo šaltiniai, konkretūs procesai, būdingi konkrečiam tiekėjo tiekiamoms prekėms ar teikiamoms paslaugoms, ar prekių ženklai, patentai, tipai, konkreti kilmė ar gamyba, yra tik informacinio pobūdžio ir tiekėjas nėra įpareigotas siūlyti ir/ar naudoti konkrečių gamintojų produkciją, o standartai gali būti taikomi lygiaverčiai nurodytiems.
- 2.4. Tiekėjas privalo iš anksto suderinti su perkančiosios organizacijos atstovu prekių pristatymo, pajungimo, išbandymo ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymo dirbti su prekėmis laiką. Prekių pajungimas, išbandymas ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymai atliekami užtikrinant įprastą perkančiosios organizacijos darbą.
- 2.5. Siūlomos prekės turi būti naujos, negalima siūlyti demonstracinių, naudotų arba naudotų ir atnaujintų (remarketing) prekių.
- 2.6. **Kartu su prekėmis** tiekėjas turi pateikti prekių naudojimo ir valymo/dezinfekavimo instrukcijas originalo ir lietuvių kalba.
- 2.7. Prekių garantijos terminas ≥ 36 mėnesiai.

Techninė specifikacija

1 Pirkimo dalis. SIENINĖ KONSOLĖ (HORIZONTALI) (21 vnt.)

Eil. Nr.	Parametrai, taikomi sieninei horizontaliai konsolei (nurodoma 1 vnt. komplektacija)	Parametro reikšmė	Siūlomos prekės parametrai (būtina nurodyti konkrečius siūlomų prekių parametrus). Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametru reikšmės.
----------	---	-------------------	--

1.	Sieninio bloko aprašymas	Daugiafunkcinis sieninis blokas, su integruotu apšvietimu, elektros ir ryšių rozetėmis, su palatiniu iškvietimu ir integruotomis medicininių dujų jungtimis. Bloko ilgis parenkamas prieš užsakymą susiderinus su užsakovu - nuo 1100 mm iki 2350 mm. su galimybe jungti keletą į vieną liniją	
2.	Sieninio bloko konstrukcijos tipas	Horizontalus balkis pagamintas iš miltelinio būdu dažyto aliuminio, atsparus dezinfekcinėms medžiagoms, kuriame sumontuoti visi reikalingi medicininių dujų, vakuomo, elektros, ryšių, apšvietimo ir palatinio iškvietimo komponentai. Galimybė pasirinkti miltelinio dažymo spalvą pagal RAL spalvų paletę.	
3.	Sieniniame bloke sumontuota	Palatos bendrojo apšvietimo šviestuvas („į viršų“) - LED, ne mažiau 4000 lm šviesos srautas, spalva 4000 K, gyvavimo laikas 50000 valandų arba daugiau, valdomas iš pultelio arba jungiamas konsolėje; Ligonio „skaitymo“ šviestuvas ne mažiau 2000 lm šviesos srautas, spalva 4000K±200K, gyvavimo laikas 50000 valandų arba daugiau, valdomas iš pultelio; Naktinio apšvietimo LED lempa 3-5W, spalva 6000 K±200K, gyvavimo laikas 50000 valandų arba daugiau, įjungimas konsolėje arba pultelyje; Pultelis su laidu, prie bloko privalomai prijungiamas ištraukiama jungtimi (ne „kietas“ pajungimas).	
4.		Pultelyje įrengtas palatinės signalizacijos - iškvietimo mygtukas ir 3 bloke integruotų šviestuvų (naktinio, skaitymo bei bendro apšvietimo) valdymas (įjungimas ir išjungimas).	
5.	Deguonies tiekimas 02 (4,5±0,5 bar)	2 jungtys, turi atitikti DIN gydymo įstaigoje naudojama kodavimo sistemą, arba lygiavertį standartą.	
6.	Medicininio suspausto oro tiekimas MA5 (4,5±0,5 bar)	1 jungtis, turi atitikti DIN gydymo įstaigoje naudojama kodavimo sistemą, arba lygiavertį standartą.	
7.	Vakuomo tiekimas (-0,8 bar)	1 jungtis, turi atitikti DIN gydymo įstaigoje naudojama kodavimo sistemą, arba lygiavertį standartą.	
8.	Vienfazės elektros rozetės su įžeminimu	6 vnt. (230 V, 16 A kiekviena). 2 atskiros el. maitinimo šakos pažymėtos skirtingomis spalvomis.	
9.	Įžeminimo jungtys	3 el. potencialų išlyginimų jungtys	
10.	Kompiuterinės jungtys	1 jungtis RJ45 6kat.	

11.	Med. personalo iškvietimo pultelis	Pultelis su laidu, prie bloko privalomai prijungiamas Ištraukiama jungtimi (ne „kietas" pajungimas). Pultelyje įrengtas palatinės signalizacijos - iškvietimo mygtukas ir 3 bloke integruotų šviestuvų (naktinio, skaitymo bei bendro apšvietimo) valdymas (įjungimas ir išjungimas).	
12.	Sieniniam bloke sumontuota medicininė šyna (bėgelis 25x10) aparatūros - lentynų ir papildomos įrangos tvirtinimui	Ne mažiau nei 1 medicininė šyna, per visą bloko ilgį. Paliekamas tarpas virš medicininių dujų jungčių.	
13.	Laikiklis lašelinėms tvirtinamas prie medicininio bėgelio.	Laikiklis (stovas) lašelinėms su horizontalia alkūne, tvirtinamas prie medicininio bėgelio	
14.	Monitoriaus laikiklis su monitoriaus tvirtinimu VESA tipo	Monitoriaus laikiklis tvirtinimas prie konsolės balkyje esančio bėgelio 25x10 cm. Monitoriaus laikiklis dviejų alkūnių. Monitoriaus krypties nustatymas horizontalia ir vertikalia kryptimi.	
15.	Lentyna	Lentyna kabinama ant medicininio bėgelio bet kurioje konsolės horizontalios ašies atžvilgiu vietoje. Lentynos išmatavimai ne mažiau: 450 x 300 mm.	
16.	Priedai	<ul style="list-style-type: none"> • Medicininių pirštinių laikiklis 1 vnt. • Žaizdų priežiūros priemonių krepšelis 290x160x120mm ±20mm 1 vnt. • Kateterio krepšelis 100x100x400mm ±20mm 1 vnt. 	
17.	Komplektuojama su deguonies srauto matuokliu ir drėkintuvu (po 2 vnt.)	<ol style="list-style-type: none"> 1. Tiesioginio pajungimo; 2. Turi atitikti LST EN ISO 9170-1:2020, arba lygiavertį standartą (pritaikoma prie konsolės jungčių); 3. Srauto reguliavimo ir matavimo ribos ne siauresnės 0-15 l/min; 4. Deguonies drėkintuvas 300 - 350 ml talpos; 5. Drėkintuvas autoklavuojamas 134 C ; 6. Darbinis deguonies slėgis - 4,5 +/- 0,5 bar ribose ; 7. Garso slopinimas darbo metu. 8. Srauto matuoklio skalė ir skalės gaubtas pagaminti iš smūgiams atsparaus plastiko ar lygiavertės medžiagos. 	

18.	Komplektuojama su vakuomo reguliatoriumi ir talpa	<p>1. Pagrindinės korpuso dalys pagamintos iš plastiko ir polikarbonato. Regulatoriaus pajungimas prie vakuomo sistemos per kištuką - būtina;</p> <p>2. Žarna nuo atsiurbimo indo pajungiama per antibakterinį hidrofobinį filtrą ;</p> <p>3. Pagamintos laikantis LST EN ISO 9170-1:2020, arba lygiavertį standarto ;</p> <p>4. Regulatorius, kurio pagalba galima reguliuoti vakuomo lygį ne siauresnėse ribose kaip 0-999 mbar/hPa (0-750 mmHg). Įmontuotas vakuomo įjungimo/išjungimo mygtukas;</p> <p>5. Atsiurbimo srautas 60 l/min arba daugiau -būtina;</p> <p>6. Talpa ne mažiau 2,0 litro;</p> <p>7. Pagrindinės korpuso dalys pagamintos iš polikarbonato ;</p> <p>8. Dangtis prispaudžiamas arba prisukamas, su tarpine pagaminta iš evopreno arba silikono;</p> <p>9. Vakuomo indas komplektuojamas su laikikliu tinkančiu pakabinti vakuomo indą ant bėgelio .</p> <p>10. Apsauginis - atbulinis vožtuvas vakuomo išsiurbimą uždarymui, kad neužteršti visos sistemos atjungus;</p> <p>11. Atsiurbimo indai atsparūs dezinfekcinėms priemonėms ir autoklavavimo procesui ne žemesnėje kaip 134°C;</p>	
19.	<p>Dešinės pusės konsolės. Konsolių medicininių dujų jungtys montuojamos dešinėje konsolės pusėje.</p> <p>Kairės pusės konsolės. Konsolių medicininių dujų jungtys montuojamos kairėje konsolės pusėje.</p>	Kairinių ir dešinių konsolių skaičius derinamas su užsakovu, išlaikant bendrą konsolių skaičių.	
20.	Žymėjimas CE ženklu	Būtina. Kartu su pasiūlymu būtina pateikti žymėjimą CE ženklu liudijančio dokumento (CE sertifikato arba EB atitikties deklaracijos) kopiją.	
21.	Standartizacija	Gaminys turi būti pagamintas laikantis LST EN ISO 11197:2020, arba lygiavertio standarto.	
22.	Pristatymo terminas	3 mėn.	

P.S. Pasiūlymo priede turi būti pateiktos katalogo, prospekto kopijos su siūlomo gaminio eskizu – iliustracija, bei nurodytais kodais, atitinkančiais siūlomą modelį.

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 atsakymai konfidencialūs
1.	Ar dalyvausite šiame pirkime? Jei ne, tai kodėl?		<input type="checkbox"/>
2.	Kokia, Jūsų nuomone, suma būtų pakankama nupirkti planuojamas prekes?		<input type="checkbox"/>
	Lubinis apžiūros šviestuvai, 15 vnt.		
	Mobili akumuliatorinė apšvietimo lempa, 1 vnt.		
	Operacinis šviestuvai, 6 vnt.		
	Lubinė dviejų pečių, keturių alkūnių konsolė (anesteziologo reanimacinė palata) – 1 vnt.		
	Lubinė dviejų pečių, keturių alkūnių konsolė (reanimacinė palata) – 2 vnt.		
	Lubinė konsolė – 3 vnt.		
	Lubinė tilto tipo konsolė reanimacijai - 6 vnt.		
	Sieninė konsolė (horizontali) – 21 vnt.		
3.	Ar turite pastabų, klausimų techninių specifikacijų projektams?		<input type="checkbox"/>
4.	Kokias sąlygas papildomai siūlytumėte įtraukti į technines specifikacijas arba kurių reikėtų atsisakyti?		
5.	Ar siūlomi sprendimai gali riboti kitų tiekėjų galimybes dalyvauti pirkime?		<input type="checkbox"/>
6.	Prašome nurodyti kitą, Jūsų nuomone, reikšmingą		<input type="checkbox"/>

	informacija.		
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?		<input type="checkbox"/>
8.	Ar Jūsų įmonės dalyvavimas šioje rinkos konsultacijoje konfidencialus, t. y. ar Perkančioji organizacija turi teisę skelbti dalyvavusio rinkos konsultacijoje tiekėjo pavadinimą?		<input type="checkbox"/>

Jei 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)	Dėl rinkos konsultacijos aprašo
Dokumento registracijos data ir numeris	2024-12-17 Nr. SA-12632 (35.3 E)
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	2024-12-17 12:58
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	9
Pagrindinio dokumento pridedamų dokumentų skaičius	0
Pridedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Pridedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	1_priedas_Techninė specifikacija lubinis apžiūros šviestuvai.docx
Pridedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Pridedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Pridedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	2_priedas_Techninė specifikacija Mobili apšvietimo lempa.docx
Pridedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Pridedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Pridedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	3_priedas_Techninė specifikacija operacinis šviestuvai.docx
Pridedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Pridedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Pridedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	4_priedas_Techninė specifikacija Lubinė dviejų pečių, keturių alkūnių su anesteziologiniu tvirtinimu.docx
Pridedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Pridedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Pridedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	5_priedas_Techninė specifikacija Lubinė dviejų pečių, keturių alkūnių.docx
Pridedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Pridedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Pridedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	6_priedas_Techninė specifikacija Lubinė palatos konsolė.docx
Pridedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Pridedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Pridedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	7_priedas_Techninė specifikacija Lubinė tilto tipo konsolė REANIMACIJAI.docx
Pridedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Pridedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Pridedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	8_priedas_Techninė specifikacija Sieninė konsolė HORIZONTALI.docx

Pridedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Pridedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Pridedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	9_priedas_klausimynas_Sviestuvai_konsoles.docx
Pridedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Programinės įrangos, kuria naudojantis sudarytas elektroninis dokumentas, pavadinimas	Elpako v.20241203.1
Informacija apie elektroninio dokumento ir elektroninio (-ių) parašo (-ų) tikrinimą (tikrinimo data)	Tikrinant dokumentą nenustatyta jokių klaidų (2024-12-17)
Elektroninio dokumento nuorašo atspausdinimo data ir ją atspausdinęs darbuotojas	2024-12-17 nuorašą suformavo Karolina Gumuliauskienė
Paieškos nuoroda	-
Papildomi metaduomenys	-