

ATVIRO KONKURSO (SUPAPRASTINTO PIRKIMO) „MAISTO PAPILDAI“ ĮSIGYTI TECHNINĖS SPECIFIKACIJOS REIKALAVIMAI

LSMU ligoninė Kauno klinikos numato pirkti maisto papildų, kurie turi atitikti šiuos reikalavimus:

- | | | |
|---|--|------------|
| 1 | Specialios medicininės paskirties skystas dietinis maistas (Diasip arba lygiavertis) | - 1 800 kg |
| 2 | Specialios medicininės paskirties visavertis, subalansuotas miltelių pavidalo standartinis enterinis mišinys (Nutrison powder arba lygiavertis) | - 100 kg |
| 3 | Skystas, visavertis, hiperkalorinis, su išrūgų ir kazeino baltymais, kurių proporcijos atitinka motinos pieną, skirtas kūdikiams bei vaikams iki 18 mėnesių (Infatrini arba lygiavertis) | - 100 kg |

LSMU ligoninė Kauno klinikos numato pirkti specialios medicininės paskirties skysto dietinio maisto (Diasip arba lygiavertis) – 1 800 kg

1. Specialios medicininės paskirties skystas dietinis maistas

- 1.1. Turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus.
- 1.2. Skirtas pacientams sergantiems cukriniu diabetu ar hiperglikemija, suvartojantiems nepakankamą maisto kiekį, išsekusiems ligoniams po radio ar chemoterapijos, prieš ir po operacijų. Maisto papildas skirtas taip pat pacientams, turintiems apetito, kramtymo ar rijimo sutrikimus, senyvo amžiaus žmonėms ir mažai valgantiems vaikams.
- 1.3. Vanilės arba braškių skonio gėrimas.
- 1.4. Sudėtis – vanduo, krakmolai, sojos baltymo izolatas, natrio kazeinatas, augaliniai aliejai, maistinės skaidulos ir k.t. technologiniam procesui reikalingi produktai.
- 1.5. Visiškai subalansuotas maisto produktas, kuris praturtintas antioksidantais, ir maistinėmis skaidulomis. Be sacharozės, gluteno, laktozės.
- 1.6. Pakuotė 180 - 220 ml. plastikiniai buteliukai. Buteliukai turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta.
- 1.7. Pakuojama pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) 1935/2004 dėl žaliavų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, Komisijos reglamentą (EB) 2023/2006 dėl medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, ES Direktyvos 94/62/EB dėl pakuočių ir pakuočių atliekų, Lietuvos HN 16:2011.
- 1.8. Ženklinama pagal HN 119:2014 ir Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 1169/2011 reikalavimus. Tara turi būti paženklinta etikete, kurioje lietuvių kalba turi būti nurodyta: gamintojo bei tiekėjo rekvizitai, produkto pavadinimas, sudedamosios dalys, grynasis kiekis, visos specialios laikymo sąlygos arba vartojimo sąlygos, minimalus tinkamumo vartoti terminas „Tinka vartoti iki (data)“, maistinė ir energinė vertė, informacija apie gamintoją.
- 1.9. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.
- 1.10. Prekę pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 1.11. Prekę turi būti tiekama pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo.
- 1.12. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti aprašymą (gamintojo produktų katalogą) arba pateikti nuorodą viešoje erdvėje į produktą, kur būtų matomas išsamus aprašymas ir sudėtis su

lietuvišku vertimu – teikiant pasiūlymą, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės.

- 1.13. LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.

LSMU ligoninė Kauno klinikos numato pirkti specialios medicininės paskirties visavertį, subalansuotą miltelių pavidalo standartinį enterinį mišinį (Nutrison powder arba lygiavertis) – 100 kg

2. Specialios medicininės paskirties visavertis, subalansuotas miltelių pavidalo standartinis enterinis mišinys (Nutrison powder arba lygiavertis) – 100 kg

- 2.1. Specialios medicininės paskirties mišinys turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“.
- 2.2. Konsistencija – milteliai.
- 2.3. Sudėtyje yra baltymų (kazeino), angliavandenių (gliukozės sirupo), riebalų, vitaminų ir mineralinių medžiagų: 100 g miltelių baltymų turi būti ne mažiau 18,2 g, riebalų – ne mažiau 18,2 g, angliavandenių – ne daugiau 56,6 g, natrio, kalio, kalcio, magnio, geležies, cinko, vitaminų A, D, E, B.
- 2.4. Be laktozės, glitimo, mažai skaidulinių medžiagų.
- 2.5. Energetinė vertė 1 kcal/1 ml paruošto mišinio.
- 2.6. 1 nubrauktas šaukštelis = 4,3 g miltelių = 20 kcal.
- 2.7. Mišinys varojamas dietos papildymui - be įprastinio maisto/ su įprastiniu maistu arba visavertei subalansuotai dietai lašinant pro zondą vidutiniam suaugusiojo asmens dienos maistinių medžiagų poreikiui patenkinti.
- 2.8. Priklausomai nuo atskiedimo, turi būti gaunamas normalios arba tirštos konsistencijos enterinis mišinys.
- 2.9. Pakuotė 400 – 450 g skardinė pakuotė. Pakuotėje privalomas dozavimo šaukštelis. Skardinės turi būti sudėtos į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta.
- 2.10. Pakuojamas pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) 1935/2004 dėl žaliavų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, Komisijos reglamentą (EB) 2023/2006 dėl medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, ES Direktyvos 94/62/EB dėl pakuočių ir pakuočių atliekų, Lietuvos HN 16:2011.
- 2.11. Ženklinamas pagal HN 119:2014 ir Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 1169/2011 reikalavimus. Tara turi būti paženklinta etikete, kurioje lietuvių kalba turi būti nurodyta: gamintojo bei tiekėjo rekvizitai, produkto pavadinimas, sudedamosios dalys, grynasis kiekis, visos specialios laikymo sąlygos arba vartojimo sąlygos, minimalus tinkamumo vartoti terminas „Tinka vartoti iki (data)“, maistinė ir energinė vertė, informacija apie gamintoją.
- 2.12. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.
- 2.13. Prekę pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 2.14. Prekę turi būti tiekiamas pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo.
- 2.15. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti aprašymą (gamintojo produktų katalogą) arba pateikti nuorodą viešoje erdvėje į produktą, kur būtų matomas išsamus aprašymas ir sudėtis su lietuvišku vertimu – teikiant pasiūlymą, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės.
- 2.16. LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.

LSMU ligoninė Kauno klinikos numato pirkti skystą, visavertį, hiperkalorinį, su išrūgų ir kazeino baltymais, kurių proporcijos atitinka motinos pieną, skirtą kūdikiams bei vaikams iki 18 mėnesių (Infatrini arba lygiavertis) – 100 kg

- 3. Skystas, visavertis, hiperkalorinis, su išrūgų ir kazeino baltymais, kurių proporcijos atitinka motinos pieną, skirtas kūdikiams bei vaikams iki 18 mėnesių (Infatrini arba lygiavertis) – 100 kg**
- 3.1. Medicininės paskirties produktas turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus.
 - 3.2. Skystas, visavertis, paruoštas vartoti maistas kūdikiams, nuo pat jų gimimo iki 18 mėn. amžiaus arba kurių kūno masė neviršija 9 kg.
 - 3.3. Mišinyje turi būti išrūgų ir kazeino baltymų proporcija 60:40, atitinkanti motinos pieną.
 - 3.4. Hiperkalorinis - 1 kcal/1 ml.
 - 3.5. Produktas, kuriame baltymo ne mažiau 2,6g/100ml, angliavandenių ne mažiau 10,0g/100ml, riebalų ne mažiau 5,3g/100ml.
 - 3.6. Mažas osmoliariškumas (iki 340mOsm/l), siekiant pagerinti maisto toleravimą.
 - 3.7. Buteliukai, kurių dydis 120 - 200 ml/g, turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta.
 - 3.8. Pakuojamas pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) 1935/2004 dėl žaliavų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, Komisijos reglamentą (EB) 2023/2006 dėl medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, ES Direktyvos 94/62/EB dėl pakuočių ir pakuočių atliekų, Lietuvos HN 16:2011.
 - 3.9. Ženklinaamas pagal HN 119:2014 ir Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 1169/2011 reikalavimus. Tara turi būti paženklinta etikete, kurioje lietuvių kalba turi būti nurodyta: gamintojo bei tiekėjo rekvizitai, produkto pavadinimas, sudedamosios dalys, grynasis kiekis, visos specialios laikymo sąlygos arba vartojimo sąlygos, minimalus tinkamumo vartoti terminas „Tinka vartoti iki (data)“, maistinė ir energinė vertė, informacija apie gamintoją.
 - 3.10. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.
 - 3.11. Prekę pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
 - 3.12. Prekę turi būti tiekama pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo.
 - 3.13. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti aprašymą (gamintojo produktų katalogą) arba pateikti nuorodą viešoje erdvėje į produktą, kur būtų matomas išsamus aprašymas ir sudėtis su lietuvišku vertimu – teikiant pasiūlymą, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės.
 - 3.14. LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.

PASTABA:

Pateikta į LSMU ligoninę Kauno klinikas produkcija turi atitikti techninėje specifikacijoje nurodytas sąlygas bei kokybinius reikalavimus.