

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA
VIENTARTINIAI MEDICININIAI APKLOTAI

Pirkimo dalys Nr.	Prekės pavadinimas, specifikacijos reikalavimai	Mato vienetas	Orientacinis kiekis per 24 mėn.
1	2	3	4
1	<p>Apvalkalas kamerai</p> <p>Sterilus, vienkartinio naudojimo, dydis 15 ±3cm, ne trumpesnis nei 230 cm, pagamintas iš skaidraus, tvirto ir skysčiams atsparaus polietileno ar lygiavertės medžiagos, kurios storis ne mažiau kaip 50µm; turi tvirtinamąsias lipnias juosteles ir gumeles įrangos fiksavimui; su elastinga anga, apspaudžiančią chirurginį optinį prietaisą, kad išvengtų optikos rasojimo. Apvalkalas įpakotas viename steriliame gamykliniame įpakavime. Pakuotės ženklavimas pagal EN ISO 15223-1 ir EN 1041 (arba lygiavertčius standartus).</p> <p>Trijų lygių pakuotė. Pirminė sterili, antrinė kartoninė skirta prekių gabenimui į operacinę (ant pakuotės pateikta visa informacija apie gaminį, gamintojo kodas, brūkšninis kodas, CE ženklavimas, galiojimas, LOT kodas); tretinė skirta transportavimui.</p> <p>Atitinka ISO 13485, EN 13795, EN ISO 11607-1, medicinos prietaisų direktyva 2017/745 (arba lygiavertčius standartus), CE ženklas. Pateikti gamintojo atitikties deklaraciją.</p>	vnt	2 000
2	<p>Dangalas rentgeno aparatui</p> <p>2.1 Dangalas rentgeno aparatui Ø140 cm</p> <p>Sterilus, apvalios formos, diametras 140 ±2 cm, skaidrus. Įpakotas viename steriliame gamykliniame įpakavime su sterilumo kontrolės sistema, turi turėti ne mažiau 4 nuklijuojamus lipdukus su sterilumo ir gamybos kontrolės duomenimis registracijai. Pakuotės ženklavimas pagal EN ISO 15223-1 ir EN 1041 (arba lygiavertčius standartus). Produktas turi 3 lygių pakuotę: pirminė sterili, antrinė kartoninė skirta prekių gabenimui į operacinę (ant pakuotės pateikta visa informacija apie gaminį, gamintojo kodas, bar kodas, CE ženklavimas, galiojimas, LOT kodas), tretinė skirta transportavimui. Atitinka ISO 13485, EN 13795, medicinos prietaisų direktyva 2017/745, EN ISO 11607-1, CE ženklas (arba lygiavertčius standartus). Pateikti gamintojo atitikties deklaracija.</p> <p>2.2 Dangalas rentgeno aparatui Ø90 cm</p> <p>Sterilus, apvalios formos, diametras 90 cm, skaidrus. Leistinas dydžio nuokrypis ±5 cm. Rinkinys įpakotas viename steriliame gamykliniame įpakavime su sterilumo kontrolės sistema, turi turėti ne mažiau 4 nuklijuojamus lipdukus su sterilumo ir gamybos kontrolės duomenimis registracijai (ref. Nr, LOT, galiojimo laikas ir brūkšninis kodas). Pakuotės ženklavimas pagal EN ISO 15223-1 ir EN 1041 (arba lygiavertčius standartus). Produktas turi 3 lygių pakuotę: pirminė sterili, antrinė kartoninė skirta prekių gabenimui į operacinę (ant pakuotės pateikta visa informacija apie gaminį, gamintojo kodas, bar kodas, CE ženklavimas, galiojimas, LOT kodas), tretinė skirta transportavimui. Atitinka EN 13795, medicinos prietaisų direktyva 2017/745, CE ženklas (arba lygiavertčius standartus)</p>	vnt	1000
3	<p>Mayo staliuko apklotas sustiprintas</p> <p>Matmenys 78 x 145 cm ±1 cm</p> <p>Medžiaga pagaminta iš polietileno plėvelės (arba lygiavertės) ne mažiau kaip 60µm su ne daugiau kaip 65 x 85 cm priklijuota didelio sugeriamumo neaustine hirofiline medžiaga, kurios tankis ne mažiau 30 g/m².</p> <p>Produktas turi 3 lygių pakuotę: pirminė - sterilus gamyklinis įpakavimas su sterilumo kontrolės sistema (ne mažiau 4 lipdukų su pakuotės sterilumo ir gamybos duomenimis, įskaitant prekės brūkšninį kodą). Antrinė kartoninė, skirta prekių gabenimui į operacinę (ant pakuotės pateikta visa informacija apie gaminį, gamintojo kodas, brūkšninis kodas, CE ženklavimas, galiojimas, LOT kodas); tretinė skirta transportavimui. Pakuotės ženklavimas pagal EN ISO 15223-1 ir EN1041 (arba lygiavertčius standartus).</p>	vnt.	3400

	Prekė atitinka ISO 13485, EN 13795, medicinos prietaisų direktyva 2017/745, EN ISO 11607-1, CE ženklas (arba lygiaverčius standartus). Pateikti gamintojo atitikties deklaraciją.		
4	Apklotų rinkiniai		
4.1	<p>Apklotų rinkinys kelio sąnario operacijai</p> <p>vienkartinio naudojimo medžiaga, sterili. Pagaminta iš ne mažiau kaip dviejų sluoksnių: viršutinis apsorbuojantis iš neaustinės medžiagos sluoksnis gerai sugeria skysčius, apatinis - iš polietileno, nepralaidus. Sudėtyje nėra latekso.</p> <p>Paviršius neslidus, gerai matosi padėtos adatos, siūlai ir kitos smulkios med. priemonės</p> <p>Rinkinį sudaro :</p> <p>Mayo tipo staliuko apklotas, sustiprintas: 78 x 145 cm, (absorbuojanti dalis ne didesnė nei 65 x 85 cm) - 1 vnt.</p> <p>Universalus apklotas 150 x 190 cm (absorbuojanti dalis ne didesnė nei 75 x 150 cm, kurios storis ne mažesnis nei 30g/m²) - 2 vnt.</p> <p>Servetėlės iš sustiprintos celiuliozės, (30 x 34 cm)±1cm - 4 vnt.</p> <p>Operacinė juosta, kurios, išmatavimai (9 x 50 cm)±1cm -2 vnt.</p> <p>Galūnės apklotas 230 x 300 cm su elastine 7 cm anga,</p> <p>absorbuojančia dalimi 50 x 100 cm ir vamzdelių laikikliais - 1 vnt. Apkloto medžiaga nepralaidi skysčiams (atsparumas skysčių pratekėjimui >200 cmH₂O), kietųjų dalelių sklaida ne didesnė kaip 2,4 Log10. Apklotas pagamintas iš ne mažiau kaip trijų sluoksnių medžiagos: viršutinis - pagamintas iš neaustinės medžiagos (ne plonesnės kaip 30 g/m²), gerai sugeria skysčius, vidutinis - visiškai nepralaidus, pagamintas iš polietileno (ne plonesnio kaip 33 μm), apatinis sluoksnis pagamintas iš minkštos neaustinės medžiagos (ne plonesnės kaip 15 g/m²)</p> <p>Elastinė chirurginė kojine, kurios storis ne mažiau 120μm, (22 x 75 cm)±1 cm - 1 vnt.</p> <p>Leistinas apklotų dydžių nuokrypis ±2 cm.</p> <p>Rinkinys atitinka ISO 14001, ISO 13485, EN 13795, medicinos prietaisų direktyvą 2017/745, CE ženklinaimas.</p> <p>Rinkinys įpakuotas viename steriliame gamykliniame įpakavime su sterilumo kontrolės sistema, turi turėti ne mažiau 4 nuklijuojamus lipdukus su sterilumo ir gamybos kontrolės duomenimis registracijai (ref. Nr, LOT, galiojimo laikas ir brūkšninis kodas). Pakuotės ženklinaimas pagal EN ISO 15223-1 ir EN1041 (arba lygiaverčius standartus). Trijų lygių pakuotė: pirminė sterili, antrinė kartoninė skirta prekių gabenimui į operacinę (ant pakuotės pateikta visa informacija apie gaminį, gamintojo kodas, bar kodas, CE ženklinaimas, galiojimas LOT kodas), tretinė skirta transportavimui.</p>	vnt.	500
4.2	<p>Apklotų rinkinys klubo sąnario endoprotezavimui</p> <p>Vienkartinio naudojimo medžiaga, sterili. Pagaminta iš: viršutinis apsorbuojantis iš neaustinės medžiagos sluoksnis gerai sugeria skysčius, apatinis - iš polietileno (ar lygiaverčio), nepralaidus. Sudėtyje nėra latekso. Paviršius neslidus.</p> <p>Rinkinio sudėtis :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. apklotas lipniu kraštu 90x75 cm ±2cm (absorbuojanti dalis 25 x 60cm) -2 vnt. 2. apklotas lipniu kraštu 182 x 182 cm ±2 cm su 25 x 60 cm skysčius sugeriančia dalimi ir integruotais vamzdelių laikikliais - 1 vnt. 3. Paciento U- formos apklotas 230x260 cm ±2cm su lipnia 20x100 cm įpjova, absorbuojanti dalis 80x140 cm. Integruoti laidų ir vamzdelių laikikliai. Apkloto medžiaga nepralaidi skysčiams (atsparumas skysčių patekimui >200 cmH₂O), kietųjų dalelių sklaida ne didesnė kaip 2,4 Log10. Apklotas pagamintas iš ne mažiau kaip trijų sluoksnių medžiagos: viršutinis - pagamintas iš neaustinės medžiagos (ne plonesnės kaip 23 g/m²), gerai sugeria skysčius, vidutinis - visiškai nepralaidus, pagamintas iš polietileno (ne plonesnio kaip 40 μm), apatinis sluoksnis iš minkštos neaustinės medžiagos (ne plonesnės kaip 15g/m²) - 1 vnt. 4. apklotas instrumentiniam staliukui 150 x 190 cm ±2cm (absorbuojanti dalis ne didesnė nei 75 x 190 cm) - 1 vnt. 5. apklotas lipniu kraštu 150 x 240 cm ±2cm su 25 x 60 cm skysčius sugeriančia dalimi -1 vnt. 6. elastinė chirurginė kojine 30±2 cm x 150±2 cm - 1 vnt. 7. elastinis bintas 12 cm x 6 m - 1 vnt. 8. lipni juosta 9±2 x 50±2 cm - 3 vnt. 9. servetėlės celiuliozės 30±2 x 35±2cm - 4 vnt. 10. maišas Mayo staliukui, sustiprintas 78 x 145 cm ±2cm (absorbuojanti dalis ne didesnė nei 65 x 85 cm), storis ne mažiau 60 μm, sustiprintos dalies ne mažiau 30g/m² - 1 vnt. 	vnt.	1600

	<p>Rinkinys įpakuotas viename steriliame gamykliniame įpakavime su sterilumo kontrolės sistema, turi turėti ne mažiau 4 nuklijuojamus lipdukus su sterilumo ir gamybos kontrolės duomenimis registracijai. Pakuotės ženklintas pagal EN ISO 15223-1 ir EN ISO 20417 (arba lygiaverčius standartus).</p> <p>Produktas turi 3 lygių pakuotę: pirminė sterili, antrinė kartoninė skirta prekių gabenimui į operacinę (ant pakuotės pateikta visa informacija apie gaminį, gamintojo kodas, bar kodas, CE ženklintas, galiojimas, LOT kodas), tretinė skirta transportavimui.</p> <p>Atitinka ISO 13485, EN 13795, CE ženklas, EN ISO 11607-1, medicinos prietaisų direktyvą 2017/745 (arba lygiaverčius standartus). Pateikti gamintojo atitikties deklaracija.</p>		
4.3	<p>Artroskopinis kelio sąnario rinkinys</p> <p>Vienkartinio naudojimo medžiaga, sterili. Pagaminta iš: viršutinis absorbuojantis iš neaustinės medžiagos sluoksnis gerai sugeria skysčius, apatinis - iš polietileno, nepralaidus. Sudėtyje nėra latekso. Paviršius neslidus.</p> <p>Rinkinio sudėtis:</p> <p>Mayo tipo staliuko apklotas, sustiprintas 78 x 145 cm (absorbuojanti dalis ne didesnė nei 65 x 85 cm) -1 vnt.</p> <p>Servetėlės iš sustiprintos celiuliozės, išmatavimai (30x34 cm)±1 cm - 4 vnt.</p> <p>Operacinė juosta, kurios matmenys, (9 x 50 cm)±1cm - 2 vnt.</p> <p>Universalus apklotas 150x190 cm (absorbuojanti dalis ne didesnė nei 75x150 cm, kurios storis ne mažesnis nei 30g/m²) - 2 vnt</p> <p>Artroskopinis kelio apklotas 230x230 cm su 2 elastingomis angomis Ø5 cm ir integruotu skysčių surinkimo maišu, kurio storis ne mažiau 80µm - 1 vnt. Apklotas pagamintas iš ne mažiau kaip trijų sluoksnių medžiagos: viršutinis pagamintas iš neaustinės medžiagos (ne plonesnės kaip 30 g/m²), gerai sugeria skysčius, vidutinis - visiškai nepralaidus, pagamintas iš polietileno (ne plonesnio kaip 33µm), apatinis sluoksnis pagamintas iš minkštos neaustinės medžiagos (ne plonesnės kaip 15 g/m²)</p> <p>Elastinė chirurginė kojine, kurios matmenys, (22 x 75 cm)±1cm - 1 vnt.</p> <p>Leistinas apklotų dydžių nuokrypis ±2 cm.</p> <p>Rinkinys įpakuotas viename steriliame gamykliniame įpakavime su sterilumo kontrolės sistema, turi turėti ne mažiau 4 nuklijuojamus lipdukus su sterilumo ir gamybos kontrolės duomenimis registracijai (ref. Nr, LOT, galiojimo laikas ir brūkšninis kodas). Pakuotės ženklintas pagal EN ISO 15223-1 ir EN 1041 (arba lygiaverčius standartus).</p> <p>Produktas turi 3 lygių pakuotę: pirminė sterili, antrinė kartoninė skirta prekių gabenimui į operacinę (ant pakuotės pateikta visa informacija apie gaminį, gamintojo kodas, bar kodas, CE ženklintas, galiojimas, LOT kodas), tretinė skirta transportavimui.</p> <p>Atitinka ISO 14001, ISO 13485, EN 13795, medicinos prietaisų direktyvą 2017/745, CE ženklintas (arba lygiaverčius standartus)</p>	vnt.	1600
5	<p>Apklotai</p>		
5.1	<p>Apklotas su lipnia anga</p> <p>Vienkartinis, sterilus, t.b. pagamintas iš ne mažiau kaip 2 sluoksnių medžiagos : viršutinis - neaustinės medžiagos sluoksnis, kurio storis ne mažiau 23g/m², gerai sugeria skysčius, apatinis - iš polietileno, kurio storis ne mažiau 45µm, nepralaidus. Sudėtyje nėra latekso. Paviršius neslidus, gerai matosi padėtos adatos, siūlai ir kitos smulkios med. priemonės.</p> <p>Matmenys : 50 x 60 cm, ±2 cm, su ovalia lipnia anga 6 x 8 cm, ±1 cm,</p> <p>Produktas turi 3 lygių pakuotę: pirminė sterili, antrinė kartoninė skirta prekių gabenimui į operacinę (ant pakuotės pateikta visa informacija apie gaminį, gamintojo kodas, bar kodas, CE ženklintas, galiojimas, LOT kodas), tretinė skirta transportavimui. Įpakuotas po 1 vnt. steriliame gamykliniame įpakavime su sterilumo kontrolės sistema, turi turėti ne mažiau 4 nuklijuojamus lipdukus su sterilumo ir gamybos kontrolės duomenimis registracijai.</p> <p>Pakuotės ženklintas pagal EN ISO 15223-1 ir EN ISO 20417 (arba lygiaverčius standartus).</p> <p>Apklotas atitinka ISO 13485, EN13795, CE ženklintas, EN ISO 11607-01, medicinos prietaisų direktyvą 2017/745. Pateikti gamintojo atitikties deklaracija.</p>	vnt.	600
5.2	<p>Apklotas su lipniu kraštu</p> <p>vienkartinis, sterilus. Pagamintas iš ne mažiau trijų sluoksnių medžiagos, viršutinis - iš neaustinės medžiagos gerai sugeria skysčius, vidurinis nepralaidus skysčiams, apatinis - apsauginis, neaustinės medžiagos sluoksnis. Sudėtyje nėra latekso. Paviršius nėra slidus.</p> <p>Matmenys: 75 x 90 ±2 cm su lipniu kraštu.</p> <p>Įpakuotas steriliame įpakavime su sterilumo kontrolės sistema, t.y. ne mažiau 4 nuklijuojamais lipdukais su pakuotės sterilumo ir gamybos kontrolės duomenimis registracijai.</p>	vnt.	5000

	<p>Pakuotės ženklimas pagal EN ISO 15223-1 ir EN ISO 20417 (arba lygiaverčius standartus). Produktas turi 3 lygių pakuotę: pirminė sterili, antrinė kartoninė skirta prekių gabenimui į operacinę (ant pakuotės pateikta visa informacija apie gaminį, gamintojo kodas, bar kodas, CE ženklimas, galiojimas, LOT kodas), tretinė skirta transportavimui.</p> <p>Atitinka ISO 13485, EN 13795, CE ženklas, EN ISO 11607-1, medicinos prietaisų direktyvą 2017/745. Pateikti gamintojo atitikties deklaraciją.</p>		
5.3	<p>Apklotas lipniu kraštu</p> <p>vienkartinio naudojimo medžiaga, sterili. Pagaminta iš ne mažiau trijų sluoksnių medžiagos: viršutinis - iš neaustinės medž. gerai sugeria skysčius, vidurinis iš polietileno (ar lygiavertės medžiagos), nepralaidus, apatinis - apsauginis, neaustinės medžiagos sluoksnis. Sudėtyje nėra latekso. Paviršius nėra slidus.</p> <p>Apklotas lipniu kraštu: 180 x 180 cm ± 2 cm.</p> <p>Rinkinys įpakotas viename steriliame gamykliniame įpakavime su sterilumo kontrolės sistema, turi turėti ne mažiau 4 nuklijuojamus lipdukus su sterilumo ir gamybos kontrolės duomenimis registracijai (ref. Nr, LOT, galiojimo laikas ir brūkšninis kodas). Pakuotės ženklimas pagal EN ISO 15223-1 ir EN ISO 20417 (arba lygiaverčius standartus).</p> <p>Produktas turi 3 lygių pakuotę: pirminė sterili, antrinė kartoninė skirta prekių gabenimui į operacinę (ant pakuotės pateikta visa informacija apie gaminį, gamintojo kodas, bar kodas, CE ženklimas, galiojimas, LOT kodas), tretinė skirta transportavimui.</p> <p>Atitinka ISO 13485, EN 13795, CE ženklas, EN ISO 11607-1, medicinos prietaisų direktyvą 2017/745. Pateikti gamintojo atitikties deklaraciją.</p>	vnt.	3000
5.4	<p>Apklotas 75 x 90 cm</p> <p>vienkartinio naudojimo medžiaga, sterili. Pagaminta iš ne mažiau dviejų sluoksnių: viršutinis neaustinės medžiagos sluoksnis, kurio storis ne mažiau 23g/m², gerai sugeria skysčius, apatinis - iš polietileno, kurio storis ne mažiau 45µm, nepralaidus. Sudėtyje nėra latekso. Paviršius neslidus.</p> <p>Leistinas apkloto dydžio nuokrypis ±2cm.</p> <p>Apklotas įpakotas viename steriliame gamykliniame įpakavime su sterilumo kontrolės sistema, turi turėti ne mažiau 4 nuklijuojamus lipdukus su sterilumo ir gamybos kontrolės duomenimis registracijai (ref. Nr, LOT, galiojimo laikas ir brūkšninis kodas). Pakuotės ženklimas pagal EN ISO 15223-1 ir EN ISO 20417 (arba lygiaverčius standartus).</p> <p>Produktas turi 3 lygių pakuotę: pirminė sterili, antrinė kartoninė skirta prekių gabenimui į operacinę (ant pakuotės pateikta visa informacija apie gaminį, gamintojo kodas, bar kodas, CE ženklimas, galiojimas, LOT kodas), tretinė skirta transportavimui.</p> <p>Atitinka ISO 13485, EN 13795, CE ženklas, EN ISO 11607-1, medicinos prietaisų direktyvą 2017/745. Pateikti gamintojo atitikties deklaraciją.</p>	vnt.	200
5.5	<p>Universalus apklotas 100 x 150 cm</p> <p>Apkloto medžiaga vienkartinio naudojimo, sterili, pagaminta iš ne mažiau dviejų sluoksnių: viršutinis neaustinės medžiagos sluoksnis, absorbuojanti dalis ne daugiau kaip 75x150 cm, kuris sugeria skysčius, apatinis - iš polietileno, nepralaidus. Paviršius neslidus.</p> <p>Leistinas apkloto dydžio nuokrypis ±2cm.</p> <p>Apklotas įpakotas viename steriliame gamykliniame įpakavime su sterilumo kontrolės sistema, turi turėti ne mažiau 4 nuklijuojamus lipdukus su sterilumo ir gamybos kontrolės duomenimis registracijai (ref. Nr, LOT, galiojimo laikas ir brūkšninis kodas). Pakuotės ženklimas pagal EN ISO 15223-1 ir EN ISO 20417 (arba lygiaverčius standartus).</p> <p>Produktas turi 3 lygių pakuotę: pirminė sterili, antrinė kartoninė skirta prekių gabenimui į operacinę (ant pakuotės pateikta visa informacija apie gaminį, gamintojo kodas, bar kodas, CE ženklimas, galiojimas, LOT kodas), tretinė skirta transportavimui.</p> <p>Atitinka ISO 13485, EN 13795, CE ženklas, EN ISO 11607-1, medicinos prietaisų direktyvą 2017/745. Pateikti gamintojo atitikties deklaraciją.</p>	vnt.	400
6	<p>Skysčių surinkimo maišas 62x50 cm</p> <p>Sterilus, trikampio formos su lipniu kraštu, išleidimo anga ir filtru. Maišo kraštai sutvirtinti plastikumu padengtu plieno viela.</p> <p>Apklotas įpakotas viename steriliame gamykliniame įpakavime su sterilumo kontrolės sistema (pakuotės ženklimas pagal EN ISO 15223-1 ir EN ISO 11607-1 (arba lygiaverčius standartus)).</p> <p>Produktas turi 3 lygių pakuotę: pirminė sterili, antrinė kartoninė skirta prekių gabenimui į operacinę (ant pakuotės pateikta visa informacija apie gaminį, gamintojo kodas, bar kodas, CE ženklimas, galiojimas, LOT kodas), tretinė skirta transportavimui.</p> <p>Atitinka ISO 13485, EN 13795, CE ženklas.</p>	vnt.	220
7	<p>U-formos apklotas</p>		

<p>Apkloto medžiaga vienkartinio naudojimo, sterili, pagaminta iš ne mažiau dviejų sluoksnių: viršutinis neaustinės medžiagos sluoksnis, gerai sugeriantis skysčius, apatinis - nepralaidus skysčiams. Paviršius neslidus.</p> <p>Matmenys: 230 x 260 cm (±2 cm) su 20 x 100 cm (±2 cm) įpjova.</p> <p>Absorbuojanti dalis ne mažiau 75 x 140 cm</p> <p>Apklotas įpakotas viename steriliame gamykliniame įpakavime su sterilumo kontrolės sistema (pakuotės ženklavimas pagal EN ISO 15223-1 ir EN ISO 13485 (arba lygiaverčius standartus))</p> <p>Atitinka ISO 14001, ISO 13485, EN13795-1, medicinos prietaisų direktyvą 2017/745 (arba lygiaverčius standartus), pažymėta CE ženklu.</p>	vnt.	1000
---	------	------

PASTABOS:

1. Pirkimui taikomi aplinkos apsaugos reikalavimai. Aplinkosauginiai kriterijai prekėms nustatomi vadovaujantis Aplinkos apsaugos kriterijų taikymo, vykdant žaliuosius pirkimus, tvarkos aprašo, patvirtinto 2011m. Birželio 28 d. įsakymu D1-508 "Dėl Aplinkos apsaugos kriterijų taikymo, vykdant žaliuosius pirkimus, tvarkos aprašo patvirtinimo" 4 punkto 4.4.4. papunkčiu:

1.1. Tiekėjas privalo prekes atvežti pirkėjui ne kelių eismo piko valandomis, pirmadieniais - ketvirtadieniais nuo 09:00 iki 11:00 val., ir nuo 13:00 iki 16:00 val., penktadieniais ir švenčių dienų išvakarėse nuo 9:00 iki 11:00 val., ir nuo 13:00 iki 15:00 val., ir trumpiausiais galimais maršrutais. Už prekių priėmimą atsakingas pirkėjo atstovas, priimdamas prekes fiziškai įsitikina ar tiekėjas prekes pristatė ne kelių eismo piko valandomis. Pirkėjas turi teisę sutarties vykdymo metu pareikalauti trumpiausio galimo maršruto pasirinkimą įrodančių dokumentų.

1.2. Su prekių pakuotėmis susiję aplinkosauginiai kriterijai: jei prekės supakuojamos į antrinę ir (ar) tretinę (transportavimo) pakuotę, ji turi būti perdirbamoji pakuotė pagal Lietuvos Respublikos mokesčio už aplinkos teršimą įstatymo nuostatas. Tiekėjas pateikdamas prekes pirkėjui, pateikia prekes antrinės ir (ar) tretinės (transportavimo) pakuotės tinkamumą perdirbti (perdirbamumą) patvirtinančius dokumentus (pavyzdžiui, pakuotės aprašymo dokumentą, techninį dokumentą, dokumentą iš akredituotų laboratorijų ar pakuočių atliekų perdirbėjų, ar eksportuotojų iš tvarkytojų sąrašo, ar kitus lygiaverčius objektyvius įrodymus).

Vaistininė-farmacinės veiklos vadovė

Sigita Galdikienė

TVIRTINA:

Vyriausiasis gydytojas

Romaldas Sakalauskas