



VIEŠOJI ĮSTAIGA MOLĖTŲ RAJONO SVEIKATOS CENTRAS

Molėtų rajono savivaldybės viešoji įstaiga. Graužinių g. 3, LT-33125 Molėtai. Tel. +370 38351151; +370 38351742.

El. p.: info@moletusveikatoscentras.lt

Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 306897613.

AB Swedbank, a. s. LT 357300010187443778.

Rinkos dalyviams

2025-12-22 Nr. SA25-602

KVIETIMAS IŠANKSTINEI KONSULTACIJAI PLANUOJAMAME VYKDYTI PIRKIME „ANESTEZIJOS SISTEMA SU INTEGRUOTU DPV“

Rinkos konsultacijos paskirtis: vadovaujantis Viešųjų pirkimų įstatymo (toliau – VPI) 27 str. nuostatomis, VšĮ Molėtų rajono sveikatos centras (toliau - Perkančioji organizacija) prašo nepriklausomus ekspertus, institucijas ir rinkos dalyvius (toliau – Dalyviai) teikti konsultacijas Perkančiosios organizacijos vykdomoje Rinkos konsultacijos procedūroje dėl planuojamo pirkimo: „Anestezijos sistema su integruotu DPV“ (BVPŽ kodas – 33100000) (toliau – Pirkimas). Rinkos konsultacija skelbiama iki Pirkimo pradžios. Šios rinkos konsultacijos paskirtis – pasirengti Pirkimui ir iki Pirkimo pradžios informuoti rinkos dalyvius bei kitus suinteresuotus asmenis apie ketinamą ateityje vykdyti Pirkimą bei sudaryti sąlygas rinkos dalyviams ir kitiems suinteresuotiems asmenims pateikti klausimus, pastabas, siūlymus. Rinkos konsultacija nėra skelbimas apie Pirkimą ar išankstinis skelbimas apie Pirkimą, techninės specifikacijos projektas nėra galutinis Pirkimo dokumentas. Šios Rinkos konsultacijos paskelbimu dalyviai nėra kviečiami varžytis dėl Pirkimo sutarties. Dalyvavimas Rinkos konsultacijoje yra neatlygintinas, nesuteikiantis pirmenybinio statuso dalyvaujant Pirkime. Jokios išlaidos dėl dalyvavimo šioje Rinkos konsultacijoje dalyviams neatlyginamos, kompensacijos nemokamos, dalyvavimas Rinkos konsultacijoje neturi įtakos ir nesuteikia dalyviui prioriteto/pirmenybės viešiesiems pirkimams, kurie bus skelbiami ateityje, ar jų rezultatams.

Klausimų, pastabų ir(ar) pasiūlymų pateikimo terminas ir pateikimo tvarka: klausimai, pastabos ir (ar) pasiūlymai turi būti pateikti CVP IS priemonėmis. Dalyviai kviečiami ne vėliau kaip iki 2025 m. gruodžio 16 d. teikti klausimus, pastabas ir siūlymus (lietuvių kalba) dėl paskelbto techninės specifikacijos projekto (priedas Nr. 1) bei užpildyti Rinkos konsultacijos klausimyną (toliau – Klausimynas) (Priedas Nr. 2). Teikiant atsiliepimą į rinkos konsultaciją CVP IS priemonėmis prašome nurodyti: atstovaujama įmonę, jos kontaktus bei atsiliepimą teikiančių asmenų vardus ir pavardes, kontaktinius duomenis.

Konfidencialumas: rinkos konsultacijos metu gaunamos konsultacijos, siūlomi technologiniai sprendimai ir kita iš dalyvių gaunama informacija gali būti skelbiama tik nuasmeninta. Dalyvis turi teisę iš anksto, pateikdamas informaciją, nurodyti kuri jo pateiktos informacijos dalis yra konfidenciali. Dalyviui nenurodžius informacijos dalies, kuri turi būti laikoma konfidenciali,

Perkančioji organizacija pasilieka teisę viešai skelbti visą gautą informaciją, išskyrus asmens duomenis. Klausimai/atsakymai negali būti laikomi konfidencialia informacija, jei pateikimo metu nėra pateikiamas specifinis technologinis sprendimas ar atskleidžiama informacija, turinti dalyviui komercinę vertę („know-how“). Apie tai dalyvis turi informuoti, pateikdamas tokio pobūdžio informaciją. Atlikus Rinkos konsultacijos procedūrą, Perkančioji organizacija gali skelbti Rinkos konsultacijos apibendrintas išvadas. Dalyvis neturi teisės drausti ar kitaip apriboti Perkančiosios organizacijos teisės dėl išvadų viešo skelbimo ar skelbiamos informacijos turinio. Išvadose bus pateikta nuasmeninta iš dalyvių Rinkos konsultacijos metu gauta ir apibendrinta informacija. Rinkos konsultacijos metu gauta informacija bus naudojama formuojant Pirkimo dokumentus ir Pirkimo techninius reikalavimus. Rinkos dalyvis visą konsultacijos metu perduotą informaciją perduoda Perkančiajai organizacijai neatlygintinai, be teisės reikšti bet kokias pretenzijas dėl informacijos naudojimo būdo/turinio ar teisių į šią informaciją ateityje.

Susitikimai su dalyviais: susitikimai su dalyviais rengiami nebus.

Pateiktų klausimų, pastabų ir (ar)pasiūlymų nagrinėjimo tvarka: Perkančioji organizacija, gavusi pastabas ir pasiūlymus dėl paskelbtos rinkos konsultacijos, juos išnagrinės bei įvertins pateiktų pastabų ir pasiūlymų svarbą bei atitiktį Perkančiosios organizacijos poreikiams. Perkančioji organizacija skelbdama viešąjį pirkimą, neįsipareigoja atsižvelgti į visas pastabas ir/ar pasiūlymus. Informacija apie priimtą sprendimą dėl pateiktų pastabų ir pasiūlymų gali būti paskelbta CVP IS (Perkančiosios organizacijos sprendimu).

Priedas Nr. 1 – Techninė specifikacija (projektas), 4 lapai;

Priedas Nr. 2 – Rinkos konsultacijos klausimynas, 1 lapas.

Direktore



Eglė Bareikienė

RINKOS KONSULTACIJOS KLAUSIMYNAS

Prašome atsakyti į šiuos klausimus (atsakymai nelaikytini pasiūlymu ir bus naudojami tik rinkos tyrimo tikslais, siekiant tinkamai pasirengti būsimam pirkimui).

Eil. Nr.	Klausimas	Atsakymas/komentaras/ pasiūlymas
1.	Ar dalyvaustumėte pirkime, planuojamame vykdyti pagal pateiktą techninę specifikaciją?	
2.	Ar turite pastabų, klausimų dėl techninės specifikacijos projekto? <i>(prašome pateikti argumentuotas pastabas bei konkrečių techninės specifikacijos punktų pakeitimus/patikslinimus, kurie suteiktų galimybę Jūsų įmonei pasiūlyti techninės specifikacijos reikalavimų visumą atitinkančias prekes)</i>	
3.	Pakomentuokite ar, Jūsų vertinimu, pateikiama techninė specifikacija yra pakankamai aiški ir korektiška. Jeigu manote, kad reikalavimai nepakankamai aiškūs ir/ar korektiški, pateikite konkrečius siūlymus kaip juos patobulinti.	
4.	Kokio gamintojo bei modelio prekę, atitinkančią techninės specifikacijos reikalavimus (esamos redakcijos arba atlikus Jūsų pasiūlytus reikalavimų pakeitimus), galėtumėte pasiūlyti? <i>(prašome pateikti nuorodą (-as) į technines charakteristikas ir/arba pateikti gamintojo dokumentaciją; pageidautina, kad nurodytumėt taip pat ir preliminarią siūlomos prekės vieneto kainą su PVM).</i>	
5.	Kokia yra standartinė gamintojo suteikiama garantija prekei (jos komplektuojamoms dalims)? Kokios garantinės priežiūros sąlygos (terminai, garantijos pratęsimo galimybės ir jos kaina, kt.)?	
6.	Numatytas prekių pristatymo terminas – ne ilgesnis kaip 4 savaitės nuo sutarties įsigaliojimo dienos. Ar toks terminas pakankamas (per ilgas, per trumpas) prekių pristatymui? Jei ne, koks Jūsų manymu būtų pakankamas ir kodėl?	
7.	Kuriuos aplinkos apsaugos kriterijus, iš nurodytų Lietuvos Respublikos aplinkos ministro 2011-06-28 įsakymu Nr. D1-508 (įskaitant šio įsakymo pakeitimus) 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 siūloma prekė, kokius aplinkos apsaugos kriterijų (žaliojo pirkimo reikalavimų) atitiktį patvirtinančius dokumentus galėtumėte pateikti pirkimo metu?	
8.	Ar turite kitų pastebėjimų ar pasiūlymų? <i>(jei turite, prašome pateikti)</i>	

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA ANESTEZIJOS SISTEMA SU INTEGRUOTU DPV

1. Prekė turi būti nauja, nenaudota. Gamykliškai atnaujinti „renew“, „refurbished“, „remarked“ komponentai neleistini. Prekės kokybė turi atitikti toms prekėms taikomus kokybės reikalavimus. Prekė turi būti pripažinta Lietuvos Respublikos teisės aktų nustatyta tvarka ir atitikti reikalavimus, patvirtintus Medicinos priemonių naudojimo tvarkos apraše, patvirtintame Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010 m. gegužės 3 d. įsakymu Nr. V-383 (su vėlesniais pakeitimais ir papildymais).

2. Siūlomų prekių pavadinimus (gamintojus, modelius) tiekėjas nurodo pasiūlymo formoje.

3. Teikdamas pasiūlymą, tiekėjas deklaruoja, kad jo siūloma prekė visiškai atitinka pirkimo dokumentuose keliamus reikalavimus. Prekių pristatymo metu tiekėjas turi pateikti dokumentus, patvirtinančius siūlomos prekės atitikimą visiems reikalavimams, nurodytiems kiekviename pirkimo dokumentų techninės specifikacijos punkte, t. y. tiekėjas privalo pateikti siūlomų prekių gamintojo katalogus/ bukletus/ brošiūras, naudojimo instrukcijas, techninius aprašus ir/arba kitus siūlomų prekių gamintojo parengtus dokumentus, kuriuose būtų siūlomos prekės vaizdas (nuotraukos, brėžiniai ar pan., jei taikoma) su išsamiu siūlomų prekių techninių charakteristikų aprašymu — prekės pavadinimu, modeliu (jei yra), gamintoju, kilmės šalimi, techninėmis charakteristikomis pagal techninės specifikacijos reikalavimus, prekių kodais (jei taikoma) bei visa informacija, pagrindžiančia prekės atitikimą reikalavimams, nurodytiems šios specifikacijos lentelėje anglų ir/ar lietuvių kalba. **Siūlomų prekių gamintojo kataloguose/ bukletuose/ brošiūrose ir prekės aprašyme privaloma grafiškai nurodyti (t. y. pastebimai pažymėti — spalvotai paženklininti, ir/ar nurodyti rodyklėmis, ir/ar pabraukti) konkrečias teikiamų dokumentų vietas, kur aprašomos reikalaujamų techninių charakteristikų reikšmės bei įrašyti, kurį techninės specifikacijos reikalaujamo techninio parametro punktą jos atitinka.** Prekės priėmimo – perdavimo aktas bus pasirašomas tik prekes priimančiam asmeniui įsitikinus prekių atitikimu pirkimo dokumentuose keliamiems reikalavimams. Jei paaiškėtų, kad tiekėjo siūloma prekė neatitinka pirkimo dokumentuose keliamų reikalavimų, tiekėjas turi teisę pakeisti prekę kita, keliamus reikalavimus atitinkančia preke. Jei to padaryti yra neįmanoma, sutartis su tiekėju bus nutraukiama, pasinaudojant sutartyje numatytais užtikrinimo priemonėmis.

4. Prekė privalo turėti CE sertifikatą ir ES atitikties deklaraciją, jei šie dokumentai yra taikytini perkamai įrangai. Tokiu atveju, Tiekėjas kartu su Prekėmis privalo pateikti dokumentus, kurių turinys ir pateikiama informacija turi atitikti Europos Parlamento ir Tarybos reglamente (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių (toliau – Reglamentas) nustatytus reikalavimus.

Jeigu dėl aspektų, kuriems netaikomas Reglamentas, priemonėms taikomi kiti ES teisės aktai, pagal kuriuos gamintojas taip pat turi pateikti ES atitikties deklaraciją, kad įrodytas tų teisės aktų reikalavimų laikymasis, pateikiama bendra ES atitikties deklaracija dėl visų tai priemonei taikomų ES aktų. Deklaracijoje turi būti pateikiama visa informacija, būtina norint nustatyti ES teisės aktus, su kuriais ta deklaracija yra susijusi.

5. Visoms nurodytoms konkrečioms dalims / medžiagoms ir /ar konkrečioms pavadinimams, standartams, tipams ir pan. taikoma „arba lygiavertis“. Tiekėjas, siūlantis lygiavertę prekę privalo savo pasiūlyme patikimomis priemonėmis įrodyti, kad siūloma prekė yra lygiavertė ir atitinka techninėje specifikacijoje keliamus reikalavimus.

6. Prekės pristatomos naudojant netaršias (M1, M2 arba N1 kategorijos transporto priemonė, kurios išmetamo CO₂ kiekis neviršija 50 g/km, o realiomis važiavimo sąlygomis išmetamų teršalų kiekis neviršija 80 procentų ribinės vertės, nustatytos 2007 m. birželio 20 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamente (EB) Nr. 715/2007 dėl variklinių transporto priemonių tipo patvirtinimo atsižvelgiant į išmetamųjų teršalų kiekį iš lengvųjų keleivinių ir komercinių transporto priemonių (Euro 5 ir Euro 6) ir dėl transporto priemonių remonto ir priežiūros informacijos prieigos, arba M3, N2, N3 kategorijos transporto priemonė, naudojanti alternatyviuosius degalus, išskyrus skystųjų biodegalų ir degalų mišinius.) ir (ar) mažiau aplinką teršiančias transporto priemones, atitinkančias M ir N kategorijų kelių transporto priemonėms taikomus minimalius

aplinkos apsaugos kriterijus, nustatytus Tvarcos aprašo 2 priedo X skyriuje „M ir N kategorijų kelių transporto priemonės“) ir ne kelių eismo piko valandomis, pavyzdžiui, pirmadieniais – ketvirtadieniais nuo 14:30 iki 16:00 val., penktadieniais 13:00 iki 14:00 val. Reikalavimui pagrįsti, tiekėjas (prekių pristatymo metu) turės pateikti automobilio techninį pasą, kuriame matytusi keliamą reikalavimą pagrindžiantys duomenys ir automobilio nuotrauką, padarytą prekių pristatymo vietoje.

7. Prekei suteikiama ne mažesnė kaip 24 mėn. garantija. Tiekėjo atsakomybė už kokybės garantiją užtikrinama taip, kaip numato Civilinis kodeksas, t. y. nėra nustatyti jokie kiti Tiekėjo suteikiamos kokybės garantijos užtikrinimo ar atsakomybės už kokybės garantiją apribojimai. Jei gamintojas prekei suteikia ilgesnę nei šiame punkte nurodytą minimalią reikalaujamą garantiją, taikoma gamintojo nurodyta garantija.

Eil. Nr.	Parametras	Reikalaujamos parametru reikšmės
1.	Anestezijos sistema	1 vnt.
1.1.	Sistemos valdymo ekranas	1. Jutiklinio ekrano technologija (angl. capacitive touch screen) 2. ≥ 12 colių įstrižainės spalvotas 3. $\geq (1280 \times 800)$ raiškos 4. Vienu metu ekrane gali būti vaizduojama ≥ 3 kreivių 5. Reguliuojamas ryškumas
1.2.	Individualių nustatymų profilių kūrimas pagal vartotojo poreikius	≥ 5 profilių kūrimas
1.3.	Individualus profilio nustatymo galimybės	1. Ekranu išdėstymą; 2. Aliarmų limitus;
1.4.	Paduodamos dujos ir jų srauto ribos	1. O ₂ , 0 - ≥ 15 l/min 2. Oras, 0 - ≥ 15 l/min 3. N ₂ O, 0 - ≥ 10 l/min
1.5.	Papildomas O ₂ tiekimo išvadas	0 - ≥ 15 l/min
1.6.	Bendras kvėpavimo sistemos tūris be CO ₂ absorberio talpos tūrio	≤ 2200 ml
1.7.	Kvėpavimo ciklo nuotėkio kompensavimas ir automatinis standumo kompensavimas	Būtina
1.8.	Anestezijos sistemos modulinis dizainas	Suderinamas su šalutinės tėkmės CO ₂ kapnografijos moduliu
1.9.	Didžiausias dujų srautas	≥ 180 l/min
1.10.	Kvėpavimo sistemoje cirkuliuojančių dujų pašildymas arba kitas sprendimas sumažinantis kondensato kontūre susidarymą	Būtina
1.11.	Absorbento talpos tūris	≥ 1500 ml
1.12.	Greitas O ₂ padavimas į kvėpavimo kontūrą	≥ 25 l/min
1.13.	APL vožtuvas turi greito atleidimo funkciją (angl. quick release).	Būtina
1.14.	Ventiliavimo režimai:	1. Rankinė/spontaninė ventiliacija; 2. Kontroliuojamas tūriu (VCV); 3. Kontroliuojamas slėgiu (PCV);
1.15.	Vt/IBW nustatymas	1. Idealaus kūno svorio (IBW) apskaičiavimas pagal ūgį 2. Įputimo tūrio (Vt) ir kvėpavimo dažnio nustatymas pagal IBW

1.16.	Ventiliatoriaus parametrų ribos: 1. Vienkartinis įpūtimo tūris VCV režime 2. Įkvėpimo slėgio ribos 3. Slėgio ribos 4. Kvėpavimo dažnio ribos 5. I:E santykis 6. Įkvėpimo laiko ribos 7. Įkvėpimo pauzės ribos 8. Srauto trigerio ribos	1. $\leq 20 - \geq 1500$ ml 2. $\leq 5 - \geq 80$ cmH ₂ O 3. $\leq 10 - \geq 70$ cmH ₂ O 4. $\leq 5 - \geq 80$ k/min 5. $\leq 4:1 - \geq 1:4$ 6. $\leq 0,2 - \geq 10$ s. 7. $\leq 5 - \geq 60\%$ 8. $\leq 0,3 - \geq 15$ l/min
1.17.	Monitoruojami ventiliavimo ir kvėpuojamųjų dujų parametrai	1. Minutinis tūris 2. Kvėpavimo tūris 3. Kvėpavimo dažnis 4. Plaučių elastingumas 5. Pasipriešinimas oro srautui kvėpavimo takuose 6. Plato slėgis 7. Vidutinis kvėpavimo takų slėgis 8. PEEP
1.18.	Rodomos grafinės kreivės ekrane	Slėgio, tėkmės, tūrio
1.19.	Rodomos kilpinės kreivės ekrane	P-V, F-V, P-F
1.20.	Ekrane esantis laikmatis	Būtina
1.21.	Komunikacinės jungtys	1. RS 232C 2. USB 3. RJ-45 4. HDMI arba lygiavertės
1.22.	Integruotas akumulatorius (akumulatoriai)	1. Ličio jonų tipo arba lygiavertis (-čiai) 2. ≥ 120 min. autonominio darbo iš akumulatoriaus (akumuliatorių)
1.23	Garintuvas sevofluranui	1 vnt.
1.24	Dujų šalinimo sistema AGSS	1 vnt.
2.	Modulinis paciento gyvybinių funkcijų sekimo monitorius su dujų moduliu (Siūlomos prekės modelis, pavadinimas, gamintojas)	1 vnt
2.1.	Reikalavimai monitoriaus displejiui	1. Ne mažiau 1280x800 taškų 2. Spalvotas, talpinis, lietimui jautrus ekranas 3. Displejaus ekrano įstrižainė - ne mažiau 12" 4. Kreivių skaičius ekrane vienu metu - ne mažiau kaip 10
2.2.	Matuojami parametrai;	1. EKG; 2. Kvėpavimas 3. Širdies susitraukimų dažnis (ŠSD); 4. SpO ₂ ; 5. Temperatūra; 6. Neinvazinis kraujospūdis;
2.3.	Aritmijų analizė	≥ 21 aritmijų
2.4.	Matuojamų parametrų atmintis:	1. ≥ 120 val. tendencijų atvaizdavimas 2. ≥ 48 val. trukmės pilnas grafinis parametrų vaizdavimas

		3. ≥ 1000 neinvazinio kraujospūdžio matavimų 4. ≥ 1000 įvykių
2.5.	Monitoriaus konstrukcija:	1. Monitoriaus aušinimui nenaudojami ventilatoriai; 2. Standartinė USB jungtis.; 3. Integruota standartinė tinklo jungtis RJ45 arba lygiavertė
2.6.	Aliarmų sistema	Ne mažiau trijų lygių aliarmai
2.7.	Komplektuojami priedai	1. EKG paciento kabelis, 3 arba 5 laidų – 1 vnt.; 2. Kabelis SpO2 davikliui – 1 vnt.; 3. SpO2 daviklis, pirštinis, suaugusiems – 1 vnt.; 4. Manžetės su žarnelėmis neinvazinio kraujospūdžio matavimui (3 skirtingų dydžių) – po 1 vnt. kiekvieno dydžio; Stemplinis/rektalinis daviklis paciento kūno temperatūrai matuoti (daugkartinis) – 1 vnt
2.8.	Modulinio paciento gyvybinių funkcijų sekimo monitorius pastatomas ant anestezijos sistemos viršuje esančios lentynos	Būtina
3.	Dujų modulis (suderinamas su paciento monitoriumi arba anestezijos sistema) su priedais – 1 kompl.	Dujų modulio pagalba: 1. Automatiškai atpažįstamas naudojamas anestetikas. 2. Rodoma skaitinė O ₂ , CO ₂ bei anestetikų koncentracijos MAC indikacija
4.	Garantinis terminas	Ne mažiau kaip 24 mėn.
5.	Įrangos žymėjimas CE ženklu	Būtinai