



MARIJAMPOLĖS SAVIVALDYBĖS ADMINISTRACIJA

Biudžetinė įstaiga, J. Basanavičiaus a. 1, 68307 Marijampolė, tel.: +370 343 90 011, 90 062, el. p. administracija@marijampole.lt.

Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 188769113

Tiekėjams

RINKOS KONSULTACIJOS APRAŠAS

Marijampolės savivaldybės administracija (toliau – Perkančioji organizacija), juridinio asmens kodas 188769113, kurios registruota buveinė yra J. Basanavičiaus a. 1, LT - 68307 Marijampolė, siekdama tinkamai pasiruošti numatomam medicinos įrangos (toliau – Pirkimas), atitinkančiam naujausias rinkos tendencijas ir galimybes bei užtikrinančiam sąžiningą tiekėjų konkurenciją, vadovaudamasi Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo (toliau – VPĮ) 27 str. 1 d. 1 p., vykdo išankstinę rinkos konsultaciją su rinkos dalyviais.

Paaiškiname, kad ši rinkos konsultacija yra skelbiama iki viešojo Pirkimo pradžios. Rinkos konsultacija nėra skelbimas apie Pirkimą ar išankstinis skelbimas apie viešąjį Pirkimą. Šios rinkos konsultacijos paskelbimu dalyviai nėra kviečiami varžytis dėl viešojo Pirkimo sutarties ar teikti pasiūlymus.

Dalyvavimas rinkos konsultacijoje yra neatlygintinas, nesuteikiantis pirmenybinio statuso dalyvaujant Pirkime. Jokios išlaidos dalyviams neatlyginamos, kompensacijos nemokamos, dalyvavimas rinkos konsultacijoje neturi įtakos ir nesuteikia dalyviui prioriteto/pirmenybės viešiesiems pirkimams, kurie bus skelbiami ateityje, ar jų rezultatams. Rinkos konsultacijos metu gauta informacija, nepažeidžiant VPĮ reikalavimų, bus naudojama priimant sprendimus dėl Pirkimo organizavimo ir vykdymo.

Rinkos konsultacijos tikslai:

1. iki Pirkimo pradžios informuoti rinkos dalyvius bei kitus suinteresuotus asmenis apie ketinamą ateityje vykdyti Pirkimą, išsiaiškinti įvairius su Pirkimo objektu susijusius klausimus ir sudaryti sąlygas rinkos dalyviams ir kitiems suinteresuotiems asmenims pateikti pastabas ir pasiūlymus dėl būsimo Pirkimo, **medicinos įrangos 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: medicinos įrangos techninėmis specifikacijomis, klausimynu ir CVP IS priemonėmis **iki CVP IS skelbime nurodyto termino** lietuvių kalba aktyviai teikti pastabas, klausimus ir/ar pasiūlymus, bei pateikti atsakymus į pateiktus klausimus. Teikiant pastabas ir/ar pasiūlymus, prašome pateikti savo pastabų ir/ar pasiūlymų pagrindimą ir argumentaciją. **Būtina aiškiai nurodyti, kuri informacija yra konfidenciali.** Klausimai, pastabos ir/ar pasiūlymai, gauti pasibaigus aukščiau nurodytam terminui gali būti nenagrinėjami. Susitikimai rengiami nebus. Rinkos konsultacijos pasiūlymą prašome pateikti CVP IS, prisegant klausimyną su atsakymais bei kitą aktualią informaciją. Paskelbti dokumentų projektai nėra galutiniai, jų turinys po rinkos konsultacijos gali keistis.

Esant poreikiui, Perkančioji organizacija gali pratęsti aukščiau nurodytus terminus paviešindama pranešimą CPV IS.

Suinteresuotų asmenų informavimas:

Užtikrinant rinkos dalyvių lygiateisiškumą ir konsultacijų skaidrumą, apibendrinta informacija apie rinkos konsultacijoje gautus duomenis (išskyrus gautą informaciją apie kainą), pastabas ir pasiūlymus (išskyrus konfidencialią informaciją), tuo atveju, jei bus gauta siūlymų, pastabų ir pan., bus skelbiama/viešinama CVP IS priemonėmis, prie skelbimo apie šią rinkos konsultaciją ne vėliau kaip iki Pirkimo pradžios.

Duomenys apie rinkos konsultacijos dalyvius bei šių dalyvių rinkos konsultacijų metu pateikta konfidenciali informacija esant pageidavimui (būtina nurodyti klausimyne) nebus viešinama, skelbiama ar perduodama tretiesiems asmenims.

PRIDEDAMA:

1. 1 Priedas. Techninė specifikacija Audiologinė kabina;
2. 2 Priedas. Techninė specifikacija LOR darbo vieta;
3. 3 Priedas. Klausimynas.

Administracijos direktorius

Nerijus Mašalaitis

Techninė specifikacija Audiologinė kabina 1 vnt.

Eil. Nr.	Techniniai parametrai	Parametro reikšmė	Siūlomos prekės parametrai (būtina nurodyti konkrečius siūlomų prekių parametrus). Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametrų reikšmės.
	Pavadinimas, modelis, gamintojas (nurodyti)		
1.	Komplektacija	1. Audiologinė kabina 2. Audiometras	
2.	Reikalavimai audiologinei kabinetui		
3.	Audiologinės kabinos matmenys	Vidiniai ne mažesni (IxPxA) 110x110x200 cm arba Išoriniai ne mažesni (IxPxA) 120x120x200 cm	
4.	Akustinė medžiaga	Piramidės arba kitokia forma.	
5.	Stebėjimo langas	Ne mažesnis 50x70cm, vertikalus arba horizontalus.	
6.	Durys	Didelės durys su rampa pritaikytos patekti neįgaliesiems.	
7.	Ventiliacijos sistema	Būtina	
8.	Staliukas išorėje audiometrui	Būtina	
9.	Vidinis apšvietimas	Būtina	
10.	Reikalavimai audiometrui		
11.	Abipusė komunikacija tarp gydytojo ir paciento.	Būtina	
12.	Dažnių diapazonas	iki 20000 Hz.	
13.	Atliekami testai	<ul style="list-style-type: none"> • Audiometrija • Weber • ABLB • SISI • Bekesy • Stenger • Hudson WestLake • Kalbinė audiometrija 	
14.	Laisvo lauko Toniniai audiometrijos testai	<ul style="list-style-type: none"> • orinio laidumo (HL, MCL ir UCL), • kaulinio laidumo, • grynasis toninis, • PTA (grynojo tono vidurkis) ir/arba CPT kalkuliacija. 	
15.	Kalbiniai testai	<ul style="list-style-type: none"> • gyvo balso, • CD/MP3 arba wave failai, • SRT, • MCL, • UCL, 	

		<ul style="list-style-type: none"> • žodžių atpažinimo 	
16.	Maskavimas:	<ul style="list-style-type: none"> • baltasis triukšmas, • kalbinis triukšmas, • tikslaus ruožo triukšmas 	
17.	Žingsnio pasirinkimas	1 , 2 ir 5 dB	
18.	Dažnio pasirinkimas	125 Hz, 250 Hz, 750 Hz, 1500 Hz, 8 kHz.	
19.	Kitas diapazonas	nuo 8000 iki 20000 Hz	
20.	Suderintas su programinėmis įrangomis	NOAH arba OtoAccess, arbaXML	
21.	Paciento/ tyrimų išsaugojimas	vidinė atmintis išsaugo ne mažiau 500 pacientų/ 50000 testų.	
22.	Spausdinimas	Tiesioginis rezultatų spausdinimas spausdintuvu per USB jungtį arba per kompiuterį su specialia programa, suderinta su Windows operacine sistema, arba integruotas terminis spausdintuvas.	
23.	Ekranas	Ne mažesnis kaip 4 colių įstrižainės	
24.	Audiometras komplektuojamas su ausinėmis kalbinei audiometrijai	Būtina	
25.	Maitinimas	220 V ±10%, 50 Hz.	
26.	CE žymėjimas	Kartu su pasiūlymu pateikiama galiojančio CE sertifikato arba gamintojo EB atitikties deklaracijos pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių kopija.	
27.	Įrangos pristatymas ir instaliavimas	Įrangos pristatymo, iškrovimo, pervežimo į instaliavimo vietą, instaliavimo, po instaliavimo likusių įpakavimo medžiagų išvežimo (utilizavimo) išlaidos įskaičiuotos į pasiūlymo kainą.	
28.	Kartu su prietaisu pateikiama dokumentacija	1. Naudojimo instrukcija lietuvių kalba; 2. Serviso dokumentacija lietuvių arba anglų kalba.	
29.	Garantija	Ne mažiau 24 mėn.	

Techninė specifikacija LOR darbo vieta 2 kompl.

Eil. Nr.	Techniniai parametrai	Parametro reikšmė	Siūlomos prekės parametrai (būtina nurodyti konkrečius siūlomų prekių parametrus). Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametru reikšmės.
	Pavadinimas, modelis, gamintojas (nurodyti)		
1.	LOR darbo vieta		
2.	Bendrieji reikalavimai	<ol style="list-style-type: none"> 1) Darbo vieta mobili, su ratukais; 2) Integruotas rašymo/pasiruošimo stalas/stalviršis (ištraukiamas arba stacionarus); 3) Integruotas ištraukiamas arba koja atidaromas arba paspaudimu atidaromas atliekų konteineris arba atliekų stalčius; 4) Visos pagrindinio modulio dalys integruotos į vieną bendrą sistemą ir sudaro bendrą ausų, nosies ir gerklės gydytojo darbo vietą; 5) Į darbo vietą integruota ≥ 5 moduliai/sistemos, tarp kurių yra: <ol style="list-style-type: none"> a) Siurbimo sistema; b) Praplovimo sistema su skysčio surinkimo indu; c) Ausų praplovimo sistema; d) Oro kompresorius; e) Šviesos šaltinis. f) Gerklų veidrodėlio šildytuvas 	
3.	Siurbimo sistema	<ol style="list-style-type: none"> 1) Vakuuminė (arba lygiavertė) sistema; 2) Oro srauto pratekėjimas (našumas) ≥ 50 l/min; 3) Vakuumas ne mažiau -80kPa 4) Siurbimo indas ne mažiau 1 l; 5) Vakuumo siurblys neperduoda vibracijų į darbo vietą ir jos modulius; 6) Automatinis įsijungimas paėmus atsiurbimo žarną; 7) Siurblys įmontuotas į darbo vietą; 8) Komplektuojama su vakuumo reguliatoriumi – 1 vnt. 	
4.	Praplovimo sistema su skysčio surinkimo indu	<ol style="list-style-type: none"> 1) Atsiurbimo žarnos praplovimo sistema; 	
5.	Ausų praplovimo sistema	<ol style="list-style-type: none"> 1) Palaikoma vandens temperatūra ≥ 36 °C; 2) Kartu pateikiama su plovimo rankena, keičiamu antgaliu ir aptaškymo apsauga. 	
6.	Oro kompresorius	<ol style="list-style-type: none"> 1) Sukeliamas slėgis ≥ 2 bar; 2) Oro srauto pratekėjimas ≥ 10 l/min; 3) Oro slėgis reguliuojamas. 	
7.	Darbo vietos apšvietimas		
8.	Reikalavimai darbo vietos apšvietimui	<ol style="list-style-type: none"> 1) Šviesos šaltinis LED arba lygiavertis; 2) Vieno arba dviejų kanalų; 	

		3) Automatinis arba rankinis apšvietimo intensyvumo reguliavimas; 4) Šviesos temperatūra ne daugiau 5500 K.	
9.	Komplektacija	Šviesolaidis ($\geq 1,5$ m ilgio) – 1 vnt.	
10.	Endoskopinė kamera		
11.	Reikalavimai kamerai	1) Skiriamoji geba $\geq 1920 \times 1080$; 2) MOS arba CMOS arba CCD arba lygiavertės technologijos vaizdo jutiklis; 3) Su laidu pajungimui prie procesoriaus; 4) Jungtis: USB arba lygiavertė; 5) Atsparumas drėgmei ne mažesnis IPX7 (arba lygiavertis).	
12.	Vaizdo procesorius		
13.	Reikalavimai vaizdo procesoriui ir programinei įrangai	1) Ne prastesnis negu „Full HD“; 2) Automatinis arba rankinis apšvietimo intensyvumo reguliavimas; 3) Valdymas lietimui jautriu ekranu arba kameros galvos mygtukais arba klaviatūros ir pelės pagalba; 4) Galimybė suvesti paciento duomenis; 5) Yra vizualizacijos ir archyvavimo programinė įranga, neriboto galiojimo; 6) Programinė įranga, skirta vaizdo signalams rodyti kompiuteryje, neriboto galiojimo; 7) Nuotraukų saugojimas ir apdorojimas; 8) Vaizdo įrašų saugojimas ir apdorojimas; 9) vidinė atmintis ne mažiau 500 GB.	
14.	Monitorius		
15.	Reikalavimai monitoriui	1) Ne prastesnis negu „Full HD“; 2) Skiriamoji geba $\geq 1920 \times 1080$ taškų; 3) Įstrižainė ≥ 21 colių; 4) LED, OLED, QLED tipo arba lygiavertis;	
16.	Jungtys	$\geq 2 \times$ arba USB, arba DP (DisplayPort) arba HDMI (arba lygiavertė);	
17.	Instrumentai ir priedai:		
18.	Standus nosinis endoskopas – 1 vnt.	1) darbinis ilgis 180 mm \pm 20mm; 2) matymo kampas: $0^\circ \pm 10^\circ$; 3) storis – 4 mm \pm 0,3mm; 4) autoklavuojamas arba mirkomas.	
19.	Standus Laringoskopas – 1 vnt.	1) darbinis ilgis 190 mm \pm 20mm; 2) matymo kampas: $70^\circ \pm 10^\circ$; 3) storis – 10 mm \pm 1mm; 4) autoklavuojamas arba mirkomas.	
20.	Standus otoskopas – 1 vnt.	1) Storis: 2.6 mm \pm 0,2 mm; 2) Darbinis ilgis: 40 mm \pm 20mm; 3) Matymo kampas: $0^\circ \pm 10^\circ$. 4) Autoklavuojamas arba mirkomas.	
21.	Lankstus video endoskopas	1) distalinio galo skersmuo: $3,4 \pm 0,5$ mm; 2) darbinis ilgis: 310mm \pm 20mm; 3) užlenkimo kampas: $140^\circ \pm 20^\circ$; 4) autoklavuojamas arba dezinfekuojamas; 5) į lanktų endoskopą integruota HD vaizdo kamera;	

		6) į lankstų endoskopą integruotas LED šviesos šaltinis;	
22.	Galvinis šviestuvus		
23.	Reikalavimai šviestuvui	<ol style="list-style-type: none"> 1) Šviesos šaltinio tipas – LED; 2) Spalvos temperatūra ne daugiau 5500 K; 3) Šviesos ryškumas ne mažiau 90000 Lux; 4) Šviesos ryškumo reguliavimas ne siauresnėse ribose kaip nuo 10 iki 100%; 5) Reguluojamas taško dydis prie 420 mm darbinio atstumo ne siauresnėse ribose kaip nuo 30 mm iki 80 mm; 6) LED darbo laikas ne mažiau 50 000 valandų. 	
24.	Reikalavimai laikikliui	<ol style="list-style-type: none"> 1. Šviesos šaltinio pozicijos ir šviesos krypties reguliavimo bei fiksavimo galimybė (į priekį/atgal ir aukštyn/žemyn); 2. Galvos apimties ir aukščio reguliavimas - būtina; 3. Priekinės, galinės ir viršutinės dalies vidinis paminkštinimas turi būti dengtas lengvai dezinfekuojama medžiaga (natūralia oda, dirbtine oda ar lygiaverte medžiaga). 	
25.	Akumulatorius	<ol style="list-style-type: none"> 1) Darbo laikas pilnai įkrautu akumulatoriumi, pilnu ryškumu ne mažiau 3,5 val.; 2) Greito įkrovimo laikas ne daugiau 4 val. 3) Akumulatoriaus tvirtinimas prie galvinio šviestuvo galinės dalies; 4) Galvinio šviestuvo svoris su akumulatoriumi ne daugiau kaip 500 g 	
26.	Paciento kėdė		
27.	Reikalavimai paciento kėdei	<ol style="list-style-type: none"> 1) Elektrinis kėdės aukščio reguliavimas; 2) Kėdės aukštis reguliuojamas (vertikalus judesys) ne mažiau kaip 150 mm diapazone; 3) Nugaros atlošas atlenkiamas; 4) Kėdė pasukama aplink vertikaliają ašį $\geq 140^\circ$; 5) Su reguliuojamos padėties atrama galvai; 6) Su pėdų atrama; 7) Su atlenkiamomis rankų atramomis; 8) Kėdės sėdimosios dalies plotis ≥ 450 mm (neįskaitant porankių); 9) Kėdės sėdimoji dalis, atlošas ir galvos atrama paminkštinti; 10) Spalva pasirenkama iš ≥ 3 spalvų; 11) Didžiausia leistina apkrova (naudotojo svoris): ≥ 160 kg. 12) Kėdės minkštos dalys aptrauktos dirbtine oda arba lygiaverte dezinfekuojama medžiaga. 	
28.	Gydytojo kėdė		
29.	Reikalavimai gydytojo kėdei	<ol style="list-style-type: none"> 1) Mobilį, su ratukais; 2) Paminkštinta; 3) Su atlošu; 4) Aukštis reguliuojamas; 	

		<p>5) Sėdimos dalies skersmuo: ≥ 34 cm;</p> <p>6) Be porankių (arba su nuimamais porankiais);</p> <p>7) Spalva pasirenkama iš ≥ 3 spalvų;</p> <p>8) Didžiausia leistina apkrova (naudotojo svoris): ≥ 120 kg.</p> <p>9) Kėdės minkštos dalys aptrauktos dirbtine oda arba lygiaverte dezinfekuojama medžiaga.</p>	
30.	Timpanometras	Atlikti timpanometrijos ir pasirinktinį IPSI refleksų testavimą.	
31.	Maitinimas	220 V $\pm 10\%$, 50 Hz.	
32.	CE žymėjimas	Kartu su pasiūlymu pateikiama galiojančio CE sertifikato arba gamintojo EB atitikties deklaracijos pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių kopija.	
33.	Įrangos pristatymas ir instaliavimas	Įrangos pristatymo, iškrovimo, pervežimo į instaliavimo vietą, instaliavimo, po instaliavimo likusių įpakavimo medžiagų išvežimo (utilizavimo) išlaidos įskaičiuotos į pasiūlymo kainą.	
34.	Kartu su prietaisu pateikiama dokumentacija	<p>1. Naudojimo instrukcija lietuvių kalba;</p> <p>2. Serviso dokumentacija lietuvių arba anglų kalba.</p>	
35.	Garantija	Ne mažiau 24 mėn.	

KLAUSIMYNAS**Informacija apie tiekėją:**

<i>Tiekėjo pavadinimas</i>	
<i>Tiekėjo adresas</i>	
<i>Tiekėjo įmonės kodas</i>	
<i>Dokumento pateikimo data</i>	

Tiekėjo pateikti atsakymai nelaikytini pasiūlymu ir bus naudojami tik rinkos tyrimo tikslais, siekiant tinkamai pasirengti būsimam pirkimui.

Rinkos konsultacijos metu siekiama aptarti šiuos klausimus:

Eil. Nr.	Klausimas	Atsakymai / pastabos / siūlymai (prašome pateikti argumentuotus atsakymus lietuvių kalba)	Ar atsakymai konfidencialūs
1.	Ar dalyvautumėte šiame pirkime? Jei ne, tai kodėl?		<input type="checkbox"/>
2.	Kokia, Jūsų nuomone, suma būtų pakankama nupirkti planuojamas prekes?		
	1. Audiologinė kabina, 1 vnt.		<input type="checkbox"/>
	2. LOR darbo vieta, 2 kompl.		<input type="checkbox"/>
3.	Ar turite pastabų, klausimų techninių specifikacijų projektams?		<input type="checkbox"/>
4.	Kokias sąlygas papildomai siūlytumėte įtraukti į technines specifikacijas arba kurių reikėtų atsisakyti?		<input type="checkbox"/>
5.	Ar siūlomi sprendimai gali riboti kitų tiekėjų galimybes dalyvauti pirkime?		<input type="checkbox"/>
6.	Prašome nurodyti kitą, Jūsų nuomone, reikšmingą informaciją.		<input type="checkbox"/>
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"/>
-----------	---	--	--------------------------

Jeigu tiekėjas nepažymės informacijos kaip konfidencialios, perkančioji organizacija turi teisę ją viešinti rinkos konsultacijos ir tyrimo suvestinėje, kurią turi teisę patalpinti CVP IS ir savo svetainėje bei kitose svetainėse. Užtikriname, kad rinkos dalyvio identifikaciniai duomenys bei konsultacijos metu pateikta informacija / duomenys, kurie nurodyti kaip konfidencialūs, nebus viešinami, skelbiami ar atskleidžiami tretiesiems asmenims.

DETALŪS METADUOMENYS	
Dokumento sudarytojas (-ai)	Marijampolės savivaldybės administracija
Dokumento pavadinimas (antraštė)	Rinkos konsultacijos aprašas
Dokumento registracijos data ir numeris	2026-01-22 Nr. SA-821 (35.1 Mr)
Dokumento gavimo data ir dokumento gavimo registracijos numeris	-
Dokumento adresatas (-ai)	Tiekėjai
Dokumento specifikacijos identifikavimo žymuo	ADOC-V1.0
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Nerijus Mašalaitis Administracijos direktorius
Parašo sukūrimo data ir laikas	2026-01-22 08:11
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	3
Pagrindinio dokumento pridedamų dokumentų skaičius	0
Priedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Priedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	1 Priedas_Techninė specifikacija Audiologinė kabina.docx
Priedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Priedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Priedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	2 Priedas_Techninė specifikacija LOR darbo vieta.docx
Priedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Priedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Priedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	3_Priedas_klausimynas_Medicinine iranga.docx
Priedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Programinės įrangos, kuria naudojantis sudarytas elektroninis dokumentas, pavadinimas	Elpako v.20260121.1
Informacija apie elektroninio dokumento ir elektroninio (-ių) parašo (-ų) tikrinimą (tikrinimo data)	Tikrinant dokumentą nenustatyta jokių klaidų (2026-01-22)
Elektroninio dokumento nuorašo atspausdinimo data ir ją atspausdinęs darbuotojas	2026-01-22 nuorašą suformavo Povilas Miliauskas
Paieškos nuoroda	-
Papildomi metaduomenys	Nuorašą suformavo 2026-01-22 Dokumentų valdymo sistema „Kontora“