

ATVIRO KONKURSO „MAISTO PAPILDAI“ ĮSIGYTI TECHNINĖS SPECIFIKACIJOS REIKALAVIMAI

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

1	Didelės energinės vertės specialios medicininės paskirties maisto produktas (Supportan arba lygiavertis)	- 7 047 kg
2	Specialios medicininės paskirties skystas dietinis maistas (Diasip arba lygiavertis)	- 3 000 kg
3	Visavertis, aukštos energetinės vertės produktas be skaidulinių medžiagų (Fresubin 2 kcal/Resource@2kcal arba lygiavertis)	- 2 200 kg
4	Specialios medicininės paskirties visavertis, hiperkalorinis enterinis mišinys su padidintu augalinės kilmės (sojų ir žirnių) baltymų kiekiu (Nutridrink Plant Based 2kcal arba lygiavertis)	- 700 kg
5	Specialios medicininės paskirties skystas visavertis hiperkalorinis enterinis mišinys su padidintu baltymų ir sumažintu mineralų kiekiu, skirtas sergantiems inkstų nepakankamumu (Renilon 7.5 arba lygiavertis)	- 300 kg
6	Specialios medicininės paskirties visavertis, subalansuotas miltelių pavidalo standartinis enterinis mišinys (Nutrison powder arba lygiavertis)	- 150 kg
7	Skystas, visavertis, hiperkalorinis, su išrūgų ir kazeino baltymais, kurių proporcijos atitinka motinos pieną, skirtas kūdikiams bei vaikams iki 18 mėnesių (Infatrini arba lygiavertis)	- 150 kg
8	Ketogeninei dietai skirtas subalansuotas miltelių pavidalo maisto produktas (Ketocal 3:1 arba lygiavertis)	- 120 kg
9	Ketogeninei dietai skirtas subalansuotas miltelių pavidalo maisto produktas (Ketocal 4:1 arba lygiavertis)	- 120 kg
10	Maisto ir skysčių tirštiklis su atsparumo amilazei savybe, skirtas pacientams, turintiems disfagiją (Nutilis arba lygiavertis)	- 100 kg

LSMU ligoninė Kauno klinikos numato pirkti didelės energinės vertės specialios medicininės paskirties maisto produktą (Supportan arba lygiavertį) – 7 047 kg

1. Didelės energinės vertės specialios medicininės paskirties maisto produktas

- 1.1. Specialios medicininės paskirties maisto produktas** turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus.
- 1.2.** Mitybai reguliuoti pacientams, sergantiems onkologine liga, lėtinėmis katabolizmo ligomis, esant išsekimui, kuomet yra sutrikęs įprasto maisto įsisavinimas arba grėšiant tokiai būklei.
- 1.3.** Aukštos energinės vertės (ne mažiau 1,5kcal/1ml), praturtintas žuvų aliejumi, baltymais (ne mažiau 10,0g/100ml) ir riebalais (ne mažiau kaip 6,0g/100ml) iš kurių EPR ne mažiau kaip 0,5g/100ml.
- 1.4.** Produkte turi būti angliavandenių (ne mažiau 11,0g/100ml), skaidulinių medžiagų (ne mažiau 1,0g/100ml)
- 1.5.** Osmoliariškumas iki 440 mOsm/l
- 1.6.** Pakuotė 180 - 250 ml/g buteliukai, kurie turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta.
- 1.7.** 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.

- 1.8. 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.
- 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 tiekiama 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 skysto dietinio maisto (Diasip arba lygiavertis) – 3 000 kg

2. Specialios medicininės paskirties skystas dietinis maistas

- 2.1. Turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus.
- 2.2. 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.
- 2.3. Vanilės arba braškių skonio gėrimas.
- 2.4. Sudėtis – vanduo, krakmolai, sojos baltymo izolas, pieno baltymai, augaliniai aliejai, maistinės skaidulos ir k. t. technologiniam procesui reikalingi produktai.
- 2.5. Visiškai subalansuotas maisto produktas, kuris praturtintas antioksidantais, ir maistinėmis skaidulomis. Be sacharozės, gluteno, laktozės.
- 2.6. Pakuotė 180 - 220 ml. plastikiniai arba lygiaverčiai buteliukai. Buteliukai turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta.
- 2.7. 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.
- 2.8. 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.
- 2.9. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.
- 2.10. Prekę pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 2.11. Prekę turi būti tiekiama pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo.
- 2.12. 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.

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

LSMUL Kauno klinikos numato pirkti visavertį, aukštos energetinės vertės produktą be skaidulinių medžiagų (Fresubin 2 kcal/Resource@2kcal arba lygiavertis) - iki 2 200 kg

3. Visavertis, aukštos energetinės vertės produktas be skaidulinių medžiagų

- 3.1. Visavertis, aukštos energetinės vertės produktas turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus.
- 3.2. Skirtas mitybos papildymui esant mitybos nepakankamumui ar jo rizikai.
- 3.3. Produktas aukštos energetinės vertės – 2kcal/1ml.
- 3.4. Produkte – baltymų ne mažiau 9,0g/100ml, angliavandenių ne mažiau 21,0 g/100ml, riebalų ne daugiau 8,7g/100ml.
- 3.5. Osmoliariškumas iki 590 mOsm/l
- 3.6. Pakuotė 125 - 250 ml/g buteliukai, kurie turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta.
- 3.7. 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.
- 3.8. 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.
- 3.9. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.
- 3.10. Prekę pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 3.11. Prekę turi būti tiekama pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo.
- 3.12. 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.
- 3.13. 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, hiperkalorinis enterinį mišinį su padidintu augalinės kilmės (sojų ir žirnių) baltymų kiekiu (Nutridrink Plant Based 2kcal arba lygiavertis) – 700 kg

4. Specialios medicininės paskirties visavertis, hiperkalorinis enterinis mišinys su padidintu augalinės kilmės (sojų ir žirnių) baltymų kiekiu

- 4.1. Specialios medicininės paskirties mišinys turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus.
- 4.2. Produktas skirtas mitybos terapijai, tinkamas veganams.
- 4.3. Energetinė vertė ne mažesnė 2kcal/1ml.
- 4.4. Produktas, kuriame baltymų (sojos ir žirnių) ne mažiau 10,0g/100ml, angliavandenių ne mažiau 22,5g/100ml, riebalų ne mažiau 7,8g/100ml, praturtintas Vitaminu D.
- 4.5. Produktas be skaidulinių medžiagų, laktozės ir glitimo.

- 4.6. Pakuotė 180 - 220 ml/g buteliukai, kurie turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta.
- 4.7. 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.
- 4.8. 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.
- 4.9. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.
- 4.10. Prekę pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 4.11. Prekę turi būti tiekama pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo.
- 4.12. 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.
- 4.13. 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 skystą visavertį hiperkalorinį enterinį mišinį su padidintu baltymų ir sumažintu mineralų kiekiu, skirtą sergantiems inkstų nepakankamumu (Renilon 7.5 arba lygiavertis) – iki 300 kg

5. **Specialios medicininės paskirties skystas visavertis hiperkalorinis enterinis mišinys su padidintu baltymų ir sumažintu mineralų kiekiu, skirtas sergantiems inkstų nepakankamumu**
- 5.1. Specialios medicininės paskirties produktas turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“.
- 5.2. Skystas specialios medicininės paskirties pavidalo maisto produktas, vartojamas per burną.
- 5.3. Sudėtyje turi būti: didelis baltymų kiekis (ne mažiau kaip 7,5 g/100 ml), padidintas kiekis karotinoidų, vitamino E, cinko, seleno, angliavandenių - maltodekstrinai, praturtintas L-karnitinu, taurinu.
- 5.4. Produktas su sumažintas laktozės, mineralinių medžiagų: Na, K, Cl, Ca, P, Mg kiekis.
- 5.5. Produktas be skaidulinių medžiagų ir be glitimo.
- 5.6. Pakuotė 120 - 130 g plastikiniai arba lygiaverčiai buteliukai su šiaudeliu. Buteliukai turi būti sudėti į dėžes.
- 5.7. Pakavimo medžiagos ir tara turi atitikti (EB) Nr.1935/2004 reikalavimus. Plastikiniai gaminiai turi atitikti reglamentą (EB) Nr. 10/2011, (EB) Nr. 282/2008, HN 16/2011 reikalavimus
- 5.8. Produktų ženklavimas turi atitikti reglamento (EB) Nr.1169/2011, (EB) Nr.1830/2003 reikalavimus. Vienkartinė tara turi būti paženklinta etikete, kurioje lietuvių kalba turi būti nurodyta: gamintojo bei tiekėjo rekvizitai, produkto pavadinimas, sudedamosios dalys, mišinio paruošimo instrukcija, maistingumas, laikymo sąlygos, apdorojimo būdas, produkto paskirtis, informacija apie kilmės vietą, taros ar įpakavimo neto masė, užrašas „Tinka vartoti iki (data)“.
- 5.9. Produkcija laikoma ir gabenama pagal HN 15/2015 reikalavimus, (EB) Nr. 37/2005 reikalavimus.
- 5.10. 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.
- 5.11. Specialios medicininės paskirties skystas visavertis hiperkalorinis enterinis mišinys ne su trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu (galioja iki).

- 5.12. Specialios medicininės paskirties skystas visavertis hiperkalorinis enterinis mišinys turi būti tiekiamas pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo.
- 5.13. LSMU ligoninė viešoji įstaiga 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) – 150 kg

6. Specialios medicininės paskirties visavertis, subalansuotas miltelių pavidalo standartinis enterinis mišinys

- 6.1. Specialios medicininės paskirties mišinys turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“.
- 6.2. Konsistencija – milteliai.
- 6.3. 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.
- 6.4. Be laktozės, glitimo, mažai skaidulinių medžiagų.
- 6.5. Energetinė vertė 1 kcal/1 ml paruošto mišinio.
- 6.6. 1 nubrauktas šaukštelis = 4,3 g miltelių = 20 kcal.
- 6.7. 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.
- 6.8. Priklausomai nuo atskiedimo, turi būti gaunamas normalios arba tirštos konsistencijos enterinis mišinys.
- 6.9. Pakuotė 400 – 450 g skardinė arba lygiavertė pakuotė. Pakuotėje privalomas dozavimo šaukštelis. Skardinės turi būti sudėtos į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta.
- 6.10. 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.
- 6.11. Ženklintas 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.
- 6.12. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.
- 6.13. Prekę pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 6.14. Prekę turi būti tiekama pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo.
- 6.15. 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.
- 6.16. 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) – 150 kg

7. Skystas, visavertis, hiperkalorinis, su išrūgų ir kazeino baltymais, kurių proporcijos atitinka motinos pieną, skirtas kūdikiams bei vaikams iki 18 mėnesių

- 7.1. Medicininės paskirties produktas turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus.
- 7.2. Skystas, visavertis, paruoštas vartoti maistas kūdikiams, nuo pat jų gimimo iki 18 mėn. amžiaus arba kurių kūno masė neviršija 9 kg.
- 7.3. Mišinyje turi būti išrūgų ir kazeino baltymų proporcija 60:40, atitinkanti motinos pieną.
- 7.4. Hiperkalorinis - 1 kcal/1 ml.
- 7.5. Produktas, kuriame baltymo ne mažiau 2,6g/100ml, angliavandenių ne mažiau 10,0g/100ml, riebalų ne mažiau 5,3g/100ml.
- 7.6. Mažas osmoliariškumas (iki 340mOsm/l), siekiant pagerinti maisto toleravimą.
- 7.7. Buteliukai, kurių dydis 120 - 200 ml/g, turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apkljuotos lipnia juosta.
- 7.8. 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.
- 7.9. Ženklintas 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.
- 7.10. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.
- 7.11. Prekę pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 7.12. Prekę turi būti tiekama pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo.
- 7.13. 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.
- 7.14. 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 ketogeninei dietai skirtą subalansuotą miltelių pavidalo maisto produkto (Ketocal 3:1 arba lygiavertis) - iki 120 kg

8. Ketogeninei dietai skirtas subalansuotas miltelių pavidalo maisto produktas

- 8.1. Ketogeninei dietai skirtas subalansuotas miltelių pavidalo maisto produktas turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“.
- 8.2. Miltelių pavidalo maisto produktas su labai dideliu riebalų ir mažu angliavandenių kiekiu. Riebalų (ilgos grandinės trigliceridų) santykis su baltymais ir angliavandeniais 3:1 arba lygiavertis produktas.
- 8.3. Sudėtyje yra pieno baltymų, aminorūgščių, skaidulų, ilgos anglies grandinės trigliceridų, dokozaheksaeno rūgšties (DHA) ir arachidono rūgšties.
- 8.4. Energinė vertė – 0,7 kcal / 1 ml paruošto produkto.
- 8.5. Pakuotė 400 – 450 g skardinė arba lygiavertė pakuotė. Pakuotėje privalomas dozavimo šaukštelis. Skardinės arba lygiavertės pakuotės turi būti sudėtos į dėžes, dėžės – apkljuotos lipnia juosta.

- 8.6. 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.
- 8.7. 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.
- 8.8. Laikoma, gabenama ir tiekama į rinką pagal HN 15:2005 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.
- 8.9. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 8.10. Ketogeninei dietai skirtas subalansuotas miltelių pavidalo maisto produktas turi būti pristatytas per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo.
- 8.11. 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.
- 8.12. 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 ketogeninei dietai skirtą subalansuotą miltelių pavidalo maisto produkto (Ketocal 4:1 arba lygiavertis) - iki 120 kg

9. Ketogeninei dietai skirtas subalansuotas miltelių pavidalo maisto produktas

- 9.1. Ketogeninei dietai skirtas subalansuotas miltelių pavidalo maisto produktas turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“.
- 9.2. Miltelių pavidalo maisto produktas su labai dideliu riebalų ir mažu angliavandenių kiekiu.
- 9.3. Riebalų (ilgos grandinės trigliceridų) santykis su baltymais ir angliavandeniais 4:1 arba lygiavertis produktas.
- 9.4. Maisto medžiagų santykis: 8% baltymų, angliavandenių 2%, riebalų 89%, 1% skaidulų.
- 9.5. Sudėtyje yra pieno baltymų, aminorūgščių, skaidulų, ilgos anglies grandinės trigliceridų, dokozaheksaeno rūgšties (DHA) ir arachidono rūgšties.
- 9.6. Energinė vertė - 1 kcal / 1 ml paruošto produkto.
- 9.7. Pakuotė 400 – 450 g skardinė arba lygiavertė pakuotė. Pakuotėje privalomas dozavimo šaukštelis. Skardinės arba lygiavertės pakuotės turi būti sudėtos į dėžes, dėžės – apkljuotos lipnia juosta.
- 9.8. 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.
- 9.9. 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.
- 9.10. Laikoma, gabenama ir tiekama į rinką pagal HN 15:2005 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.
- 9.11. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 9.12. Ketogeninei dietai skirtas subalansuotas miltelių pavidalo maisto produktas turi būti pristatytas per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo.
- 9.13. 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.

9.14. 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 maisto ir skysčių tirštiklį su atsparumo amilazei savybe, skirtą pacientams, turintiems disfagiją (Nutilus arba lygiavertis) – iki 100 kg

10. Maisto ir skysčių tirštiklis su atsparumo amilazei savybe, skirtas pacientams, turintiems disfagiją

- 10.1.** Maisto ir skysčio tirštiklis turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“, HN 17:2010 „Maisto papildai“.
- 10.2.** Išvaizda – miltelių pavidalo tirštiklis.
- 10.3.** Sudėtyje yra maltodekstrinas, ksantano derva, guaro derva.
- 10.4.** Sudėtyje nėra laktozės ir glitimo, tinka vegetarams.
- 10.5.** Energetinė vertė 280-300 kcal/ 100 g.
- 10.6.** Produktas nekeičia maisto ir gėrimų skonio, kvapo ir spalvos.
- 10.7.** Produktas lengvai susimaišo su skysčiais ir maistu, gali būti dedamas į šaltus ir karštus gėrimus. Sutirštinti produktai gali būti aušinami, šaldomi arba pakartotinai šildomi.
- 10.8.** Pakuotė 170 - 180 g skardinėse arba lygiavertėje taroje su matavimo šaukšteliu ir dangteliu. Skardinės arba lygiavertė tara turi būti sudėtos į dėžes, dėžės – apkljuotos lipnia juosta.
- 10.9.** Pakuojami 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.
- 10.10.** 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.
- 10.11.** Laikoma, gabenama ir tiekama į rinką pagal HN 15:2021, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.
- 10.12.** Prekę pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 10.13.** Maisto ir skysčių tirštiklis su atsparumo amilazei savybe, skirtas pacientams, turintiems disfagiją turi būti tiekiamas pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo.
- 10.14.** 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.
- 10.15.** 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.