

Viešojo pirkimo paraiškos priedas  
**TECHNINĖ SPECIFIKACIJA**  
**Medicininės paskirties priemonės**

Pirkimo dalys Nr.	Prekės pavadinimas, specifikacijos reikalavimai	Mato vienetas	Orientacinis kiekis per 24 mėn.
1	2	3	4
1	<p><b>Klipas su rankena</b></p> <p>Vienartinis, sterilus. Pagamintas iš nerūdijančio plieno, rotuojamas, patologiniams gleivinės defektams, hemostazei. Darbinis ilgis 2300-2350 mm, tinkamas kanalui Ø2,8mm; Kabutės atsidarymo plotis: 9mm, 12mm ir 16mm pasirinktinai pagal poreikį. Ergonominė rankena, klipo uodegėlės ilgis ≤ 7,5mm, su uždarymo/atidarymo funkcija.</p>	vnt	50
2	<p><b>Anglies dioksido absorbentas</b> uždarams kvėpavimo sistemoms</p> <p>Sudarytas iš 2,5 - 5,0 mm diametro granulių, su spalvos indikatoriumi, granulių spalva keičiasi proceso metu (pageidautina iš baltos spalvos į violetinę spalvą). Supakuota ne mažiau kaip 4 kg kanistruose</p>	kg	200
3	<p><b>Pleuros punkcijos rinkinys</b></p> <p>Vienartinis, sterilus, su vienos krypties vožtuvu. Maišelio tūris ne mažiau 2000ml, su 3 adatomis 14G, 16G, 18G x 80±2mm. Švirkštas ne mažiau 60ml. Be latekso.</p>	vnt	150
4	<p><b>Kvėpavimo priemonės</b></p>		
4.1	<p><b>Deguonies kaukė suaugusiems</b></p> <p>Vienartinė, hermetiškai priglundanti prie veido; Gaminio sudėtyje nėra latekso ir PVC (polivinilchlorido); Pagaminta iš dviejų skirtingų medžiagų - kraštai, kontaktuojantys su veidu, minkšti ir neaštrūs, o korpusas - iš standžios skaidrios medžiagos, skirtingos negu kaukės kraštai;</p> <p>Kaukė yra su sutvirtinimo juoste (gumele), kuri leidžia hermetiškai fiksuoti kaukę pacientui ant veido.</p> <p>Sutvirtinimo juostelė (gumelė) fiksuojama tiek virš, tiek ir žemiau ausų; Kaukė nedeformuota;</p> <p>Deguonies vamzdelis ne lygiasienis, o su specialiu vidiniu profiliu ir su kūginiais konektoriais abiejuose galuose; Deguonies vamzdelio ilgis ne mažiau 200 cm, tinkamas naudoti MRT aplinkoje; Esant 5-15 l/min srautui tiekiamas 30-50% O<sub>2</sub>; Keičiant kaukės padėtį, kaukė pritaikoma įvairioms paciento veido formoms ir dydžiams. Supakuota po 1vnt.</p>	vnt	200
4.2	<p><b>Aukštos koncentracijos deguonies kaukė suaugusiems su rezervuaru</b></p> <p>Vienartinė, suaugusiems. Kliniškai švari; Gaminio sudėtyje nėra latekso ir PVC. Kaukės kraštai, kontaktuojantys su veidu, minkšti, neaštrūs, iš skirtingos medžiagos negu korpusas; Kaukė yra su sutvirtinimo juoste (gumele), kuri leidžia hermetiškai fiksuoti kaukę ant veido; Gumelė fiksuojama žemiau ausų ir virš ausų; Kaukė nedeformuota; Kaukės dydis universalus; Deguonies vamzdelis ne lygiasienis, o su specialiu vidiniu profiliu; Deguonies vamzdelio galai su kūginės formos konektoriais abiejuose galuose; Deguonies vamzdelio ilgis ne mažiau 200 cm; Deguonies kaukė su integruotu nosies spaustuku ir ne mažiau 1 litro talpos permatomu rezervuaru; Esant 5-15 l/min srautui tiekiamas 30-50% O<sub>2</sub>; supakuota po 1 vnt.</p>	vnt	200
4.3	<p><b>Aerolinė kaukė su vaistų purkštuvu</b></p> <p>Suaugusiems, kliniškai švari. Maksimalus leistinas tūris - 5ml (talpa 12 ml). Vaistų purškimas įmanomas esant 8 l/min oro/deguonies srautui. Vaistų purkštuvai veikia ir vertikaliaje, ir horizontalioje padėtyje. Vaistų purkštuvų našumas ne mažiau 0,25g vaistų, kurie išpurškiami per 1 minutę (kai oro/deguonies srautas 8 l/min). Likutinis vaistų tūris ne didesnis kaip 0,9 ml. Vaisto tirpalas paverčiamas į 1-5 mikronų dydžio dalelių aerozolį. Vienam pacientui paruoštas trijų dalių rinkinys: vaistų purkštuvai, ne mažiau nei 200 cm deguonies vamzdelis (ne lygiasienis, su specialiu vidiniu profiliu) ir aerozolio kaukė be PVC. Kaukė nedeformuota ir pagaminta iš dviejų skirtingų medžiagų - kraštai, kontaktuojantys su veidu, minkšti ir neaštrūs, o korpusas iš standžios skaidrios medžiagos, skirtingos negu kaukės kraštai. Kaukė yra su sutvirtinimo juoste (gumele), kuri leidžia hermetiškai fiksuoti kaukę</p>	vnt	100

4.4	<p>ant veido. Kaukės jungtis 22M, vaistų purkštuvu 22F. Supakuota po 1 vnt.</p> <p><b>Nosies kaniulės</b> vienkartinės, be latekso, atšakos minkštos netraumuojančios gleivinės, su atšakėles fiksuojančia atramėle, įpakautos po 1 vnt., deguonies vamzdelis turi būti su kūginės formos konektoriais galuose; suaugusiems, kaniulės ilgis ne mažiau 180cm,</p>	vnt	5000
4.5	<p><b>Nosies kaniulės</b> vienkartinės, be latekso, atšakos minkštos netraumuojančios gleivinės, su atšakėles fiksuojančia atramėle, įpakautos po 1 vnt., deguonies vamzdelis turi būti su kūginės formos konektoriais galuose; suaugusiems, kaniulės ilgis ne mažiau 500cm,</p>	vnt	1000
4.6	<p><b>Kombinuoti kvėpavimo filtrai</b> Kliniškai švarūs, vienkartiniai, turi sulaukyti bakterijas, virusus ir drėgmę. Filtravimo efektyvumas ne blogiau 99,99%. Suaugusiems.</p>	vnt	4000
4.7	<p><b>Kompaktinė kvėpavimo sistema suaugusiems</b> Ilgis ištempus ne mažiau kaip 2 m. su 1,5 m papildoma atšaka ir ne mažiau 2 litrų rezerviniu maišu Vienkartinė, gofruota, gaminio sudėtyje nėra latekso. Diametras 22 mm.</p> <p>Sistema sudaryta: 2 vamzdžių, sujungtų Y formos jungtimi, alkūninėje jungtyje (paciento pusėje) su Luer/Lock atba jai lygiaverte anga, kuri skirta CO<sub>2</sub> matavimo linijos pajungimui. Papildoma atšaka, kurios ilgis gali būti reguliuojamas ištempus 1,5 m ilgio. Kvėpavimo maišas ne mažiau 2 litrų. Sistemos jungtys: aparato pusėje 22F, paciento pusėje 22M/15F. Rezervinio maišo jungtis 22F, papildomos atšakos jungtys 22F-22F.</p> <p><b>Monitoringo linija CO<sub>2</sub> matavimui</b> Vienkartinė, kliniškai švari, vamzdelis skaidrus, minkštas, lankstus. Suspaudus vamzdelį neturi likti likutinės deformacijos žymių abiem užsukamoms vyriškos formos Luer jungtims</p> <p><b>Paciento jungtelė</b> Vienkartinė, kliniškai švari, gaminio sudėtyje neturi būti latekso. Gofruota ir lengvai fiksuojama norimoje padėtyje. Distancinė dalis (paciento pusėje) turi sukintis. Papildoma anga atsiurbimams . Jungtys sandarios: 22F (aparato pusėje), 22M/15F (paciento pusėje). Įpakuota po 1 vnt.</p> <p><b>Šarnyrinė alkūnė</b> Vienkartinė, kliniškai švari. Dvi šarnyrinės jungtys turi sukintis. Papildoma 9,0±0,5mm anga atsiurbimams ir bronchoskopijai su kamštelio. Jungtys konusinės: 15M (aparato pusėje), 15F (paciento pusėje). Įpakuota po 1 vnt.</p>	vnt	800
5.	<b>Žaizdų drenavimo priemonės</b>		
5.1	<p><b>Aktyvaus drenažo sistema</b> nuo 200ml su drenu CH16; nuo 250ml, plokščia su universalia jungtimi, CH 6-18; nuo 500ml su drenu CH18; talpa gofruota, iš plastiko, nuimamas dangtelis, rankenėlė plastikinė pritvirtinimui, rinkinyje turi būti drenas su skylutėmis, užspaudžiamas spaustuku, galas su konektoriumi</p>	vnt vnt vnt	200 100 50
5.2	<p><b>Žaizdų atsiurbimo vamzdelis</b> Vienkartinis, sterilus, Redon (arba lygiavertis) drenavimo vamzdelis iš medicininio PVC (polivinilchlorido arba lygiavertės medžiagos) su kontrastingomis juostelėmis, galimybė pasirinkti iš šių dydžių CH 10, CH12, CH14, CH16. Kintamoji perforacija, kad būtų išvengta audinių skverbties, išilginės žymės ant dreno; Didelės sekrecijos šalinimo angos, dreno ilgis ne mažiau 500 mm.</p>	vnt	1000
6.	<p><b>Skrandžio zondas</b> sterilus, vienkartinis, skaidrus arba permatomas, ilgis 80-120 cm, supakuota po 1 vnt. Galimybė pasirinkti iš šių dydžių CH14, CH16, CH18, CH26, CH28, CH30, CH32.</p>	vnt	1700
7	<b>Hemostatinės kempinė</b>		
7.1	<p><b>Hemostatinė kempinė</b> Sterilios, naudojamos chirurginių operacijų metu kraujavimui stabdyti. Išmatavimai: 70x50x10 ±5mm</p>	vnt	150

7.2	<b>Kempinėle hemostatinė analinė</b> Sterili, sugerianti (absorbuojanti) kraują, želatininė su hemostatinu poveikiu: skatina natūralų krešėjimą, stabdo kraujavimą. Nesukelia alerginių reakcijų, turi neutralų pH. Gali būti naudojama sausa arba mirkoma steriliu fiziologiniu tirpalu ar antibiotikais. Išmatavimai: ilgis 80mm±3mm ir Ø 30 mm±3mm	vnt	320
8	<b>Universalus apklotų rinkinys</b> Rinkinio sudėtis: 1. Apklotas ilgojoje kraštinėje lipniu kraštu 200x200 cm ±10 cm. Absorbuojančios zonos dydis 70x40 cm ±5 cm. Apklote turi būti integruoti ne mažiau 2 vnt. laidų bei vamzdelių laikikliai. Pagamintas iš ne mažiau kaip 3 sluoksnių medžiagos– 1 vnt. 2. Apklotas ilgojoje kraštinėje lipniu kraštu 260x160 cm ±10 cm. Absorbuojančios zonos dydis 70x40 cm ±5 cm. Pagamintas iš ne mažiau kaip 3 sluoksnių medžiagos– 1 vnt. 3. Apklotas ilgojoje kraštinėje lipniu kraštu 100x100 cm ±5 cm. Absorbuojančios zonos dydis 70x40 cm ±5 cm. Pagamintas iš ne mažiau kaip 3 sluoksnių medžiagos – 2 vnt. 4. Instrumentavimo staliuko apklotas 140 x 190cm ±10cm, sustiprintos zonos dydis ne mažesnis nei 70x190 cm - 1 vnt. 5. Sustiprintas Mayo stalelio apklotas 80x145cm ± 5 cm, absorbuojanti zona 55 x 90 ±3cm – 1 vnt. 6. Popieriniai rankšluostukai, 20x30 cm ± 1 cm – 4 vnt. 7. Velcro tipo juosta 2,5cm x 13 cm ± 1 cm, lipni – 1 vnt.	vnt	100

### BENDRIEJI REIKALAVIMAI:

1. Tiekėjas kartu su pasiūlymu privalo pateikti:

Paskelbtosios (notifikuotos) įstaigos išduotų CE sertifikatų arba siūlomų prekių gamintojų CE atitikties deklaracijų, arba lygiaverčių dokumentų, patvirtinančių, kad siūloma prekė atitinka Europos Sąjungos direktyvoje 93/42/EEB „Dėl medicinos prietaisų“/ 2017-04-05 Europos parlamento ir Tarybos reglamente 2017/745 dėl medicinos priemonių nustatytus reikalavimus, skaitmenines kopijas originalo ir lietuvių kalba.

2. 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:

2.1. 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.

2.2. 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 prekės 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).

Vaistininkė farmacinės veiklos vadovė



Sigita Galdikienė

TVIRTINA:

Vyriausiasis gydytojas



Romaldas Sakalauskas