

ATVIRO KONKURSO „MAISTO PAPILDAI“ TECHNINĖS SPECIFIKACIJOS REIKALAVIMAI

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

- | | |
|---|----------|
| 1. Vidutinės grandies riebalų (MCT) emulsija, skirta riebalų absorbcijos sutrikimą turintiems ligoniams (Liquigen arba lygiavertis) | - 300 kg |
| 2. Ketogeninei dietai skirtas subalansuotas miltelių pavidalo maisto produktas (Ketocal 3:1 arba lygiavertis) | - 240 kg |
| 3. Ketogeninei dietai skirtas subalansuotas miltelių pavidalo maisto produktas (Ketocal 4:1 arba lygiavertis) | - 240 kg |
| 4. Skystas, visavertis, paruoštas vartoti maistas kūdikiams, kurių augimas sulėtėjęs (Infatrini Peptisorb arba lygiavertis) | - 200 kg |
| 5. Visavertis, subalansuotas, harmokalinis maisto produktas (Nutrini arba lygiavertis) | - 170 kg |

LSMU ligoninė Kauno klinikos numato pirkti vidutinės grandies riebalų (MCT) emulsiją, skirtą riebalų absorbcijos sutrikimą turintiems ligoniams (Liquigen arba lygiavertis) – iki 300 kg per metus

- 1. Vidutinės grandies riebalų (MCT) emulsija, skirta riebalų absorbcijos sutrikimą turintiems ligoniams**
 - 1.1. Emulsija** turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus.
 - 1.2.** Produktas skirtas esant ilgos grandinės trigliceridų absorbcijos arba metabolizmo sutrikimams ir būklėms, kuomet indikuotinas didelės vidutinės grandinės trigliceridų poreikis.
 - 1.3.** Nevisavertis produktas susidedantis iš vidutinės grandinės trigliceridų sumaišytas su vandeniu ne mažesniu santykiu kaip 50:50.
 - 1.4.** Energetinė vertė ne mažiau 450kcal.
 - 1.5.** MCT ne mažiau 49,1g/100ml.
 - 1.6.** Buteliukai, kurių dydis 220 - 300 ml/g, turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apkljuotos 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 tiekama 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 ketogeninei dietai skirtą subalansuotą miltelių pavidalo maisto produkto (Ketocal 3:1 arba lygiavertis) - iki 240 kg

2. Ketogeninei dietai skirtas subalansuotas miltelių pavidalo maisto produktas

- 2.1. Ketogeninei dietai skirtas subalansuotas miltelių pavidalo maisto produktas turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“.
- 2.2. Miltelių pavidalo maisto produktas su labai dideliu riebalų ir mažu angliavandenių kiekiu.
- 2.3. Riebalų (ilgos grandinės trigliceridų) santykis su baltymais ir angliavandeniais 3:1 arba lygiavertis produktas.
- 2.4. Sudėtyje turi būti pieno baltymų, aminorūgščių, skaidulų, ilgos anglies grandinės trigliceridų, dokozaheksaeno rūgšties (DHA) ir arachidono rūgšties.
- 2.5. Energinė vertė – 0,7 kcal / 1 ml paruošto produkto.
- 2.6. Pakuotė 300 – 450 g skardinė arba lygiavertė pakuotė. Pakuotėje privalomas dozavimo šaukštelis. Skardinės arba lygiavertės pakuotės turi būti sudėtos į dėžes, dėžės – apkljuotos 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. Pakuotė turi atitikti Lietuvos Respublikos pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo įstatymo ir Lietuvos Respublikos aplinkos ministro 2002 m. birželio 27 d. įsakymu Nr. 348 „Dėl pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo taisyklių patvirtinimo“ patvirtintų Pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo taisyklių reikalavimus.
- 2.9. 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.
- 2.10. Laikoma, gabenama pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.
- 2.11. Prekę pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 2.12. Ketogeninei dietai skirtas subalansuotas miltelių pavidalo maisto produktas turi būti pristatytas per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo.
- 2.13. 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.
- 2.14. LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.

3. Ketogeninei dietai skirtas subalansuotas miltelių pavidalo maisto produktas (Ketocal 4:1 arba lygiavertis) – iki 240 kg

- 3.1. Ketogeninei dietai skirtas subalansuotas miltelių pavidalo maisto produktas turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“.
- 3.2. Miltelių pavidalo maisto produktas su labai dideliu riebalų ir mažu angliavandenių kiekiu.

- 3.3. Riebalų (ilgos grandinės trigliceridų) santykis su baltymais ir angliavandeniais 4:1 arba lygiavertis produktas.
- 3.4. Maisto medžiagų santykis: 8% baltymų, angliavandenių 2%, riebalų 89%, 1% skaidulų.
- 3.5. Sudėtyje turi būti pieno baltymų, aminorūgščių, skaidulų, ilgos anglies grandinės trigliceridų, dokozaheksaeno rūgšties (DHA) ir arachidono rūgšties.
- 3.6. Energinė vertė - 1 kcal / 1 ml paruošto produkto.
- 3.7. Pakuotė 300 – 450 g skardinė arba lygiavertė pakuotė pakuotė. Pakuotėje privalomas dozavimo šaukštelis. Skardinės arba lygiavertės turi būti sudėtos į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta.
- 3.8. 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.
- 3.9. Pakuotė turi atitikti Lietuvos Respublikos pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo įstatymo ir Lietuvos Respublikos aplinkos ministro 2002 m. birželio 27 d. įsakymu Nr. 348 „Dėl pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo taisyklių patvirtinimo“ patvirtintų Pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo taisyklių reikalavimus.
- 3.10. 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.
- 3.11. Laikoma, gabenama ir tiekiama į rinką pagal HN 15:2021, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.
- 3.12. Prekę pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 3.13. Vidutinės grandies riebalų (MCT) emulsija, skirta riebalų absorbcijos sutrikimą turintiems ligoniams turi būti tiekiama pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo.
- 3.14. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti išsamų aprašymą, nurodant ir sudėti su lietuvišku vertimu – teikiant pasiūlymą, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės.
- 3.15. 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, paruoštą vartoti maistą kūdikiams, kurių augimas sulėtėjęs (Infatrini peptisorb arba lygiavertis) – iki 200 kg

4. Skystas, visavertis, paruoštas vartoti maistas kūdikiams, kurių augimas sulėtėjęs

- 4.1. **Produktas** turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus.
- 4.2. Visavertis, paruoštas vartoti skystas maisto produktas, skirtas kūdikiams nuo pat jų gimimo ir mažiems vaikams iki 18 mėn. amžiaus (arba priaugus svorio iki 9 kg), kai sutrikęs jų augimas.
- 4.3. Skirtas vaikams, sergantiems ligomis, kurios susijusios su nepakankamu maisto įsisavinimu, kartu su tolerancijos sutrikimais ir uždelstu augimu, jeigu būtina gauti daugiau kalorijų ir/ar yra ribojamas leidžiamo vartoti skysčio kiekis, ir/arba yra maisto netoleravimas.
- 4.4. Didelės energinės vertės subalansuotas specialios medicininės paskirties maisto produktas: ne mažiau 1 kcal / ml.
- 4.5. Baltymų kiekis: ne mažiau 2,6 g / 100 ml.
- 4.6. Mažo osmoliariškumo: ne daugiau 295 mOsm / l.
- 4.7. Sudėtyje turi būti LCP (AA, DHA) riebalų, gali būti prebiotikų GOS/FOS.
- 4.8. Pakuotė 90 - 220 ml plastikiniai arba lygiaverčiai buteliukai. Buteliukai turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta.

- 4.9. 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.
- 4.10. Pakuotė turi atitikti Lietuvos Respublikos pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo įstatymo ir Lietuvos Respublikos aplinkos ministro 2002 m. birželio 27 d. įsakymu Nr. 348 „Dėl pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo taisyklių patvirtinimo“ patvirtintų Pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo taisyklių reikalavimus.
- 4.11. 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.
- 4.12. Laikomas, gabenamas ir tiekiamas į rinką pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.
- 4.13. Prekę pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 4.14. Specialios medicininės paskirties skystas dietinis maistas turi būti pristatomas, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo.
- 4.15. 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.
- 4.16. 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 visavertį, subalansuotą, harmokalorinį maisto produktą (Nutrini arba lygiavertis) – iki 170 kg

5. Visavertis, subalansuotas, harmokalorinis maisto produktas

- 5.1. **Visavertis, subalansuotas, harmokalorinis maisto produktas** turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus.
- 5.2. Visavertis, skystas, paruoštas vartojimui maisto produktas, skirtas maitinimui per zondą. Tik mitybos reguliavimui esant su liga susijusiam mitybos nepakankamumui, skirtas 1–6 metų amžiaus arba 8–20 kg kūno masės vaikams.
- 5.3. Sudėtyje turi būti augaliniai aliejai (saulegrąžų aliejus, rapsų aliejus), išrūgų baltymai (iš karvės pieno), žuvų taukai. Negali būti glitimo ir laktozės.
- 5.4. Supakuota naudojant apsaugines dujas. Sterilizuota ypač aukštoje temperatūroje. Pakuotė 90 - 220 ml. plastikiniai arba lygiaverčiai buteliukai. Buteliukai turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apkljuotos lipnia juosta.
- 5.5. 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.
- 5.6. Pakuotė turi atitikti Lietuvos Respublikos pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo įstatymo ir Lietuvos Respublikos aplinkos ministro 2002 m. birželio 27 d. įsakymu Nr. 348 „Dėl pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo taisyklių patvirtinimo“ patvirtintų Pakuočių ir pakuočių atliekų tvarkymo taisyklių reikalavimus.
- 5.7. 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.

- 5.8. Laikomas, gabenamas ir tiekiamas į rinką pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus.
- 5.9. Prekę pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu.
- 5.10. Visavertis, subalansuotas, harmokalinis maisto produktas turi būti pristatomas, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo.
- 5.11. 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.
- 5.12. 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.