[Pirkimo sąlygų 1 priedas „Techninė specifikacija“](#pirkimo_salygų_1_priedas)

**TECHNINĖ SPECIFIKACIJA**

1. Su pasiūlymu būtina pateikti naudojimo instrukciją originalo ir lietuvių kalba.

2. Su pasiūlymu būtina pateikti atitikties deklaraciją (gaminio kokybės užtikrinimą)/CE sertifikatą originalo ir lietuvių kalba (*pateikiamas dokumentas tiesiogiai suformuotas elektroninėmis priemonėmis arba skaitmeninė dokumento kopija).*

3. 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 (prietaisų) saugos techniniame reglamente, patvirtintame Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2017 m. sausio 19 d. įsakymu Nr. V-64 (su vėlesniais pakeitimais ir papildymais), Medicinos priemonių (prietaisų) naudojimo tvarkos apraše, patvirtintame Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010 m. gegužės 3 d. įsakymu Nr. V-383 (su vėlesniais pakeitimais ir papildymais).

4. Kartu su pasiūlymu 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, kuriuose būtų siūlomos prekės vaizdas (nuotraukos, brėžiniai ar pan.) 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 techninei specifikacijai originalo ir lietuvių kalba** *(pateikiamas dokumentas tiesiogiai suformuotas elektroninėmis priemonėmis arba skaitmeninė dokumento kopija)***.**

**5. Su pasiūlymu būtina pateikti gamintojo patvirtinimą, kad siūlomos pompų sistemos** i**šbandytos ir tinka darbui su nurodyto tipo švirkštu.**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Pirki-mo dalies Nr.** | **Pirkimo dalies (prekės) pavadinimas** | **Būtinos charakteristikos ir parametrai** | **Mato vienetas** | **Maksimalus numatomas pirkti mato vnt. kiekis** | **Atitikimas kokybiniams ir techniniams reikalavimams** | | |
| **Siūlomos prekės gamintojas, pavadinimas, techniniai parametrai** | **Gamintojo dokumentai, patvirtinantys siūlomos prekės techninius parametrus** | |
| dokumento pavadinimas | pasiūlymo lapo numeris |
| 1. | Pompų sistema | Vienkartinė, sterili pompų sistema, pritaikyta naudoti su “Ulrich Medical CT motion XD8000” automatiniu švirkštu rentgenokontrastiniams tirpalams. Tinkama naudoti iki 24 val. esant bet kokiam įšvirkštimų skaičiui. Turi turėti dalelių filtrą ir slėgio daviklį slėgiui matuoti. | Pak. | 60 | Vienkartinė, sterili pompų sistema, pritaikyta naudoti su “Ulrich Medical CT motion XD8000” automatiniu švirkštu rentgenokontrastiniams tirpalams. Tinkama naudoti iki 24 val. esant bet kokiam įšvirkštimų skaičiui. Turi dalelių filtrą ir slėgio daviklį slėgiui matuoti. | XD2020\_XD8003\_ENG.pdf | 1-2 |