

Viešajai įstaigai Kauno miesto poliklinikai

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

1. 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). [Prekių aprašymo 4 dalis psl. Nr. 8-9](#)

2. 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) naudojimo tvarkos apraše, patvirtintame Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010 m. gegužės 3 d. įsakymu Nr. V-383 (su vėlesniais pakeitimais ir papildymais).

3. 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). Siūlomų prekių gamintojo kataloguose/ bukletuose/ brošiūrose ir prekės aprašyme privaloma grafiškai nurodyti (t. y. pastebimai pažymėti - spalvotai paženklinti, ir/ar nurodyti rodyklėmis, ir/ar pabraukti) konkrečias teikiamų dokumentų vietas, kur aprašomos reikalaujamų techninių charakteristikų reikšmės bei įrašyti, kurį techninės specifikacijos reikalaujamo techninio parametro punktą jos atitinka. [Prekių aprašymas 4 dalis](#)

4. 1,3,4,5,7 pirkimo objekto dalių prekei suteikiama ne mažesnė nei 24 mėn. garantija, 2 pirkimo objekto dalies prekei suteikiama ne mažesnė nei 36 mėn. garantija, 6 pirkimo objekto dalies prekei suteikiama ne mažesnė nei 12 mėn. garantija. Į garantiją turi būti įskaičiuotas nemokamai atliekamas prekės remontas, gedimų šalinimas, įskaitant remontui atlikti reikalingas detales bei medžiagas, o taip pat ir gamintojo rekomenduojamu periodiškumu nemokamai atliekama techninė patikra ir priežiūra, įskaitant techninei patikrai ir priežiūrai atlikti reikalingas detales ir medžiagas. Gedimo atveju, garantiniu laikotarpiu, tiekėjas privalo pristatyti pakaitinę įrangą. Tiekėjo atsakomybė už kokybės garantiją užtikrinama taip, kaip numato Civilinis kodeksas, t.y. nėra nustatyti jokie kiti Tiekėjo suteikiamos kokybės garantijos užtikrinimo ar atsakomybės už kokybės garantiją apribojimai. Jei gamintojas prekei suteikia ilgesnę nei šiame punkte nurodytą minimalią reikalaujamą garantiją, taikoma gamintojo nurodyta garantija.

Pateikiami dokumentai tiesiogiai suformuoti elektroninėmis priemonėmis arba skaitmeninės dokumentų kopijos originalo ir lietuvių kalba.

Eil. Nr.	Techniniai reikalavimai	Reikalaujamos parametrų reikšmės	Atitikimas kokybiniams ir techniniams reikalavimams. Nuoroda į pridedamus, prekės atitikimą reikalaujamoms charakteristikoms įrodančius, dokumentus (bukletų, techninių aprašų puslapių Nr.)		
			Siūlomos prekės pavadinimas, techniniai parametrai	Pasiūlymo dokumentai, patvirtinantys siūlomos prekės techninius parametrus	
				dokumento pavadinimas	pasiūlymo lapo numeris
4 p.o.d. Paros EKG registravimo priemonė (Holterinė sistema), 2 vnt. Pristatymo adresas: Dainavos padalinys Pramonės pr. 31, Kaunas					
4.1.	Sistemos paskirtis	Atlikti ilgalaikio EKG matavimo tyrimus	Sistemos AMEDTEC ECG PRO holter-recorder EP830 paskirtis. Atlikti ilgalaikio EKG matavimo tyrimus.	Prekių aprašymas 4 dalis	1
4.2.	Skaitmeninių kanalų skaičius	≥ 3	Skaitmeninių kanalų skaičius - 3	Prekių aprašymas 4 dalis	2
4.3.	Kardiosimulatoriaus atpažinimas	Būtina	Kardiosimulatoriaus atpažinimas	Prekių aprašymas 4 dalis	1
4.4.	Prietaisas turi mygtuką įvykio žymėjimui	Būtina	Prietaisas turi mygtuką įvykio žymėjimui.	Prekių aprašymas 4 dalis	1,4
4.5.	EKG registratoriaus (holterio) ekrane rodoma informacija	EKG kreivės, tyrimo laikas, data, baterijos būklė	EKG registratoriaus (holterio) ekrane rodoma informacija: EKG kreivės, tyrimo laikas, data, baterijos būklė.	Prekių aprašymas 4 dalis	5, 6
4.6.	Paciento kabelis	≤ 4 elektrodų	Paciento kabelis 4 elektrodų.	Prekių aprašymas 4 dalis	2
4.7.	Duomenys perduodami į kompiuterį	USB laidu arba atminties kortele (arba lygiavertis sprendimas)	Duomenys perduodami į kompiuterį USB laidu arba atminties kortele.	Prekių aprašymas 4 dalis	2
4.8.	Atminties kortelė	≥ 2 GB	Atminties kortelė 8 GB.	Prekių aprašymas 4 dalis	7
4.9.	EKG registravimo trukmė	≥ 7 paros	EKG registravimo trukmė 14 parų.	Prekių aprašymas 4 dalis	2
4.10.	EKG registratoriaus maitinimo šaltiniai	Baterijos arba pakraunami to paties tipo akumuliatoriai	EKG registratoriaus maitinimo šaltiniai baterijos arba pakraunami to paties tipo akumuliatoriai.	Prekių aprašymas 4 dalis	2

4.11.	Įranga suderinama su įstaigoje jau naudojama kardiologinių tyrimų programa ir licencija Amedtec ECGpro	Būtina	Įranga suderinama su įstaigoje jau naudojama kardiologinių tyrimų programa ir licencija Amedtec ECGpro	Prekių aprašymas 4 dalis	1
4.12.	Komplektacija:				
4.12.1.	Ilgalaikio EKG registratorius (holteris) su diržu, paciento EKG kabeliu ir vienkartinių elektrodų komplektas	2 vnt.	Ilgalaikio EKG registratoriaus (holteris) EP-820, Amectec su diržu, paciento EKG kabeliu ir vienkartinių elektrodų komplektu. - 2 vnt.	Prekių aprašymas 4 dalis	1,7

(Tiekėjo arba jo įgalioto asmens pareigų pavadinimas)

(Parašas)

(Vardas ir pavardė)