

INTRAOKULINIAI LĘŠIAI VŠĮ ALYTAUS APSKRITIES S. KUDIRKOS LIGONINEI

Pirkimo objekto pagrindinis BVPŽ kodas – 33731110-7 Intraokuliniai lęšiai

Pastabos:

1. Jei iš šiose techninėse specifikacijose pateiktų duomenų būtų galima daryti prielaidą apie konkrečius pirkimo objekto modelius ar šaltinius, konkrečius technologinius procesus ar prekių ženklus, patentus, tipus, konkrečią kilmę ar gamybą, laikoma, kad jie yra tik orientaciniai.

2. Toliau tekste naudojama abreviatūra:

IOL - Intraokuliniai lęšiai,

PD - pirkimo dalis.

Bendrieji reikalavimai:

1. Nepriklausomai nuo intraokulinių lęšių dydžių, vienai pirkimo daliai siūlomų lęšių 1 vnt. kaina turi būti vienoda.

2. Intraokulinių lęšių dydžiai bei jų kiekiai bus nurodomi teikiant užsakymą.

3. Bus vertinamos tik tiekėjo pasiūlytos ir gamintojo kataloge (markeriu pažymėta) nurodytos bei objektyviai gaminamos prekės (intraokuliniai lęšiai). Tiekėjo pasiūlymai su gamintojo įsipareigojimu pagaminti prekes (intraokulinius lęšius) pagal poreikį bus laikomi neatitinkančiais nustatytų reikalavimų.

4. Tiekėjas, komisijai pareikalavus, per ne trumpesnę kaip 5 darbo dienų terminą turės pateikti siūlomų lęšių pavyzdžius - 2 vnt., dažniausiai naudojamų dydžių (20-22D) užpakalinės kameros sulankstomų intraokulinių lęšių pavyzdžių. Pavyzdžio vertinimas: esant klinikiniam atvejui ir pacientui sutikus pavyzdys implantuojamas pacientui ir tokiu būdu patikrinamos lęšio savybės; nesant klinikinio atvejo - savybės nustatomos mikroskopu.

5. Tiekėjas **privalo užpildyti** šios specifikacijos "**C**" skiltį nurodydamas siūlomos prekės pavadinimą, prekės kodą ir gamintoją, taip pat nurodyti siūlomos prekės tikslų parametą (kur prašoma) arba patvirtinti atitikimą žodžiu "Atitinka" (kur prašoma) ir pateikti nuorodą į pateiktą gamintojo dokumentaciją, patvirtinančią atitiktį reikalavimui. Originaliame gamintojo dokumente privalo būti atžyma, kurį techninės specifikacijos reikalavimų lentelės parametą patvirtina nurodytas parametras.

5.	5 PD Užpakalinės kameros sulankstomi hidrofobiniai monolitiniai asferiniai IOL preimplantuoti į vienkartinį injektorių su automatine intraokulinio lęšio implantavimo greičio kontrole ir gylgio apsauga, skirti implantuoti per 2,2 mm pjūvį	Gamintojo techninės charakteristikos. Pildo tiekėjas↓
	perkamas kiekis 400 vnt.	Modelis Clareon CNA0T0, Alcon Pharmaceutical, JAV
5.1.	Medžiaga hidrofobinis akrilatas, su ne daugiau kaip 1,5% vandens, nefotochrominė.	hidrofobinis akrilatas, su 1,5% vandens Katalogas 5_2.pdf , nefotochrominė. Katalogas 5_1.pdf;
5.2.	UV spindulių filtravimas: pralaidumas ne daugiau 10% esant 400±3 nm bangos ilgiui	pralaidumas 10% esant 403 nm bangos ilgiui Katalogas 5_1.pdf
5.3.	Mėlynos šviesos pralaidumas (filtras): filtravimas 400 – 475 nm ilgio bangų spektre. Nekenksminga mėlynos šviesos spindulių spektro dalis, veikianti žmogaus organizmą, neturi būti blokuojama.	filtravimas 400 – 475 nm ilgio bangų spektre. Nekenksminga mėlynos šviesos spindulių spektro dalis, veikianti žmogaus organizmą, neblokuojama. Katalogas 5_1.pdf

5.4.	Ilgis 13,0 mm	13,0 mm Katalogas 5_1.pdf
5.5.	Optikos diametras 6,0 mm	6,0 mm Katalogas 5_1.pdf
5.6.	Optikos savybės: asferinė priekinė lęšio dalis, abipus išgaubtas	asferinė priekinė lęšio dalis, abipus išgaubtas Katalogas 5_1.pdf
5.7.	Asferinės savybės: priekinis paviršius suformuotas su neigiama sferine aberacija, skirta kompensuoti teigiamoms rageninėms sferinėms aberacijoms	priekinis paviršius suformuotas su neigiama sferine aberacija, skirta kompensuoti teigiamoms rageninėms sferinėms aberacijoms Katalogas 5_1.pdf
5.8.	Laužiamoji geba nuo 6 iki 30 D, žingsnis kas 0,5 D	Nuo +6.0 iki +30.0 D (didėjimas kas 0.5D) Katalogas 5_1.pdf
5.9.	Refrakcijos indeksas ne mažesnis nei 1,55	1,55 Katalogas 5_1.pdf
5.10.	Konstrukcija monolitiniai	Monolitiniai Katalogas 5_1.pdf
5.11.	Atraminių elementų forma modifikuota „L“ „J“ arba „C“	modifikuota „L“ Katalogas 5_1.pdf
5.12.	Atraminių elementų jungimosi su optine dalimi kampas 0°	0° Katalogas 5_1.pdf
5.13.	Intraokuliniai lęšiai turi būti be rotacinių skylių optinėje dalyje.	be rotacinių skylių optikos dalyje Katalogas 5_1.pdf
5.14.	Lęšio pateikimo sąlygos: nuo +6.0 iki +27.0 D lęšiai pateikiami supakuoti į vienkartinį injektorių, sausoje, etileno oksidu sterilizuotoje pakuotėje; nuo +27.5 iki +30.0 D lęšiai pateikiami sausi, etileno oksidu sterilizuotoje pakuotėje, kartu pateikiant kasetę implantavimui.	sausoje, etileno oksidu sterilizuotoje pakuotėje patalpintas į vienkartinį injektorių; Katalogas 5_1.pdf
5.15.	Intraokulinių lęšių galiojimo laikas turi būti ne trumpesnis kaip 2 metai nuo jų pateikimo perkančiajai organizacijai.	2 metai
5.16.	Siūlomos prekės turi būti pažymėtos CE ženklu pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių	Taip/turi

5.17.	1. Pateikti CE sertifikato arba gamintojo EB atitikties deklaracijos kopiją pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 originalo ir lietuvių kalba, jei taikoma. Jei netaikoma, privaloma pateikti įrodymus apie netaikymą. 2. Pateikti atitikimą techniniams reikalavimams patvirtinančią gamintojo dokumentaciją (techninius aprašus, naudojimo instrukciją, bukletus ir pan.) su atžymomis į prekės atitikimą nustatytiems techniniams reikalavimams. Bet kokia kita kalba (išskyrus lietuvių ir anglų) parengti dokumentai turi būti pateikiami su vertimu į lietuvių arba anglų kalbą. Originaliame gamintojo dokumente privalo būti atžyma, kurį techninės specifikacijos reikalavimų lentelės parametras patvirtina nurodytas parametras. Pateikiamos skaitmeninės dokumentų kopijos.	Alcon CE sertifikatas 2024.pdf
6.	6 PD Užpakalinės kameros sulankstomi monolitiniai daugiažidiniai asferiniai IOL su kasetėmis implantavimui	Gamintojo techninės charakteristikos. Pildo tiekėjas↓
	perkamas kiekis 9 vnt.	Panoptix TFNT00, Alcon Pharmaceutical, JAV
6.1.	Medžiaga: hidrofobinis akrilatas, su ne daugiau kaip 0,3% vandens.	Medžiaga - Hidrofobinis akrilatas, su ne daugiau kaip 0,2% vandens. Hidrofobas.pdf Katalogas 6.pdf
6.2.	UV spindulių filtravimas pralaidumas ne daugiau 10% esant 400±3 nm bangos ilgiui.	UV spindulių filtravimas pralaidumas ne daugiau 10% esant 401 nm bangos ilgiui Katalogas 6.pdf
6.3.	Mėlynos šviesos pralaidumas (filtras): ne siauriau nei 400 – 475 nm ilgio bangų spektre.	Mėlynos šviesos pralaidumas (filtras) - 400 – 475 nm ilgio bangų spektre. Katalogas 6.pdf
6.4.	Ilgis 13,0 mm	Bendras ilgis - 13,0 mm Katalogas 6.pdf
6.5.	Optikos diametras 6,0 mm	Optikos diametras - 6,0 mm Katalogas 6.pdf
6.6.	Optikos savybės: difrakcinė, asferinė	Optikos savybės - difrakcinė, asferinė Katalogas 6.pdf
6.7.	Asferinės savybės: priekinis paviršius suformuotas su neigiama sferine aberacija, skirta kompensuoti teigiamoms rageninėms sferinėms aberacijoms	Asferinės savybės - priekinis paviršius suformuotas su neigiama sferine aberacija, skirta kompensuoti teigiamoms rageninėms sferinėms aberacijoms Katalogas 6.pdf
6.8.	Difrakcinės zonos dydis 4,5±2 mm	Difrakcinės zonos dydis - 4,5mm Katalogas 6.pdf
6.9.	Laužiamoji galia nuo +6,0 iki +30,0 dioptrijų (didėjimas kas 0,5 dioptrijos), nuo +31,0 iki +34,0 dioptrijų (didėjimas kas 1,0 dioptrija)	Laužiamoji galia nuo +6,0 iki +30,0 dioptrijų (didėjimas kas 0,5 dioptrijos), nuo +31,0 iki +34,0 dioptrijų (didėjimas kas 1,0 dioptrija) Katalogas 6.pdf
6.10.	Papildoma optinė galia +2,17D ir 3,25D	Papildoma optinė galia +2,17D ir 3,25D Katalogas 6.pdf
6.11.	Refrakcijos indeksas ne mažesnis nei 1,55	Refrakcijos indeksas 1,55 Katalogas 6.pdf
6.12.	Konstrukcija monolitiniai	Konstrukcija - Monolitiniai Katalogas 6.pdf
6.13.	Atraminių elementų forma modifikuota „L“ „J“ arba „C“	Atraminių elementų forma - modifikuota „L“ Katalogas 6.pdf
6.14.	Atraminių elementų jungimosi su optine dalimi kampas 0°	Atraminių elementų jungimosi su optine dalimi kampas - 0° Katalogas 6.pdf
6.15.	Intraokuliniai lęšiai turi būti be rotacinių skylių optinėje dalyje.	be rotacinių skylių optikos dalyje Katalogas 6.pdf
6.16.	Lęšio pateikimo sąlygos: sausoje, etileno oksidu sterilizuotoje pakuotėje;	Lęšio pateikimo sąlygos - sausoje, etileno oksidu sterilizuotoje pakuotėje; Katalogas 6.pdf
6.17.	Intraokulinių lęšių galiojimo laikas turi būti ne trumpesnis kaip 2 metai nuo jų pateikimo perkančiajai organizacijai.	2 metai
6.18.	Siūlomos prekės turi būti pažymėtos CE ženklu pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių	Taip/turi

6.19.	1. Pateikti CE sertifikato arba gamintojo EB atitikties deklaracijos kopiją pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 originalo ir lietuvių kalba, jei taikoma. Jei netaikoma, privaloma pateikti įrodymus apie netaikymą. 2. Pateikti atitikimą techniniams reikalavimams patvirtinančią gamintojo dokumentaciją (techninius aprašus, naudojimo instrukciją, bukletus ir pan.) su atžymomis į prekės atitikimą nustatytiems techniniams reikalavimams. Bet kokia kita kalba (išskyrus lietuvių ir anglų) parengti dokumentai turi būti pateikiami su vertimu į lietuvių arba anglų kalbą. Originaliame gamintojo dokumente privalo būti atžyma, kurį techninės specifikacijos reikalavimų lentelės parametras patvirtina nurodytas parametras. Pateikiamos skaitmeninės dokumentų kopijos.	Alcon CE sertifikatas 2024.pdf
8.	8 PD Užpakalinės kameros sulankstomi monolitiniai toriniai asferiniai IOL su kasetėmis implantavimui	Gamintojo techninės charakteristikos. Pildo tiekėjas↓
	perkamas kiekis 9 vnt.	Acrysof IQ Toric SN6AT2-SN6AT9, Alcon Pharmaceutical, JAV
8.1.	Medžiaga: hidrofobinis akrilato/metakrilato kopolimeras arba lygiavertė medžiaga, filtruojanti UV spindulius ir turinti mėlynosios šviesos spindulius filtruojantį chromoforą, mažinantį mėlynosios šviesos pralaidumą. Mėlynos šviesos pralaidumas (filtras): nuo 8% ± 3% esant 400 nm ilgio bangoms iki 68% ± 3% esant 475 nm ilgio bangoms t.y. medžiaga arba hidrofobinis akrilato/metakrilato kopolimeras (arba lygiavertė medžiaga) blokuojantis tik žalingą tinklainei matomos mėlynosios šviesos spindulių spektrą. Nekenksminga, mėlynos šviesos spindulių spektro dalis, veikianti žmogaus organizmą, neturi būti blokuojama.	Medžiaga - Hidrofobinis akrilato/metakrilato kopolimeras filtruojantis UV spindulius ir turintis mėlynosios šviesos spindulius filtruojantį chromoforą, mažinantį mėlynosios šviesos pralaidumą. Hidrofobas.pdf ; Mėlynos šviesos pralaidumas (filtras): nuo 6%-8% (priklausomai nuo modelio) esant 400 nm ilgio bangoms iki 67% - 69 % esant 475 nm ilgio bangoms t.y. medžiaga arba hidrofobinis akrilato/metakrilato kopolimeras (arba lygiavertė medžiaga) blokuojantis tik žalingą tinklainei matomos mėlynosios šviesos spindulių spektrą. Nekenksminga, mėlynos šviesos spindulių spektro dalis, veikianti žmogaus organizmą, neblokuoja. Katalogas 8.pdf
8.2.	Ilgis 13,0 mm	Bendras ilgis - 13,0 mm Katalogas 8.pdf
8.3.	Optinės dalies skersmuo 6,0 mm□	Optinės dalies skersmuo - 6,0 mm Katalogas 8.pdf
8.4.	Optinės dalies savybės asferinė, torinė, abipusiai išgaubta□	Optinės dalies savybės - asferinė, torinė, abipusiai išgaubta Katalogas 8.pdf
8.5.	Optinės dalies krašto forma: stataus kampo	Optinės dalies krašto forma - Stataus kampo Status krastas.pdf
8.6.	Laužiamoji galia nuo +6,0 iki +33,0 dioptrijų	Laužiamoji galia - nuo +6,0 iki +34,0 dioptrijų Katalogas 8.pdf
8.7.	Torinio elemento laužiamoji galia 1,0D; 1,5D; 2,25D; 3,0D; 3,75D; 4,5D; 5,25D; 6,0D	Torinio elemento laužiamoji galia 1,0D; 1,5D; 2,25D; 3,0D; 3,75D; 4,5D; 5,25D; 6,0D Katalogas 8.pdf
8.8.	Refrakcijos indeksas ne mažesnis nei 1,55	Refrakcijos indeksas 1,55 Katalogas 8.pdf
8.9.	Konstrukcija: monolitiniai, IOL užpakalinis paviršius suformuotas su neigiama sferine aberacija, kompensuojančia ragenos teigiamą sferinę aberaciją	Konstrukcija- monolitiniai, IOL užpakalinis paviršius suformuotas su neigiama sferine aberacija, kompensuojančia ragenos teigiamą sferinę aberaciją Katalogas 8.pdf
8.10.	Atraminių elementų forma: modifikuota „L“	Atraminių elementų forma: StableForce, kitaip Modifikuota „L“ Katalogas 8.pdf

8.11.	Atraminių elementų jungimosi su optine dalimi kampas 0°	Atraminių elementų jungimosi su optine dalimi kampas - 0o Katalogas 8.pdf
8.12.	Intraokuliniai lęšiai turi būti be rotacinių skylių optinėje dalyje.	Intraokuliniai lęšiai be rotacinių skylių optinėje dalyje. Katalogas 8.pdf
8.13.	Lęšio pateikimo sąlygos: teikiamas sausas, etileno oksidu sterilizuotoje pakuotėje.	Lęšis teikiamas sausas, etileno oksidu sterilizuotoje pakuotėje. Katalogas 8.pdf
8.14.	Intraokulinių lęšių galiojimo laikas turi būti ne trumpesnis kaip 2 metai nuo jų pateikimo perkančiajai organizacijai.	2 metai
8.15.	Siūlomos prekės turi būti pažymėtos CE ženklu pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių	Taip/turi
8.16.	1. Pateikti CE sertifikato arba gamintojo EB atitikties deklaracijos kopiją pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 originalo ir lietuvių kalba, jei taikoma. Jei netaikoma, privaloma pateikti įrodymus apie netaikymą. 2. Pateikti atitiktį techniniams reikalavimams patvirtinančią gamintojo dokumentaciją (techninius aprašus, naudojimo instrukciją, bukletus ir pan.) su atžymomis į prekės atitiktį nustatytiems techniniams reikalavimams. Bet kokia kita kalba (išskyrus lietuvių ir anglų) parengti dokumentai turi būti pateikiami su vertimu į lietuvių arba anglų kalbą. Originaliame gamintojo dokumente privalo būti atžyma, kurį techninės specifikacijos reikalavimų lentelės parametras patvirtina nurodytas parametras. Pateikiamos skaitmeninės dokumentų kopijos.	Alcon CE sertifikatas 2024.pdf
9.	9 PD Užpakalinės kameros sulankstomi monolitiniai daugiažidiniai toriniai asferiniai IOL su kasetėmis implantavimui	Gamintojo techninės charakteristikos. Pildo tiekėjas↓
	perkamas kiekis 9 vnt.	Panoptix Toric TFNT20-TFNT60, Alcon Pharmaceutical, JAV
9.1.	Medžiaga: hidrofobinis akrilatas, su ne daugiau kaip 0,3% vandens.	Medžiaga - Hidrofobinis akrilatas, su ne daugiau kaip 0,2% vandens. Hidrofobas.pdf Katalogas 9.pdf
9.2.	UV spindulių filtravimas pralaidumas ne daugiau 10% esant 400±3 nm bangos ilgiui	UV spindulių filtravimas pralaidumas ne daugiau 10% esant 401 nm bangos ilgiui Katalogas 9.pdf
9.3.	Mėlynos šviesos pralaidumas (filtras): ne siauriau nei 400 – 475 nm ilgio bangų spektre.	Mėlynos šviesos pralaidumas (filtras) - 400 – 475 nm ilgio bangų spektre. Katalogas 9.pdf
9.4.	Ilgis 13,0 mm	Bendras ilgis - 13,0 mm Katalogas 9.pdf
9.5.	Optikos diametras 6,0 mm	Optikos diametras - 6,0 mm Katalogas 9.pdf
9.6.	Optikos savybės Difrakcinė, asferinė, torinė	Optikos savybės - difrakcinė, asferinė Katalogas 9.pdf
9.7.	Asferinės savybės: priekinis paviršius suformuotas su neigiama sferine aberacija, skirta kompensuoti teigiamoms rageninėms sferinėms aberacijoms	Asferinės savybės - priekinis paviršius suformuotas su neigiama sferine aberacija, skirta kompensuoti teigiamoms rageninėms sferinėms aberacijoms Katalogas 9.pdf
9.8.	Difrakcinės zonos dydis 4,5±2 mm	Difrakcinės zonos dydis - 4,5mm Katalogas 9.pdf
9.9.	Laužiamoji galia nuo +6,0 iki +30,0 dioptrijų (didėjimas kas 0,5 dioptrijos), nuo +31,0 iki +34,0 dioptrijų (didėjimas kas 1,0 dioptrija)	Laužiamoji galia nuo +6,0 iki +30,0 dioptrijų (didėjimas kas 0,5 dioptrijos), nuo +31,0 iki +34,0 dioptrijų (didėjimas kas 1,0 dioptrija) Katalogas 9.pdf
9.10.	Papildoma optinė galia +2,17D ir 3,25D	Papildoma optinė galia +2,17D ir 3,25D Katalogas 6.pdf
9.11.	Torinio elemento laužiamoji galia: 1,0D; 1,5D; 2,25D; 3,0D; 375D	Torinio elemento laužiamoji galia: 1,0D; 1,5D; 2,25D; 3,0D; 375D Katalogas 9.pdf
9.12.	Refrakcijos indeksas ne mažesnis nei 1,55	Refrakcijos indeksas 1,55 Katalogas 9.pdf

9.13.	Konstrukcija monolitiniai	Konstrukcija - Monolitiniai Katalogas 9.pdf
9.14.	Atraminių elementų forma modifikuota „L“ „J“ arba „C“	Atraminių elementų forma: StableForce, kitaip Modifikuota „L“ Katalogas 9.pdf
9.15.	Atraminių elementų jungimosi su optine dalimi kampas 0°	Atraminių elementų jungimosi su optine dalimi kampas - 0° Katalogas 9.pdf
9.16.	Intraokuliniai lęšiai turi būti be rotacinių skylių optinėje dalyje.	be rotacinių skylių optikos dalyje Katalogas 9.pdf
9.17.	Lęšio pateikimo sąlygos: sausoje, etileno oksidu sterilizuotoje pakuotėje;	Lęšio pateikimo sąlygos - sausoje, etileno oksidu sterilizuotoje pakuotėje; Katalogas 9.pdf
9.18.	Intraokulinių lęšių galiojimo laikas turi būti ne trumpesnis kaip 2 metai nuo jų pateikimo perkančiajai organizacijai.	2 metai
9.19.	Siūlomos prekės turi būti pažymėtos CE ženklu pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių	Taip/turi
9.20.	1. Pateikti CE sertifikato arba gamintojo EB atitikties deklaracijos kopiją pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 originalo ir lietuvių kalba, jei taikoma. Jei netaikoma, privaloma pateikti įrodymus apie netaikymą. 2. Pateikti atitikimą techniniams reikalavimams patvirtinančią gamintojo dokumentaciją (techninius aprašus, naudojimo instrukciją, bukletus ir pan.) su atžymomis į prekės atitikimą nustatytiems techniniams reikalavimams. Bet kokia kita kalba (išskyrus lietuvių ir anglų) parengti dokumentai turi būti pateikiami su vertimu į lietuvių arba anglų kalbą. Originaliame gamintojo dokumente privalo būti atžyma, kurį techninės specifikacijos reikalavimų lentelės parametras patvirtina nurodytas parametras. Pateikiamos skaitmeninės dokumentų kopijos.	Alcon CE sertifikatas 2024.pdf
14.	14 PD Užpakalinės kameros sulankstomi monolitiniai nedifrakciniai praplėsto regos atstumo asferiniai IOL su kasetėmis implantavimui	Gamintojo techninės charakteristikos. Pildo tiekėjas↓
	perkamas kiekis 9 vnt.	Vivity DFT015 Alcon Pharmaceutical, JAV
14.1.	Medžiaga: hidrofobinis akrilato/metakrilatokopolimeras arba lygiavertė medžiaga, filtruojanti UV spindulius ir turinti mėlynos šviesos spindulius filtruojanti chromoforą, mažinantį mėlynos šviesos pralaidumą nuo 400 nm iki 475 nm ilgio bangų diapazone	Medžiaga: hidrofobinis akrilato/metakrilatokopolimeras, filtruojantis UV spindulius ir turinti mėlynos šviesos spindulius filtruojanti chromoforą, mažinantį mėlynos šviesos pralaidumą nuo 400 nm iki 475 nm ilgio bangų diapazone Katalogas 14.pdf
14.2.	Ilgis: 13,0 mm	13,0 mm Katalogas 14.pdf
14.3.	Optinės dalis: 6,0 mm	6,0 mm Katalogas 14.pdf
14.4.	Optinės dalies savybės: asferinė, abipusiai išgaubta	asferinė, abipusiai išgaubta Katalogas 14.pdf
14.5.	Padidinto regos atstumo technologija: bangos fronto formavimo, nedidinti regos trikdžių dažnio ir gerinanti regos aštrumą matymo diapazone nuo matymo iš toli iki 40 cm židinio nuotolio	Padidinto regos atstumo technologija: bangos fronto formavimo, nedidinti regos trikdžių dažnio ir gerinanti regos aštrumą matymo diapazone nuo matymo iš toli iki 40 cm židinio nuotolio Katalogas 14.pdf
14.6.	Laužiamoji galia: nuo +10.0D iki + 30.0D	nuo +10.0D iki + 30.0D Katalogas 14.pdf
14.7.	Refrakcinis indeksas: ne mažiau nei 1.55	1.55 Katalogas 14.pdf
14.8.	Konstrukcija: monolitiniai, IOL priekinis paviršius suformuotas su neigiama sferine aberacija, kompensuojančia ragenos teigiamą sferinę aberaciją	monolitiniai, IOL priekinis paviršius suformuotas su neigiama sferine aberacija, kompensuojančia ragenos teigiamą sferinę aberaciją Katalogas 14.pdf
14.9.	Atraminių elementų forma: modifikuota „L“	Atraminių elementų forma: StableForce, kitaip Modifikuota „L“ Katalogas 14.pdf

14.10.	Atraminių elementų jungimosi su optine dalimis kampas: 0°	0o Katalogas 14.pdf
14.11.	Lęšio pateikimo sąlygos: lęšis pateikiamas sausas, sterilioje pakuotėje	lęšis pateikiamas sausas, sterilioje pakuotėje Katalogas 14.pdf
14.12.	Siūlomos prekės turi būti pažymėtos CE ženklu pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių	Taip/turi
14.13.	1. Pateikti CE sertifikato arba gamintojo EB atitikties deklaracijos kopiją pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 originalo ir lietuvių kalba, jei taikoma. Jei netaikoma, privaloma pateikti įrodymus apie netaikymą. 2. Pateikti atitikimą techniniams reikalavimams patvirtinančią gamintojo dokumentaciją (techninius aprašus, naudojimo instrukciją, bukletus ir pan.) su atžymomis į prekės atitikimą nustatytiems techniniams reikalavimams. Bet kokia kita kalba (išskyrus lietuvių ir anglų) parengti dokumentai turi būti pateikiami su vertimu į lietuvių arba anglų kalbą. Originaliame gamintojo dokumente privalo būti atžyma, kurį techninės specifikacijos reikalavimų lentelės parametras patvirtina nurodytas parametras. Pateikiamos skaitmeninės dokumentų kopijos.	Alcon CE sertifikatas 2024.pdf

PIRKĖJAS:

VšĮ Alytaus apskrities S. Kudirkos ligoninė
Direktorius
Svajūnas Žukauskas

TIEKĖJAS:

UAB „Figaro“
Direktorius
Gintaras Radzevičius