

SKYSČIŲ VALDYMO (INFUZINIŲ POMPŲ) SISTEMOS VIEŠOJO PIRKIMO–PARDAVIMO SUTARTIS NR. _____

PIRKIMO NR. 676753

Du tūkstančiai dvidešimt trečių metų mėnesio diena
Kaunas

SPECIALIOSIOS SĄLYGOS

Lietuvos sveikatos mokslų universiteto ligoninė Kauno klinikos, juridinio asmens kodas 135163499, kurių registruota buveinė yra Eivenių g. 2, LT-50161 Kaunas, duomenys apie įstaigą kaupiami ir saugomi Lietuvos Respublikos juridinių asmenų registre, atstovaujama Teisės tarnybos vadovės Aušrinės Amšiejūtės, veikiančios pagal Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2018 m. lapkričio 29 d. įsakymą Nr. V-1364, (toliau – Pirkėjas) iš vienos pusės, ir

Uždaroji akcinė bendrovė „B. Braun Medical“, juridinio asmens kodas 111551739, kurios registruota buveinė yra Viršuliškių skg. 34-1, LT-05132 Vilnius, duomenys apie įmonę kaupiami ir saugomi Lietuvos Respublikos juridinių asmenų registre, atstovaujama direktoriaus Kęstučio Liaubos, veikiančio pagal įmonės įstatus, (toliau – Tiekėjas) iš kitos pusės,

toliau kartu šioje prekių viešojo pirkimo–pardavimo sutartyje vadinami Šalimis, o kiekvienas atskirai – Šalimi, sudarė šią prekių viešojo pirkimo–pardavimo sutartį (toliau – Sutartis) ir susitarė dėl toliau išvardytų sąlygų.

1. SUTARTIES DALYKAS

1.1. Sutarties dalykas yra naujų prekių – **skysčių valdymo (infuzinių pompų) sistemos** (toliau – Prekės), įskaitant pristatymą, iškrovimą (toliau – pristatymas), pirkimas atviro konkurso būdu, kurių techninės charakteristikos nurodytos Sutarties 1 priede, Techninėje specifikacijoje.

1.2. Prekės turi būti pristatytos:

Prekių pristatymo vietos adresas	Sutartinių įsipareigojimų įvykdymo terminas
Lietuvos sveikatos mokslų universiteto ligoninė Kauno klinikos, Eivenių g. 2, Kaunas	Prekės turi būti pristatytos ne vėliau kaip per 12 (dvylika) savaitių nuo Prekių užsakymo pateikimo Tiekėjui dienos. Prieš pristatydamas Prekes Pirkėjui, Tiekėjas privalo suderinti tikslų Prekių pristatymo laiką ir vietą su Pirkėjo atstovu. Užsakytas prekes Tiekėjas pristato savo išlaidomis. Pirkėjas gali užsakyti prekes dalimis, pagal poreikį.

1.3. Tiekėjas įsipareigoja pristatyti ir perduoti Pirkėjui nuosavybės teise Sutarties specialiųjų sąlygų 1.1 punkte nurodytas Prekes pagal Sutartyje išdėstytas sąlygas, o Pirkėjas įsipareigoja priimti tvarkingas ir kokybiškas Prekes ir sumokėti už jas Sutartyje numatytomis sąlygomis ir terminais.

2. SUTARTIES KAINOS APSKAIČIAVIMO BŪDAS, PRADINĖS SUTARTIES VERTĖ IR MOKĖJIMO SĄLYGOS

2.1. Vadovaujantis Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų tarnybos direktoriaus 2017 m. birželio 28 d. įsakymu Nr. 1S-95 „Dėl kainodaros taisyklių nustatymo metodikos patvirtinimo“ patvirtinta Kainodaros taisyklių nustatymo metodika (toliau – Metodika), taikomas kainos apskaičiavimo būdas – fiksuotas įkainis (toliau – įkainis). Peržiūros atvejis numatytas Sutarties bendrųjų sąlygų 7.2 punkte.

2.2. Pradinės Sutarties vertė:

Pradinės Sutarties vertė be PVM	247.200,00 Eur (du šimtai keturiasdešimt septyni tūkstančiai du šimtai eurų 00 ct)
PVM	51.912,00 Eur (penkiasdešimt vienas tūkstantis devyni šimtai dvylika eurų 00 ct)
Pradinės Sutarties vertė su PVM	299.112,00 Eur (du šimtai devyniasdešimt devyni tūkstančiai vienas šimtas dvylika eurų 00 ct)

Prekių sąrašas ir įkainiai detalizuoti Sutarties 2 priede „Prekių žiniaraštis“.

2.3. Pirkėjas negali daugiau pirkti pagal Sutartį, kai pasiekiamas bent vienas iš numatytų kriterijų – maksimalūs Prekių kiekiai, nurodyti Sutarties 2 priede, arba maksimali lėšų suma, nurodyta Sutarties specialiųjų sąlygų 2.2 punkte, priklausomai nuo to, kas įvyksta anksčiau.

2.4. Sutarties vykdymo metu įsigijami Prekių kiekiai, taip pat Sutarties kaina, kurią Pirkėjas turės sumokėti Tiekėjui, priklauso nuo faktinių užsakymų, t. y. įsigijami Prekių kiekiai negali viršyti Sutartyje pagal Metodikos taisykles

nustatytos Prekių kiekio viršutinės ribos (nurodytos vienetais arba suma) (žr. Sutarties 2 priedą), o išpirkti mažesnę kiekį (tačiau ne mažiau nei nustatyta apatinė riba (jei nustatyta)) Pirkėjas gali.

2.5. Prekių užsakymų teikimas Tiekėjui priklauso nuo Pirkėjo poreikio ir valios, todėl Sutartimi Pirkėjas neįsipareigoja teikti Tiekėjui užsakymų, kad būtų pasiekta Pradinės Sutarties vertė, nurodyta Sutarties specialiųjų sąlygų 2.2 punkte. Sutarties kaina priklauso nuo Prekių kiekių pokyčių, nurodytų Sutarties 2 priede, tačiau neviršys Pradinės Sutarties vertės, nurodytos Sutarties specialiųjų sąlygų 2.2 punkte.

2.6. Mokėjimo sąlygos:

2.6.1. Vykdam Sutartį, vadovaujantis Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo 22 straipsnio 3 dalimi, sąskaitos faktūros teikiamos tik elektroniniu būdu. Elektroninės sąskaitos faktūros, atitinkančios Europos elektroninių sąskaitų faktūrų standartą, kurio nuoroda paskelbta 2017 m. spalio 16 d. Komisijos įgyvendinimo sprendime (ES) 2017/1870 dėl nuorodos į Europos elektroninių sąskaitų faktūrų standartą ir sintaksį sąrašo paskelbimo pagal Europos Parlamento ir Tarybos direktyvą 2014/55/ES (OL 2017 L 266, p. 19) (toliau – Europos elektroninių sąskaitų faktūrų standartas), teikiamos Tiekėjo pasirinktomis priemonėmis. Europos elektroninių sąskaitų faktūrų standarto neatitinkančios elektroninės sąskaitos faktūros gali būti teikiamos tik naudojantis informacinės sistemos „E. sąskaita“ priemonėmis (informacinės sistemos „E. sąskaita“ svetainė pasiekama adresu <https://www.esaskaita.eu>). Pirkėjas elektronines sąskaitas faktūras priima ir apdoroja naudodamasis informacinės sistemos „E. sąskaita“ priemonėmis, išskyrus Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo 22 straipsnio 12 dalyje nustatytus atvejus. Tokiu atveju, jeigu yra informacinės sistemos „E. sąskaita“ pažeidimų, dėl kurių negalimas Pirkėjo ir Tiekėjo bendravimas ir keitimasis informacija naudojantis šia sistema, vykdam Sutartį sąskaitos faktūros gali būti teikiamos ne elektroninėmis priemonėmis. Šiame punkte elektroninė sąskaita faktūra suprantama kaip sąskaita faktūra, išrašyta, perduota ir gauta tokiu elektroniniu formatu, kuris sudaro galimybę ją apdoroti automatiškai ir elektroniniu būdu. Pasikeitus teisės aktų nuostatomis dėl mokėjimo dokumentų pateikimo, atitinkamai taikomas tuo metu galiojantis teisinis reguliavimas.

2.6.2. Avansinis mokėjimas: nenumatomas.

2.6.3. Pirkėjas mokėjimus už perduotas Prekes atlieka ne vėliau kaip:

2.6.3.1. per 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų po prekių pristatymo bei „Naujo ilgalaikio turto – medicininės aparatūros naudojimo pradžios nustatymo akto“ pasirašymo, Pirkėjui gavus sąskaitą faktūrą arba lygiavertį dokumentą;

2.6.3.2. jeigu sąskaitos faktūros arba lygiavertio dokumento gavimo diena neaiški, – per 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų nuo Prekių gavimo dienos. Sąskaitos faktūros arba lygiavertio dokumento gavimo diena yra laikoma neaiškia, jeigu sąskaita faktūra arba lygiavertis dokumentas Pirkėjui išrašytas ir išsiųstas nesinaudojant elektroninėmis priemonėmis;

2.6.3.3. kai Pirkėjas sąskaitą faktūrą arba lygiavertį dokumentą gauna anksčiau, negu jam pristatytos Prekės, – per 30 (trisdešimt) kalendorinių dienų nuo Prekių gavimo dienos.

2.6.4. Prekių pristatymo/gavimo diena laikytina Prekių perdavimo Pirkėjui t. y. Naujo ilgalaikio turto – medicininės aparatūros naudojimo pradžios nustatymo ir perdavimo–priėmimo aktų pasirašymo, diena.

2.6.5. Pirkėjas Tiekėjui atsiskaito mokėjimo pavedimu į Tiekėjo šioje Sutartyje nurodytą banko sąskaitą.

2.6.6. Mokėjimai atliekami Lietuvos Respublikos nacionaline valiuta.

2.6.7. Apmokėjimas pagal šią Sutartį laikomas įvykdytu, kai pinigai patenka į Tiekėjo šios Sutarties specialiųjų sąlygų 10 straipsnyje nurodytą sąskaitą.

2.6.8. Tiesioginio atsiskaitymo su subtiekejais galimybė: yra.

3. SUTARTIES ĮVYKDYMO UŽTIKRINIMAS

3.1. Sutarties įvykdymo užtikrinimas, t. y. banko ar kredito unijos garantija arba draudimo bendrovės laidavimo draudimo liudijimas, šiai Sutarčiai netaikomas.

4. PREKIŲ KOKYBĖ

4.1. Prekės, jų kokybė, kiekis, kiti kriterijai privalo atitikti Pirkimo dokumentuose, Sutartyje, Techninėje specifikacijoje nustatytus reikalavimus ir teisės aktų, reglamentuojančių Prekių kokybę, tiekimo ir saugos reikalavimus.

4.1.1. Parduotoms prekėms tiekėjas suteikia ne trumpesnę kaip (žr. Sutarties 1 priedą „Techninė specifikacija“) garantiją, skaičiuojant nuo prekių pristatymo bei „Naujo ilgalaikio turto – medicininės aparatūros naudojimo pradžios nustatymo akto“ pasirašymo ir garantinio laikotarpio metu garantuoja nemokamą prekių remontą, įskaitant remontui atlikti reikalingas detales bei medžiagas. Laikotarpis tarp pranešimo apie gedimą ir jo pašalinimo į garantinį laikotarpį neįskaitomas.

4.1.2. Garantiniame laikotarpyje Tiekėjui gavus iškvietimą dėl naudojamos Prekės gedimo, Tiekėjo reakcijos į iškvietimą (iškvietimo gavimo patvirtinimo) laikas turi būti ne ilgesnis kaip 1 darbo diena, o gedimas turi būti pašalintas per ne ilgesnį kaip 15 darbo dienų terminą, skaičiuojant nuo iškvietimo gavimo.

4.1.3. Jei Tiekėjas nepašalina Prekės gedimo per 4.1.2 punkte nurodytą terminą, Tiekėjas, Pirkėjui raštu pareikalavus, moka 0,06 % nuo sugedusios Prekės pradinės įsigijimo kainos dydžio delspinigius už kiekvieną uždelstą dieną.

4.2. Iki Prekės naudojimo pradžios („Naujo ilgalaikio turto – medicininės aparatūros naudojimo pradžios nustatymo akto“ pasirašymo) pastebėtiems trūkumams šalinti nustatomas 10 darbo dienų terminas, skaičiuojant nuo pranešimo apie pastebėtus Prekės trūkumus gavimo.

4.3. Jei Tiekėjas nepašalina Prekės trūkumų per Sutarties specialiųjų sąlygų 4.2 punkte nurodytą terminą, Tiekėjas, Pirkėjui raštu pareikalavus, moka Pirkėjui 0,06 % nuo trūkumų turinčios Prekės kainos dydžio delspinigius už kiekvieną uždelstą dieną.

5. NETESYBŲ DYDIS

- 5.1. Jei Tiekėjas nepristato prekių Sutartyje nustatytu terminu, Tiekėjas privalo sumokėti Pirkėjui 0,06 % nuo laiku nepristatytų Prekių bendros kainos dydžio delspinigius už kiekvieną uždelstą dieną.
- 5.2. Jei Tiekėjas atsisako pristatyti Prekes (jų dalį) arba pašalinti Prekių trūkumus, Pirkėjas taiko 30 % dydžio baudą nuo nepristatytų ar nuo pristatytų trūkumų turinčių Prekių bendros kainos.
- 5.3. Neatlikus apmokėjimo nustatytais terminais už priimtas kokybiškas Prekes, Tiekėjo pareikalavimu Pirkėjas privalo sumokėti Tiekėjui 0,06 % delspinigių nuo laiku neapmokėtos sumos už kiekvieną uždelstą mokėti dieną. Jei viešasis pirkimas yra finansuojamas iš biudžeto, finansavimo vėlavimas yra sąlyga, visiškai atleidžianti Pirkėją nuo civilinės atsakomybės ir netesybų mokėjimo Tiekėjui už pavėluotą atsiskaitymą.

6. SUBTIEKIMAS

- 6.1 Kai Sutarties vykdymui Tiekėjas pasitelks subtiekęją (-us), tokiu atveju bus taikomi Sutarties bendrųjų sąlygų 15.1-15.8 punktai.
- 6.2 Sutarties vykdymui bet kuriuo Sutarties vykdymo metu Tiekėjo pasitelkiami subtiekęjai nurodomi Sutarties priede.

7. SUTARTIES GALIOJIMAS

- 7.1. Sutartis įsigalioja, kai Sutartį pasirašo abi Sutarties Šalys.
- 7.2. Sutarties trukmė – 12 (dvylika) mėnesių nuo Sutarties įsigaliojimo dienos. Sutarties galiojimo terminas rašytiniu Šalių susitarimu gali būti pratęstas 1 (vieną) kartą ne ilgesniam kaip 12 (dvylikos) mėnesių laikotarpiui Pradinės Sutarties vertės ribose.

8. ATSAKINGI ASMENYS IR SUSIRAŠINĖJIMAS

- 8.1. Asmenys, atsakingi už Sutarties vykdymą:

	Tiekėjas	Pirkėjas
Vardas, pavardė	Vincas Vaitiekūnas	Joana Čeponienė
Adresas	Viršuliškių skg. 34-1, 05132 Vilnius	Eivenių g. 2, 50161 Kaunas
Telefonas	+370 52374333	+370 37326418
Faksas	+370 52374344	-
El. paštas	office.lt@bbraun.com	joana.ceponiene@kaunoklinikos.lt

Pirkėjo asmuo atsakingas už Sutarties ir pakeitimų paskelbimą pagal Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo 86 straipsnio 9 dalies nuostatas – Lina Glebė, viešųjų pirkimų specialistė.

- 8.2. Sutarties Šalys susirašinėja lietuvių kalba. Visi pranešimai, sutikimai ir kitas susižinojimas, kuriuos Šalis gali pateikti pagal šią Sutartį, bus laikomi galiojančiais ir įteiktais tinkamai, jeigu yra asmeniškai pateikti kitai Šaliai ir gautas patvirtinimas apie gavimą arba išsiųsti paštu, faksu, elektroniniu paštu (patvirtinant gavimą) toliau nurodytais kontaktais, arba kitais kontaktais, kuriuos nurodė viena Šalis, pateikdama pranešimą:

	Tiekėjas	Pirkėjas
Vardas, pavardė	Vincas Vaitiekūnas	Joana Čeponienė
Adresas	Viršuliškių skg. 34-1, 05132 Vilnius	Eivenių g. 2, 50161 Kaunas
Telefonas	+370 52374333	+370 37326418
Faksas	+370 52374344	-
El. paštas	office.lt@bbraun.com	joana.ceponiene@kaunoklinikos.lt

9. KITOS NUOSTATOS

- 9.1. Šią Sutartį sudarantys dokumentai traktuojami kaip paaiškinantys vienas kitą, kurie ginčo atveju taikomi tokia prioriteto tvarka:
- 9.1.1. Sutarties specialiosios sąlygos;
- 9.1.2. Sutarties bendrosios sąlygos;
- 9.1.3. Sutarties priedai:
- 9.1.3.1. priedas Nr. 1 – Techninė specifikacija;
- 9.1.3.2. priedas Nr. 2 – Prekių žiniaraštis;
- 9.1.3.3. priedas Nr. 3 – Pirkimo sąlygos (įskaitant Pirkimo sąlygų paaiškinimus, patikslinimus, pan., jei tokių bus Pirkimo procedūrų metu) (atskirai nepridedamos);
- 9.1.3.4. priedas Nr. 4 – Tiekėjo pasiūlymas (atskirai nepridedamas);
- 9.1.3.5. priedas Nr. 5 – kiti dokumentai (jei tokių yra).
- 9.2. Taikomos tos Sutarties bendrosios sąlygos, kurios yra patvirtintos Lietuvos sveikatos mokslų universiteto ligoninės Kauno klinikų generalinio direktoriaus 2019 m. liepos 15 d. įsakymu Nr. V-653 „Dėl Lietuvos sveikatos mokslų

universiteto ligoninės Kauno klinikų viešojo pirkimo –pardavimo sutarčių rengimo, vykdymo ir kontrolės tvarkos aprašo patvirtinimo“ (aktuali redakcija nuo 2022 m. liepos 14 d.) svetainė pasiekama adresu <https://www.kaunoklinikos.lt/apie-mus/viesieji-pirkimai/>.

9.3. Ši Sutartis sudaryta lietuvių kalba 2 (dviem) vienodą juridinę galią turinčiais egzemplioriais, po vieną egzempliorių kiekvienai Sutarties Šaliai.

9.4. Siekiant prisidėti prie „žaliųjų pirkimų“, susijusių su aplinkosaugos problemų sprendimu – darančių kuo mažesnę neigiamą poveikį aplinkai, t. y. tvaraus išteklių naudojimo, mažesnio poveikio klimatui, skatinant ekologines inovacijas, pan., įgyvendinimo, Šalys susitaria ir Tiekėjas sutinka, kad šalia kitų Sutartyje nustatytų įsipareigojimų Tiekėjas įsipareigoja bendrauti su Pirkėju elektroninėmis priemonėmis (telefonu, elektroniniu paštu ar kt.), mažinti popieriaus sunaudojimą, atsisakyti nebūtino dokumentų kopijavimo ir spausdinimo. Su Sutarties vykdymu susiję dokumentai Pirkėjui turi būti pateikti tik elektroniniu formatu (jeigu Sutartyje ir (ar) jos prieduose nenumatyta kitaip). Išimtiniais atvejais su Sutarties vykdymu susiję dokumentai, turi (gali) būti pateikiami popieriniu formatu, jeigu toks formatas privalomas pagal teisės aktus arba Pirkėjas nurodo tokį būtinumą – tokiu atveju turi būti naudojamas perdirbtas popierius, kuris atitinka minimaliuosius aplinkos apsaugos kriterijus, patvirtintus Lietuvos Respublikos aplinkos ministro 2011 m. birželio 28 d. įsakymu Nr. D1-508 „Dėl produktų, kurių viešiesiems pirkimams taikytini aplinkos apsaugos kriterijai, sąrašų, aplinkos apsaugos kriterijų ir aplinkos apsaugos kriterijų, kuriuos perkančiosios organizacijos turi taikyti pirkdamos prekes, paslaugas ar darbus, taikymo tvarkos aprašo patvirtinimo“.

9.5. Pirkėjas pasilieka teisę Sutarties vykdymo metu patikrinti Tiekėjo atitiktį Sutarties specialiųjų sąlygų 9.4 punktui. Pirkėjui pareikalavus, Tiekėjas privalo pateikti minėto punkto įgyvendinimą pagrindžiančius įrodymus.

9.6. Šalia kitų Sutarties bendrųjų sąlygų 22 straipsnyje nustatytų pagrindų Pirkėjas turi teisę vienašališkai, prieš 14 (keturiolika) kalendorinių dienų raštu išpėjęs apie tai Tiekėją, nutraukti Sutartį, jeigu paaiškėjo Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo 45 straipsnio 2¹ dalyje nurodytos aplinkybės ir (ar) kitais Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatyme nustatytais pagrindais. Siekiant aiškumo, Šalys patvirtina bendrą supratimą, kad šiame punkte nurodytas Sutarties pažeidimas laikomas esminiu.

9.7. Šiuo Šalys patvirtina, kad Sutartį perskaitė, suprato jos turinį ir pasekmes, priėmė ją kaip atitinkančią jų tikslus ir pasirašė Sutartyje nurodyta data.

9.8. Laikoma, kad Sutartį sudarantys dokumentai vienas kitą paaiškina. Kiekvienas paskesnis eilės dokumentas turi žemesnę juridinę galią nei prieš jį nurodytas dokumentas. Neaiškumo ar prieštaravimo atveju vadovaujama Sutarties specialiųjų sąlygų 9.1 punkte nurodyta eilės tvarka.

10. ŠALIŲ REKVIZITAI IR PARAŠAI:

Tiekėjas

UAB „B. Braun Medical“

Viršuliškių skg. 34-1, 05132 Vilnius
Juridinio asmens kodas 111551739
PVM mokėt. kodas LT115517314
A.s. LT61 7044 0600 0109 7040
Banko kodas 70440
AB SEB bankas

Direktorius
Kęstutis Liauba
Parašas
Data:
A.V.

Pirkėjas

Lietuvos sveikatos mokslų universiteto
ligoninė Kauno klinikos
Eivenių g. 2, 50161 Kaunas
Juridinio asmens kodas 135163499
PVM mokėt. kodas LT351634917
A.s. LT21 7300 0100 0222 6410
Banko kodas 73000
AB Swedbank

Teisės tarnybos vadovė
Aušrinė Amšiejūtė
Parašas
Data:
A.V.

**Skysčių valdymo (infuzinių pumpų) sistemos techninė specifikacija
(orientacinis kiekis 40 komplektų)**

I. Skysčių valdymo sistemos komponentai (1 komplekto):

1. Prietaisus integruojantis/laikantis įrenginys – 1 vnt.
2. Infuzinė švirkštinė pompa – 3 vnt.
3. Infuzinė tūrinė pompa – 1 vnt.

II. Reikalavimai infuzinius prietaisus integruojančiam/laikančiam įrenginiui (stotelei)

Eil. Nr.	Parametrai (specifikacija)	Reikalaujamos parametų reikšmės	Siūlomos parametų reikšmės
1.	Įrenginio tvirtinimas	Galimybė fiksuoti prie vertikalaus stovo arba konsolės, arba infuzinio stovo, arba paciento lovos;	Galima fiksuoti prie vertikalaus arba horizontalaus stovo (lovos, konsolės ir t.t.).
2.	Viename įrenginyje:		
2.1.	Fiksuojamų infuzinių pumpų skaičius	Ne mažiau keturių pumpų	Viename integruojančiame įrenginyje yra fiksuojamos 4-ios pumpos.
2.2.	Fiksuojamų infuzinių pumpų rūšys	Švirkštinės ir tūrinės	Švirkštinės ir tūrinės.
3.	Bendras leistinas pumpų skaičius	≥ 16 pumpų ≥ 4 integruojančiuose įrenginiuose sujungtuose į vieną bendrą stotį.	24 pumpų 6 integruojančiuose įrenginiuose sujungtuose į vieną bendrą stotį.
4.	Aksesuarų jungtys:	1. Personalo iškvietimo / 12 V; 2. Paciento kontroliuojamos analgezijos (PKA) jungtuko;	2 jungtys: Personalo iškvietimo / 12 V; Paciento kontroliuojamos analgezijos (PKA) jungtuko.
5.	Klasifikacija	1. Atsparus defibriliacijai; 2. I apsaugos klasę pagal IEC/EN60601-1 (arba lygiavertė). 3. Apsauga nuo kietų objektų ir skysčių patekimo į prietaiso vidų IP44 klasės (arba lygiavertė).	Atsparus defibriliacijai; I apsaugos klasę pagal IEC/EN60601-1. Apsauga nuo kietų objektų ir skysčių patekimo į prietaiso vidų IP44 klasės.
6.	Elektros maitinimas	Iš 230V/50Hz elektros tinklo	Iš 230V/50Hz elektros tinklo
7.	Tuščio įrenginio svoris	Ne daugiau 4 kg	3,6 kg.
8.	Akumuliatorius	Įrenginyje yra akumuliatorius. Pilnai pakrauto akumuliatoriaus darbo laikas ne trumpesnis nei 4 val.	Įrenginyje yra akumuliatorius. Pilnai pakrauto akumuliatoriaus darbo laikas 4 val.
9.	Garsiakalbis	Įrenginyje yra garsiakalbis	Įrenginyje yra garsiakalbis

III. Reikalavimai infuzinei švirkštinei pompai

Eil. Nr.	Parametrai (specifikacija)	Reikalaujamos parametų reikšmės	Siūlomos parametų reikšmės
1.	Naudojamų švirkštų dydžiai	2/3 ml, 5 ml, 10 ml, 20 ml, 30 ml, 50/60 ml.	2/3 ml, 5 ml, 10 ml, 20 ml, 30 ml, 50/60 ml. Techninių duomenų lapas
2.	Korektiškai atpažįstami šių gamintojų švirkštai	Ne mažiau 4 skirtingų gamintojų	4 skirtingų gamintojų.
3.	Infuzijos greičio nustatymo ribos, naudojant 50 ml ir didesnės talpos švirkštus (ne siauresnės už nurodytas)	Nuo 0,1 ml/val. iki 999 ml/val.	Nuo 0,01 ml/val. iki 999,9 ml/val.
4.	Infuzijos laiko nustatymo ribos (ne siauresnės už nurodytas)	Nuo 1 min iki 99 val.	Nuo 1 min iki 99h59min59s.
5.	Apsauga nuo laisvo srauto tėkmės švirkšto keitimo metu	Pompoje integruotas švirkšto stūmoklio stabdis arba sensorius apsaugantis nuo	Pompoje integruotas švirkšto stūmoklio stabdis nuo

Eil. Nr.	Parametrai (specifikacija)	Reikalaujamos parametrų reikšmės	Siūlomos parametrų reikšmės
		nekontroliuojamos skysčių tėkmės švirkšto keitimo metu	nekontroliuojamos skysčių tėkmės švirkšto keitimo metu.
6.	Infuzijos greičio paklaida	Ne daugiau $\pm 2\%$	$\pm 2\%$.
7.	Automatinio infuzijos greičio skaičiavimo funkcija	Pompa turi automatinio infuzijos greičio skaičiavimo funkciją.	Pompa turi automatinio infuzijos greičio skaičiavimo funkciją.
8.	Infuzijos greitis automatiškai apskaičiuojamas įvedus dozę pasirinktinai šiais mato vienetais:	mg, μ g, IU arba mmol per pasirinktą laiko intervalą ir/arba paciento svorio vienetui (pavyzdžiui, mg/kg/min.)	mg, μ g, IU arba mmol per pasirinktą laiko intervalą ir/arba paciento svorio vienetui (pavyzdžiui, mg/kg/min.).
9.	Istorijos protokolas	1000 istorijos įrašų, seniausi įrašai perrašomi. Istorija išsaugoma išjungus siurbį arba kai išimta baterija.	1000 istorijos įrašų, seniausi įrašai perrašomi. Istorija išsaugoma išjungus siurbį arba kai išimta baterija.
10.	Programuojant infuziją galima pasirinkti	1. Vaistą 2. Paciento profilį 3. Vaisto koncentraciją 4. Infuzijos profilį	1. Vaistą 2. Paciento profilį 3. Vaisto koncentraciją 4. Infuzijos profilį.
11.	Smūginės dozės (boliuso) parametrai:	1. Boliusas su išankstiniu tūrio arba dozės pasirinkimu; 2. Boliusas, kol nuspaustas mygtukas (pagal poreikį); 3. Boliuso greičio reguliavimo ribos ne siauresnės kaip nuo 1 ml/val. iki 1200 ml/val.; 4. Boliuso skyrimas μ g, mg, IU arba mmol per pasirinktą svorio vienetą (kg) ir / arba per pasirinktą laiko intervalą (min) su automatinio boliuso greičio apskaičiavimu vienai boliuso infuzijai.	1. Boliusas su išankstiniu tūrio arba dozės pasirinkimu; 2. Boliusas, kol nuspaustas mygtukas (pagal poreikį); 3. Boliuso greičio reguliavimo ribos nuo 1 ml/val. iki 1800 ml/val.; 4. Boliuso skyrimas μ g, mg, IU arba mmol per pasirinktą svorio vienetą (kg) ir / arba per pasirinktą laiko intervalą (min) su automatinio boliuso greičio apskaičiavimu vienai boliuso infuzijai.
12.	Antiboliuso funkcija	Boliuso tūris automatiškai sumažinamas po okliuzijos aliarmo	Boliuso tūris automatiškai sumažinamas po okliuzijos aliarmo.
13.	Ekrane rodomos reikšmės infuzijos metu:	1. Infuzijos greitis; 2. Likęs suleisti infuzijos tūris; 3. Infuzuotas tūris; 4. Likęs infuzijos laikas; 5. Naudojamo maitinimo šaltinio indikacija (elektros tinklas ar vidinis akumuliatorius); 6. Būsenos „vyksta infuzija“ indikacija; 7. Aliarminės situacijos; 8. Aliarmo priežastys.	1. Infuzijos greitis; 2. Likęs suleisti infuzijos tūris; 3. Infuzuotas tūris; 4. Likęs infuzijos laikas; 5. Naudojamo maitinimo šaltinio indikacija (elektros tinklas ar vidinis akumuliatorius); 6. Būsenos „vyksta infuzija“ indikacija; Katalogas 24 psl. 7. Aliarminės situacijos; 8. Aliarmo priežastys.
14.	Vizualiniai bei akustiniai įspėjimai, nenutraukiantys infuzijos (priešaliarminė būseną)	1. Švirkštas beveik tuščias; 2. Tūris beveik suleistas arba infuzijos laikas beveik pasibaigė; 3. Baterija beveik tuščia;	1. Švirkštas beveik tuščias; 2. Tūris beveik suleistas arba infuzijos laikas beveik pasibaigė; 3. Baterija beveik tuščia.
15.	Vizualiniai bei akustiniai aliarmai su automatinio infuzijos sustabdymo funkcija	1. Švirkštas tuščias; 2. Tūris suleistas; 3. Baterija tuščia; 4. Švirkšto laikiklis atidarytas; 5. Pasiektas švirkšto likutinis tūris; 6. Baigėsi KVO režimo veikimas; 7. Spaudimas per aukštas; 8. Neteisingai įstatytas švirkštas.	1. Švirkštas tuščias; 2. Tūris suleistas; 3. Baterija tuščia; 4. Švirkšto laikiklis atidarytas; 5. Pasiektas švirkšto likutinis tūris; 6. Baigėsi KVO režimo veikimas; 7. Spaudimas per aukštas; 8. Neteisingai įstatytas švirkštas.
16.	Reakcijos į sistemos užsikimšimą slenksčio parinkimo ribos	Ne siauresnės kaip 0,1 – 1,1 bar, ne mažiau kaip 9 nustatymo lygiai	Nuo 0,1 – 1,2 bar, 9 nustatymo lygiai.
17.	Pompos būklės spalvinis (-iai) indikatorius (-iai)	Būtina, ne mažiau 3 lygių: 1. Normali būseną (vyksta infuzija); 2. Perspėjimas, esant darbo sutrikimams;	3 lygių: 1. Normali būseną (vyksta infuzija);

Eil. Nr.	Parametrai (specifikacija)	Reikalaujamos parametų reikšmės	Siūlomos parametų reikšmės
		3. Aliarmas, esant kritinei situacijai.	2. Perspėjimas, esant darbo sutrikimams; 3. Aliarmas, esant kritinei situacijai.
18.	Wi-Fi sąsaja	Saugumo standartai: Wi-Fi Protected Access (WPA) IEEE 802.11i (WPA2)	Saugumo standartai: Wi-Fi Protected Access (WPA) IEEE 802.11i (WPA2).
19.	Pompos maitinimo galimybės:	1. Nuo vidinio akumuliatoriaus; 2. Iš 230V, 50 Hz elektros tinklo; 3. Iš centralizuoto elektros energijos aprūpinimo bloko (infuzinius prietaisus integruojančio / laikančio įrenginio).	1. Nuo vidinio akumuliatoriaus; 2. Iš 230V, 50 Hz elektros tinklo; 3. Iš centralizuoto elektros energijos aprūpinimo bloko (infuzinius prietaisus integruojančio / laikančio įrenginio).
20.	Pompos darbo iš akumuliatoriaus trukmė	Ne mažiau kaip 6 val., esant infuzijos greičiui 25 ml/val., naudojant 50 ml švirkštą	11 val., esant infuzijos greičiui 25 ml/val., naudojant 50 ml švirkštą.
21.	Pompos ekranas	Ne mažesnis kaip 5 colių įstrižainės, spalvotas, lietimui jautrus	5,1 colių įstrižainės, spalvotas, lietimui jautrus.
22.	Programinės įrangos atnaujinimas	Galimybė atnaujinti programinę įrangą nuotoliniu būdu	Galima atnaujinti programinę įrangą nuotoliniu būdu.
23.	Įrenginio sąsajos	1. Jungtis (-ys) paciento kontroliuojamos analgezijos (PKA) valdymo jungiklio prijungimui; 2. Jungtis (-ys) personalo iškvietimo pultelio prijungimui; 3. Infraraudonųjų spindulių arba lygiavertė sąsaja pompos komunikavimui su infuzinius prietaisus integruojančiu/laikančiu įrenginiu belaidžiu būdu;	1. Jungtis paciento kontroliuojamos analgezijos (PKA) valdymo jungiklio prijungimui; 2. Jungtis personalo iškvietimo pultelio prijungimui; 3. Infraraudonųjų spindulių sąsaja pompos komunikavimui su infuzinius prietaisus integruojančiu/laikančiu įrenginiu belaidžiu būdu;
24.	Vaistų biblioteka	1. Maksimali vaistų bibliotekos talpa – ne mažiau kaip 5 000 vaistų įrašų; 2. Vaistų grupavimui galima sukurti: a) ne mažiau kaip 30 skirtingų vartotojo apibrėžtų vaistų kategorijų; b) ne mažiau kaip 30 skirtingų vartotojo nustatytų paciento profilių.	1. Maksimali vaistų bibliotekos talpa – 10 000 vaistų įrašų; 2. Vaistų grupavimui galima sukurti: a) 31 skirtingų vartotojo apibrėžtų vaistų kategorijų; b) 32 skirtingų vartotojo nustatytų paciento profilių.
25.	Pauzės (budėjimo) režimas	Pompa turi budėjimo režimą. Budėjimo laiko nustatymo ribos ne siauresnės kaip nuo 1 min. iki 24 val.	Pompa turi budėjimo režimą. Budėjimo laiko nustatymo ribos nuo 1 min. iki 24 val.
26.	Duomenų užrakinimo galimybė	Pompa turi duomenų užrakinimo (apsaugos nuo nesankcionuoto darbinių nustatymų keitimo) funkciją.	Pompa turi duomenų užrakinimo (apsaugos nuo nesankcionuoto darbinių nustatymų keitimo) funkciją.
27.	Reikalavimai infuzinei švirkštinei pompai	1. Galimybė nestabdant infuzijos keisti infuzijos greitį; 2. Infuzinės pompos jungtis personalo iškvietimui; 3. Kompiuterinė arba infraraudonųjų spindulių sąsaja; 4. Infuzinės pompos tvirtinimas tiek prie vertikalaus, tiek prie horizontalaus stovo; 5. Galimybė sujungti kelias infuzines pompas tarpusavyje ir transportuoti jas 1 rankena;	1. Galima nestabdant infuzijos keisti infuzijos greitį; 2. Infuzinės pompos jungtis personalo iškvietimui; 3. Infraraudonųjų spindulių sąsaja; 4. Infuzinės pompa tvirtinama tiek prie vertikalaus, tiek prie horizontalaus stovo; 5. Galima sujungti 3 infuzines pompas tarpusavyje ir transportuoti jas 1 rankena;
28.	Švirkštinės pompos svoris	Ne daugiau 3 kg.	1,9 kg.
29.	Švirkštinės pompos klasifikacija	1. Atspari defibriliacijai; 2. II apsaugos klasė pagal IEC/EN60601-1 (arba lygiavertė); 3. Apsauga nuo kietų objektų ir skysčių patekimo į prietaiso vidų IP34 klasės arba lygiavertė).	1. Atspari defibriliacijai; 2. II apsaugos klasė pagal IEC/EN60601-1; 3. Apsauga nuo kietų objektų ir skysčių patekimo į prietaiso vidų IP44 klasės.

Eil. Nr.	Parametrai (specifikacija)	Reikalaujamos parametru reikšmės	Siūlomos parametru reikšmės
30.	Komplektacija	1. Pakrovėjas arba pakrovimo laidas 2. Rankena / fiksatorius tvirtinti prie stovo	1. Pakrovimo laidas 2. Fiksatorius tvirtinti prie stovo
31.	Garantinis terminas	≥ 36 mėn.	36 mėn.
32.	Žymėjimas CE ženklu	Būtinai (kartu su pasiūlymu privaloma pateikti žymėjimą CE ženklu liudijančio galiojančio dokumento (CE sertifikato arba EB atitikties deklaracijos) kopiją)	Kartu su pasiūlymu pateiksime CE sertifikato kopiją.

IV. Reikalavimai infuzinei tūrinei pompai

Eil. Nr.	Parametrai (specifikacija)	Reikalaujamos parametru reikšmės	Siūlomos parametru reikšmės
1.	Pompos darbo režimai:	1. Enterinės mitybos 2. Nuolatinės infuzijos 3. Transfuzijos	1. Enterinės mitybos 2. Nuolatinės infuzijos 3. Transfuzijos.
2.	Oro burbulų detekcija	Aptinkami imtinai iki 0,015 ml tūrio (pageidautina ir mažesni) oro burbuliukai	Aptinkami imtinai 0,01 ml tūrio oro burbuliukai.
3.	Infuzijos greičio nustatymo ribos (ne siauresnės už nurodytas)	Nuo 0,1 ml/val. iki 1200 ml/val.	Nuo 0,1 ml/val. iki 1200 ml/val.
4.	Infuzijos greičio paklaida	Ne daugiau ± 3%	± 3% Techninių duomenų lapas
5.	Reakcijos į sistemos užsikimšimą slėgio (okliuzijos slėgio) parinkimo ribos	Ne siauresnės kaip nuo 0,1 iki 1,1 bar, ne mažiau kaip 9 nustatymo lygiai	nuo 0,067 iki 1,1 bar ir 9 nustatymo lygiai.
6.	Infuzijos tūrio nustatymo ribos (ne siauresnės už nurodytas)	Nuo 0,1 ml iki 9999 ml	Nuo 0,01 ml iki 9999 ml.
7.	Infuzijos laiko nustatymo ribos (ne siauresnės už nurodytas)	Nuo 1 min iki 99 val.	Nuo 1 min iki 99h 59 min 59s.
8.	Infuzijos greičio skaičiavimas	Pompa turi automatinio infuzijos greičio skaičiavimo funkciją	Pompa turi automatinio infuzijos greičio skaičiavimo funkciją.
9.	Infuzijos greitis automatiškai apskaičiuojamas įvedus dozę pasirinktinai šiais mato vienetais:	mg, µg, IU arba mmol per pasirinktą laiko intervalą ir/arba paciento svorio vienetui (pavyzdžiui, mg/kg/min.)	mg, µg, IU arba mmol per pasirinktą laiko intervalą ir/arba paciento svorio vienetui (pavyzdžiui, mg/kg/min.).
10.	Smūginės dozės (boliuso) parametrai:	1. Boliusas su išankstiniu tūrio / dozės pasirinkimu; 2. Boliusas, kol nuspaustas mygtukas (pagal poreikį); 3. Boliuso greičio reguliavimo ribos, ne siauresnės kaip nuo 1 ml/val. iki 1200 ml/val.; 4. Boliuso skyrimas µg, mg, IU arba mmol per pasirinktą svorio vienetą (kg) ir / arba per pasirinktą laiko intervalą (min) su automatinio boliuso greičio apskaičiavimu vienai boliuso infuzijai.	1. Boliusas su išankstiniu tūrio / dozės pasirinkimu; 2. Boliusas, kol nuspaustas mygtukas (pagal poreikį); 3. Boliuso greičio reguliavimo ribos, ne siauresnės kaip nuo 1 ml/val. iki 1200 ml/val.; 4. Boliuso skyrimas µg, mg, IU arba mmol per pasirinktą svorio vienetą (kg) ir / arba per pasirinktą laiko intervalą (min) su automatinio boliuso greičio apskaičiavimu vienai boliuso infuzijai.
11.	Priešsrovinis slėgio daviklis	Pompa turi integruotą daviklį okliuzijos priešsrovinėje infuzinės sistemos dalyje detekcijai	Pompa turi integruotą daviklį okliuzijos priešsrovinėje infuzinės sistemos dalyje detekcijai.
12.	Istorijos protokolas	1000 istorijos įrašų, seniausi įrašai perrašomi. Istorija išsaugoma išjungus siurbį arba kai išimta baterija.	1000 istorijos įrašų, seniausi įrašai perrašomi. Istorija išsaugoma išjungus siurbį arba kai išimta baterija.
13.	Ekrane rodomos reikšmės infuzijos metu:	1. Infuzijos greitis; 2. Likęs suleisti infuzijos tūris; 3. Infuzuotas tūris; 4. Infuzijos trukmė;	1. Infuzijos greitis; 2. Likęs suleisti infuzijos tūris; 3. Infuzuotas tūris; 4. Infuzijos trukmė;

Eil. Nr.	Parametrai (specifikacija)	Reikalaujamos parametrų reikšmės	Siūlomos parametrų reikšmės
		5. Naudojamo maitinimo šaltinio indikacija (elektros tinklas ar vidinis akumulatorius); 6. Būsenos „vyksta infuzija“ indikacija; 7. Vaisto pavadinimas; 8. Aliarminės situacijos; 9. Aliarmo priežastys.	5. Naudojamo maitinimo šaltinio indikacija (elektros tinklas ar vidinis akumulatorius); 6. Būsenos „vyksta infuzija“ indikacija; 7. Vaisto pavadinimas; 8. Aliarminės situacijos; 9. Aliarmo priežastys.
14.	Vizualiniai bei akustiniai įspėjimai, nenutraukiantys infuzijos (priešaliarminė būseną)	1. Infuzija beveik baigta; 2. Baterija beveik tuščia;	1. Infuzija beveik baigta; 2. Baterija beveik tuščia;
15.	Vizualiniai bei akustiniai aliarmai su automatinio infuzijos sustabdymo funkcija	Infuzinė tūrinė pompa turi automatinę STOP funkciją, kuri kontroliuoja šiuos parametrus: 1. Oras infuzinėje sistemoje; 2. Infuzijos pabaiga; 3. Okliuzija; 4. Baterijos signalas; 5. Techninis signalas arba lygiavertis – blokuota pompos pavara;	Infuzinė tūrinė pompa turi automatinę STOP funkciją, kuri kontroliuoja šiuos parametrus: 1. Oras infuzinėje sistemoje; 2. Infuzijos pabaiga; 3. Okliuzija; 4. Baterijos signalas; 5. Techninis signalas - blokuota pompos pavara;
16.	Programuojant infuziją galima pasirinkti (naudojant vaistų biblioteką)	1. Vaistą; 2. Paciento profilį; 3. Vaisto koncentraciją; 4. Infuzijos profilį;	1. Vaistą; 2. Paciento profilį; 3. Vaisto koncentraciją; 4. Infuzijos profilį;
17.	Pompos būklės spalvinis (-iai) indikatorius (-iai)	Būtina, ne mažiau 3 lygių: 1. Normali būseną (vyksta infuzija); 2. Pespėjimas, esant darbo sutrikimams; 3. Aliarmas, esant kritinei situacijai.	3 lygių: 1. Normali būseną (vyksta infuzija); 2. Pespėjimas, esant darbo sutrikimams; 3. Aliarmas, esant kritinei situacijai.
18.	Wi-Fi sąsaja	Saugumo standartai: Wi-Fi Protected Access (WPA) IEEE 802.11i (WPA2)	Saugumo standartai: Wi-Fi Protected Access (WPA) IEEE 802.11i (WPA2)
19.	Pompos maitinimo galimybės:	1. Nuo vidinio akumulatoriaus; 2. Iš 100-240V, 50-60 Hz elektros tinklo; 3. Iš centralizuoto elektros energijos aprūpinimo bloko (infuzinius prietaisus integruojančio/laikančio įrenginio);	1. Nuo vidinio akumulatoriaus; 2. Iš 100-240V, 50-60 Hz elektros tinklo; 3. Iš centralizuoto elektros energijos aprūpinimo bloko (infuzinius prietaisus integruojančio/laikančio įrenginio);
20.	Pompos darbo iš akumulatoriaus trukmė	Ne mažiau kaip 4,5 val., esant infuzijos greičiui 1200ml/val.	4,5 val., esant infuzijos greičiui 1200ml/val. ir įjungtam wi-fi,
21.	Pompos ekranas	Ne mažesnis kaip 5 colių, spalvotas, lietimui jautrus	5,1 colių, spalvotas, lietimui jautrus. Techninių duomenų lapas
22.	Programinės įrangos atnaujinimas	Galimybė atnaujinti programinę įrangą nuotoliniu būdu	Galima atnaujinti programinę įrangą nuotoliniu būdu.
23.	Įrenginio sąsajos	1. Jungtis (-ys) paciento kontroliuojamos analgezijos (PKA) valdymo jungiklio prijungimui; 2. Jungtis (-ys) personalo iškviatimo pultelio prijungimui; 3. Infraraudonųjų spindulių arba lygiavertė sąsaja pompos komunikavimui su infuzinius prietaisus integruojančiu / laikančiu įrenginiu belaidžiu būdu;	1. Jungtis paciento kontroliuojamos analgezijos (PKA) valdymo jungiklio prijungimui; 2. Jungtis personalo iškviatimo pultelio prijungimui; 3. Infraraudonųjų spindulių sąsaja pompos komunikavimui su infuzinius prietaisus integruojančiu / laikančiu įrenginiu belaidžiu būdu;
24.	Vaistų biblioteka	1. Maksimali vaistų bibliotekos talpa – ne mažiau kaip 5 000 vaistų įrašų; 2. Vaistų grupavimui galima sukurti: a) ne mažiau kaip 30 skirtingų vartotojo apibrėžtų vaistų kategorijų;	1. Maksimali vaistų bibliotekos talpa – 10 000 vaistų įrašų; 2. Vaistų grupavimui galima sukurti: a) 31 skirtingų vartotojo apibrėžtų vaistų kategorijų;

Eil. Nr.	Parametrai (specifikacija)	Reikalaujamos parametru reikšmės	Siūlomos parametru reikšmės
		b) ne mažiau kaip 30 skirtingų vartotojo nustatytų paciento profilių.	b) 32 skirtingų vartotojo nustatytų paciento profilių.
25.	Pauzės (budėjimo) režimas	Pompa turi budėjimo režimą. Budėjimo laiko nustatymo ribos ne siauresnės kaip nuo 1 min. iki 24 val.	Pompa turi budėjimo režimą. Budėjimo laiko nustatymo ribos nuo 1 min. iki 24 val.
26.	Duomenų užrakinimo galimybė	Pompa turi duomenų užrakinimo (apsaugos nuo nesankcionuoto darbinių nustatymų keitimo) funkciją.	Pompa turi duomenų užrakinimo (apsaugos nuo nesankcionuoto darbinių nustatymų keitimo) funkciją.
27.	Reikalavimai pompai	1. Slėgio infuzinėje sistemoje stebėjimas; 2. Galimybė automatiškai ar rankiniu būdu nustatyti naktinį režimą (sumažinamas ekrano ir kitų indikatorių ryškumas); 3. Apsauga nuo nekontroliuojamos skysčių tėkmės; 4. Oro iš ilginamojo vamzdelio pašalinimo funkcija; 5. Pauzės (laikino infuzijos sustabdymo) funkcija; 6. Klaviatūros arba ekrano užrakinimo funkcija; 7. Galimybė nestabdant infuzijos keisti infuzijos greitį; 8. Infuzinės pompos jungtis personalo iškvietimui; 9. Kompiuterinė arba infraraudonųjų spindulių sąsaja; 10. Infuzinės pompos tvirtinimas tiek prie vertikalaus, tiek prie horizontalaus stovo; 11. Galimybė sujungti kelias infuzines pompas tarpusavyje ir transportuoti jas 1 rankena;	1. Slėgio infuzinėje sistemoje stebėjimas; 2. Galima automatiškai arba rankiniu būdu nustatyti naktinį režimą (sumažinamas ekrano ir kitų indikatorių ryškumas); 3. Yra apsauga nuo nekontroliuojamos skysčių tėkmės; Techninių duomenų lapas 4. Yra oro iš ilginamojo vamzdelio pašalinimo funkcija; 5. Pauzės (laikino infuzijos sustabdymo) funkcija; 6. Klaviatūros arba ekrano užrakinimo funkcija; 7. Galima nestabdant infuzijos keisti infuzijos greitį; 8. Infuzinės pompos jungtis personalo iškvietimui; 9. Infraraudonųjų spindulių sąsaja; 10. Infuzinės pompos tvirtinimas tiek prie vertikalaus, tiek prie horizontalaus stovo; 11. Galimybė sujungti 3 infuzines pompas tarpusavyje ir transportuoti jas 1 rankena;
28.	Pompos svoris	Ne daugiau 3 kg	1,9 kg
29.	Pompos klasifikacija	1. Atspari defibriliacijai; 2. II apsaugos klasė pagal IEC/EN60601-1 (arba lygiavertė). 3. Apsauga nuo kietų objektų ir skysčių patekimo į prietaiso vidų IP34 klasės arba lygiavertė).	1. Atspari defibriliacijai; 2. II apsaugos klasė pagal IEC/EN60601-1; 3. Apsauga nuo kietų objektų ir skysčių patekimo į prietaiso vidų IP44 klasės.
30.	Garantinis terminas	≥ 36 mėn.	36 mėn.
31.	Žymėjimas CE ženklu	Būtinai (kartu su pasiūlymu privaloma pateikti žymėjimą CE ženklu liudijančio galiojančio dokumento (CE sertifikato arba EB atitikties deklaracijos) kopiją)	Kartu su pasiūlymu pateiksime CE sertifikato kopiją.

PREKIŲ ŽINIARAŠTIS

Eil. Nr.	Pavadinimas	Modelis, gamintojo pavadinimas	Mato vnt.	Orientacinis kiekis	Vieneto kaina Eur (be PVM)	Kaina viso Eur (be PVM)	Kaina viso Eur (su PVM)
1	Skysčių valdymo (infuzinių pompų) sistema	<u>Space plus station</u> - skysčių valdymo stotelė. Gamintojas B.Braun Melsungen AG, Vokietija	kompl.	40	6180,00	247200,00	299112,00
Pradinės sutarties vertė Eur (su PVM):							299112,00

Tiekėjas

UAB „B. Braun Medical“

Viršuliškių skg. 34-1, 05132 Vilnius
Juridinio asmens kodas 111551739
PVM mokėt. kodas LT115517314
A.s. LT61 7044 0600 0109 7040
Banko kodas 70440
AB SEB bankas

Direktorius
Kęstutis Liauba
Parašas
Data:
A.V.

Pirkėjas

Lietuvos sveikatos mokslų universiteto
ligoninė Kauno klinikos
Eivenių g. 2, 50161 Kaunas
Juridinio asmens kodas 135163499
PVM mokėt. kodas LT351634917
A.s. LT21 7300 0100 0222 6410
Banko kodas 73000
AB Swedbank

Teisės tarnybos vadovė
Aušrinė Amšiejūtė
Parašas
Data:
A.V.

