

PIRKIMO SĄLYGŲ PRIEDAS "PASIŪLYMO FORMA"

INTERVENCINĖS PRIEMONĖS KARDIOLOGINIŲ IR ANGIOLOGINIŲ PACIENTŲ GYDYMUI

Kam: Klaipėdos universiteto ligoninė

Data:	2024.09.18
Nr.:	FOR-0918
Vieta:	Vilnius

Tiekėjo pavadinimas / Ūkio subjektų grupės nariai:	UAB ""Formedics"
Tiekėjo kodas (-ai):	124980311
Tiekėjo adresas (-ai):	Senosios Pilaitės kl. 1, LT06229 Vilnius
Tiekėjo PVM mokėtojo kodas(-ai):	LT100001278310
Tiekėjo / Ūkio subjektų grupės atsakingo partnerio sąskaitos numeris, banko pavadinimas ir banko kodas (-ai):	AB SEB bankas, LT37 7044 0600 0167 0742
Asmens atsakingo už pasiūlymą vardas, pavardė:	Ema Dalikaitė-Savickė
Asmens atsakingo už pasiūlymą telefono numeris, el. pašto adresas:	ema@formedics.lt, +37060147239
Tiekėjo / Ūkio subjektų grupės, laimėjimo atveju, pasirašančio sutartį asmens vardas, pavardė, pareigos:	Direktorius Eimantas Baltušis
Tiekėjo / Ūkio subjektų grupės, laimėjimo atveju, už sutarties vykdymą atsakingo asmens vardas, pavardė, telefono numeris, elektroninio pašto adresas:	Klinikinių tyrimų ir produktų specialistas Viktoras Sidaravičius, viktoras@formedics.lt, +37067480222, užsakymai siunčiami orders@formedics.lt
(1) Tiekėjo / Ūkio subjektų grupės narių, (2) ūkio subjektų, kurių pajėgumais remiamasi, ir (3) jei pašalinimo pagrindai taikomi visiems subtiekiėjams - subtiekiėjų, kolegialaus priežiūros organo (Stebėtojų tarybos) ir (ar) kolegialaus valdymo organo (Valdybos) narių sąrašas (jei sudaryta) ir (ar) asmuo, kuriam suteikti VPĮ 46 str. 2 d. 2 p. numatyti įgaliojimai	Valdyba: 1. Vytautas Pranulis; 2. Darius Jاسas; 3. Viktoras Sidaravičius

Tiekėjo patvirtinimai:

- Šiuo pasiūlymu pažymime, kad sutinkame su visomis pirkimo sąlygomis, nustatytomis:
 - viešojo pirkimo dokumentuose
 - kituose pirkimo dokumentuose (jų paaiškinimuose, papildymuose).
- Patvirtiname, kad informacija ir duomenys, pateikti pasiūlyme, yra teisingi ir apima viską, ko reikia tinkamam sutarties įvykdymui
- Patvirtiname, kad jei pasiūlyme nenurodyti kolegialaus priežiūros/valdymo organų nariai, šie organai juridiniuose asmenyse nėra sudaryti (taikoma, kai pirkimo dokumentuose nustatyti pašalinimo pagrindai).
- Pasiūlymas galioja iki termino, nustatyto pirkimo dokumentuose.
- Tais atvejais, kai pagal galiojančius teisės aktus tiekėjui nereikia mokėti PVM, jis nurodo priežastis, dėl kurių PVM nemoka:
- Tiekėjas kainas pateikia, nurodydamas ne daugiau skaičių po kablelio, nei leidžiama pirkimo dokumentuose.

1. DALIS VAISTAIS DENGTI KOBALTO-CHROMO LYDINIO STENTAI (IŠSKIRIANTYS VAISTĄ EVEROLIMA)

Tiekėjo pasiūlymas:

Nr.	Pavadinimas	Kiekis	Mato vienetas	Kaina be PVM, Eur	Suma be PVM, Eur	Gamintojas, modelis, prekės kodas (jei turi)	Siūlomo parametro atitikimas, konkreti parametro reikšmė ir atitikimo patvirtinimas (psl. pasiūlyme, puslapyje pabraukiant kiekvienos pozicijos kiekvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal prašomas specifikacijas)Nurodyti katalogo Nr. ir psl.
1.	Vaistais dengti kobalto-chromo lydinio stentai (išskiriantys vaistą everolima)						

1.1.	Vaistais dengti kobalto-chromo lydinio stentai (išskiriantys vaistą everolima)	600	Vnt				
1.1.1.	Vamzdis, lazeriu apdorotas, kobalto - chromo arba lygiaverčio lydinio stentas.						
1.1.2.	Stentas padengtas fluoropolimeru, nesukeliantiu uždegimų (naudojamas implantuose), polimero storis ≤ 7,8 μm, ir everolimuzu, mažinančiu restenozų dažnį, turinčiu antiproliferacinį poveikį.						
1.1.3.	Vaistų dozavimas: 100 μm/cm².						
1.1.4.	Stento sienelės storis ≤ 0,0032 colio, praėjimo profilis ≤ 0,0039 colio.						
1.1.5.	Stento diametrai: mažiausio diametro ≤ 2,0 mm, didžiausio diametro ≥ 4,0 mm, stento ilgiai, tame tarpe 2,25 mm ir 3,25 mm.						
1.1.6.	Stento ilgiai: trumpiausias ≤ 8 mm, ilgiausias ≥ 48 mm.						
1.1.7.	Proksimali stento įvedimo sistemos dalis ≥ 2,1 F, distalinė dalis ≤ 2,7 F.						
1.1.8.	Stento įvedimo sistemos distalinė padengta hidrofiline danga.						
1.1.9.	Įvedimo sistemos naudojamas ilgis ≥ 145 cm.						
1.1.10.	Visų diametrų stentai tinka 5 F kateteriui nukreipėjui.						
1.1.11.	Sistemos nominalus (NBP) slėgis ≥ 9-12 atm, baliono sprogimo slėgis (RBP) ≥ 16-18 atm.						
1.1.12.	0 % sutrumpėjimas po maksimalaus išpsilėtimo.						
1.1.13.	Tiekėjas privalo pateikti multicentrinius randomizuotus geros klinikinės praktikos standartus atitinkančius tyrimus su atokiais (ne trumpesniais kaip 2 metai ir turinčius ne mažiau 2000 pacientų) rezultatais apie siūlomo konkretaus produkto - stento saugumą, savybę mažinti restenozų dažnį ir kardiovaskulinius įvykius.						
1.1.14.	Patvirtinta CE 1 mėn. indikacija dvigubai antiagregacinei terapijai (DAPT) pacientams su aukšta kraujavimo rizika.						

		Suma be PVM		Neužpildytos visų objektų kainos Nurodykite taikomą PVM dydį
Taikomas PVM dydis (%)		PVM suma		
		Suma su PVM	0	

2. DALIS EVEROLIMU DENGTI VAISTUS(SU BIODEGRADUOJANČIU “ABLIUMINAL“ POLIMERINIU SLUOKSNIU) IŠSKIRIANTYS STENTAI IŠ PLATINOS-CHROMO LYDINIO

Toliau nusižemiau

Tiekėjo pasiūlymas:							
Nr.	Pavadinimas	Kiekis	Mato vienetas	Kaina be PVM, Eur	Suma be PVM, Eur	Gamintojas, modelis, prekės kodas (jei turi)	Siūlomo parametro atitikimas, konkreti parametro reikšmė ir atitikimo patvirtinimas (psl. pasiūlyme, puslapyje pabraukiant kiekvienos pozicijos kiekvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal prašomas specifikacijas)Nurodyti katalogo Nr. ir psl.
2.	Everolimu dengti vaistus(su biodegraduojančiu “abliuminal“ polimeriniu sluoksniu) išskiriantys stentai iš Platinos-chromo lydinio						
2.1.	Everolimu dengti vaistus(su biodegraduojančiu “abliuminal“ polimeriniu sluoksniu) išskiriantys stentai iš Platinos-chromo lydinio	1500	Vnt				
2.1.1.	Stentas padengtas everolimu vaistu ir biodegraduojančiu (per 90 dienų ištirpstančiu) PLGA (poli(DL)-pieno-glikolio rūgšties) polimeru, turinčiu antiproliferacinį poveikį, ir mažinantį restenozų dažnį.						
2.1.2.	Tik išorinė (kontaktuojanti su arterijos sienele) stento dalis turi būti padengta vaistu (“abluminal coating”).						

2.1.3.	Tiekėjas privalo pateikti multicentrinius randomizuotus geros klinikinės praktikos standartus atitinkančius tyrimus, su atokiais ne trumpesniais kaip 3 metai ir ne mažiau 20000 pacientų turinčių, rezultatais apie siūlomo konkretaus produkto- stento saugumą, savybę mažinti restenozijų dažnį ir kardiovaskulinius įvykius.						
2.1.4.	Vaisto išsiskyrimas – 3 mėnesiai.						
2.1.5.	Stentas- platinos- chromo lydinio.						
2.1.6.	Vamzdinis, lazeriu gręžtas.						
2.1.7.	Stento įvedimo sistema premounted tipo.						
2.1.8.	Nominali stento sienelė nuo 0.0029” iki ne daugiau 0.0032” (priklausomai nuo stento diametro).						
2.1.9.	Stento diametro: nuo 2.25mm iki 5.00 mm.						
2.1.10.	Stento ilgiai: nuo 8mm iki 48mm.						
2.1.11.	Proksimali stento įvedimo sistemos dalis ne didesnė nei 2.1 F, distalinė dalis ne didesnė nei 2,7 F.						
2.1.12.	Unikali stento įvedimo sistema iš nitinolinio vamzdelio su mikro įpjovomis.						
2.1.13.	Markeriai iš platinum-iridium medžiagos.						
2.1.14.	Įvedimo sistemos naudojamas ilgis ne mažesnis kaip 144 cm.						
2.1.15.	Balionėlis, ant kurio užmautas stentas, yra kintamo diametro (“compliant” tipo).						
2.1.16.	2.25 – 4.0 mm diametro stentai tinka 5F kateteriui nukreipėjui, 4.5 - 5.0 tinka 6F kateteriui nukreipėjui.						
2.1.17.	Stento išplėtimo “post-dilatation” riba iki 5.75 mm.						
2.1.18.	Sistemos nominalus (NBP) slėgis ne mažesnis 11 atm, darbinis (RBP) - ne mažesnis 16-18 atm.						
2.1.19.	Ultra žemas įėjimo profilis (Lesion entry profile) ne daugiau 0,016”.						

Suma be PVM

Neužpildytos visų objektų kainos

Taikomas PVM dydis (%)

PVM suma

Nurodykite taikomą PVM dydį

Suma su PVM

0

3. DALIS SPECIALIOS PASKIRTIES KOBALTO CHROMO KORONARINIS STENTAS SU ĮVEDIMO SISTEMA DENGTA ERDVINE/GRADIENTINE VAISTUS IŠSKIRIANČIA DANGA IR LABAI ŽEMO PROFILIO BALIONINIAI KATETERIAI, SKIRTI OKLIUZIJŲ ATVĖRIMUI.

Tiekėjo pasiūlymas:

Nr.	Pavadinimas	Kiekis	Mato vienetas	Kaina be PVM, Eur	Suma be PVM, Eur	Gamintojas, modelis, prekės kodas (jei turi)	Siūlomo parametro atitikimas, konkreti parametro reikšmė ir atitikimo patvirtinimas (psl. pasiūlyme, puslapyje pabraukiant kiekvienos pozicijos kiekvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal prašomas specifikacijas)Nurodyti katalogo Nr. ir psl.
3.	Specialios paskirties kobalto chromo koronarinis stentas su įvedimo sistema dengtas erdvine/gradientine vaistus išskiriančia danga ir labai žemo profilio balioniniai kateteriai, skirti okliuzijų atvėrimui.						
3.1.	Specialios paskirties kobalto chromo koronarinis stentas su įvedimo sistema dengtas erdvine/gradientine vaistus išskiriančia danga ir labai žemo profilio balioniniai kateteriai, skirti okliuzijų atvėrimui.	1800	Vnt				
3.1.1.	Vaistą siolimumą išskiriančio koronarinio stento sistema, skirta pagerinti miokardo kraujų pratekėjimą pacientams, kuriems nustatyti stenotiniai pakitimai vainikinėse arterijose.						
3.1.2.	Stentas pagamintas iš L-605 kobalto-chromo lydinio.						

3.1.3.	Stentas dengtas bioapsorbuojančiu PDLLA-PCL polimeru, sumažinančiu ilgalaikį polimero poveikį.						
3.1.4.	Erdvinis/gradientinis stento padengimas vaistais (stentas nėra padengtas vaistais didžiausią fizinių spaudimą turinčiose stento vietose), užtikrinantis greitą endotelizaciją; polimero skilimo ir vaisto išsiskyrimo laikas – 3-4 mėnesiai.						
3.1.5.	Vaisto padengimo kiekis - 3,9 µg/mm stento ilgyje.						
3.1.6.	Stento dizainas – atviros gardelės tipo.						
3.1.7.	Stentas turi būti įvairių ilgių (9 mm, 12 mm, 15 mm, 18 mm, 21 mm; 24 mm, 28 mm, 33 mm, 38 mm) ir įvairių diametrų (2,25 mm, 2,5 mm, 2,75 mm; 3,0 mm 3,5 mm, 4,0 mm). Kiekvienas diametras turi atitikti visa ilgių spektrą.						
3.1.8.	Baliono nominalus slėgis ≥ 9 atm, darbinis slėgis - ≥ 14 - 16 atm (priklausomai nuo dydžio).						
3.1.9.	Stento sienelės storis 80 ± 0,2 µm.						
3.1.10.	Įėjimo profilis ne didesnis 0,018" (0,45 mm).						
3.1.11.	Stento sistemos naudojamas ilgis ≥ 140 cm.						
3.1.12.	Tinkama pravedimo viela – 0,014" .						
3.1.13.	Distalinė stento dalis padengta hidrofiline danga, proksimalinė dalis- silikono sluoksniu.						
3.1.14.	Sustiprinta pereinančioji dalis tarp distalinio ir proksimalinio galo, užtikrinanti ypatingai lengvą stento praėjimą per ypatingai kalcifikuotas stenozes.						
3.1.15.	Balionėliai įvairių ilgių: 5 mm, 10 mm, 15 mm, 20 mm, 30 mm, 40 mm ir įvairių diametrų: 1,00 mm, 1,25 mm, 1,50 mm, 2,00 mm, 2,25 mm, 2,50 mm, 2,75 mm, 3,00 mm, 3,25 mm, 3,50 mm, 3,75 mm, 4,00 mm.						
3.1.16.	Kateterio galiuko įėjimo (tip entry, - angl.) storis - ≤ 0,41 mm (1,00 iki 1,50 mm diametro balionėliams) ir 0,43 mm (2,00 iki 4,00 mm diametro balionėliams); skirta lėtinių okliuzijų procedūroms; šerdies vielos konstrukcija - nerūdijančio plieno tolygiai plonėjanti šerdies viela optimaliam jėgos perdavimui;						
3.1.17.	Pakartotinai suvyniojama balionėlio struktūra - trys klostės (2,25–4,00 mm skersmens balionams); kietesnis ir patvaresnis vidurinis ir distalinis kamienas; Radioaktyvus žymeklis: vienas žymeklis (nuo 1.0 iki 1.5 mm balionėliams), du žymekliai (nuo 2.0 iki 4.0 mm balionėliams); hidrofilinis padengimas - nuo kateterio galiuko iki kateterio vidurio; nominalus slėgis - ne mažesnis nei 6 atm., RBP - ne mažesnis nei 14 atm (1,0 - 3,0 mm diametro balionėliams) ir ne mažesnis kaip 12 atm (3,25 - 4, 0 mm diametro balionėliams); balioninio kateterio naudojamas ilgis - ≥ 145 cm						
3.1.18.	Mažiausio baliono proksimalinė dalis ≤ 1,9 ± 0,1 F, vidurinė dalis ≤ 2,4 ± 0,1 F, distalinė dalis ≤ 2,7 ± 0,1 F.						
3.1.19.	Dėka trumpo ir žemo balionėlio profilio yra tinkantis CTO procedūroms.						

			Suma be PVM		Neužpildytos visų objektų kainos
Taikomas PVM dydis (%)			PVM suma		Nurodykite taikomą PVM dydį
			Suma su PVM	0	

4. DALIS KOBALTO- CHROMO KORONARINIS STENTAS SU ĮVEDIMO SISTEMA DENGTA ERDVINE/GRADIENTINE VAISTUS IŠSKIRIANČIA DANGA

Tiekėjo pasiūlymas:

Nr.	Pavadinimas	Kiekis	Mato vienetas	Kaina be PVM, Eur	Suma be PVM, Eur	Gamintojas, modelis, prekės kodas (jei turi)	Siūlomo parametro atitikimas, konkreti parametro reikšmė ir atitikimo patvirtinimas (psl. pasiūlyme, puslapyje pabraukiant kiekvienos pozicijos kiekvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal prašomas specifikacijas)Nurodyti katalogo Nr. ir psl.
4.	Kobalto- chromo koronarinis stentas su įvedimo sistema dengtas erdvine/gradientine vaistus išskiriančia danga						
4.1.	Kobalto- chromo koronarinis stentas su įvedimo sistema dengtas erdvine/gradientine vaistus išskiriančia danga	300	Vnt				
4.1.1.	Stentas pagamintas iš L-605 kobalto-chromo lydinio.						
4.1.2.	Stentas dengtas bioapsorbuojančiu Poly (DL-lactide-co-caprolactone) polimeru, sumažinančiu ilgalaikį polimero poveikį.						
4.1.3.	Erdvinis/gradientinis stento padengimas vaistais (stentas nėra padengtas vaistais didžiausią fizinį spaudimą turinčiose stento vietose), užtikrinantis greitą endotelizaciją; polimero skilimo ir vaisto išsiskyrimo laikas – 3-4 mėnesiai.						
4.1.4.	Vaisto padengimo kiekis - 3,9 µg/mm stento ilgyje.						
4.1.5.	Stento dizainas – atviros gardelės tipo.						
4.1.6.	Stento ilgiai: trumpiausias ≤ 9 mm, ilgiausias ≥ 50 mm (visiems diametrams iki ≤ 38 mm ilgio žingsnis ne didesnis nei 5 mm) ir įvairių diametrų (2,00 mm, 2,25 mm, 2,5 mm, 2,75 mm; 3,0 mm 3,5 mm, 4,0 mm, 4,50 mm).						
4.1.7.	Kiekvienas diametras turi atitikti visa ilgių spektrą.						
4.1.8.	Baliono nominalus slėgis ≥ 11 atm, darbinis slėgis - ≥ 16 atm						
4.1.9.	Stento sienelės storis 80 ± 0,2 µm. Įėjimo profilis ne didesnis 0,018" (0,45 mm).						
4.1.10.	Stento sistemos naudojamas ilgis ≥ 140 cm						
4.1.11.	Tinkama pravedimo vieta – 0,014".						
4.1.12.	Distalinė stento dalis padengta hidrofiline danga.						
4.1.13.	Stento žymeklio ilgis 1.0 mm, atstumas tarp stento pabaigos ir žymeklio ne daugiau nei 0,35 mm.						
4.1.14.	Optimizuota perplėtimo galimybė iki ≥ 6,25 mm (3,5–4,5 mm skersmens stentams).						
				Suma be PVM		Neužpildytos visų objektų kainos Nurodykite taikomą PVM dydį	
Taikomas PVM dydis (%)			PVM suma				
			Suma su PVM	0			
5. DALIS VAINIKINIŲ KRAUJAGYSLIŲ STENTAS BE POLIMERO, ĮTEISINTA 1 MĖN. DVIGUBA ATIKUAGULIACINE TERAPIJA.							
Tiekėjo pasiūlymas:							
Nr.	Pavadinimas	Kiekis	Mato vienetas	Kaina be PVM, Eur	Suma be PVM, Eur	Gamintojas, modelis, prekės kodas (jei turi)	Siūlomo parametro atitikimas, konkreti parametro reikšmė ir atitikimo patvirtinimas (psl. pasiūlyme, puslapyje pabraukiant kiekvienos pozicijos kiekvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal prašomas specifikacijas)Nurodyti katalogo Nr. ir psl.
5.	Vainikinių kraujagyslių stentas be polimero, įteisinta 1 mėn. dviguba atikuaguliacine terapija.						

5.1.	Vainikinių kraujagyslių stentas be polimero, įteisinta 1 mėn. dviguba atikuaguliacine terapija.	1800	Vnt	275	495000	Gamintojas - Biosensors; stento modeliai Biofreedom, Biofreedom Ultra, Inspiron, kodai BFC1-2209 BFC1-2214 BFC1-2219 BFC1-2224 BFC1-2229 BFC1-2509 BFC1-2514 BFC1-2519 BFC1-2524 BFC1-2529 BFC1-2533 BFC1-2536 BFC1-2709 BFC1-2714 BFC1-2719 BFC1-2724 BFC1-2729 BFC1-2733 BFC1-2736 BFC1-3009 BFC1-3014 BFC1-3019 BFC1-3024 BFC1-3029 BFC1-3033	
5.1.1.	Žiedinės konstrukcijos stentas su ketvirtinėmis jungtimis, užtikrinančiomis išskirtinį lankstumą.						TECH SPEC-2 Žiedinės konstrukcijos stentas su ketvirtinėmis jungtimis, užtikrinančiomis išskirtinį lankstumą.
5.1.2.	Be polimero.						NAUD. INSTR. Be polimero.
5.1.3.	Vaistas – Umirolimus.						NAUD. INSTR. Vaistas – Umirolimus.
5.1.4.	Vaistas pritvirtintas į stento paviršiaus nelygumus.						TECH SPEC Vaistas pritvirtintas į stento paviršiaus nelygumus.
5.1.5.	Europos kardiologų gide įteisintas 1 mėn. gydymas trombocitų agregaciją slopinančiais vaistais.						TECH SPEC Europos kardiologų gide įteisintas 1 mėn. gydymas trombocitų agregaciją slopinančiais vaistais.
5.1.6.	Tik išorinė stento dalis turi būti padengta ir skleisti vaistą.						NAUD. INSTR. Tik išorinė stento dalis turi būti padengta ir skleisti vaistą.
5.1.7.	Stentų parametrai: ilgiai 8, 11, 14, 18, 24, 28, 33 ir 36 mm, diametras 2.25, 2.5, 2.75, 3.00, 3.25, 3.50 ir 4.00 mm.						TECH SPEC-2 Stentų parametrai: ilgiai 8, 11, 14, 18, 24, 28, 33 ir 36 mm, diametras 2.25, 2.5, 2.75, 3.00, 3.25,
5.1.8.	Semi-compliant balionas, ant kurio užmautas stentas.						NAUD. INSTR. Semi-compliant balionas, ant kurio užmautas stentas.
5.1.9.	Sistemos minimalus (NBP) slėgis ne mažesnis 6 atm, darbinis (RBP) - ne mažesnis 16 atm.						NAUD. INSTR. Sistemos minimalus (NBP) slėgis ne mažesnis 6 atm, darbinis (RBP) - ne mažesnis 16 atm.
5.1.10.	Stento sienelės storis ne mažiau 0,0047" / 0,12 mm.						TECH SPEC-2 Stento sienelės storis ne mažiau 0,0047" / 0,12 mm.
5.1.11.	Įvedimo sistemoje stento pozicijoje rentgeno kontrastiniai (platinos/iridžio) markeriai turi būti įspausti į kateterio bazę (neišsikišę).						TECH SPEC Įvedimo sistemoje stento pozicijoje rentgeno kontrastiniai (platinos/iridžio) markeriai turi būti įspausti į kateterio bazę (neišsikišę).
5.1.12.	Įvedimo sistemos naudojamas ilgis ne mažesnis kaip 140 cm.						NAUD. INSTR. Įvedimo sistemos naudojamas ilgis ne mažesnis kaip 140 cm.
				Suma be PVM	495000		

	Taikomas PVM dydis (%)	5	PVM suma	24750
			Suma su PVM	519750

6. DALIS PAKLITAKSELIO BALIONINIS KATETERIS SU GELIU

Tiekėjo pasiūlymas:

Nr.	Pavadinimas	Kiekis	Mato vienetas	Kaina be PVM, Eur	Suma be PVM, Eur	Gamintojas, modelis, prekės kodas (jei turi)	Siūlomo parametro atitikimas, konkreti parametro reikšmė ir atitikimo patvirtinimas (psl. pasiūlyme, puslapyje pabraukiant kiekvienos pozicijos kiekvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal prašomas specifikacijas)Nurodyti katalogo Nr. ir psl.
6.	Paklitakselio balioninis kateteris su geliu						
6.1.	Paklitakselio balioninis kateteris su geliu	750	vnt	245,2	183900	AR Baltic Medical (Aachen resonance) gamintojas, Elutax balionas, visi kodai "Elutax..."	
6.1.1.	balionas padengtas vaistu 360' laipsnių kampu;						ATSKIRAS BUKLETAS balionas padengtas vaistu 360'
6.1.2.	kad apsaugoti vaistą nuo mechaninių pažeidimų jis padengtas kompozitu: apsauginis gelis, vaisto nešėjas ir vaisto (paklitakselio) bazė;						kad apsaugoti vaistą nuo mechaninių pažeidimų jis padengtas kompozitu: apsauginis gelis, vaisto nešėjas ir vaisto (paklitakselio) bazė;
6.1.3.	įvedant balioną prarandama ne daugiau 5 % vaisto;						įvedant balioną prarandama ne daugiau 5 % vaisto;
6.1.4.	nerikalinga stenozės predilatacija;						nerikalinga stenozės predilatacija;
6.1.5.	vaisto dozavimas po baliono panaudojimo: po 1 val. – ~250 µmol/l, po 7 parų - ~70 µmol/l, po 30 parų 5-10 µmol/l;						vaisto dozavimas po baliono panaudojimo: po 1 val. – ~250 µmol/l, po 7 parų - ~70 µmol/l, po 30 parų 5-10
6.1.6.	vaistas atsiskiria jau esant 6 atm slėgiui;						vaistas atsiskiria jau esant 6 atm slėgiui;
6.1.7.	baliono galiukas ne storesnis, nei 0,017";						baliono galiukas 0,017";
6.1.8.	balionas - 3 sluoksnių Pebax medžiagos;						balionas - 3 sluoksnių Pebax medžiagos;
6.1.9.	kateteris ne trumpesnis, nei 135 cm;						kateteris 135 cm;
6.1.10.	kateterio balionėlio ilgiai: 10-250 mm, diametrai: 1,5-6 mm.						kateterio balionėlio ilgiai: 10-250 mm, diametrai: 1,5-6 mm.

			Suma be PVM	183900
Taikomas PVM dydis (%)	5		PVM suma	9195
			Suma su PVM	193095

7. DALIS VAISTUS IŠSKIRIANTYS KORONARINIAI STENTAI SU ĮVEDIMO SISTEMA

Tiekėjo pasiūlymas:

Nr.	Pavadinimas	Kiekis	Mato vienetas	Kaina be PVM, Eur	Suma be PVM, Eur	Gamintojas, modelis, prekės kodas (jei turi)	Siūlomo parametro atitikimas, konkreti parametro reikšmė ir atitikimo patvirtinimas (psl. pasiūlyme, puslapyje pabraukiant kiekvienos pozicijos kiekvieną atitikimą, nurodant pozicijos numerį pagal prašomas specifikacijas)Nurodyti katalogo Nr. ir psl.
7.	Vaistus išskiriantys koronariniai stentai su įvedimo sistema						
7.1.	Vaistus išskiriantys koronariniai stentai su įvedimo sistema	1200	vnt				
7.1.1.	Išskiriantys vaistą Zotarolimus						

7.1.2.	Padengti biosuderinamu polimeru, galinčiu užtikrinti vaisto išskyrimą iki 180 dienų.						
7.1.3.	Sinusoidinė tęstinė atviros kelės konstrukcija, kobalto-chromo lydinys su platinos-iridžio šerdimi, naudojami su 0,014" PTA vielomis						
7.1.4.	Maksimalus lankstumas, žemas trombogeniškumas, metalo-arterijos santykis ne > 11-17%;						
7.1.5.	Sienelės storis nedidesnis 0,0032" (81 mkm), stento akutės plotas ne >3.0 mm ² , baliono išplėstos akutės diametras ne < 3,0 mm						
7.1.6.	Sistema turi būti žemo profilio: praėjimo (crossing) 0,037", įėjimo profilis 0,019".						
7.1.7.	Diametras: nuo 2.00mm iki 5,00mm., ilgis 8, 12, 14, 18, 22, 26, 30mm, o diametrams nuo 2,25mm iki 38mm.						
7.1.8.	Tinka ir stambioms ir smulkioms koronarinėms arterijoms, stentavimui be predilatacijos.						
7.1.9.	Nominalus slėgis 12atm, baliono sprogimo slėgis (RBP) 18 atm;						
7.1.10.	Du rentgeno kontrastiniai markeriai ant baliono visiems ilgiams, geras rentgeno kontrastavimas.						
7.1.11.	Sutrupėjimas- 1,7% prie RBP.						
7.1.12.	Radialinė jėga > 150 kPa;						
7.1.13.	Galimybė išplėsti stentą papildomai 1.5 mm nuo nominalaus diametro.						
7.1.14.	Balioninio kateterio išsitempimas turi būti tiksliai kontroliuojamas.						
7.1.15.	Sistema turi būti saugi: nesėkmės atveju stentas turi būti lengvai ištraukiamas ant to paties balioninio kateterio.						
7.1.16.	Sistema turi leisti priėjimą prie šoninių šakų iki 3,7-3,8mm diametro (stento vietoje);						
7.1.17.	Turi praeiti per 4F introduiserį ir 5F nukreipiantį kateterį;						
7.1.18.	Visoms rutininėms ir daugumai subtotalinių stenozių sistema turi būti pritaikyta naudoti tiesioginiam stentavimui - be predilatacijos, mažinti restenozių dažnį ir kardiovaskulinius įvykius.						
				Suma be PVM		Neužpildytos visų objektų kainos Nurodykite taikomą PVM dydį	
			Taikomas PVM dydis (%)		PVM suma		
				Suma su PVM	0		