

PREKIŲ PIRKIMO-PARDAVIMO SUTARTIES SPECIALIOSIOS SĄLYGOS

Sutarties pavadinimas	Maisto papildai		
Sutarties data		Sutarties numeris	

1. SUTARTIES ŠALYS			
1.1. Pirkėjas	1.1.1. Pavadinimas	Lietuvos sveikatos mokslų universiteto ligoninė Kauno klinikos	
	1.1.2. Juridinio asmens kodas	135163499	
	1.1.3. Adresas	Eivenių g. 2, LT-50161 Kaunas	
	1.1.4. PVM mokėtojo kodas	LT351634917	
	1.1.5. Atsiskaitomoji sąskaita	LT21 7300 0100 0222 6410	
	1.1.6. Bankas, banko kodas	AB Swedbank, 73000	
	1.1.7. Telefonas	+370 37326768	
	1.1.8. El. paštas	rastine@kaunoklinikos.lt	
	1.1.9. Šalies atstovas	Generalinis direktorius prof. habil. dr. Renaldas Jurkevičius	
	1.1.10. Atstovavimo pagrindas	Įstatų pagrindas	
1.2. Tiekėjas	1.2.1. Pavadinimas	UAB „Limedika“	
	1.2.2. Juridinio asmens kodas	134056779	
	1.2.3. Adresas	114 Kauno	
	1.2.4. PVM mokėtojo kodas	LT340567716	
	1.2.5. Atsiskaitomoji sąskaita	LT18 7044 0600 0309 5529	
	1.2.6. Bankas, banko kodas	AB SEB bankas, 70440	
	1.2.7. Telefonas	+370 37321199	
	1.2.8. El. paštas	limedika@limedika.lt	
	1.2.9. Šalies atstovas	Rasa Valiulienė	
	1.2.10. Atstovavimo pagrindas	Įgaliojimas 2024-12-17 Nr. LIM-V-1.7.1-50/2024	

2. ATSAKINGI ASMENYS	
2.1. Pirkėjo kontaktiniai asmenys, atsakingi už Sutarties vykdymą, Prekių priėmimą, Sąskaitų per informacinę sistemą „SABIS“ priėmimą	Jurgita Gustevičienė, prekių žinovė tel. +370 37 326946 el. p jurgita.gusteviciene@kaunoklinikos.lt
2.2. Tiekėjo kontaktiniai asmenys, atsakingi už Sutarties vykdymą	Rasa Valiulienė, vaistininė-pardavimų vadybininkė tel. +370 37 321199, rasa.valiuliene@limedika.lt
3. SUTARTIES DALYKAS	
3.1. Sutarties dalykas	Tiekėjas įsipareigoja Sutartyje numatytais sąlygomis perduoti Pirkėjui maisto papildus (įskaitant pristatymą, iškrovimą, pervežimą į vietą, likusių įpakavimo medžiagų išvežimą (utilizavimą)). Išsamus Prekių aprašymas ir kiti reikalavimai tiekiamoms Prekėms nustatyti Sutarties priede Nr. 1 „Techninė specifikacija“ (toliau – Techninė specifikacija) ir Sutarties priede Nr. 2 „Prekių žiniaraštis“. Tiekėjas įsipareigoja tiekti Prekes, kurių galiojimas būtų ne trumpesnis kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu, skaičiuojant nuo Prekių pristatymo.
3.2. Pirkimo numeris	Atviro konkurso Nr. 1777677
3.3. Informacija apie Europos Sąjungos lėšomis finansuojamą projektą arba kitą projektą	Netaikoma

4. PREKIŲ PRISTATYMO TERMINAI IR PREKIŲ PERDAVIMO - PRIĖMIMO TVARKA	
4.1. Prekių pristatymo terminai, kai Prekės pristatomos dalimis	Tiekėjas Prekes (pagal poreikį) įsipareigoja pristatyti ne vėliau kaip per 2 darbo dienas nuo užsakymo pateikimo dienos šiuo adresu: Lietuvos sveikatos mokslų universiteto ligoninė Kauno klinikos, Eivenių g. 2, Kaunas
4.2. Prekių (ar jų dalies) pristatymo termino pratęsimas	Netaikoma
4.3. Užsakymų teikimo tvarka	Užsakymai teikiami Tiekėjo nurodytu elektroniniu paštu ir laikomi gautais po 24 (dvidešimt keturių valandų) nuo užsakymo pateikimo.
4.4. Dėl Prekių pristatymo dalimis vertės / apimtys	Netaikoma
4.5. Kartu su Prekėmis pateikiami dokumentai	Kartu su prekėmis pateikiami šie dokumentai: PVM sąskaita faktūra. Tiekėjui nepateikus nurodytų dokumentų, laikoma, kad Prekės neatitinka Sutartyje nustatytų reikalavimų.
5. SUTARTIES KAINA IR ATSISKAITYMO TVARKA	
5.1. Sutarčiai taikomas kainos apskaičiavimo būdas	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 – fiksuoto įkainio kainodara (toliau – įkainis).
5.2. Pradinės Sutarties vertė ir Sutarties kaina, kai taikoma <u>fiksuoto įkainio</u> kainodara	Pradinės Sutarties vertė yra 133 059,56 Eur (vienas šimtas trisdešimt trys tūkstančiai penkiasdešimt devyni eurai 56 ct) be PVM. PVM sudaro 6 652,98 Eur (šeši tūkstančiai šeši šimtai penkiasdešimt du eurai 98 ct). Sutarties kaina yra 139 712,54 Eur (vienas šimtas trisdešimt devyni tūkstančiai septyni šimtai dvylika eurų 54 ct) su PVM. Šioje Sutartyje Pradinės Sutarties vertė yra lygi Tiekėjo pasiūlymo kainai be PVM, apskaičiuotai sudauginus maksimalų Prekių kiekį iš Tiekėjo pasiūlyto įkainio be PVM. Pirkėjas perka Prekes pagal poreikį Sutartyje arba jos priede Nr. 2 „Prekių žiniaraštis“ nurodytais įkainiais, neviršijant jame nurodyto Prekių maksimalaus kiekio. 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 5.2 punkte. Sutarties kaina priklauso nuo Prekių kiekių pokyčių, nurodytų Sutarties 2 priede, tačiau neviršys Pradinės Sutarties vertės, nurodytos Sutarties specialiųjų sąlygų 5.2 punkte.
5.3. Sutarties kainos / įkainių perskaičiavimas taikant <u>peržiūros</u> taisykles	Sutarties įkainiai bus perskaičiuojami: 5.3.1. dėl PVM tarifo pasikeitimo; 5.3.2. netaikoma 5.3.3. dėl kainų lygio pokyčio; 5.3.4. netaikoma.
5.3.1. Sutarties kainos / įkainių peržiūra dėl PVM tarifo pasikeitimo	Jeigu Sutarties vykdymo metu pasikeičia PVM mokėjimą reglamentuojantys teisės aktai, darantys tiesioginę įtaką Tiekėjo tiekiamų Prekių Sutartyje nurodytiems įkainiams, Sutarties įkainiai perskaičiuojami nekeičiant Prekių įkainio be PVM. Perskaičiavimas įforminamas Susitarimu ne vėliau kaip per 10 (dešimt) darbo dienų nuo PVM mokėjimą reglamentuojančių teisės aktų pasikeitimo, kuris tampa neatskiriama Sutarties dalimi. Perskaičiuotas Sutarties įkainis taikomas už tą Prekių dalį, kurios bus tiekiamos nuo Šalių susitarime nurodytos datos.
5.3.2. Sutarties kainos / įkainių peržiūra dėl kitų mokesčių, lemiančių Prekių kainos pokytį, pasikeitimo	Netaikoma

5.3.3. Sutarties kainos / įkainių peržiūra dėl kainų lygio pokyčio	5.3.3.1 Bet kuri Sutarties šalis Sutarties galiojimo metu turi teisę inicijuoti Sutarties kainos peržiūrą (keitimą) ne anksčiau kaip po 6 (šešių) mėnesių nuo Sutarties įsigaliojimo dienos (jeigu peržiūra jau buvo atlikta – nuo Susitarimo dėl paskutinio perskaičiavimo pagal šį Specialiųjų sąlygų punktą įsigaliojimo dienos). Sutarties įkainių peržiūra atliekama ne rečiau kaip kas 12 (dvylika) mėnesių. 5.3.3.2. Sutarties įkainiai peržiūrimi tik tai Sutarties daliai, kuri nėra išpirkta, t. y. Prekėms, kurios nėra priimtose ir apmokėtos. Vėlesnė Sutarties įkainių peržiūra negali apimti laikotarpio, už kurį jau buvo atliktas peržiūra. 5.3.3.3. Jeigu Prekių tiekimas vėluoja dėl Tiekėjo kaltės, uždelstų pristatyti Prekių įkainiai nėra perskaičiuojami dėl kainų lygio kilimo (negali būti didinami). 5.3.3.4. Atlikdamos Sutarties įkainių peržiūrą Šalys vadovaujasi Valstybės duomenų agentūros viešai Oficialiosios statistikos portale paskelbtais Rodiklių duomenų bazės duomenimis. Iš kitos Šalies reikalaujama pateikti oficialaus Valstybės duomenų agentūros ar kitos institucijos išduotą dokumentą ar patvirtinimą. 5.3.3.5. Šalys privalo Susitarime nurodyti vartojimo prekių ir paslaugų indekso reikšmę laikotarpio pradžioje ir jo nustatymo datą, indekso reikšmę laikotarpio pabaigoje ir jo nustatymo datą, kainų pokytį (k), perskaičiuotą Sutarties kainą, perskaičiuotą Pradinės Sutarties vertę. 5.3.3.6. Nauja Sutarties kaina apskaičiuojami pagal žemiau pateiktą formulę: $a_1 = a + \left(\frac{k}{100} \times a \right), \text{ kur}$ a – įkainis (Eur be PVM)) (jei peržiūra jau buvo atlikta, tai po paskutinio perskaičiavimo) a₁ – perskaičiuotas (pakeistas) įkainis (Eur be PVM) k – pagal vartotojų kainų indeksą labiausiai atitinkančio Pirkimo objekto rūšį, apskaičiuotas Vartojimo prekių ir paslaugų kainų pokytis (padidėjimas arba sumažėjimas) (%). „k“ reikšmė skaičiuojama pagal formulę: $k = \frac{\text{Ind}_{\text{naujausias}}}{\text{Ind}_{\text{pradžia}}} \times 100 - 100, (\text{proc.}) \text{ kur}$ Ind_{naujausias} – kreipimosi dėl įkainių peržiūros išsiuntimo kitai šaliai dieną paskelbtas naujausias vartojimo prekių ir paslaugų indeksas labiausiai atitinkantis Pirkimo objekto rūšį). Ind_{pradžia} – laikotarpio pradžios datos (mėnesio) vartojimo prekių ir paslaugų labiausiai atitinkantis Pirkimo objekto rūšį indeksas. Pirmojo perskaičiavimo atveju laikotarpio pradžia (mėnuo) yra Sutarties įsigaliojimo dienos mėnuo. Antrojo ir vėlesnių perskaičiavimų atveju laikotarpio pradžia (mėnuo) yra paskutinio perskaičiavimo metu naudotos paskelbto atitinkamo indekso reikšmės mėnuo. 5.3.3.7. Skaičiavimams indeksų reikšmės imamos keturių skaitmenų po kablelio tikslumu. Apskaičiuotas pokytis (k) tolimesniems skaičiavimams naudojamas suapvalinus iki vieno skaitmens po kablelio, o apskaičiuotas įkainis „a₁“ suapvalinamas iki keturių skaitmenų po kablelio. 5.3.3.8. Šalis, siekianti Sutarties įkainių peržiūros, privalo raštu kreiptis į kitą Šalį ir prašyme pateikti visą reikalingą informaciją: Sutarties pavadinimą, numerį, datą, neperduotų ir neapmokėtų Prekių sąrašą su kiekiais, Indekso reikšmės su nuorodomis į viešus šaltinius Valstybės duomenų agentūros Oficialiosios statistikos portale arba kitus oficialius šaltinių duomenis, kita svarbi informacija. Prašyme Šalis neturi teisės nurodyti kito Indekso ar prašyti perskaičiavimo pagal kitą Indeksą nei nurodytas šioje procedūroje. 5.3.3.9. Susitarimas turi būti sudarytas per 10 (dešimt) darbo dienų nuo Šalies pateikto tinkamo prašymo perskaičiuoti Sutarties įkainius gavimo dienos.
---	---

	5.3.3.10. Susitarimu Šalys neturi teisės keisti procedūroje nurodytos tvarkos ar kitų Sutarties nuostatų, išskyrus, jei keitimas atliekamas pagal VPĮ nuostatas.
5.3.4. Sutarties kainos / įkainių peržiūra dėl kainų lygio pokyčio pagal Prekių grupių kainų pokyčius	Netaikoma
5.4. Sutarties kainos / įkainių apskaičiavimas taikant kiekio (apimties) keitimo taisykles	Netaikoma
5.5. Atsiskaitymo su Tiekėju terminas ir tvarka	Pirkėjas atsiskaito su Tiekėju ne vėliau kaip per 30 kalendorinių dienų nuo Sąskaitos gavimo dienos. Apmokėjimo sąlygos: įvykdžius užsakymą, mokama už konkretų kiekį / apimtį pagal nustatytus įkainius.
5.6. Avansas	Netaikoma
5.7. Avanso užtikrinimas	Netaikoma
6. PREKIŲ KOKYBĖ	
6.1. Prekių kokybė	6.1. Prekės, jų kokybė, kiekis, kiti kriterijai privalo atitikti Pirkimo dokumentuose, Sutartyje, Techninėje specifikacijoje nustatytus reikalavimus ir teisės aktų, reglamentuojančių Prekių kokybės, tiekimo ir saugos reikalavimus. 6.2. Prekės Tara turi būti paženklinta etikete, kurioje lietuvių kalba turi būti nurodyta: gamintojo bei tiekėjo rekvizitai, produkto pavadinimas, sudedamosios dalys, grynasis kiekis, visos specialios laikymo sąlygos arba vartojimo sąlygos, minimalus tinkamumo vartoti terminas „Tinka vartoti iki (data)“, maistinė ir energinė vertė, informacija apie gamintoją. 6.3. Prekių perdavimo - priėmimo metu ir per visa tinkamumo vartoti terminą pastebėtiems trūkumams šalinti nustatomas 24 (dvidešimt keturių) valandų terminas. Nekokybiškas prekes, Pirkėjui sutikus Tiekėjas privalo pasiimti ir/ar pakeisti kokybiškomis per 24 (dvidešimt keturias) valandas. 6.4. Jei Tiekėjas nepašalina Prekės trūkumo per Sutarties specialiųjų sąlygų 6.3. punkte nurodytą terminą, Tiekėjas, Pirkėjui raštu pareikalavus, moka Pirkėjui 0,06 % nuo trūkumų turinčių Prekių bendros kainos dydžio delspinigius už kiekvieną uždelstą dieną.
7. SUTARTIES VYKDYMOI PASITELKIAMO SUBTIEKĖJAI	
Sutarties vykdymui pasitelkiami subtiekėjai ir (ar) specialistai	Sutarties vykdymui subtiekėjai ir (ar) specialistai nepasitelkiami.
8. PRIEVOLIŲ PAGAL SUTARTĮ ĮVYKDYMO UŽTIKRINIMAS	
8.1. Prievolių pagal Sutartį įvykdymo užtikrinimas	Prievolių pagal Sutartį įvykdymas užtikrinamas: netesybomis (delspinigiais, bauda).
8.2. Sutarties įvykdymo užtikrinimo pateikimas	Sutarties įvykdymo užtikrinimo būdai : Sutarties įvykdymo užtikrinimas (banko ar kredito unijos garantija arba draudimo bendrovės laidavimo draudimo liudijimas. Laidavimo raštas turi būti pateikiamas kartu su laidavimo draudimo liudijimu (polisu) bei mokestiniu pavedimu, įrodančiu polise nurodytos draudimo įmokos sumokėjimą draudimo bendrovei (tinkamai patvirtinta kopija). Sutarties įvykdymo užtikrinimo pateikimo terminas: Tiekėjas pateikia ne vėliau kaip per 5 (penkias) darbo dienas nuo Sutarties pasirašymo dienos. Sutarties įvykdymo užtikrinimo vertė: Ne mažiau kaip 10 (dešimt) procentų nuo Pradinės Sutarties vertės su PVM, t. y. 13 971,25 Eur (trylika tūkstančių devyni šimtai septyniasdešimt vienas euras 25 ct). Sutarties įvykdymo užtikrinimo galiojimo terminas

	Įsigalioja banko arba kredito unijos garantijos ar draudimo bendrovės laidavimo draudimo liudijimo išdavimo dieną ir galioja per visą Sutarties galiojimo laikotarpį, tai yra 24 (dvidešimt keturis) mėnesius. Tuo atveju, kai Sutarties galiojimo terminas yra pratęsiamas, kartu turi būti atitinkamai pratęstas ir Sutarties įvykdymo užtikrinimo galiojimo terminas.
9. ŠALIŲ ATSAKOMYBĖ	
9.1. Pirkėjui taikomos netesybos už mokėjimų pagal Sutartį vėlavimą	Jei Pirkėjas, gavęs tinkamai pateiktą ir užpildytą Sąskaitą, uždelsia atsiskaityti už tinkamai Tiekėjo perduotas kokybiškas Prekes per Sutartyje nurodytą terminą, Tiekėjas nuo kitos nei nustatytas terminas dienos skaičiuoja Pirkėjui 0,06 (šešios šimtosios) procento dydžio delspinigius nuo neapmokėtos sumos be PVM už kiekvieną vėlavimo dieną.
9.2. Tiekėjui taikomos netesybos	9.2.1. Jeigu Tiekėjas vėluoja vykdyti užsakymą, tiekti Prekes ar ištaisyti jų trūkumus arba nevykdo kitų sutartinių įsipareigojimų, Pirkėjas nuo kitos nei nustatytas terminas dienos Tiekėjui skaičiuoja 0,06 (šešios šimtosios) procento dydžio delspinigius už kiekvieną uždelstą dieną nuo laiku neperduotų Prekių ar Prekių, turinčių trūkumų, kainos be PVM. 9.2.2. Tiekėjas privalo sumokėti Pirkėjui netesybas per 30 (trisdešimt) dienų nuo Pirkėjo pareikalavimo.
9.3. Tiekėjui / Pirkėjui taikoma bauda nutraukus Sutartį dėl esminio Sutarties pažeidimo	Nutraukus Sutartį dėl esminio Sutarties pažeidimo, nustatyto Sutarties Specialiosiose sąlygose, mokama 30 (trisdešimt) procentų dydžio bauda nuo Pradinės Sutarties vertės be PVM, nurodytos Specialiųjų sąlygų 5.2 punkte.
9.4. Tiekėjui taikoma bauda dėl esamų subtiekėjų ar specialistų pakeitimo / naujų subtiekėjų pasitelkimo nesilaikant Bendrosiose sąlygose nurodytos subtiekėjų ir (ar) specialistų keitimo tvarkos	Netaikoma
9.5. Tiekėjui taikomos baudos dėl aplinkosauginių ir (arba) socialinių kriterijų nesilaikymo	Pažeidus 12.3 punkto reikalavimus Tiekėjui bus taikoma 50 (penkiasdešimt) eurų dydžio bauda.
9.6. Tiekėjui / Pirkėjui taikoma bauda dėl konfidencialumo reikalavimų nesilaikymo	Netaikoma
9.7. Tiekėjui taikomos netesybos dėl pirkimo dokumentuose nustatytų kokybinių kriterijų nepasiekimo Sutarties vykdymo metu	Netaikoma
9.8. Tiekėjui taikomos netesybos dėl Sutarties įvykdymo užtikrinimo nepratęsimo	Netaikoma
9.9. Kitos netesybos	Netaikoma
10. SUTARTIES GALIOJIMAS IR KEITIMAS	
10.1. Sutarties sudarymas ir įsigaliojimas	Ši Sutartis laikoma sudaryta ir įsigalioja nuo Sutarties pasirašymo dienos (antrosios Šalies pasirašymo dieną). Sutartis galioja iki visiško prievolių įvykdymo (kol bus išnaudota Pradinės Sutarties vertė (Pirkėjas neįsipareigoja išpirkti viso kiekio – Sutarties

	specialiųjų sąlygų 5.1, 5.2 punktai)), bet jos terminas ne ilgesnis kaip 24 (dvidešimt keturi) mėnesiai nuo Sutarties įsigaliojimo dienos.
10.2. Sutarties galiojimo termino pratęsimas	Netaikoma
11. SUTARTIES NUTRAUKIMAS	
11.1. Sutarties nutraukimo pagrindai	Sutartis gali būti nutraukiama rašytiniu Šalių susitarimu arba vienašališkai, Bendrosiose sąlygose nustatyta tvarka.
11.2. Esminiai Sutarties pažeidimai	11.2.1. jeigu Tiekėjas nevykdo priimtų įsipareigojimų už Sutartyje nustatytus Sutarties įkainius; 11.2.2. jeigu Tiekėjas nesilaiko Sutartyje nustatytų Prekių tiekimo terminų ir vėluoja pristatyti Prekes daugiau nei 60 (šešiasdešimt) kalendorinių dienų; 11.2.3. jeigu Tiekėjas pažeidžia Prekių pristatymo terminus ir priskaičiuotų netesybų už vėlavimą suma viršija 20 (dvidešimt) proc. Pradinės sutarties vertės; 11.2.4. Tiekėjas pažeidžia Prekių pristatymo terminus ir dėl Prekių pristatymo vėlavimo Prekės tampa nebereikalingos; 11.2.5. Tiekėjas pristato Prekes, kurios neatitinka Sutartyje ir (ar) Įstatymuose nustatytų reikalavimų Prekėms; 11.2.6. Tiekėjas pažeidžia šios Sutarties nuostatas, reglamentuojančias konkurenciją, intelektinės nuosavybės ar konfidencialios informacijos valdymą; 11.2.7. Tiekėjas pažeidžia Bendrųjų sąlygų nuostatas dėl Sutarties vykdymui pasitelkiamų naujų subtiekių ir (ar specialistų) / esamų subtiekių ir (ar) specialistų keitimo.
12. APLINKOSAUGINIAI IR SOCIALINIAI KRITERIJAI	
12.1. Aplinkosauginių kriterijų nustatymo teisinis pagrindas	Aplinkosauginiai kriterijai Prekėms nustatomi vadovaujantis Aplinkos apsaugos kriterijų taikymo, vykdant žaliuosius pirkimus, tvarkos aprašo, patvirtinto 2011 m. birželio 28 d. įsakymu D1-508 „Dėl Aplinkos apsaugos kriterijų taikymo, vykdant žaliuosius pirkimus, tvarkos aprašo patvirtinimo“ (toliau – Tvarkos aprašas) 4.4.4 papunkčiu (savarankiškai nustatomi aplinkos apsaugos kriterijai).
12.2. Su Prekių pakuotėmis susiję aplinkosauginiai kriterijai	Netaikoma
12.3. Su Prekių pristatymu susiję aplinkosauginiai kriterijai	Tiekėjas privalo Prekes atvežti Pirkėjui ne kelių eismo piko valandomis, pirmadieniais – penktadieniais nuo 06:00 iki 12:00 val. ir trumpiausiais galimais maršrutais. Už Prekių priėmimą atsakingas Pirkėjo atstovas, nurodytas šios Specialiųjų sąlygų 2.1 punkte, priimdamas Prekes fiziškai įsitikina, ar Tiekėjas Prekes pristatė ne kelių eismo piko valandomis. Pirkėjas turi teisę Sutarties vykdymo metu pareikalauti trumpiausio galimo maršruto pasirinkimą įrodančių dokumentų. Nustačius, kad Tiekėjas šiame punkte nustatyto reikalavimo nesilaiko, Tiekėjui taikoma Specialiųjų sąlygų 9.5 punkte nurodyto dydžio bauda.
12.4. Su Prekėmis susijusių paslaugų (pavyzdžiui, montavimo, apmokymo ir kitos parengimui naudoti skirtos paslaugos) teikimu susiję aplinkosauginiai kriterijai	Netaikoma
12.5. Su perkamomis Prekėmis susiję socialiniai kriterijai	Netaikoma
13. BENDRŲJŲ SĄLYGŲ PAKEITIMAI IR PAPILDYMAI	

13.1.	Šalys susitaria pakeisti nurodytus Sutarties Bendrųjų sąlygų punktus ir išdėstyti juos nauja redakcija: 12.2.1.1. elektroninę sąskaitą faktūrą, atitinkančią 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 sintaksių sąrašo paskelbimo pagal Europos Parlamento ir Tarybos direktyvą 2014/55/ES (toliau – Europos elektroninių sąskaitų faktūrų standartas), Tiekėjas gali pateikti per informacinę sistemą „SABIS“ (https://sabis.nbfc.lt/) arba per kitą savo pasirinktą informacinę sistemą; 12.2.1.2. Europos elektroninių sąskaitų faktūrų standarto neatitinkančią elektroninę sąskaitą faktūrą Tiekėjas privalo pateikti, naudodamasis informacinės sistemos „SABIS“ priemonėmis (https://sabis.nbfc.lt/). 12.2.2. Pirkėjas elektronines sąskaitas faktūras priima ir apdoroja naudodamasis informacinės sistemos „SABIS“ priemonėmis, išskyrus VPĮ nustatytus išimtinis atvejus.
13.2.	Netaikoma
13.3.	Netaikoma
13.4.	Netaikoma
13.5.	Sutarties Bendrosiose sąlygose nurodytos alternatyvios nuostatos (su priedašu „jei taikoma“ ir pan.) taikomos tik tokiu atveju, jeigu jos konkrečiai aprašomos Sutarties Specialiosiose sąlygose.
14. SUTARTIES PRIEDAI	
14.1. Priedas Nr. 1	Techninė specifikacija;
14.2. Priedas Nr. 2	Prekių žiniaraštis;
14.3. Priedas Nr. 3	Pirkimo sąlygos (išskyrus dokumentus, kurie pridedami kaip atskiri priedai, nurodyti aukščiau) (atskirai nepridedamos);
14.4. Priedas Nr. 4	Tiekėjo pasiūlymas (atskirai nepridedamas);
14.5. Priedas Nr. 5	Kiti dokumentai (jei tokių yra).
15. ŠALIŲ ATSTOVŲ PARAŠAI	
PIRKĖJAS	TIEKĖJAS
Generalinis direktorius prof. habil. dr. Renaldas Jurkevičius	Vaistininkė - vadybininkė Rasa Valiulienė
(parašas)	(parašas)

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

Pirkimo dalies Nr.	Reikalaujamos prekės charakteristikos	Siūlomos prekės charakteristika, gamintojas
1.	Specialios medicininės paskirties visavertis enterinis mišinys su padidintu baltymų kiekiu, spartinantis žaizdų gijimą (Cubitan arba lygiavertis)	Cubitan (braškių, vanilės skonių) 200 ml N4
	1. Specialios medicininės paskirties visavertis enterinis mišinys su padidintu baltymų kiekiu, spartinantis žaizdų gijimą 1.1. Specialios medicininės paskirties mišinys turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus. 1.2. Specialios medicininės paskirties maisto produktas, skirtas mitybos terapijai per virškinamąjį traktą. 1.3. Daug baltymų (ne mažiau kaip 7,5 g/100 ml) ir energijos turintis maistinis preparatas, su mažu riebalų kiekiu (ne daugiau kaip 3,9g/100 ml). 1.4. Sudėtyje turi būti: išrūgų ir kazeino baltymų, L - arginino (ne mažiau kaip 1,4g/100ml), tik ilgos grandinės riebalų rūgštys (LCT), angliavandeniai - maltodekstrinas ir sacharozė. 1.5. Preaparatas be skaidulinių medžiagų, be glitimo, mažas laktozės kiekis. 1.6. Hiperkaloringas – ne mažiau 120 kcal/100ml. 1.7. Osmoliariškumas 490-690mOsm/l 1.8. Pasiūlyme turi būti pateikta ne mažiau, kaip 2 skonių produktas. 1.9. Pakuotė 180 - 250 ml/g buteliukai su šiaudeliu, kurie turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta. 1.10. Pakuojamas pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) 1935/2004 dėl žaliavų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, Komisijos reglamentą (EB) 2023/2006 dėl medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, ES Direktyvos 94/62/EB dėl pakuočių ir pakuočių atliekų, Lietuvos HN 16:2011. 1.11. Ženklinamas pagal HN 119:2014 ir Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 1169/2011 reikalavimus. Tara turi būti paženklinta etikete, kurioje lietuvių kalba turi būti nurodyta: gamintojo bei tiekėjo rekvizitai, produkto pavadinimas, sudedamosios dalys, grynasis kiekis, visos specialios laikymo sąlygos arba vartojimo sąlygos, minimalus tinkamumo vartoti terminas „Tinka vartoti iki (data)“, maistinė ir energinė vertė, informacija apie gamintoją. 1.12. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011,	1. Specialios medicininės paskirties visavertis enterinis mišinys su padidintu baltymų kiekiu, spartinantis žaizdų gijimą 1.1. Specialios medicininės paskirties mišinys atitinka Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus. 1.2. Specialios medicininės paskirties maisto produktas, skirtas mitybos terapijai per virškinamąjį traktą. 1.3. Daug baltymų 8,8 g/100 ml ir energijos turintis maistinis preparatas, su mažu riebalų kiekiu 3,5g/100 ml. 1.4. Sudėtyje yra išrūgų ir kazeino baltymų, L - arginino 1,5g/100ml, tik ilgos grandinės riebalų rūgštys (LCT), angliavandeniai - maltodekstrinas ir sacharozė. 1.5. Preaparatas be skaidulinių medžiagų, be glitimo, mažas laktozės kiekis. 1.6. Hiperkaloringas –124 kcal/100ml. 1.7. Osmoliariškumas 500 mOsm/l 1.8. 2 skonių produktas. 1.9. Pakuotė 200 ml/g buteliukai su šiaudeliu, kurie turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta. 1.10. Pakuojamas pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) 1935/2004 dėl žaliavų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, Komisijos reglamentą (EB) 2023/2006 dėl medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, ES Direktyvos 94/62/EB dėl pakuočių ir pakuočių atliekų, Lietuvos HN 16:2011. 1.11. Ženklinamas pagal HN 119:2014 ir Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 1169/2011 reikalavimus. Tara turi būti paženklinta etikete, kurioje lietuvių kalba turi būti nurodyta: gamintojo bei tiekėjo rekvizitai, produkto pavadinimas, sudedamosios dalys, grynasis kiekis, visos specialios laikymo sąlygos arba vartojimo sąlygos, minimalus tinkamumo vartoti terminas „Tinka vartoti iki (data)“, maistinė ir energinė vertė, informacija apie gamintoją. 1.12. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011,

	(EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus. 1.13. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu. 1.14. Prekė turi būti tiekama pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo. 1.15. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti aprašymą (gamintojo produktų katalogą) arba pateikti nuorodą viešoje erdvėje į produktą, kur būtų matomas išsamus aprašymas ir sudėtis su lietuvišku vertimu – teikiant pasiūlymą, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės. 1.16. LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.	(EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus. 1.13. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu. 1.14. Prekė bus tiekama pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo. 1.15. Pateikiamas gamintojo katalogas. 1.16. Esant reikalui bus pateikta informaciją apie pristatomą produkciją. <i>Cubitan (braškių, vanilės skonių) 200 ml N4;</i> <i>N. V. Nutricia Olandija</i>
4.	Specialios medicininės paskirties enterinis mišinys skirtas mitybos reguliavimui esant inkstų nepakankamumui (Renilon 4.0 arba lygiavertis)	Renilon 4.0 abrikosų skonio 125 ml N4;
	4. Specialios medicininės paskirties enterinis mišinys skirtas mitybos reguliavimui esant inkstų nepakankamumui 4.1. Specialios medicininės paskirties enterinis mišinys turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“. 4.2. Produktas skirtas mitybos reguliavimui esant inkstų nepakankamumui, kai reikia mažinti vartojamų baltymų kiekį. 4.3. Energetinė vertė – 2kcal/1ml. 4.4. Procentinis maistinių medžiagų energijos pasiskirstymas: riebalai 45 En% 10g/100ml, angliavandeniai 47 En% 23,6g/100ml, skaidulinės medžiagos 0 En%, baltymai 8En%. baltymų 4,0 g/100 ml. 4.5. Produktas be skaidulų ir glitimo, su sumažintu mineralų kiekis: natrio iki 40 mg/100 ml, kalio iki 30 mg/100 ml, fosforo mažiau 8 mg/100 ml. 4.6. Pakuotė 120 - 200 ml/g buteliukai, kurie turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta. 4.7. Pakuojamas pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) 1935/2004 dėl žaliavų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, Komisijos reglamentą (EB) 2023/2006 dėl medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, ES Direktyvos 94/62/EB dėl pakuočių ir pakuočių atliekų, Lietuvos HN 16:2011. 4.8. Ženklintas pagal HN 119:2014 ir Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 1169/2011 reikalavimus. Tara turi būti paženklinta etikete, kurioje lietuvių kalba turi būti nurodyta: gamintojo bei tiekėjo rekvizitai, produkto pavadinimas,	4. Specialios medicininės paskirties enterinis mišinys skirtas mitybos reguliavimui esant inkstų nepakankamumui 4.1. Specialios medicininės paskirties enterinis mišinys atitinka Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“. 4.2. Produktas skirtas mitybos reguliavimui esant inkstų nepakankamumui, kai reikia mažinti vartojamų baltymų kiekį. 4.3. Energetinė vertė – 2kcal/1ml. 4.4. Procentinis maistinių medžiagų energijos pasiskirstymas: riebalai 45 En% 10g/100ml, angliavandeniai 47 En% 23,6g/100ml, skaidulinės medžiagos 0 En%, baltymai 8En%. baltymų 4,0 g/100 ml. 4.5. Produktas be skaidulų ir glitimo, su sumažintu mineralų kiekis: natrio 37,8 mg/100 ml, kalio 27,9 mg/100 ml, fosforo 6 mg/100 ml. 4.6. Pakuotė 125 ml/g buteliukai, kurie turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta. 4.7. Pakuojamas pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) 1935/2004 dėl žaliavų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, Komisijos reglamentą (EB) 2023/2006 dėl medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, ES Direktyvos 94/62/EB dėl pakuočių ir pakuočių atliekų, Lietuvos HN 16:2011. 4.8. Ženklintas pagal HN 119:2014 ir Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 1169/2011 reikalavimus. Tara turi būti paženklinta etikete, kurioje lietuvių kalba turi būti nurodyta: gamintojo bei tiekėjo rekvizitai, produkto pavadinimas,

	sudedamosios dalys, grynasis kiekis, visos specialios laikymo sąlygos arba vartojimo sąlygos, minimalus tinkamumo vartoti terminas „Tinka vartoti iki (data)“, maistinė ir energinė vertė, informacija apie gamintoją. 4.9. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus. 4.10. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu. 4.11. Prekė turi būti tiekama pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo. 4.12. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti aprašymą (gamintojo produktų katalogą) arba pateikti nuorodą viešoje erdvėje į produktą, kur būtų matomas išsamus aprašymas ir sudėtis su lietuvišku vertimu – teikiant pasiūlymą, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės. 4.13. LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.	sudedamosios dalys, grynasis kiekis, visos specialios laikymo sąlygos arba vartojimo sąlygos, minimalus tinkamumo vartoti terminas „Tinka vartoti iki (data)“, maistinė ir energinė vertė, informacija apie gamintoją. 4.9. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus. 4.10. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu. 4.11. Prekė bus tiekama pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo. 4.12. Pateikiamas gamintojo katalogas. 4.13. Esant reikalui bus pateikta informaciją apie pristatomą produkciją. <i>Renilon 4.0 abrikosų skonio 125 ml N4; N. V. Nutricia Olandija</i>
5.	Specialios medicininės paskirties polimerinis, hiperkalorinis angliavandenių ir baltymų geriamasis enterinis mišinys (Nutridrink Juice style arba lygiavertis)	Nutridrink Juice style (apelsinų, obuolių skonio) 200 ml N4
	5.1. Specialios medicininės paskirties enterinis mišinys turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus. 5.2. Produktas skirtas mitybos reguliavimui kuomet reikalinga dieta be riebalų 5.3. Energetinė vertė 1,5 kcal/1 ml. 5.4. Baltymų šaltinis - išrūgų baltymai, 100ml produkto yra ne mažiau 3,5 g/100ml. 5.5. Angliavandenių ne mažiau 33,5g/100 ml. 5.6. Pakuotė 180 - 220 ml/g buteliukai, kurie turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta. 5.7. Pakuojamas pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) 1935/2004 dėl žaliavų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, Komisijos reglamentą (EB) 2023/2006 dėl medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, ES Direktyvos 94/62/EB dėl pakuočių ir pakuočių atliekų, Lietuvos HN 16:2011. 5.8. Ženklintas pagal HN 119:2014 ir Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 1169/2011 reikalavimus. Tara turi būti paženklinta etikete, kurioje lietuvių kalba turi būti nurodyta: gamintojo bei tiekėjo rekvizitai, produkto pavadinimas, sudedamosios dalys, grynasis kiekis, visos specialios laikymo sąlygos arba vartojimo sąlygos, minimalus	5.1. Specialios medicininės paskirties enterinis mišinys atitinka Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus. 5.2. Produktas skirtas mitybos reguliavimui kuomet reikalinga dieta be riebalų 5.3. Energetinė vertė 1,5 kcal/1 ml. 5.4. Baltymų šaltinis - išrūgų baltymai, 100ml produkto yra 3,9 g/100ml. 5.5. Angliavandenių 33,5g/100 ml. 5.6. Pakuotė 200 ml/g buteliukai, kurie sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta. 5.7. Pakuojamas pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) 1935/2004 dėl žaliavų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, Komisijos reglamentą (EB) 2023/2006 dėl medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, ES Direktyvos 94/62/EB dėl pakuočių ir pakuočių atliekų, Lietuvos HN 16:2011. 5.8. Ženklintas pagal HN 119:2014 ir Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 1169/2011 reikalavimus. Tara turi būti paženklinta etikete, kurioje lietuvių kalba turi būti nurodyta: gamintojo bei tiekėjo rekvizitai, produkto pavadinimas, sudedamosios dalys, grynasis kiekis, visos specialios laikymo sąlygos arba vartojimo sąlygos, minimalus

	tinkamumo vartoti terminas „Tinka vartoti iki (data)“, maistinė ir energinė vertė, informacija apie gamintoją. 5.9. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus. 5.10. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu. 5.11. Prekė turi būti tiekiamą pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo. 5.12. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti aprašymą (gamintojo produktų katalogą) arba pateikti nuorodą viešoje erdvėje į produktą, kur būtų matomas išsamus aprašymas ir sudėtis su lietuvišku vertimu – teikiant pasiūlymą, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės. 5.13. LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.	tinkamumo vartoti terminas „Tinka vartoti iki (data)“, maistinė ir energinė vertė, informacija apie gamintoją. 5.9. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus. 5.10. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu. 5.11. Prekė bus tiekiamą pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo. 5.12. Pateikiamas gamintojo prekių katalogas. 5.13. Esant reikalui bus pateikta informaciją apie pristatomą produkciją. <i>Nutridrink Juice style (apelsinų, obuolių skonio) 200 ml N4;</i> <i>N. V. Nutricia Olandija</i>
7.	Visavertis, aukštos energetinės vertės produktas su omega-3 riebalų rūgštimis (EPR), be skaidulinių medžiagų (Nutridrink Protein Omega 3 arba lygiavertis)	Nutridrink Protein Omega3 (mangų ir persikų, vėsinančių moiško uogų skonio) 125 ml N4
	7. Visavertis, aukštos energetinės vertės produktas su omega-3 riebalų rūgštimis (EPR), be skaidulinių medžiagų. 7.1. Visavertis, aukštos energetinės vertės produktas turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus. 7.2. Mitybai papildymui esant mitybos nepakankamumui ar jo rizikai, sergantiems onkologine liga, lėtinėmis katabolizmo sutrikimo ligomis. 7.3. Aukštos energinės vertės (245kcal/100ml). 7.4. Produkte baltymų ne mažiau 14,0g/100ml, angliavandenių ne mažiau 25,0g/100ml ir riebalų ne mažiau kaip 9,0g/100ml, iš kurių EPR ne mažiau kaip 880mg/100ml. 7.5. Produktas be skaidulinių medžiagų. 7.6. Osmoliariškumas iki 580 mOsm/l. 7.7. Pakuotė 180 - 220 ml/g buteliukai, kurie turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta. 7.8. Pakuojamas pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) 1935/2004 dėl žaliavų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, Komisijos reglamentą (EB) 2023/2006 dėl medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, ES Direktyvos 94/62/EB dėl pakuočių ir pakuočių atliekų, Lietuvos HN 16:2011.	7. Visavertis, aukštos energetinės vertės produktas su omega-3 riebalų rūgštimis (EPR), be skaidulinių medžiagų. 7.1. Visavertis, aukštos energetinės vertės produktas atitinka Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus. 7.2. Mitybai papildymui esant mitybos nepakankamumui ar jo rizikai, sergantiems onkologine liga, lėtinėmis katabolizmo sutrikimo ligomis. 7.3. Aukštos energinės vertės (245kcal/100ml). 7.4. Produkte baltymų 14,60g/100ml, angliavandenių 25,10g/100ml ir riebalų 9,6g/100ml, iš kurių EPR ne mažiau kaip 880mg/100ml. 7.5. Produktas be skaidulinių medžiagų. 7.6. Osmoliariškumas 570 mOsm/l. 7.7. Pakuotė 125 ml/g buteliukai, kurie sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta. 7.8. Pakuojamas pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) 1935/2004 dėl žaliavų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, Komisijos reglamentą (EB) 2023/2006 dėl medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, ES Direktyvos 94/62/EB dėl pakuočių ir pakuočių atliekų, Lietuvos HN 16:2011. 7.9. Ženklinamas pagal HN 119:2014 ir Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 1169/2011

	7.9. Ženklintas pagal HN 119:2014 ir Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 1169/2011 reikalavimus. Tara turi būti paženklinta etikete, kurioje lietuvių kalba turi būti nurodyta: gamintojo bei tiekėjo rekvizitai, produkto pavadinimas, sudedamosios dalys, grynasis kiekis, visos specialios laikymo sąlygos arba vartojimo sąlygos, minimalus tinkamumo vartoti terminas „Tinka vartoti iki (data)“, maistinė ir energinė vertė, informacija apie gamintoją. 7.10. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus. 7.11. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu. 7.12. Prekė turi būti tiekiamas pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo. 7.13. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti aprašymą (gamintojo produktų katalogą) arba pateikti nuorodą viešoje erdvėje į produktą, kur būtų matomas išsamus aprašymas ir sudėtis su lietuvišku vertimu – teikiant pasiūlymą, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės. 7.14. LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.	reikalavimus. Tara turi būti paženklinta etikete, kurioje lietuvių kalba turi būti nurodyta: gamintojo bei tiekėjo rekvizitai, produkto pavadinimas, sudedamosios dalys, grynasis kiekis, visos specialios laikymo sąlygos arba vartojimo sąlygos, minimalus tinkamumo vartoti terminas „Tinka vartoti iki (data)“, maistinė ir energinė vertė, informacija apie gamintoją. 7.10. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus. 7.11. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu. 7.12. Prekė bus tiekiamas pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo. 7.13. Pateikiamas gamintojo prekių katalogas. 7.14. Esant reikalui bus pateikta informaciją apie pristatomą produkciją. <i>Nutridrink Protein Omega3 (mangų ir persikų, vėsinančių moiško uogų skonio) 125 ml N4; N. V. Nutricia Olandija</i>
8.	Hiperkalorinis, skystas visavertis, paruoštas vartoti maistas vaikams nuo 1 metų, turintiems įvairaus laipsnio mitybos nepakankamumus (NutriKid/Resource@Junior arba lygiavertis)	Nutrikid MF (braškių, šokolado skonių) 200 ml N1
	8. Hiperkalorinis, skystas visavertis, paruoštas vartoti maistas vaikams nuo 1 metų, turintiems įvairaus laipsnio mitybos nepakankamumus 8.1. Hiperkalorinis, skystas visavertis maistas turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus. 8.2. Produktas padidintos energetinės vertės – ne mažiau 1,5kcal/l ml. 8.3. Produkte turi būti baltymo ne mažiau 3,0 g/100 ml, angliavandenių ne mažiau 18,0 g/100 ml, skaidulinių medžiagų ne mažiau 0,4 g/100 ml, riebalų ne mažiau 6,0 g/100 ml. 8.4. Tinka vartoti kaip vienintelį maisto šaltinį. 8.5. Pakuotė 180 - 250 ml/g buteliukai, kurie turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta. 8.6. Pakuojamas pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) 1935/2004 dėl žaliavų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, Komisijos reglamentą (EB) 2023/2006 dėl medžiagų ir gaminių,	8. Hiperkalorinis, skystas visavertis, paruoštas vartoti maistas vaikams nuo 1 metų, turintiems įvairaus laipsnio mitybos nepakankamumus 8.1. Hiperkalorinis, skystas visavertis maistas atitinka Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus. 8.2. Produktas padidintos energetinės vertės – ne mažiau 1,5kcal/l ml. 8.3. Produkte baltymo 3,3 g/100 ml, angliavandenių 18,8 g/100 ml, skaidulinių medžiagų 1,5 g/100 ml, riebalų 6,8 g/100 ml. 8.4. Tinka vartoti kaip vienintelį maisto šaltinį. 8.5. Pakuotė 200 ml/g buteliukai, kurie sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta. 8.6. Pakuojamas pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) 1935/2004 dėl žaliavų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, Komisijos reglamentą (EB) 2023/2006 dėl medžiagų ir gaminių,

	skirtų liestis su maistu, ES Direktyvos 94/62/EB dėl pakuočių ir pakuočių atliekų, Lietuvos HN 16:2011. 8.7. Ženklintas pagal HN 119:2014 ir Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 1169/2011 reikalavimus. Tara turi būti paženklinta etikete, kurioje lietuvių kalba turi būti nurodyta: gamintojo bei tiekėjo rekvizitai, produkto pavadinimas, sudedamosios dalys, grynasis kiekis, visos specialios laikymo sąlygos arba vartojimo sąlygos, minimalus tinkamumo vartoti terminas „Tinka vartoti iki (data)“, maistinė ir energinė vertė, informacija apie gamintoją. 8.8. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus. 8.9. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu. 8.10. Prekė turi būti tiekiamas pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo. 8.11. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti aprašymą (gamintojo produktų katalogą) arba pateikti nuorodą viešoje erdvėje į produktą, kur būtų matomas išsamus aprašymas ir sudėtis su lietuvišku vertimu – teikiant pasiūlymą, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės. 8.12. LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.	skirtų liestis su maistu, ES Direktyvos 94/62/EB dėl pakuočių ir pakuočių atliekų, Lietuvos HN 16:2011. 8.7. Ženklintas pagal HN 119:2014 ir Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 1169/2011 reikalavimus. Tara turi būti paženklinta etikete, kurioje lietuvių kalba turi būti nurodyta: gamintojo bei tiekėjo rekvizitai, produkto pavadinimas, sudedamosios dalys, grynasis kiekis, visos specialios laikymo sąlygos arba vartojimo sąlygos, minimalus tinkamumo vartoti terminas „Tinka vartoti iki (data)“, maistinė ir energinė vertė, informacija apie gamintoją. 8.8. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus. 8.9. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu. 8.10. Prekė bus tiekiamas pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo. 8.11. Pateikiamas gamintojo katalogas. 8.12. Esant reikalui bus pateikta informaciją apie pristatomą produkciją. <i>Nutrikid MF (braškių, šokolado skoniu) 200 ml N1; N. V. Nutricia Olandija</i>
10.	Specialios medicininės paskirties koncentruotas angliavandenių geriamas enterinis mišinys, skirtas pacientams prieš operacijas arba kalanoskopijos tyrimus (Preop arba lygiavertis)	PreOp 200 ml N4
	10. Specialios medicininės paskirties koncentruotas angliavandenių geriamas enterinis mišinys, skirtas pacientams prieš operacijas arba kolonoskopijos tyrimus. 10.1. Specialios medicininės paskirties enterinis mišinys turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus. 10.2. Skaidrus, bespalvis peroraliai vartojamas geriamas maisto produktas, angliavandenių pagrindu, skirtas vartoti prieš operacijas, siekiant suteikti energijos ir skysčių, bei sumažinti rezistenciją insulinui po operacijos. 10.3. Energetinė vertė 40 - 60 kcal/100 ml mišinio. 10.4. Produktas be riebalų, baltymų, skaidulų, be glitimo ir laktozės. 100 proc. Angliavandenių. 10.5. Buteliukai, kurių dydis 180 - 220 ml/g, turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta.	10. Specialios medicininės paskirties koncentruotas angliavandenių geriamas enterinis mišinys, skirtas pacientams prieš operacijas arba kolonoskopijos tyrimus. 10.1. Specialios medicininės paskirties enterinis mišinys atitinka Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus. 10.2. Skaidrus, bespalvis peroraliai vartojamas geriamas maisto produktas, angliavandenių pagrindu, skirtas vartoti prieš operacijas, siekiant suteikti energijos ir skysčių, bei sumažinti rezistenciją insulinui po operacijos. 10.3. Energetinė vertė 50 kcal/100 ml mišinio. 10.4. Produktas be riebalų, baltymų, skaidulų, be glitimo ir laktozės. 100 proc. Angliavandenių. 10.5. Buteliukai, kurių dydis 200 ml/g, sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta.

	10.6. Pakuojamas pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) 1935/2004 dėl žaliavų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, Komisijos reglamentą (EB) 2023/2006 dėl medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, ES Direktyvos 94/62/EB dėl pakuočių ir pakuočių atliekų, Lietuvos HN 16:2011. 10.7. Ženklinamas pagal HN 119:2014 ir Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 1169/2011 reikalavimus. Tara turi būti paženklinta etikete, kurioje lietuvių kalba turi būti nurodyta: gamintojo bei tiekėjo rekvizitai, produkto pavadinimas, sudedamosios dalys, grynasis kiekis, visos specialios laikymo sąlygos arba vartojimo sąlygos, minimalus tinkamumo vartoti terminas „Tinka vartoti iki (data)“, maistinė ir energinė vertė, informacija apie gamintoją. 10.8. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus. 10.9. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu. 10.10. Prekė turi būti tiekiamą pagal poreikį, per 2 darbo dieną nuo užsakymo perdavimo. 10.11. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti aprašymą (gamintojo produktų katalogą) arba pateikti nuorodą viešoje erdvėje į produktą, kur būtų matomas išsamus aprašymas ir sudėtis su lietuvišku vertimu – teikiant pasiūlymą, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės. 10.12. LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.	10.6. Pakuojamas pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) 1935/2004 dėl žaliavų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, Komisijos reglamentą (EB) 2023/2006 dėl medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, ES Direktyvos 94/62/EB dėl pakuočių ir pakuočių atliekų, Lietuvos HN 16:2011. 10.7. Ženklinamas pagal HN 119:2014 ir Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 1169/2011 reikalavimus. Tara turi būti paženklinta etikete, kurioje lietuvių kalba turi būti nurodyta: gamintojo bei tiekėjo rekvizitai, produkto pavadinimas, sudedamosios dalys, grynasis kiekis, visos specialios laikymo sąlygos arba vartojimo sąlygos, minimalus tinkamumo vartoti terminas „Tinka vartoti iki (data)“, maistinė ir energinė vertė, informacija apie gamintoją. 10.8. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus. 10.9. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu. 10.10. Prekė bus tiekiamą pagal poreikį, per 2 darbo dieną nuo užsakymo perdavimo. 10.11. Pateikiamas gamintojo katalogas. 10.12. Esant reikalui bus pateikta informaciją apie pristatomą produkciją. <i>PreOp 200 ml N4;</i> <i>N. V. Nutricia Olandija</i>
11.	Specialios medicininės paskirties visavertis, hiperkalorinis enterinis mišinys su padidintu augalinės kilmės (sojų ir žirnių) baltymų kiekiu (Nutridrink Plant Based 2kcal arba lygiavertis)	Nutridrink Plant Based (ananasų ir kokoso; kapučino skonio) 2,0 kcal/ml N4
	11. Specialios medicininės paskirties visavertis, hiperkalorinis enterinis mišinys su padidintu augalinės kilmės (sojų ir žirnių) baltymų kiekiu 11.1. Specialios medicininės paskirties mišinys turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus. 11.2. Produktas skirtas mitybos terapijai, tinkamas veganams. 11.3. Energetinė vertė ne mažesnė 2kcal/1ml. 11.4. Produktas, kuriame baltymų (sojos ir žirnių) ne mažiau 10,0g/100ml, angliavandenių ne mažiau 22,5g/100ml, riebalų ne mažiau 7,8g/100ml, praturtintas Vitaminu D.	11. Specialios medicininės paskirties visavertis, hiperkalorinis enterinis mišinys su padidintu augalinės kilmės (sojų ir žirnių) baltymų kiekiu 11.1. Specialios medicininės paskirties mišinys turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus. 11.2. Produktas skirtas mitybos terapijai, tinkamas veganams. 11.3. Energetinė vertė 2kcal/1ml. 11.4. Produktas, kuriame baltymų (sojos ir žirnių) 10,0g/100ml, angliavandenių 22,5g/100ml, riebalų 7,8g/100ml, praturtintas Vitaminu D.

	11.5. Produktas be skaidulinių medžiagų, laktozės ir glitimo. 11.6. Pakuotė 180 - 220 ml/g buteliukai, kurie turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta. 11.7. Pakuojamas pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) 1935/2004 dėl žaliavų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, Komisijos reglamentą (EB) 2023/2006 dėl medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, ES Direktyvos 94/62/EB dėl pakuočių ir pakuočių atliekų, Lietuvos HN 16:2011. 11.8. Ženklinamas pagal HN 119:2014 ir Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 1169/2011 reikalavimus. Tara turi būti paženklinta etikete, kurioje lietuvių kalba turi būti nurodyta: gamintojo bei tiekėjo rekvizitai, produkto pavadinimas, sudedamosios dalys, grynasis kiekis, visos specialios laikymo sąlygos arba vartojimo sąlygos, minimalus tinkamumo vartoti terminas „Tinka vartoti iki (data)“, maistinė ir energinė vertė, informacija apie gamintoją. 11.9. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus. 11.10. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu. 11.11. Prekė turi būti tiekama pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo. 11.12. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti aprašymą (gamintojo produktų katalogą) arba pateikti nuorodą viešoje erdvėje į produktą, kur būtų matomas išsamus aprašymas ir sudėtis su lietuvišku vertimu – teikiant pasiūlymą, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės. 11.13. LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.	11.5. Produktas be skaidulinių medžiagų, laktozės ir glitimo. 11.6. Pakuotė 200 ml/g buteliukai, kurie sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta. 11.7. Pakuojamas pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) 1935/2004 dėl žaliavų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, Komisijos reglamentą (EB) 2023/2006 dėl medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, ES Direktyvos 94/62/EB dėl pakuočių ir pakuočių atliekų, Lietuvos HN 16:2011. 11.8. Ženklinamas pagal HN 119:2014 ir Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 1169/2011 reikalavimus. Tara turi būti paženklinta etikete, kurioje lietuvių kalba turi būti nurodyta: gamintojo bei tiekėjo rekvizitai, produkto pavadinimas, sudedamosios dalys, grynasis kiekis, visos specialios laikymo sąlygos arba vartojimo sąlygos, minimalus tinkamumo vartoti terminas „Tinka vartoti iki (data)“, maistinė ir energinė vertė, informacija apie gamintoją. 11.9. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus. 11.10. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu. 11.11. Prekė bus tiekama pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo. 11.12. Pateikiamas gamintojo katalogas. 11.13. Esant reikalui bus pateikta informaciją apie pristatomą produkciją. <i>Nutridrink Plant Based (ananasų ir kokoso; kapučino skonio) 2,0 kcal/ml N4;</i> <i>N. V. Nutricia Olandija</i>
12.	Vidutinės grandies riebalų (MCT) emulsija, skirta riebalų absorbcijos sutrikimą turintiems ligoniams (Liquigen arba lygiavertis)	Liquigen 250 ml sol N4; N. V. Nutricia Olandija
	12. Vidutinės grandies riebalų (MCT) emulsija, skirta riebalų absorbcijos sutrikimą turintiems ligoniams. 12.1. Emulsija turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus. 12.2. Produktas skirtas esant ilgos grandinės trigliceridų absorbcijos arba metabolizmo sutrikimams ir būklėms, kuomet indikuotinas didelės vidutinės grandinės trigliceridų poreikis.	12. Vidutinės grandies riebalų (MCT) emulsija, skirta riebalų absorbcijos sutrikimą turintiems ligoniams. 12.1. Emulsija atitinka Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus. 12.2. Produktas skirtas esant ilgos grandinės trigliceridų absorbcijos arba metabolizmo sutrikimams ir būklėms, kuomet indikuotinas didelės vidutinės grandinės trigliceridų poreikis.

	12.3. Nevisavertis produktas susidedantis iš vidutinės grandinės trigliceridų sumaišytas su vandeniu ne mažesniu santykiu kaip 50:50. 12.4. Energetinė vertė ne mažiau 450 kcal. 12.5. MCT ne mažiau 49,1g/100ml. 12.6. Buteliukai, kurių dydis 240 - 300 ml/g, turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta. 12.7. Pakuojamas pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) 1935/2004 dėl žaliavų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, Komisijos reglamentą (EB) 2023/2006 dėl medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, ES Direktyvos 94/62/EB dėl pakuočių ir pakuočių atliekų, Lietuvos HN 16:2011. 12.8. Ženklintas pagal HN 119:2014 ir Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 1169/2011 reikalavimus. Tara turi būti paženklinta etikete, kurioje lietuvių kalba turi būti nurodyta: gamintojo bei tiekėjo rekvizitai, produkto pavadinimas, sudedamosios dalys, grynasis kiekis, visos specialios laikymo sąlygos arba vartojimo sąlygos, minimalus tinkamumo vartoti terminas „Tinka vartoti iki (data)“, maistinė ir energinė vertė, informacija apie gamintoją. 12.9. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus. 12.10. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu. 12.11. Prekė turi būti tiekiamas pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo. 12.12. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti aprašymą (gamintojo produktų katalogą) arba pateikti nuorodą viešoje erdvėje į produktą, kur būtų matomas išsamus aprašymas ir sudėtis su lietuvišku vertimu – teikiant pasiūlymą, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės. 12.13. LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.	12.3. Nevisavertis produktas susidedantis iš vidutinės grandinės trigliceridų sumaišytas su vandeniu santykiu kaip 50:50. 12.4. Energetinė vertė 454 kcal. 12.5. MCT 49,1g/100ml. 12.6. Buteliukai 250 ml/g sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta. 12.7. Pakuojamas pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) 1935/2004 dėl žaliavų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, Komisijos reglamentą (EB) 2023/2006 dėl medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, ES Direktyvos 94/62/EB dėl pakuočių ir pakuočių atliekų, Lietuvos HN 16:2011. 12.8. Ženklintas pagal HN 119:2014 ir Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 1169/2011 reikalavimus. Tara turi būti paženklinta etikete, kurioje lietuvių kalba turi būti nurodyta: gamintojo bei tiekėjo rekvizitai, produkto pavadinimas, sudedamosios dalys, grynasis kiekis, visos specialios laikymo sąlygos arba vartojimo sąlygos, minimalus tinkamumo vartoti terminas „Tinka vartoti iki (data)“, maistinė ir energinė vertė, informacija apie gamintoją. 12.9. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus. 12.10. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu. 12.11. Prekė bus tiekama pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo. 12.12. Pateikiamas gamintojo katalogas. 12.13. Esant reikalui bus pateikta informaciją apie pristatomą produkciją. <i>Liquigen 250 ml sol N4;</i> <i>N. V. Nutricia Olandija</i>
13.	Didelės energinės vertės riebalų emulsija (Calogen arba lygiavertis)	Calogen Neutral 200 ml N4
	13. Didelės energinės vertės riebalų emulsija. 13.1. Riebalų emulsija turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus. 13.2. Riebalų emulsija, kurios energetinė vertė ne mažesnė kaip 50 g/100ml. 13.3. Produkte turi būti mononesočiųjų riebalų rūgščių ne mažiau 30 g/100 ml, polinesočiųjų riebalų rūgščių ne mažiau 14 g/100 ml.	13. Didelės energinės vertės riebalų emulsija. 13.1. Riebalų emulsija atitinka Lietuvos higienos normos HN 107:2013 „Specialios mitybinės paskirties maisto produktai“ reikalavimus. 13.2. Riebalų emulsijos energetinė vertė 4,5 kcal/ml. 13.3. Produkte yra mononesočiųjų riebalų rūgščių 30,4 g/100 ml, polinesočiųjų riebalų rūgščių 14,3 g/100 ml.

13.4. Buteliukai, kurių dydis 220 - 250 ml/g, turi būti sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta. 13.5. Pakuojamas pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) 1935/2004 dėl žaliavų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, Komisijos reglamentą (EB) 2023/2006 dėl medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, ES Direktyvos 94/62/EB dėl pakuočių ir pakuočių atliekų, Lietuvos HN 16:2011. 13.6. Ženklinamas pagal HN 119:2014 ir Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 1169/2011 reikalavimus. Tara turi būti paženklinta etikete, kurioje lietuvių kalba turi būti nurodyta: gamintojo bei tiekėjo rekvizitai, produkto pavadinimas, sudedamosios dalys, grynasis kiekis, visos specialios laikymo sąlygos arba vartojimo sąlygos, minimalus tinkamumo vartoti terminas „Tinka vartoti iki (data)“, maistinė ir energinė vertė, informacija apie gamintoją. 13.7. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus. 13.8. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu. 13.9. Prekė turi būti tiekiamas pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo. 13.10. Tiekėjas siūlomam produktui turi pateikti aprašymą (gamintojo produktų katalogą) arba pateikti nuorodą viešoje erdvėje į produktą, kur būtų matomas išsamus aprašymas ir sudėtis su lietuvišku vertimu – teikiant pasiūlymą, pirmai siuntai bei tuo atveju kai pareiškiamos pretenzijos dėl produkcijos kokybės. 13.11. LSMU ligoninė Kauno klinikos yra kontroliuojama VMVT, dėl to VMVT prašymu (raštišku) tiekėjas privalo pateikti reikiamą informaciją apie pristatomą produkciją.	13.4. Buteliukai 200 ml/g sudėti į dėžes, dėžės – apklijuotos lipnia juosta. 13.5. Pakuojamas pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) 1935/2004 dėl žaliavų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, Komisijos reglamentą (EB) 2023/2006 dėl medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, ES Direktyvos 94/62/EB dėl pakuočių ir pakuočių atliekų, Lietuvos HN 16:2011. 13.6. Ženklinamas pagal HN 119:2014 ir Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 1169/2011 reikalavimus. Tara turi būti paženklinta etikete, kurioje lietuvių kalba turi būti nurodyta: gamintojo bei tiekėjo rekvizitai, produkto pavadinimas, sudedamosios dalys, grynasis kiekis, visos specialios laikymo sąlygos arba vartojimo sąlygos, minimalus tinkamumo vartoti terminas „Tinka vartoti iki (data)“, maistinė ir energinė vertė, informacija apie gamintoją. 13.7. Laikomas, gabenamas pagal HN 15:2021 su visais galiojančiais pakeitimais, HN 16:2011, (EB) Nr. 37/2005, direktyvos 92/1/EEB reikalavimus. 13.8. Prekė pristatoma su ne trumpesniu kaip 2/3 tinkamumo vartoti terminu. 13.9. Prekė bus tiekama pagal poreikį, per 2 darbo dienas nuo užsakymo perdavimo. 13.10. Pateikiamas gamintojo katalogas. 13.11. Esant reikalui bus pateikta informaciją apie pristatomą produkciją. <i>Calogen Neutral 200 ml N4; N. V. Nutricia Olandija</i>
--	---

PREKIŲ ŽINIARAŠTIS

Pirkimo dalies Nr.	Pavadinimas	Mato vnt.	Orientacinis kiekis	Kaina už mato vienetą Eur (be PVM)	PVM tarifas	Kaina viso Eur (be PVM)	Kaina viso Eur (su PVM)	Gamintojas/ produkto pavadinimas
1.	Cubitan (braškių, vanilės skonių) 200 ml N4	kg	10 011	8,66	5 %	86695,26	91030,02	N. V. Nutricia Olandija
4.	Renilon 4.0 abrikosų skonio 125 ml N4	kg	753	14,10	5 %	10617,30	11148,17	N. V. Nutricia Olandija
5.	Nutridrink Juice style (apelsinų, obuolių skonio) 200 ml N4;	kg	750	8,94	5 %	6705,00	7040,25	N. V. Nutricia Olandija
7.	Nutridrink Protein Omega3 (mangų ir persikų, vėsinančių moiško uogų skonio) 125 ml N4	kg	715	15,20	5 %	10868,00	11411,40	N. V. Nutricia Olandija
8.	Nutrikid MF (braškių, šokolado skonių) 200 ml N1	kg	700	852,00	5 %	5964,00	6262,20	N. V. Nutricia Olandija
10.	PreOp ml N4	kg	500	5,75	5 %	2875,00	3018,75	N. V. Nutricia Olandija
11.	Nutridrink Plant Based (ananasų ir kokoso; kapučino skonio) 2,0 kcal/ml N4	kg	200	12,00	5 %	2400,00	2520,00	N. V. Nutricia Olandija
12.	Liquigen 250 ml sol N4	kg	100	35,60	5 %	3560,00	3738,00	N. V. Nutricia Olandija
13.	Calogen Neutral 200 ml N4	kg	100	33,75	5 %	3375,00	3543,75	N. V. Nutricia Olandija
Pradinės sutarties vertė Eur su PVM:							139712,54	