

Bendrieji reikalavimai:

1. Prekė turi atitikti Europos direktyvos 93/42/EEB reikalavimus medicinos prietaisams ir turėti CE ženklą. Pateikti (kartu su pasiūlymu) CE sertifikato (arba lygiavertio dokumento) kopiją. [Prekių aprašymas 1 pirkimo dalis psl Nr. 17-30; Prekių aprašymas 2 pirkimo dalis psl Nr. 19-32](#)
2. Kartu su užpildyta technine specifikacija, tiekėjas turi pateikti dokumentus, patvirtinančius siūlomoms prekėms atitikimą visiems reikalavimams, nurodytiems kiekviename pirkimo dokumentų techninės specifikacijos punkte, t. y. **tiekėjas privalo pateikti siūlomų prekių gamintojo katalogus/ bukletus/ brošiūras, naudojimo instrukcijas, kuriuose būtų siūlomoms prekėms vaizdas (nuotraukos, brėžiniai ar pan.) su išsamiu siūlomų prekių techninių charakteristikų aprašymu** — prekės pavadinimu, modeliu (jei yra), gamintoju, kilmės šalimi, techninėmis charakteristikomis pagal techninės specifikacijos reikalavimus, prekių kodais (jei taikoma) bei visa informacija, pagrindžiančia **prekės atitikimą techninei specifikacijai anglų ir lietuvių kalba** (pateikiamas dokumentas tiesiogiai suformuotas elektroninėmis priemonėmis arba skaitmeninė dokumento kopija). **Siūlomų prekių gamintojo kataloguose/ bukletuose/ brošiūrose ir prekės aprašyme privaloma grafiškai nurodyti (t. y. pastebimai pažymėti — spalvotai paženklinėti, ir/ar nurodyti rodyklėmis, ir/ar pabraukti) konkrečias teikiamų dokumentų vietas, kur aprašomos reikalaujamų techninių charakteristikų reikšmės bei įrašyti, kurį techninės specifikacijos reikalaujamo techninio parametro punktą jos atitinka.** Nurodytos siūlomoms prekėms reikšmės turi sutapti su nurodytomis pridedamuose dokumentuose, pagrindžiančiuose atitikimą techninės specifikacijos reikalavimams.
3. Tiekėjas privalo pristatyti prekes savo transportu ir lėšomis per 2 (du) mėnesius nuo sutarties pasirašymo dienos. [Tiekėjo patvirtinimas.](#)
4. Prekių pristatymo vieta: prekių tiekėjas įsipareigoja perkamas prekes pristatyti perkančiosios organizacijos veiklos adresu: Naujoji g. 48, Alytus.
5. Medicinos įranga turi būti tiekiamą nauja, nenaudota, be defektų, supakuota ir paženklinta pagal Lietuvos Respublikoje galiojančius valstybinius standartus ir kokybės bei sanitarijos reikalavimus. Ant prekės pakuotės turi būti speciali markiruotė (rūšis, gamintojo pavadinimas, kiti prekes apibūdinantys duomenys). Perkančioji organizacija turi teisę pareikšti pretenzijas tiekėjui dėl prekių kokybės. Prekių grąžinimas įforminamas pagal galiojančius LR norminių dokumentų reikalavimus. [Tiekėjo patvirtinimas.](#)
6. Pistačius prekes, pateikiama vartotojo instrukcija lietuvių ir anglų kalba.

I pirkimo objekto dalis. Kompiuterinis kardiografas su programine įranga – 2 kompl.

Eil. Nr.	Techniniai reikalavimai	Reikalaujama reikšmė	Atitikimas ir techniniams reikalavimams. Nuoroda į pridedamus, prekės atitikimą reikalaujamoms charakteristikoms įrodančius, dokumentus (bukletų, techninių aprašų puslapių Nr.)	
			Siūlomoms prekėms pavadinimas, gamintojas ir techniniai parametrai	Pasiūlymo dokumentai, patvirtinantys siūlomoms prekėms techninius parametrus
				Dokumento pavadinimas
				Dokumento pavadinimas

1.	Sistemos paskirtis	Atlikti ramybės EKG bevieliu būdu, matant ir registruojant tiesioginius duomenis planšetėje arba nešiojamame kompiuteryje	Sistemos paskirtis: Atlikti ramybės EKG bevieliu būdu, matant ir registruojant tiesioginius duomenis planšetėje arba nešiojamame kompiuteryje	<u>Prekių aprašymas</u> <u>1 pirkimo dalis</u>	1, 4
2.	Reikalavimai EKG registravimo įrenginiui				
2.1	Kompiuterio valdomas EKG įrenginys tinkamas ramybės EKG testams atlikti turi jungtis į įstaigoje naudojamą Amedtec ECGpro programą - kardiologinių tyrimų serverį.	Būtina	Kompiuterio valdomas EKG įrenginys tinkamas ramybės EKG testams atlikti turi jungtis į įstaigoje naudojamą Amedtec ECGpro programą - kardiologinių tyrimų serverį.	<u>Prekių aprašymas</u> <u>1 pirkimo dalis</u>	1, 2, 9
2.2	Registruojamas EKG kanalo signalas	1. Signalo dažnis vienam kanalui ≥ 8000 Hz 2. Skiriamoji geba $\leq 0,01$ mm	Registruojamas EKG kanalo signalas 1. Signalo dažnis vienam kanalui 8000 Hz 2. Skiriamoji geba 0,01 mm	<u>Prekių aprašymas</u> <u>1 pirkimo dalis</u>	2,
2.3	Priimamų EKG dažnių diapazonas	Ne siauresnis nei 0,01 – 150 Hz	Priimamų EKG dažnių diapazonas 0,01 – 150 Hz	<u>Prekių aprašymas</u> <u>1 pirkimo dalis</u>	2
2.4	Registruojama EKG	Registruojama 12 derivacijų EKG	Registruojama EKG Registruojama 12 derivacijų EKG	<u>Prekių aprašymas</u> <u>1 pirkimo dalis</u>	1
2.5	Bevielė Bluetooth sąsaja su tyrimų kompiuteriu	Būtina	Bevielė Bluetooth sąsaja su tyrimų kompiuteriu	<u>Prekių aprašymas</u> <u>1 pirkimo dalis</u>	2
2.6	Apsauga nuo defibriliatoriaus iškrovos	Būtina	Apsauga nuo defibriliatoriaus iškrovos	<u>Prekių aprašymas</u> <u>1 pirkimo dalis</u>	2
2.7	Maitinimo šaltinis	Baterijos arba pakraunami akumuliatoriai	Maitinimo šaltinis Baterijos	<u>Prekių aprašymas</u> <u>1 pirkimo dalis</u>	2
2.8	LED indikatoriai kardiografo korpuse	1. Maitinimo šaltinio būklės indikatorius 2. Ryšio su tyrimų kompiuteriu indikatorius 3. Įjungto prietaiso indikatorius	LED indikatoriai kardiografo korpuse: 1. Maitinimo šaltinio būklės indikatorius 2. Ryšio su tyrimų kompiuteriu indikatorius 3. Įjungto prietaiso indikatorius	<u>Prekių aprašymas</u> <u>1 pirkimo dalis</u>	5

2.9	Ijungimo/išjungimo mygtukas prietaiso korpuse, kurio paspaudimu taip pat galima pradėti ramybės EKG registravimą nuotoliniu būdu - specialistui neinant prie tyrimų kompiuterio	Būtina	Ijungimo/išjungimo mygtukas prietaiso korpuse, kurio paspaudimu taip pat galima pradėti ramybės EKG registravimą nuotoliniu būdu - specialistui neinant prie tyrimų kompiuterio	<u>Prekių aprašymas</u> <u>1 pirkimo dalis</u>	5
3. Reikalavimai sistemos programinei įrangai					
3.1	Ramybės EKG matavimų metu programinėje įrangoje rodoma akumuliatorių būklė	Būtina	Ramybės EKG matavimų metu programinėje įrangoje rodoma akumuliatorių būklė	<u>Prekių aprašymas</u> <u>1 pirkimo dalis</u>	15
3.2	Programinės įrangos naudojimas kituose tame pačiame tinkle esančiuose kompiuteriuose	1. Galimybė pilnai naudotis programine įranga ir duomenų baze (matyti tyrimo ataskaitas, viso tyrimo eigą, stadijas), iš bet kurio tinkle esančio kompiuterio nenaudojant papildomų šalutinių programų ar įsigyjamų licencijų 2. Programa gali veikti ≥ 10 tinklo kompiuterių vienu metu	Programinės įrangos naudojimas kituose tame pačiame tinkle esančiuose kompiuteriuose: 1. Galimybė pilnai naudotis programine įranga ir duomenų baze (matyti tyrimo ataskaitas, viso tyrimo eigą, stadijas), iš bet kurio tinkle esančio kompiuterio nenaudojant papildomų šalutinių programų ar įsigyjamų licencijų 2. Programa gali veikti su neribotu kiekiu tinklo kompiuterių vienu metu	<u>Prekių aprašymas</u> <u>1 pirkimo dalis</u>	16
3.3	Programinė įranga prieš atliekant tyrimą įspėja apie blogą elektrodo kontaktą	Būtina	Programinė įranga prieš atliekant tyrimą įspėja apie blogą elektrodo kontaktą	<u>Prekių aprašymas</u> <u>1 pirkimo dalis</u>	7
3.4	Pastovus kiekvieno elektrodo impedanso matavimas		Pastovus kiekvieno elektrodo impedanso matavimas	<u>Prekių aprašymas</u> <u>1 pirkimo dalis</u>	2
3.5	Galimybė jungtis prie kompiuterinio tinklo (Ethernet) TCI/IP tinklo protokolu	Būtina	Galimybė jungtis prie kompiuterinio tinklo (Ethernet) TCI/IP tinklo protokolu	<u>Prekių aprašymas</u> <u>1 pirkimo dalis</u>	11

3.6	Galimybė užrašyti elektrokardiogramas ir tyrimo ataskaitas išsaugoti PDF arba lygiaverčiu formatu kompiuteryje.	Būtina	Galimybė užrašyti elektrokardiogramas ir tyrimo ataskaitas išsaugoti PDF formatu kompiuteryje.	<u>Prekių aprašymas 1 pirkimo dalis</u>	13, 14
4.	Komplektacija				
4.1	Elektrokardiografas su diržu, paciento EKG kabeliu ir daugiakartinių galūninių ir krūtininių elektrodų komplektu	2 vnt.	Elektrokardiografas su diržu, paciento EKG kabeliu ir daugiakartinių galūninių ir krūtininių elektrodų komplektu – 2 vnt.	<u>Prekių aprašymas 1 pirkimo dalis</u>	1, 2, 6
5.	Kitos sąlygos				
5.1	Gamintojo įgaliojimas parduoti bei teikti techninę priežiūrą parduodamai įrangai	Būtina	Gamintojo įgaliojimas parduoti bei teikti techninę priežiūrą parduodamai įrangai	<u>Gamintojo įgaliojimas</u>	
5.2	Ne mažesnė kaip 24 mėn. garantija	Būtina	Garantija 24 mėn.		
5.3.	Žymėjimas CE ženklu	Būtinas (kartu su pasiūlymu privaloma pateikti žymėjimą CE ženklu liudijančio galiojančio dokumento (CE sertifikato arba EB atitikties deklaracijos) kopiją)	Žymėjimas CE ženklu	<u>Prekių aprašymas 1 pirkimo dalis</u>	17-30

II pirkimo objekto dalis. Mobilus elektrokardiografas – 1 vnt.

Eil. Nr.	Techniniai reikalavimai	Reikalaujama reikšmė	Atitikimas techniniams reikalavimams. Nuoroda į pridedamus, prekės atitikimą reikalaujamoms charakteristikoms įrodančius, dokumentus (bukletų, techninių aprašų puslapių Nr.)		
			Siūlomos prekės pavadinimas, gamintojas ir techniniai parametrai	Pasiūlymo dokumentai, patvirtinantys siūlomos prekės techninius parametrus	
				Dokumento pavadinimas	Dokumento pavadinimas

1.	Sistemos paskirtis	Atlikti ramybės EKG bevieliu būdu, matant ir registruojant tiesioginius duomenis planšetėje arba nešiojamame kompiuteryje	Sistemos paskirtis. Atlikti ramybės EKG bevieliu būdu, matant ir registruojant tiesioginius duomenis planšetėje arba nešiojamame kompiuteryje	<u>Prekių aprašymas 2 pirkimo dalis</u>	1, 4
2.	Reikalavimai EKG registravimo įrenginiui				
2.1	Kompiuterio valdomas EKG įrenginys tinkamas ramybės EKG testams atlikti turi jungtis į įstaigoje naudojamą Amedtec ECGpro programą - kardiologinių tyrimų serverį.	Būtina	Kompiuterio valdomas EKG įrenginys tinkamas ramybės EKG testams atlikti turi jungtis į įstaigoje naudojamą Amedtec ECGpro programą - kardiologinių tyrimų serverį.	<u>Prekių aprašymas 2 pirkimo dalis</u>	1, 2, 9
2.2	Registruojamas EKG kanalo signalas	3. Signalo dažnis vienam kanalui ≥ 8000 Hz 4. Skiriamoji geba $\leq 0,01$ mm	Registruojamas EKG kanalo signalas 1. Signalo dažnis vienam kanalui 8000 Hz 2. Skiriamoji geba 0,01 mm	<u>Prekių aprašymas 2 pirkimo dalis</u>	2
2.3	Priimamų EKG dažnių diapazonas	Ne siauresnis nei 0,01 – 150 Hz	Priimamų EKG dažnių diapazonas 0,01 – 150 Hz	<u>Prekių aprašymas 2 pirkimo dalis</u>	2
2.4	Registruojama EKG	Registruojama 12 derivacijų EKG	Registruojama 12 derivacijų EKG	<u>Prekių aprašymas 2 pirkimo dalis</u>	4
2.5	Bevielė Bluetooth sąsaja su tyrimų kompiuteriu	Būtina	Bevielė Bluetooth sąsaja su tyrimų kompiuteriu	<u>Prekių aprašymas 2 pirkimo dalis</u>	2
2.6	Apsauga nuo defibriliatoriaus iškvos	Būtina	Apsauga nuo defibriliatoriaus iškvos	<u>Prekių aprašymas 2 pirkimo dalis</u>	2
2.7	Maitinimo šaltinis	Baterijos arba pakraunami akumuliatoriai	Maitinimo šaltinis Baterijos	<u>Prekių aprašymas 2 pirkimo dalis</u>	2

2.8	LED indikatoriai kardiografo korpuse	4. Maitinimo šaltinio būklės indikatorius 5. Ryšio su tyrimų kompiuteriu indikatorius 6. Įjungto prietaiso indikatorius	LED indikatoriai kardiografo korpuse: 1. Maitinimo šaltinio būklės indikatorius 2. Ryšio su tyrimų kompiuteriu indikatorius 3. Įjungto prietaiso indikatorius	<u>Prekių aprašymas 2 pirkimo dalis</u>	5
2.9	Įjungimo/išjungimo mygtukas prietaiso korpuse, kurio paspaudimu taip pat galima pradėti ramybės EKG registravimą nuotoliniu būdu - specialistui neinant prie tyrimų kompiuterio	Būtina	Įjungimo/išjungimo mygtukas prietaiso korpuse, kurio paspaudimu taip pat galima pradėti ramybės EKG registravimą nuotoliniu būdu - specialistui neinant prie tyrimų kompiuterio	<u>Prekių aprašymas 2 pirkimo dalis</u>	5
3.	Reikalavimai sistemos programinei įrangai				
3.1	Ramybės EKG matavimų metu programinėje įrangoje rodoma akumuliatorių būklė	Būtina	Ramybės EKG matavimų metu programinėje įrangoje rodoma akumuliatorių būklė	<u>Prekių aprašymas 2 pirkimo dalis</u>	16

3.2	Programinės įrangos naudojimas kituose tame pačiame tinkle esančiuose kompiuteriuose	1. Galimybė pilnai naudotis programine įranga ir duomenų baze (matyti tyrimo ataskaitas, viso tyrimo eigą, stadijas), iš bet kurio tinkle esančio kompiuterio nenaudojant papildomų šalutinių programų ar įsigyjamų licencijų 2. Programa gali veikti ≥ 10 tinklo kompiuterių vienu metu	Programinės įrangos naudojimas kituose tame pačiame tinkle esančiuose kompiuteriuose. 1. Galimybė pilnai naudotis programine įranga ir duomenų baze (matyti tyrimo ataskaitas, viso tyrimo eigą, stadijas), iš bet kurio tinkle esančio kompiuterio nenaudojant papildomų šalutinių programų ar įsigyjamų licencijų 2. Programa gali veikti su neribotu kiekiu tinklo kompiuterių vienu metu	<u>Prekių aprašymas 2 pirkimo dalis</u>	17
3.3	Programinė įranga prieš atliekant tyrimą įspėja apie blogą elektrodo kontaktą	Būtina	Programinė įranga prieš atliekant tyrimą įspėja apie blogą elektrodo kontaktą	<u>Prekių aprašymas 2 pirkimo dalis</u>	7
3.4	Pastovus kiekvieno elektrodo impedanso matavimas		Pastovus kiekvieno elektrodo impedanso matavimas	<u>Prekių aprašymas 2 pirkimo dalis</u>	2
3.5	Galimybė jungtis prie kompiuterinio tinklo (Ethernet) TCI/IP tinklo protokolu	Būtina	Galimybė jungtis prie kompiuterinio tinklo (Ethernet) TCI/IP tinklo protokolu	<u>Prekių aprašymas 2 pirkimo dalis</u>	11
3.6	Galimybė užrašytas elektrokardiogramas ir tyrimo ataskaitas išsaugoti PDF arba lygiaverčiu formatu kompiuteryje.	Būtina	Galimybė užrašytas elektrokardiogramas ir tyrimo ataskaitas išsaugoti PDF arba lygiaverčiu formatu kompiuteryje.	<u>Prekių aprašymas 2 pirkimo dalis</u>	13, 14
4.	Komplektacija				

4.1	Elektrokardiografas su diržu, paciento EKG kabeliu ir daugiakartinių galūninių ir krūtininių elektrodų komplektu	1 vnt.	Elektrokardiografas su diržu, paciento EKG kabeliu ir daugiakartinių galūninių ir krūtininių elektrodų komplektu	<u>Prekių aprašymas 2 pirkimo dalis</u>	1, 2, 6
4.2	Panšetinis kompiuteris su krepšiu ir programine kardiologine įranga aprašyta 3 – iame punkte.	1 vnt.	Panšetinis kompiuteris su krepšiu ir programine kardiologine įranga aprašyta 3 – iame punkte.	<u>Prekių aprašymas 2 pirkimo dalis</u>	10, 18
4.3	Dedikuotas krepšys elektrokardiografui	1 vnt.	Dedikuotas krepšys elektrokardiografui	<u>Prekių aprašymas 2 pirkimo dalis</u>	15
5.	Kitos sąlygos				
5.1	Gamintojo įgaliojimas parduoti bei teikti techninę priežiūrą parduodamai įrangai	Būtina	Gamintojo įgaliojimas parduoti bei teikti techninę priežiūrą parduodamai įrangai	<u>Gamintojo įgaliojimas.</u>	
5.2	Ne mažesnė kaip 24 mėn. garantija	Būtina	Garantija 24 mėn.		
5.3.	Žymėjimas CE ženklu	Būtinas (kartu su pasiūlymu privaloma pateikti žymėjimą CE ženklu liudijančio galiojančio dokumento (CE sertifikato arba EB atitikties deklaracijos) kopiją)		Žymėjimas CE ženklu	19-32

III pirkimo objekto dalis – Venų iešiklis - 2 vnt.

Eil. Nr.	Techniniai reikalavimai	Reikalaujama reikšmė	Atitikimas techniniams reikalavimams. Nuoroda į pridedamus, prekės atitikimą reikalaujamoms charakteristikoms įrodančius, dokumentus (bukletų, techninių aprašų puslapių Nr.)	
				Pasiūlymo dokumentai, patvirtinantys siūlomos prekės techninius parametrus

			Siūlomos prekės pavadinimas, gamintojas ir techniniai parametrai	Dokumento pavadinimas	Dokumento pavadinimas
1.	Taikymo sritis	Venų punkcijos procedūroms, kraujagyslių priežiūra prieš, per ir po procedūrų			
2.	Svoris	≤ 0,8 kg			
3.	Vizualizacijos gylis	Periferinės venos ne mažiau 10 mm gylis Kraujo srautas ne mažiau 15 mm gylis			
4.	Vaizdo raiška	Aukštos raiškos (HD) vaizdai			
5.	Užtikrinamas itin ryškus venų vaizdas realiu laiku. Tinkamas pediatriniam panaudojimui.	Yra			
6.	Prietaisas tinkamas naudoti ranka bei tvirtinant prie laikiklio	Yra			
7.	Optimali fokusavimo distancija	30 cm (±5cm)			
8.	Kateterio dydžio pasirinkimo funkcija	Vizualinis informacinis vadovas, integruotas į vizualizacijos langą, kurį galima naudoti įvertinti, koks kateterio dydis tinka jūsų pasirinktai venai			
9.	Galimybė keisti paveikslo modą	3 tipai: universalus, detalus (skirtas pediatrijai), inversinis			
10.	Galimybė keisti skanavimo lauko dydį	Yra			

11.	Prietaiso tipas	Rankinis, mobilus			
12.	Vaizdo fiksavimas	HIPAA atitinkantis režimas, leidžiantis fiksuoti ne mažiau 200 statinių .PNG formato vaizdų, kuriuos galima eksportuoti į EMR dokumentaciją, arba lygiavertis			
13.	Tvirtinimo elementai	Komplektuojamas su stovu prietaiso tvirtinimui prie stalo			
14.	Baterijos	Ličio jonų, greitai keičiamos, įkraunamos -2 vnt.			
15.	Ne mažesnė kaip 24 mėn. garantija	Būtina			
16.	Žymėjimas CE ženklu	Būtinai (kartu su pasiūlymu privaloma pateikti žymėjimą CE ženklu liudijiančio galiojančio dokumento (CE sertifikato arba EB atitikties deklaracijos) kopiją)			

IV pirkimo objekto dalis – Alfa bangų prietaisas - 3 vnt.

Eil. Nr.	Techniniai reikalavimai	Reikalaujama reikšmė	Atitikimas techniniams reikalavimams. Nuoroda į pridedamus, prekės atitikimą reikalaujamoms charakteristikoms įrodančius, dokumentus (bukletų, techninių aprašų puslapių Nr.)	
				Pasiūlymo dokumentai, patvirtinantys siūlomos prekės techninius parametrus

			Siūlomos prekės pavadinimas, gamintojas ir techniniai parametrai	Dokumento pavadinimas	Dokumento pavadinimas
1.	Paskirtis	Nerimo, nemigos, depresijos ir skausmo gydymas			
2.	Veikimo principas	Veikia kranialinės elektroterapijos stimuliavimo (Cranial Electrotherapy Stimulation, CES) principu ir procedūros metu sukuria bangos formą, kurią mikrorove leidžia per mažus ausų elektrodus – klipsus, kad stimuliuotų ir moduluotų tam tikras nervinių ląstelių grupes smegenyse			
3.	Skausmo gydymas	Gydo ūminį, lėtinį, pooperacinį skausmą			
4.	Terapijos pojūtis	Terapija maloni ir neskausminga			
5.	Poveikis	Greitas ir ilgai išliekantis poveikis			
6.	Priklausomybė	Nesukelia priklausomybės, neįmanoma perdozuoti			
7.	Valdymas	Visiškai skaitmeninis tikslus, nuoseklus ir patikimas valdymas			
8.	Laikmačio atvaizdavimas	Didelis laikmačio ekranas			
9.	Srovė	0–600 mikroamperų (μA), reguliuojama 50 μA intervalais			
10.	Dažnis	0,5 Hz, 1,5 Hz ar 100 Hz (impulsai per sekundę) su pastoviu 0,4 Hz. Vidutinė impulsų pasikartojimo sparta yra 0,8 Hz plačiausiai naudojamame 0,5 Hz nustatyme.			
11.	Impulso ilgis	Svyruoja tarp 0,25, 0,5, 0,75 ir 1 sekundės prie 1,5 Hz			
12.	Medicinos prietaiso klasė	IIA			

13.	Komplektacija:	1. Ausų elektrodų rinkinys – 1 vnt.; 2. 50 ml buteliukas kontaktinio skysčio – 1 vnt.; 3. Tuščias buteliukas, skirtas kontaktiniam skysčiui; 4. Laidų rinkinys – 2 vnt.; 5. Padeliai išmaniesiems zondams PEPS – 100 vnt.; 6. Išmanieji zondai – 2 vnt.; 7. Sidabriniai daugkartiniai lipnūs elektrodai AS- Trode (skirti 1 asmeniui naudoti) – 4 vnt.; 8. Ausų elektrodų padeliai EEPS – 256 vnt.; 9. Naudojimo instrukcija lietuvių kalba; 10. USB daugiakalbės instrukcijos; 11. AA 1,5V ličio baterijos – 2 vnt.; 12. Prietaiso laikymo dėklas; 13. Dirželis.			
14.	Ne mažesnė kaip 24 mėn. garantija	Būtina			
15.	Žymėjimas CE ženklu	Būtinas (kartu su pasiūlymu privaloma pateikti žymėjimą CE ženklu liudijančio galiojančio dokumento (CE sertifikato arba EB atitikties deklaracijos) kopiją)			

V pirkimo objekto dalis - Gliukozės monitoriavimo sistema - 1 vnt.

Eil. Nr.	Techniniai reikalavimai	Reikalaujama reikšmė	Atitikimas techniniams reikalavimams. Nuoroda į pridedamus, prekės atitikimą reikalaujamoms charakteristikoms įrodančius, dokumentus (bukletų, techninių aprašų puslapių Nr.)		
			Siūlomos prekės pavadinimas, gamintojas ir techniniai parametrai	Pasiūlymo dokumentai, patvirtinantys siūlomos prekės techninius parametrus	
				Dokumento pavadinimas	Dokumento pavadinimas
1.	Portatyvus matuoklis gliukozės koncentracijos kiekybiniam nustatymui, tyrimui prie ligonio lovos				
2.	Mėginio tipas	Kapiliarinis, veninis, arterinis ir naujagimių kraujas			
3.	Mėginio kiekis	Ne daugiau 1 µl			
4.	Tyrimo metodas	Elektrocheminė gliukozės dehidrogenazės reakcija (GDH)			
5.	Nereikia koduoti – automatinis kodavimasis, kas kartą įstačius į matuoklį naują testų juostelę	Būtina			
6.	Rezultatų pateikimo laikas:	Ne ilgesnė nei 6 sek.			
7.	Matuojamos gliukozės koncentracijos ribos:	Ne siauresnės nei 1 - 30 mmol/l			
8.	Mėginio hematokrito (HCT) ribos:	Ne siauresnės nei 20-65%			
9.	Testų juostelės išlieka stabilios iki galiojimo datos nurodytos ant pakuotės, nepriklausomai nuo pakuotės atidarymo datos	Būtina			
10.	Testų juostelė automatiškai pati pritraukia reikiamą kraujo mėginio kiekį	Būtina			
11.	Pakuotė:	Ne mažiau 50 vnt. supakuotų testų juostelių			
12.	Kokybės kontrolė	Ne mažiau kaip 3 lygių			

13.	Atmintis	Ne mažiau kaip 10000 tyrimų rezultatų, su data ir laiku ir ne mažiau kaip 1000 kokybės kontrolės rezultatų, su data ir laiku			
14.	Maitinimas:	Pakraunama ličio jonų tipo baterija ar lygiavertė			
15.	Ekranas	Jutiklinis "Touch screen" 4 colių valdymo ekranas			
16.	Su integruotu brūkšninių kodų skaitytuvu	Būtina			
17.	Matuoklis atsparus vandeniui, skysčiams	Būtina			
18.	Matuoklio šonuose integruota neslystanti apsauginė juosta, saugiam ir patogiam laikymui	Būtina			
19.	Matuoklio išmatavimai:	Ne didesni kaip 160 x 80 x 30 mm			
20.	Matuoklio svoris:	Ne daugiau 250 gramų su baterija			
21.	Duomenų perdavimas:	Wi-Fi, ethernet, USB jungtys			
22.	Sąsaja su LIS	Būtina			
23.	Komplektacija:	Matuoklis, stotelė pakrovimui nuo 220V ir duomenų perdavimui, maitinimo laidas, USB laidas, Ethernet laidas, instrukcija			
24.	Ne mažesnė kaip 24 mėn. garantija	Būtina			
25.	Žymėjimas CE ženklu	Būtinas (kartu su pasiūlymu privaloma pateikti žymėjimą CE ženklu liudijančio galiojančio dokumento (CE sertifikato arba EB atitikties deklaracijos kopiją)			