**TECHNINĖ SPECIFIKACIJA MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONĖMS ĮSIGYTI**

1. **Vakuuminis ekstraktorius vaisiui ištraukti:**

* vienkartinis (pažymėta simboliu);
* prietaisas rankinei vakuuminei vaisiaus ekstrakcijai atlikti, esant vaisiaus galvos pakaušio užpakalinei (OP), skersai padėčiai (OT), galimas naudoti cezario pjūvio operacijos (CPO) metu;
* prietaiso konstrukcija: rankinis vakuumo sukūrimas atliekant paspaudimo judesius prietaise integruotos sistemos pagalba su sistema sukeliamam slėgiui matyti;
* prietaiso vakuumo spaudimas 450 – 600 mmHg;
* prietaisas pritaikytas dirbti viena ranka;
* integruotas vakuumo lygio ir jėgos indikatorius;
* visiškai lanksti gaubtuvėlio (kepurėlės) ir rankenos jungtis;
* ekstraktoriaus gaubtuvėlio (kepurėlės) parametrai: aukštis ≤ 20 mm, diametras ≤ 50 mm;
* pagamintas iš plastiko arba lygiavertės medžiagos;
* ant pakuotės pažymėta produkto pagaminimo data ir galiojimo laikas;
* su numatyta pakuotės atidarymo vieta.

*Orientacinis poreikis: 100 vnt.*

**2.1.-2.3. Elastinis krūtinės diržas:**

* medicininis elastinis diržas – skirtas krūtinės ląstos fiksacijai, krūtinės raumenų ir šonkaulių palaikymui, po krūtinės ląstos, širdies operacijų ar traumų;
* sudėtis: 50% poliamidas, 20% putų poliuretanas, 18% lateksas, 12% medvilnė ar lygiavertės medžiagos;
* galimas dydžių pasirinkimas: apimtis žemiau krūtinės nuo 82 ±3 cm iki 127 ±3;
* supakuota po 1 vnt.;
* užsegamas lipuku;
* diržai eina per nugarą ir pečius.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Poz.Nr. | Dydis: | Orientacinis poreikis (vnt.) |
| 2.1. | M | 5 |
| 2.2. | L | 10 |
| 2.3. | XL |  |

1. **Nosies splintas su integruotu kvėpavimo taku:**

* sterilūs (simbolis ant pakuotės);
* vienkartiniai (pažymėta simboliu);
* integruotas kvėpavimo takas;
* ant pakuotės pažymėtas produkto galiojimo laikas;
* su numatyta pakuotės atidarymo vieta;
* įpakuoti poromis (kairės ir dešinės nosies ertmės);
* pagaminti iš minkšto 100 proc. silikono ar lygiavertės medžiagos;
* paliktos skylės – ertmės produkto galuose tvirtinimui – prisiuvimui.

*Orientacinis poreikis: 350 porų.*

1. **Vienkartinės priemonės skirtos ekranuojančiai radioaerozolių administravimo sistemai SmartVent:**
   1. **Kvėpavimo kontūrai:**

* sterilūs (simbolis ant pakuotės);
* vienkartinio naudojimo (pažymėta simboliu);
* su filtru paciento iškvėpiamo oro valymui nuo iškvėpiamų tyrimui naudojamų radioaktyvių garų (radioaerozolio);
* supakuotas po vieną sistemą atskirai;
* ant pakuotės pažymėta produkto pagaminimo data ir galiojimo laikas;
* su numatyta pakuotės atidarymo vieta.
* techniškai suderinami su ekranuojančia radioaerozolių administravimo sistema SmartVent (Gamintojo patvirtintas suderinamumas).

*Orientacinis poreikis: 300 vnt.*

* 1. **Generatoriaus jungtis:**
* sterilus (simbolis ant pakuotės);
* vienkartinio naudojimo (pažymėta simboliu);
* supakuoti po vieną sistemą atskirai;
* ant pakuotės pažymėta produkto pagaminimo data ir galiojimo laikas;
* su numatyta pakuotės atidarymo vieta;
* techniškai suderinama su ekranuojančia radioaerozolių administravimo sistema SmartVent (Gamintojo patvirtintas suderinamumas).

*Orientacinis poreikis: 50 vnt.*

1. **Šlapimo tyrimų greitasis testas:**

* tinka vertinti su URYXXON 300, 500 ir URYXXON Relax aparatais;
* greitam kraujo, urobilinogeno, bilirubino, baltymų, nitritų, ketonų, gliukozės, pH, tankio, leukocitų šlapime nustatymui;

*Orientacinis poreikis: 8 000 vnt.​*

1. **Ampulių nulaužėjas:**

* daugkartinio naudojimo;
* skirtas stiklinių ampulių nulaužimui, įvairių medicininių buteliukų atidarymui;
* pagamintas iš plastiko arba lygiavertės medžiagos;
* medžiaga turi būti patvari, nesunkiai sulaužoma;​
* turi tvirtą ir aštrų šlifavimo diską, kuris lengvai įpjauna ampulės kaklą;
* su "U" formos įpjova viršuje, skirtą atidaryti buteliuką;
* daugiafunkcinis: pjovimo, laužimo ir svirties funkcijos viename;​
* apsaugo nuo vaistų išsiliejimo;​
* kišeninio dydžio;
* su ne mažiau kaip 4-iomis skirtingo skersmens skylėmis.

*Orientacinis poreikis: 30 vnt.*

1. **Chemoterapinių vaistų ruošimui naudojami 50 ml (su papildoma gradacija iki 60 ml) švirkštai:**
   1. **Švirkštas, skirtas šviesai jautrių citostatinių arba citotoksinių vaistų infuzijai į veną, 3-jų dalių su Luer-Lock arba lygiaverte jungtimi, 50 ml (papildoma gradacija iki 60 ml):**

* sterilus (būtinas ženklinimas ant pakuotės);
* vienkartinis (būtinas ženklinimas ant pakuotės);
* individualioje blister tipo arba lygiavertėje pakuotėje;
* ant pakuotės pažymėta produkto pagaminimo data ir galiojimo laikas;
* su numatyta pakuotės atidarymo vieta;
* nuo šviesos apsaugančiu (iki 520 nm) korpuso, su gerai matomomis padalomis;
* saugus stūmoklio atbulinės eigos blokatorius, kad būtų išvengta netyčinio stūmoklio ištraukimo ir skysčių išsiliejimo;
* be latekso (būtinas ženklinimas ant pakuotės), be PVC (būtinas ženklinimas ant pakuotės), be DEHP (būtinas ženklinimas ant pakuotės);
* pažymėtos tūrio padalos po 1 ml ± 0,5 ml;
* švirkšto stūmoklis pagamintas iš polipropileno ar lygiavertės medžiagos;
* su Luer – Lock arba lygiaverte jungtimi;
* tinkama naudoti su turimomis infuzinėmis tūrinėmis pompomis: Infusomat®Space ir Perfusor® Space;
* atitinka ISO 7886-1 ir ISO 7886-2 standartus.

*Orientacinis poreikis: 500 vnt.*

* 1. **Švirkštas, skirtas citostatinių arba citotoksinių vaistų infuzijai į veną, 3-jų dalių su Luer-Lock arba lygiaverte jungtimi, 50 ml (papildoma gradacija iki 60 ml):**
* sterilus (būtinas ženklinimas ant pakuotės);
* vienkartinis (būtinas ženklinimas ant pakuotės);
* individualioje blister tipo arba lygiavertėje pakuotėje;
* ant pakuotės pažymėta produkto pagaminimo data ir galiojimo laikas;
* su numatyta pakuotės atidarymo vieta;
* skaidraus korpuso, su gerai matomomis padalomis;
* saugus stūmoklio atbulinės eigos blokatorius, kad būtų išvengta netyčinio stūmoklio ištraukimo ir skysčių išsiliejimo;
* be latekso (būtinas ženklinimas ant pakuotės), be PVC (būtinas ženklinimas ant pakuotės), be DEHP (būtinas ženklinimas ant pakuotės), be BPA (būtinas ženklinimas ant pakuotės);
* pažymėtos tūrio padalos po 1 ml ± 0,5 ml;
* švirkšto stūmoklis pagamintas iš polipropileno ar lygiavertės medžiagos;
* su Luer – Lock arba lygiaverte jungtimi;
* tinkama naudoti su turimomis infuzinėmis tūrinėmis pompomis: Infusomat®Space ir Perfusor® Space;
* atitinka ISO 7886-1 ir ISO 7886-2 standartus.

*Orientacinis poreikis: 1500 vnt.*

1. **Medicininių klijų tirpiklis:**

* klijų šalinimo purškalas, nedirginantis;
* skirtas naudoti ant odos, ant kurios yra klijų, tvarsčių ar kitų priemonių;
* neskausmingai nuima tvarsčius, pleistrus ar kitas lipnias medžiagas nuo odos;
* hipoalerginis, saugus naudoti ant jautrios odos.

*Orientacinis poreikis: 100 vnt.*

1. **Parafinas granulėmis:**

* medicininės paskirties;
* tinkamas šilumos terapijos procedūroms;
* skirtas išoriniam vartojimui;
* bespalvis;
* bekvapis;
* granulėmis;
* be parabenų (pateikti tai įrodančius dokumentus);
* fasuotas maišeliuose po 0,4 – 0,5 kg.

*Orientacinis poreikis: 150 vnt.*

1. **Endoskopiniai kasos pseudocistų ar tulžies pūslės drenavimui išsiplečiantys metaliniai ar lygiaverčiai stentai su elektrokauterio funkcija:**

* sterilus (simbolis ant pakuotės);
* vienkartinis (pažymėta simboliu);
* pagamintas iš nitinolio (nikelio-titano lydinio) ar lygiavertės medžiagos;
* stento ilgis 20±0,1 mm;
* stento diametrai 8, 10 ir16 mm ±2 mm pasirinktinai;
* stentas komplektuojamas su vienkartine įvedimo sistema, kurios darbinis ilgis ≥140 cm, diametras 10±1F;
* stentas abiejuose galuose išplatėjantis;
* stento paviršius pilnai padengtas silikono arba lygiaverte plėvele;
* stento viduryje turi būti ≥ 2, o abiejuose stento galuose turi būti po ≥ 3 rentgenokontrastinius žymenis, kurie yra kontrastingesni negu stento nitinolinis ar lygiavertis karkasas;
* kiekvienas stentas komplektuojamas su jo vienkartine įdėjimo sistema su elektrokauterio galimybe;
* ant pakuotės pažymėta produkto pagaminimo data ir galiojimo laikas;
* su numatyta pakuotės atidarymo vieta.

*Orientacinis poreikis: 20 vnt.*

1. **Nazobiliarinis drenas:**

* vienkartinis (pažymėta simboliu);
* sterilus (simbolis ant pakuotės);
* ant pakuotės pažymėta produkto pagaminimo data ir galiojimo laikas;
* su numatyta pakuotės atidarymo vieta;
* išpakuojama lengvai, nepažeidžiant sterilumo;
* įpakuota po 1 vnt.;
* su rentgenokontrastiniu žymekliu dreno gale;
* dreno galas „pigtail“ arba lygiaverčio tipo;
* ilgis ne mažiau 2550mm ±0,1 mm;
* storis 7 fr dydžio.

Orientacinis poreikis: 30 vnt.

1. **Klijai, intravazaliniam vartojimui:**

* pagaminti iš monomerinio n-butyl-2-cyanoakrilato arba etyl-2- cyanoakrilato (4 arba 2 anglies atomų grandinė) ar lygiavertės medžiagos;
* skirti intravazaliniam naudojimui (skleroterapijai);
* sterilūs (simbolis ant pakuotės);
* vienkartiniai (pažymėta simboliu);
* nesirezorbuojantys;
* skysti;
* bekvapiai;
* mėlynos spalvos;
* laikomi kambario temperatūroje;
* paruošti iš karto naudoti;
* flakone yra 0,5 ml arba 0,5 g medžiagos (ml =g);
* išdžiūvę elastingi;
* individualiame įpakavime;
* ant pakuotės pažymėtas produkto galiojimo laikas;
* su numatyta pakuotės atidarymo vieta

*Orientacinis poreikis: 100 vnt.*

Priemonės (prietaisai) turi atitikti tarptautinių kokybės standartų reikalavimus, turi būti žymimos CE ženklu pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių.

Siūloma prekė turi atitikti Lietuvos Respublikos sveikatos sistemos įstatymo 59.1 str. ir turi būti įregistruota į teikiamų rinkai medicinos priemonių registrą. Jei siūloma prekė neregistruota, pateikiamas įrodymas, kad toks registravimas jai netaikomas.

Viešojo pirkimo komisijai pareikalavus, turi būti pateikti siūlomų prekių pavyzdžiai.