

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

Vienkartinės medicinos pagalbos priemonės intervencinei radiologijai (Nr.10036)

- 1 . Prekių kokybė, žymėjimas, informacija vartotojui turi atitikti 93/42/EEC ir/ar MDR (ES) 2017/745 direktyvų reikalavimams ir turi būti CE ženklintas, pateikti kartu su pasiūlymų šiuos reikalavimus įrodančius dokumentus.
2. Visoms nurodytoms konkrečioms medžiagoms ir/ar konkrečioms prekių pavadinimams taikoma „arba lygiavertis“.
3. Tiekėjas, siūlantis lygiavertę prekę privalo patikimomis priemonėmis įrodyti, kad siūloma prekė yra lygiavertė ir visiškai atitinka techninėje specifikacijoje keliamus reikalavimus.
4. Tiekėjas turi pateikti dokumentus, įrodančius siūlomų prekių atitikimą kokybės ir techniniams reikalavimams, nurodytiems pirkimo dokumentų techninėje specifikacijoje: tiekėjas turi pateikti gamintojo parengtus katalogus ir siūlomų prekių techninių charakteristikų aprašymus (jei gamintojo kataloge neišsamiai atspindi siūlomos prekės atitikimas techninės specifikacijos reikalavimams) (pdf formatu). Prekių katalogai ir aprašymai gali būti pateikiami lietuvių ir/ar anglų kalba. Jei atitinkami dokumentai yra išduoti kita, nei reikalaujama, kalba (lietuvių ar anglų), kartu turi būti pateiktas vertimas į lietuvių kalbą. Šiuose dokumentuose tiekėjas turi grafiškai nurodyti (t. y. pastebimai pažymėti – spalvotai markiruoti, ir/ar nurodyti rodyklėmis, ir/ar pabraukti) konkrečias teikiamų dokumentų vietas, kur aprašomos reikalaujamų techninių charakteristikų reikšmės. Taip pat tiekėjas turi pateikti nuorodas į gamintojo interneto tinklalapį (jei toks yra), kuriame perkančiosios organizacijos vertintojai galėtų patikrinti teikiamų duomenų autentiškumą (nuorodos turi būti parašytos pateikiamuose kataloguose ar aprašymuose). Kiti gamintojo dokumentai, nenurodyti šiame punkte, nebus laikomi pakankama ir patikima informacija vertinimui atlikti. Perkančioji organizacija turi teisę reikalauti pateikti katalogų ir techninių aprašų originalus, o tiekėjui jų nepateikus – pasiūlymą atmesti.
5. Pateiktų prekių galiojimo laikas pristatymo metu turi būti ne trumpesnis kaip 70 (septyniasdešimt) procentų nuo prekės galiojimo termino.

Pirk. dalies Nr.	Pirkimo dalies pavadinimas	Techniniai reikalavimai	Preliminarus kiekis	Vieno vieneto įkainis, Eur be PVM	PVM tarifas %	Firminis priemonių pavadinimas, gamintojas, priemonės kodas gamintojo kataloge (jei toks yra)	Siūlomos prekės atitikimas techniniams reikalavimams (tiekėjas pateikia tikslius prekės duomenis pagal techninius reikalavimus)	Bendra pasiūlymo kaina, Eur be PVM	Bendra pasiūlymo kaina, Eur su PVM	Pirkimui skirtos lėšos, Eur su PVM
6	Sistema skirta periferinių arterijų aterektomijos procedūroms žemiau kelio, OTW tipo.	Sistemą sudaro: • aterektomijos kateteris, • rankena, turinti maitinimo elementais varomą variklį, • vielos laikiklis su integruotu prisukamuoju įtaisais arba analogišku sprendimu, kuris procedūros metu neleistų vielai suktis. • vamzdelis audiniams šalinti. - Sistema skirta naudoti tik vieną kartą, visi sistemos komponentai yra sterilūs, vienkartinio naudojimo prietaisai. - Kateterio dydis: 1.5 mm su tiesiu galiuku; - Darbinis ilgis: ne trumpesnis, kaip 149 cm. - Naudojamas su 0,014" vielomis. - Suderinamas su 4F introduiseriu.	15	2100,00	5	Phoenix aterektomijos kateteris, Philips; Priemonės kodas: P15149K	PHX tracking atherectomy_IFU, 141 psl., 142psl., 143 psl.; PHX atherectomy catheter brochure, 4 psl., 5 psl.	31500,00	33075,00	33075,00
7	Sistema skirta periferinių arterijų aterektomijos procedūroms žemiau ir aukščiau kelio, OTW tipo.	Sistemą sudaro: • aterektomijos kateteris, • rankena, turinti maitinimo elementais varomą variklį, • vielos laikiklis su integruotu prisukamuoju įtaisais arba analogišku sprendimu, kuris procedūros metu neleistų vielai suktis. • vamzdelis arba atliekų maišelis (priklausomai nuo kateterio dydžio). - Sistema skirta naudoti tik vieną kartą, visi sistemos komponentai yra sterilūs, vienkartinio naudojimo prietaisai. - Kateterių dydžiai: 1.8 ir 2.2 mm su tiesiais galiukais; 2.2 mm su užlenktais galiukais ir 2.4 mm su užlenkiamais galiukais. - Darbiniai ilgiai: 127 cm, 130 cm ir 149 cm. - Naudojami su 0,014" vielomis. - Suderinami su 5F, 6F ir 7F introduiseriais (priklausomai nuo kateterio dydžio).	15	1995,00	5	Phoenix aterektomijos kateteris, Philips; Priemonės kodai: P18130K, P18149K, P22130K, P22149K, PD22130K, PD24127K	PHX tracking atherectomy_IFU, 141 psl., 142psl., 143 psl.; PHX atherectomy catheter brochure, 4 psl., 5 psl.	29925,00	31421,25	31421,25

16	Periferinis balionas, dengtas Sirolimu	• Balionas turi būti suspaustas ne mažiau, kaip per 6 klostes. • Įstūmimo sistema OTW („per vielą“) 0,018“ ir 0,035“ vieloms. • Įstūmimo sistema Rx ir OTW 0,014“ vielai. • Sirolimo dozė ne mažiau 1,27 mikrogramai kvadratiniam mm. • Sirolimo (ir baliono) paviršius turi būti slidus, tai yra, hidrofilinis. • Sirolimas sujungtas su fosfolipidiniu ar analogišku nešikliu. • Turi būti mažiau 2 rentgenokontrastinės žymės. • Kateterio ilgiai turi apimti ne mažesnę intervalą nuo 80 cm iki 150 cm. • Tinkami naudoti per 4 Fr introduserį ir 5 Fr kateterį nukreipikli. • Baliono ilgių intervalas turi būti ne mažesnis nei nuo 2 cm iki 20 cm. • Baliono diametrų intervalas turi būti ne mažesnis nei nuo 1,5 mm iki 12 mm.	400	395,00	5	Prekė MagicTouch, gamintojas Concept Medical, visi kodai, prasidedantys CPT..., CMN...	• Balionas suspaustas per 6 klostes. • Įstūmimo sistema OTW („per vielą“) 0,018“ ir 0,035“ vieloms. • Įstūmimo sistema Rx ir OTW 0,014“ vielai. • Sirolimo dozė 1,27 mikrogramai kvadratiniam mm. • Sirolimo (ir baliono) paviršius hidrofilinis. • Sirolimas sujungtas su fosfolipidiniu nešikliu. • 2 rentgenokontrastinės žymės. • Kateterio ilgiai nuo 80 cm iki 150 cm. • Tinkami naudoti per 4 Fr	158000,00	165900,00	166320,00
----	--	---	-----	--------	---	--	---	-----------	-----------	-----------