

SPORTEKA
(Tiekėjo pavadinimas)

Uždaroji akcinė bendrovė, Dalios g. 8, 08402 Vilnius. Tel.: +37061460705; info@sporteka.lt

VĮ „Registrų centras“ kodas 300094700, PVM m.k. LT100001627311

(Juridinio asmens teisinė forma, buveinė, kontaktinė informacija, registro, kuriame kaupiami ir saugomi duomenys apie tiekėją, pavadinimas, juridinio asmens kodas, pridėtinės vertės mokesčio mokėtojo kodas, jei juridinis asmuo yra pridėtinės vertės mokesčio mokėtojas)

Lietuvos sveikatos mokslų universiteto ligoninė
Kauno Klinikos
(Adresatas (perkančioji organizacija))

PASIŪLYMAS

**DĖL VAIKŠČIOJIMO-STOVĖSENOS ANALIZAVIMO SISTEMOS, RANKOS IR PLAŠTAKOS
LAVINIMO SISTEMOS SU PROGRAMINE VIRTUALIOS REALYBĖS ĮRANGA IR EISENOS
LAVINIMO BĖGTAKIO SU SVORIO KOMPENSAVIMO SISTEMA
(pagal priemonę Nr. 08.1.3-CPVA-V-603) PIRKIMO**

2019-02-06 Nr. 190201

(Data)

Vilnius

(Sudarymo vieta)

1 lentelė

TIEKĖJO REKVIZITAI

Tiekėjo pavadinimas / <i>Jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visi dalyvių pavadinimai/</i>	UAB Sporteka
Tiekėjo adresas / <i>Jeigu dalyvauja ūkio subjektų grupė, surašomi visi dalyvių adresai/</i>	Dalios g. 8, 08402 Vilnius
Įmonės kodas, PVM mokėtojo kodas	300094700; LT100001627311
Atsiskaitomosios sąskaitos numeris, bankas, banko kodas	LT24 7300 0100 8869 1768, AB Swedbank, 73000
Įmonės vadovo pareigos, vardas, pavardė	Direktorius, Raimundas Šniaukšta
Už pasiūlymą atsakingo asmens vardas, pavardė	Raimundas Šniaukšta
Už sutarties vykdymą atsakingo asmens pareigos, vardas, pavardė	Raimundas Šniaukšta
Telefono numeris	+37061460705
Fakso numeris	
El. pašto adresas	info@sporteka.lt

Šiuo pasiūlymu pažymime, kad sutinkame su visomis pirkimo sąlygomis, nustatytomis:

- 1) atviro konkurso skelbime, paskelbtame Viešųjų pirkimų įstatymo nustatyta tvarka;
- 2) kituose pirkimo dokumentuose (jų paaiškinimuose, papildymuose).

3) patvirtinu, kad dokumentų skaitmeninės kopijos ir elektroninėmis priemonėmis pateikti duomenys yra tikri.

2 lentelė

*Pastaba: pildoma, jei tiekėjas ketina pasitelkti subtiektą (-us)

PASIŪLYMO KAINA

I pirkimo dalis. *Vaikščiojimo-stovėsenos analizavimo sistema*

Eil. Nr.	Prekės pavadinimas	Modelis, tipas, kataloginis numeris, gamintojo pavadinimas	Mato vnt.	Kiekis	Vnt. kaina Eur be PVM	Vnt. kaina Eur su PVM
1.	<i>Vaikščiojimo-stovėsenos analizavimo sistema</i>	FDM 2 Zebris Medical GmbH	vnt.	1	38.016,53	46.000,00
Bendra kaina Eur su PVM:						46.000,00

II pirkimo dalis. *Rankos ir plaštakos lavinimo sistema su programine virtualios realybės įranga*

Eil. Nr.	Prekės pavadinimas	Modelis, tipas, kataloginis numeris, gamintojo pavadinimas	Mato vnt.	Kiekis	Vnt. kaina Eur be PVM	Vnt. kaina Eur su PVM
1.	<i>Rankos ir plaštakos lavinimo sistema su programine virtualios realybės įranga</i>	RecoveriX g.tec medical engineering GmbH	vnt.	1	34710,74	42.000,00
Bendra kaina Eur su PVM:						42.000,00

III pirkimo dalis. *Eisenos lavinimo bėgtakis su svorio kompensavimo sistema*

Eil. Nr.	Prekės pavadinimas	Modelis, tipas, kataloginis numeris, gamintojo pavadinimas	Mato vnt.	Kiekis	Vnt. kaina Eur be PVM	Vnt. kaina Eur su PVM
1.	<i>Eisenos lavinimo bėgtakis su svorio kompensavimo sistema</i>	Gait Trainer 3 Biodex Medical Systems Inc. Ostium AC International sp.z.o.o.	vnt.	1	37595,04	45.490,00
Bendra kaina Eur su PVM:						45.500,00

SIŪLOMŲ PREKIŲ CHARAKTERISTIKŲ ATITIKIMAS REIKALAUJAMOMS

Vaikščiojimo-stovėsenos analizavimo sistemos
techninė specifikacija (kiekis – 1 vnt.)

Eil. Nr.	Parametrai (specifikacija)	Reikalaujamų parametų reikšmės	Siūlomos įrangos parametų reikšmės
1.	Tipas	Eisenos ir stovėsenos analizės sistema	Eisenos ir stovėsenos analizės sistema FDM 2 Zebris_FDM.pdf
2.	Sistema susideda iš	Platformos su slėgio į paviršių matavimo jutikliais, 1 vaizdo kameros ir 8-ių kanalų EMG prietaiso	Platformos su slėgio į paviršių matavimo jutikliais Zebris FDM2, 1 vaizdo kameros Zebris SYNCLightcam ir 8-ių kanalų EMG prietaisas Zebris EMG Zebris_FDM.pdf; 6 psl. Zebris_SYNCLightCam.pdf Zebris_EMG.pdf
3.	Platformos paviršiaus matmenys (ilgis x plotis)	ne mažiau 210 x 60 cm	212 x 60,5 cm Zebris_FDM.pdf; 7 psl.
4.	Jėgos (slėgio) sensorių technologija	Kondensatorinė (arba lygiavertė)	Kondensatorinė (talpinė) Zebris_FDM.pdf; 7 psl
5.	Jėgos pasiskirstymo matavimo sistemos nuskaitymo dažnis	Ne mažiau 100 Hz	100 Hz Zebris_FDM.pdf; 7 psl
6.	Jėgos pasiskirstymo matavimo sistemos sensoriaus ploto matmenys	Ne mažiau 200 x 50 cm	203 x 54,2 cm Zebris_FDM.pdf; 7 psl
7.	Jėgos pasiskirstymo matavimo sistemos sensoriaus jutiklių skaičius	Ne mažiau 15000	15360 Zebris_FDM.pdf; 7 psl
8.	Jėgos pasiskirstymo matavimo ribos (ne siauresnės už nurodytas)	Nuo 1 iki 120 N/cm ²	Nuo 1 iki 120 N/cm ² Zebris_FDM.pdf; 7 psl
9.	Vaizdo kameros sinchronizacija su jėgos pasiskirstymo matavimo sistema	Būtina	Vaizdo kameros sinchronizacija su jėgos pasiskirstymo matavimo sistema per SyncOut jungtį Zebris_FDM.pdf; 7 psl.
10.	Programinė įranga eisenos ir pusiausvyros ir analizei	Būtina	Programinė įranga eisenos ir pusiausvyros ir analizei FDM Zebris_FDM.pdf; 4 psl.
11.	Programinė įranga rodo:	1. Žingsnio ilgį, 2. Žingsnio plotį, 3. Eisenos fazes, 4. Eisenos greičio variabilumą.	1. Žingsnio ilgį, 2. Žingsnio plotį 3. Eisenos fazes, 4. Eisenos greičio variabilumą Zebris_FDM.pdf; 4 psl.
12.	Galimybė registruoti keletos perėjimų duomenis viename tyrime duomenų tikslumui padidinti	Būtina	Galima registruoti keletos perėjimų duomenis viename tyrime duomenų tikslumui padidinti Zebris_FDM.pdf; 2 psl.

Eil. Nr.	Parametrai (specifikacija)	Reikalaujamų parametru reikšmės	Siūlomos įrangos parametru reikšmės
13.	Programinė įranga pateikia eisenos įvertinimo ataskaitą	Būtina	Programinė įranga pateikia eisenos įvertinimo ataskaitą Zebris_FDM.pdf; 4 psl.
14.	Galimybė palyginti tyrimus tarpusavyje	Ne mažiau 2	2 Zebris_FDM.pdf; 4 psl.
15.	Programinės įrangos lange rodoma	1. Jėgos duomenys, 2. Kameros filmuojamas vaizdas , 3. EMG duomenys.	Jėgos duomenys, Kameros filmuojamas vaizdas , EMG duomenys Zebris_FDM.pdf; 4 psl.
16.	Vaizdo kamera	1 vnt.	1 vnt SYNCLightCam Zebris_SYNCLightCam.pdf; 4 psl.
17.	Kameros tipas	HD	HD Zebris_SYNCLightCam.pdf; 4 psl.
18.	Kameros apšvietimo tipas	LED	LED Zebris_SYNCLightCam.pdf; 4 psl.
19.	Kameros apšvietimo šviesumas	Ne mažiau 1500 liumenų	1550 liumenų Zebris_SYNCLightCam.pdf; 4 psl.
20.	Galimos kameros raiškos, ne mažiau:	1. 800 x 600 vaizdo elementų; 2. 960 x720 vaizdo elementų; 3. 1280 x720 vaizdo elementų; 4. 1600 x 896 vaizdo elementų.	1. 800 x 600 vaizdo elementų; 2. 960 x720 vaizdo elementų; 3. 1280 x720 vaizdo elementų; 4. 1600 x 896 vaizdo elementų; Zebris_SYNCLightCam.pdf; 4 psl.
21.	Kameros stovas	1 vnt.	1 vnt. Zebris_SYNCLightCam.pdf; 3 psl
22.	8-ių kanalų EMG prietaisas	1 vnt.	1 vnt Zebris EMG Zebris_EMG.pdf 4 psl.
23.	EMG kabelis	8 vnt.	8 vnt. Zebris_EMG.pdf 4 psl
24.	EMG prietaiso matavimo dažnis	Ne mažiau 1000 Hz vienam kanalui	1000 Hz vienam kanalui Zebris_EMG.pdf; 4 psl.
25.	EMG prietaiso raiška	Ne mažiau 12 bitų	12 bitų Zebris_EMG.pdf; 4 psl.
26.	EMG signalo įtampos stiprinimas (gain)	Ne mažiau 1000	1000 Zebris_EMG.pdf; 4 psl.
27.	EMG bendrojo režimo atmetimo santykis (CMRR)	Ne mažiau 110 dB	110 dB Zebris_EMG.pdf; 4 psl.
28.	EMG duomenų perdavimo metodas	Bluetooth arba lygiavertis (belaidis)	Bluetooth Zebris_EMG.pdf; 1 psl.
29.	Pristatoma įranga ženklinama CE ženklu (pagal direktyvą 93/42/EEC)	Būtina (kartu su pasiūlymu privaloma pateikti CE sertifikato arba EB atitikties deklaracijos kopiją)	Pridedama
30.	Garantinio aptarnavimo laikotarpis	Ne mažiau 36 mėn.	36 mėn.
31.	Kartu su įranga pateikiama dokumentacija	1. Vartotojo instrukcija lietuvių kalba; 2. Serviso dokumentacija lietuvių arba anglų kalba.	1. Vartotojo instrukcija lietuvių kalba; 2. Serviso dokumentacija anglų kalba

**Rankos ir plaštakos lavinimo sistemos su programine virtualios realybės įranga
techninė specifikacija (kiekis - 1 vnt.)**

Eil. Nr.	Parametrai (specifikacija)	Reikalaujamos parametrų reikšmės	Siūlomos parametrų reikšmės
1.	Sistemos paskirtis	Viršutinių galūnių reabilitacija po insulto	Viršutinių galūnių reabilitacija po insulto RecoveriX-product-folder-en-web.pdf; 1 psl.
2.	Sistemos veikimo pagrindas	Smegenų ir kompiuterio sąsaja	Smegenų ir kompiuterio sąsaja RecoveriX-product-folder-en-web.pdf; 1 psl.
3.	Sistemos veikimo principas	Apjungti protinę veiklą su motorinėmis funkcijomis	Apjungti protinę veiklą su motorinėmis funkcijomis RecoveriX-product-folder-en-web.pdf; 1 psl.
4.	Sistemos sudėtinės dalys	1. Elektroencefalografas 2. Funkcinis elektrostimuliatorius (2 vnt.) 3. nešiojamas kompiuteris, 4. vaizduoklis pacientui 5. Rašomasis stalas su vienu ne mažiau penkių stalčių bloku, stalviršis ne mažiau 150x70 cm dydžio, 6. Sukamoji biuro kėdė, reguliuojamu aukščiu (2 vnt.)	1. Elektroencefalografas g.NAUTILUSPRO 16 2. Funkcinis elektrostimuliatorius g.ESTIMFES (2 vnt.) 3. nešiojamas kompiuteris, 4. vaizduoklis pacientui 5. Rašomasis stalas su vienu ne mažiau penkių stalčių bloku, stalviršis ne mažiau 150x70 cm dydžio, 6. Sukamoji biuro kėdė, reguliuojamu aukščiu (2 vnt.) gtec-Product-Catalog-2018-web.pdf; 29 ir 38 psl
5.	EEG kanalų skaičius	Ne mažiau 16	16 gtec-Product-Catalog-2018-web.pdf; 29 psl.
6.	EEG raiška	Ne mažiau 24 bitai	24 bitai gtec-Product-Catalog-2018-web.pdf; 29 psl.
7.	EEG triukšmingumas	Ne daugiau kaip 4μV RMS	0,6 μV RMS gtec-Product-Catalog-2018-web.pdf; 29 psl.
8.	Įėjimo varža	Ne mažiau 100 MΩ	100 MΩ gtec-Product-Catalog-2018-web.pdf; 29 psl.
9.	Aktyvūs EEG elektrodai	Būtina	Aktyvūs EEG elektrodai gtec-Product-Catalog-2018-web.pdf; 29 psl.
10.	Elektrostimuliatoriaus generuojami impulsai	Monofaziniai ir bifaziniai pastovios srovės	Monofaziniai ir bifaziniai pastovios srovės gtec-Product-Catalog-2018-web.pdf; 38 psl.

11.	Elektrostimuliatoriaus sinchronizacija	Gali siųsti ir priimti sinchronizacijos su kitais prietaisais signalus	Siunčia ir priima sinchronizacijos su kitais prietaisais signalus gtec-Product-Catalog-2018-web.pdf; 38 psl.
12.	Pacientui teisingai įsivaizduojant judesį galūnė yra stimuliuojama stimulatoriumi.	Būtina	Pacientui teisingai įsivaizduojant judesį galūnė yra stimuliuojama stimulatoriumi. RecoveriX-product-folder-en-web.pdf; 1 psl.
13.	Pacientui teisingai įsivaizduojant judesį avataras kompiuterio ekrane taip pat atlieka judesį	Būtina	Pacientui teisingai įsivaizduojant judesį avataras kompiuterio ekrane taip pat atlieka judesį RecoveriX-product-folder-en-web.pdf; 1 psl.
14.	Pristatoma įranga išskyrus stalą ir kėdę ženklinama CE ženklu (elektroencefalografas ir funkciniai elektrostimuliatoriai - pagal direktyvą 93/42/EEC)	Būtina (kartu su pasiūlymu privaloma pateikti CE sertifikato arba EB atitikties deklaracijos kopija)	Pateikiama
15.	Garantija	Ne mažiau 36 mėn.	36 mėn.
16.	Kartu su įranga pateikiama dokumentacija	1. Vartotojo instrukcija lietuvių kalba; 2. Serviso dokumentacija lietuvių arba anglų kalba.	1. Vartotojo instrukcija lietuvių kalba; 2. Serviso dokumentacija anglų kalba

**Eisenos lavinimo bėgtakio su svorio kompensavimo sistema
techninė specifikacija (kiekis - 1 vnt.)**

Eil. nr.	Parametrai (specifikacija)	Reikalaujamos parametrų reikšmės	Siūlomos parametrų reikšmės
1.	Bėgimo takelio ėjimo paviršiaus išmatavimai	1. Ilgis – ne mažiau 160 cm; 2. Plotis – ne mažiau 50 cm.	1. Ilgis – 160 cm 2. Plotis – 51 cm Biodex_GT3.pdf; 4 psl.
2.	Maksimalus leistinas paciento svoris	Ne mažiau 180 kg	182 kg Biodex_GT3.pdf; 4 psl.
3.	Bėgimo takelio greičio diapazonas	Ne siauresnis kaip 0 - 16 km/val.	0 – 16 km/val Biodex_GT3.pdf; 4 psl.
4.	Bėgimo takelio greičio diapazonas dirbant eisenos lavinimo režime	Ne platesnis kaip 0-4,8 km/val.	0 – 4,8 km/val. Biodex_GT3.pdf; 4 psl.
5.	Bėgimo takelio atbulinės eigos greičio diapazonas	Ne siauresnis kaip 0-4,8 km/val.	0 – 4,8 km/val. Biodex_GT3.pdf; 4 psl.

6.	Bėgimo takelio greitis reguliuojamas nuo 0 km/val. pradinio greičio pokyčio intervalais ne didesniais kaip 0,16 km/val.	Būtina	Bėgimo takelio greitis reguliuojamas nuo 0 km/val pradinio greičio pokyčio intervalu 0,16 km/val. Biodex_GT3.pdf; 4 psl.
7.	Bėgimo takelio pakilimo kampo keitimo diapazonas	Ne siauresnis kaip 0-15 %	0 – 15 % Biodex_GT3.pdf; 4 psl.
8.	Bėgimo takelio vaikščiojamosios dalies (pagrindo plokštės) storis turi būti ne mažesnis negu 2,5 cm,	Būtina	Bėgimo takelio vaikščiojamosios dalies (pagrindo plokštės) storis yra 2,5 cm Biodex_GT3.pdf; 4 psl.
9.	Valdymo terminalas su spalvotu jutiminio ekrano tipo vaizduokliu (displėjumi)	Būtina. Ekranu įstrižainė ne mažiau 15 colių.	Spalvotas jutiminio ekrano tipo vaizduoklis 15,6 colio įstrižainės. Biodex_GT3.pdf; 2 psl.
10.	Širdies pulso matavimas	Krūtinės dirže ir bėgtakio ranktūriuose įmontuotais kontaktiniais matuokliais	Krūtinės dirže ir bėgtakio ranktūriuose įmontuotais kontaktiniais matuokliais Biodex_GT3.pdf; 2 psl. ir 3 psl.
11.	Monitoruojami ir registruojami parametrai	1. Vidutinis ėjimo greitis (km/h) 2. Bendra užsiėmimo trukmė (min) 3. Bendras nueitas nuotolis (km) ir žingsnių skaičius 4. Vidutinis žingsnių ilgis - dešinės kojos ir kairės kojos (cm) 5. Žingsnio ilgio variabilumas - dešinės kojos ir kairės kojos (%) 6. Stovėjimo ant pėdos laikas - dešinės kojos ir kairės kojos (s) arba stovėjimo ant pėdos laiko santykis - dešinės kojos ir kairės kojos (%)	1. Vidutinis ėjimo greitis (km/h) 2. Bendra užsiėmimo trukmė (min) 3. Bendras nueitas nuotolis (m) ir žingsnių skaičius 4. Vidutinis žingsnių ilgis - dešinės kojos ir kairės kojos (cm) 5. Žingsnio ilgio variabilumas - dešinės kojos ir kairės kojos (%) 6. Stovėjimo ant pėdos laiko santykis - dešinės kojos ir kairės kojos (%) Biodex_ataskaita-gt3-test-results.pdf
12.	Audio-vizualinis grįžtamasis ryšys eisenos korekcijai.	Būtina. Ėjimo metu pacientas ekrane turi matyti eisenos būdą (pėdsakus) tam, kad galėtų koreguoti eiseną. Taip pat turi būti garsinis signalas eisenos koregavimui.	Ėjimo metu pacientas ekrane mato eisenos būdą (pėdsakus) tam, kad galėtų koreguoti eiseną. Taip pat yra garsinis signalas (grįžtamasis ryšys) eisenos koregavimui Biodex_GT3.pdf; 2 psl.

13.	Turi būti galimybė išsaugoti pacientų eisenos duomenis, po kelis tyrimus vienam pacientui	Būtina	Išsaugomi pacientų eisenos duomenys, po kelis tyrimus vienam pacientui Biodex_GT3.pdf; 2 psl.
14.	Turi būti normatyvinė informacija eisenos palyginimui su sveikais gyventojais	Būtina	Yra pateikiama normatyvinė informacija eisenos palyginimui su sveikais gyventojais Biodex_GT3.pdf; 2 psl.
15.	Turi būti galimybė perkelti duomenis excel formatu (arba lygiaverčiu)	Būtina	Galima perkelti duomenis excel formatu. Biodex_GT3.pdf; 2 psl.
16.	Paciento svorio kompensavimo (paciento kėlimo) sistema turi būti sumontuota ant specialaus rėmo.	Būtina Rėmas paciento pakėlimui turi būti suderinamas su reikalaujamu bėgtakiu. Atstumas tarp šoninių atramų turi būti toks, kad tarp jų galima būtų pastatyti bėgtakį. Rėmas turi būti ant ratukų su stabdžiais	Sistema sumontuota ant specialaus rėmo. Rėmas paciento pakėlimui suderinamas su siūlomu bėgtakiu. Atstumas tarp šoninių atramų toks, kad tarp jų galima pastatyti bėgtakį. Rėmas ant ratukų su stabdžiais Ostium.pdf
17.	Paciento svorio kompensavimo sistema valdoma gumine arba pneumatine spyruokle (arba lygiaverčiai)	Būtina	Paciento svorio kompensavimo sistema valdoma gumine spyruokle. Ostium.pdf
18.	Komplekte su paciento svorio kompensavimo sistema turi būti pateikta universali paciento pakabinimo liemenė	Būtina	Komplekte su paciento svorio kompensavimo sistema pateikiama universali paciento pakabinimo liemenė Ostium.pdf
19.	Paciento svorio kompensavimo sistemos konstrukcija turi būti tokia, kad esant poreikiui, pacientas galėtų eiti šonu ir keisti ėjimo kryptį	Būtina	Konstrukcija turi būti tokia, kad esant poreikiui pacientas galėtų eiti šonu ir keisti ėjimo kryptį Ostium.pdf
20.	Paciento svorio kompensavimo sistemai nereikalingas elektros tinklo maitinimas	Būtina	Prietaisui nereikalingas elektros tinklo maitinimas Ostium.pdf

21.	Paciento pakėlimo sistema turi atlaikyti paciento svorį ne mažesnę kaip	130 kg	136 kg Ostium.pdf
22.	Paciento svorio kompensavimo sistemos matmenys, (ilgis x plotis x aukštis)	ne didesni kaip 1700 x 1600 x 2700 mm	1700 x 1600 x 2700 mm Ostium.pdf
23.	Pristatoma įranga ženklinama CE ženklu (pagal direktyvą 93/42/EEC)	Būtina (kartu su pasiūlymu privaloma pateikti CE sertifikatą arba EB atitikties deklaracijų kopijas)	DoC_GT3.pdf
24.	Garantijos laikotarpis	≥ 3 metai	3 metai
25.	Kartu su įranga pateikiama dokumentacija	1. Vartotojo instrukcija lietuvių kalba; 2. Serviso dokumentacija lietuvių arba anglų kalba.	Kartu su įranga pateikiama 1 Vartotojo instrukcija lietuvių kalba; 2. Serviso dokumentacija anglų kalba

*Pastabos:

1. Lentelė privalo būti pildoma pagal visus pirkimo dokumentuose nurodytus klausimus/reikalavimus („Techninė specifikacija“) jų eilės tvarka. Aprašant siūlomas prekes, turi būti nurodyta prekių pavadinimas, modelis, tipas, kataloginis numeris, gamintojo pavadinimas, komplektacija, techninės bei kokybės charakteristikos pagal pirkimo dokumentuose pateiktus klausimus (specialieji reikalavimai) jų eilės tvarka.

2. Grafoje „Siūlomos prekės charakteristika“ nurodomi konkretūs siūlomi parametrai (rašyti „Atitinka“ arba „Taip“ neleidžiama), taip pat pateikiamos nuorodos į konkrečius pasiūlymo puslapius, kaip tai reikalaujama pirkimo dokumentai

7 lentelė

PATEIKIAMŲ DOKUMENTŲ SĄRAŠAS

Eil.Nr.	Pateiktų dokumentų pavadinimas	Dokumento puslapių skaičius	Failo, kuriame yra dokumentas, pavadinimas
1.	Pasiūlymas	10	01.Pasiūlymas.pdf
2.	EBPVD dokumentas	14	02.espd-response.pdf
3.	Registrų centro pažyma	2	03.RC-Pazyma.pdf
4.	Zebris FDM brošiūra	8	04.Zebris_FDM.pdf
5.	Zebris FDM brošiūros vertimas	8	05.Zebris_FDM_LT.pdf
6.	Zebris EMG brošiūra	4	06.Zebris_EMG.pdf
7.	Zebris EMG brošiūros vertimas	4	07.Zebris_EMG_LT.pdf
8.	Zebris kameros brošiūra	4	08.Zebris_SYNCLightCam.pdf
9.	Zebris kameros brošiūros vertimas	4	09.Zebris_SYNCLightCam_LT.pdf
10.	RecoveriX brošiūra	2	10.recoveriX-product-folder-en-web.pdf
11.	RecoveriX brošiūros teksto vertimas	2	11.recoveriX-product-folder-en-web_LT.pdf
12.	g.tec katalogas	116	12.gtec-Product-Catalog-2018-web.pdf

13.	g.tec katalogo 29 ir 38 psl. vertimas	2	13.g.Tec_katalogo_29psl.ir38psl.vertimas.pdf
14.	Biodex gait trainer 3 brošiūra	4	14.Biodex_GT3.pdf
15.	Biodex gait trainer 3 brošiūros vertimas	4	15.Biodex_GT3_LT.pdf
16.	Gait trainer 3 ataskaitos pavyzdys	1	16.Biodex_ataskaita-gt3-test-results.pdf
17.	Ostium brošiūra	1	17.Ostium.pdf
18.	Ostium brošiūros vertimas	1	18.Ostium_LT.pdf
19.	Zebris FDM atitikties deklaracija	1	19.DoC_FMD_Annex_V_160520.pdf
20.	g.tec atitikties deklaracija	1	20.CE_gNautilus PRO_Declaration_of_conformity_20171109.pdf
21.	Gait Trainer 3 atitikties deklaracija	1	21.DoC_GT3.pdf
22.	Ostium atitikties deklaracija		22.DoC_Ostium.pdf
23.	Zebris įgaliojimas	1	22.Zebris_LetterofAuthorization_20171029.pdf
24.	g.tec įgaliojimas	1	23.gTec_Author.2019.pdf
25.	Biodex įgaliojimas	1	24.Biodex 2019 SIGNED LETTER OF SALES AUTHORIZATION.pdf
26.	AC International įgaliojimas	1	25.AC_International_iglaiojimas.pdf

Pasiūlymas galioja iki termino, nustatyto pirkimo dokumentuose.

Pasiūlymo konfidencialią informaciją sudaro (tiektėjai turi nurodyti, kokia pasiūlyme pateikta informacija yra konfidenciali):

Direktorius

(Tiekėjo arba jo įgalioto asmens
pareigų pavadinimas)

(Parašas)

Raimundas Šniaukšta

(Vardas ir pavardė)