

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

MEDIKAMENTŲ SPINTŲ PIRKIMAS, VUL SK NR. 7247

BENDRIEJI REIKALAVIMAI

1. Tiekėjas **kartu su pasiūlymu** turi pateikti dokumentą, patvirtinantį, kad tiekėjas yra įrangos gamintojo įgaliotas atlikti siūlomų priemonių garantinį aptarnavimą garantinio laikotarpio metu arba turi rašytinį susitarimą su kitu ūkio subjektu, kuris jį atliks.
2. Tiekėjas turi pateikti dokumentus **kartu su pasiūlymu**, įrodančius siūlomos prekės atitikimą kokybės ir techniniams reikalavimams, nurodytiems pirkimo dokumentų techninėje specifikacijoje: tiekėjas turi pateikti gamintojo parengtus katalogus ir siūlomos prekės techninių charakteristikų aprašymus (jei gamintojo kataloge neišsamiai atsispindi siūlomos prekės atitikimas techninės specifikacijos reikalavimams) (*pdf* formatu). Prekių katalogai ir aprašymai pateikiami lietuvių kalba arba gali būti pateikiami anglų kalba, tačiau, paprašius perkančiajai organizacijai, turės būti pateiktas vertimas iš anglų kalbos į lietuvių kalbą per 3 darbo dienas. 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 žymėti ir/ar nurodyti rodyklėmis, ir/ar pabraukti) konkrečias teikiamų dokumentų vietas, kur aprašomos reikalaujamų techninių charakteristikų reikšmės, bei įrašyti, kurį techninių reikalavimų punktą jos atitinka. 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). Perkančioji organizacija turi teisę reikalauti pateikti katalogų ir techninių aprašų originalus, o tiekėjui jų nepateikus – pasiūlymą atmesti.
3. Visoms nurodytoms konkrečioms medžiagoms ir/ar konkrečioms pavadinimams, standartams ir pan. taikoma „arba lygiavertis“. Tiekėjas, siūlantis lygiavertę prekę privalo **savo pasiūlyme** patikimomis priemonėmis įrodyti, kad siūloma prekė yra lygiavertė ir atitinka techninėje specifikacijoje keliamus reikalavimus.
4. Medicininiai baldai turi būti nauji, išpakuoti ir sumontuoti, bei švarūs (parengti naudojimui). Tiekėjas prekių pakuotes utilizuos savo pajėgomis, o prekes pristatys į užsakyme nurodytą vietą (padalinį/skyrių).
5. **Taikoma visoms pirkimo dalims aplinkos apsaugos reikalavimai vykdant žaliąjį pirkimą**, jie nustatyti, vadovaujantis Lietuvos Respublikos aplinkos ministras 2011 m. birželio 28 d. įsakymo Nr. D1-508 „Dėl aplinkos apsaugos kriterijų taikymo, vykdant žaliuosius pirkimus, tvarkos aprašo patvirtinimo“ (Suvestinė redakcija nuo 2023-01-01 iki 2024-12-31) (toliau - Tvarkos aprašas) 4 punkto (Pirkimas laikomas žaliuoju, kai rengiant technines specifikacijas, nustatant tiekėjų kvalifikacijos reikalavimus ar kvalifikacinės atrankos kriterijus, pasiūlymų vertinimo kriterijus, pirkimo sutarties vykdymo sąlygas ir (ar) kitus reikalavimus tiekėjams, perkama prekė, paslauga arba darbas (toliau – produktas) tenkina bent vieną iš žemiau esančių papunkčių) 4.4 papunkčiu, nes perkamų prekių nėra produktų sąrašė (produktų sąrašas pateiktas - Tvarkos aprašo 1 priede), tačiau Tvarkos aprašo 4.4.4 p. nurodyta, kad pirksdamas produktą pirkimo vykdytojas savarankiškai nustato aplinkos apsaugos kriterijus, kurie yra susiję su pirkimo objektu, taikydamas bent vieną iš numatytų aplinkosauginių principų viename, keliuose ar visuose produkto gyvavimo ciklo etapuose. Tvarkos aprašo 4.4.4.1 p. nurodyta, kad gali būti nurodoma, jog prekei tiekti sunaudojama mažiau gamtos išteklių ir (ar) sudėtyje yra pakartotinai panaudotų ir (ar) perdirbtų medžiagų ir Tvarkos aprašo 4.4.4.5 p. nurodyta, kad prekė, virtusi atliekomis, tinka paruošti pakartotinai naudoti ar perdirbti. Antrinė pakuotė irgi yra prekė. Sutarties vykdymo metu tiekėjas turi laikytis šių nurodytų aplinkos apsaugos kriterijų, sutarties vykdymo metu perkančioji organizacija turi teisę reikalauti tiekėjo pateikti įrodančius dokumentus dėl aplinkos apsaugos kriterijų laikymosi:
 - 1) Jei prekė tiekiama antrinėje pakuotėje, tiekėjas turi pristatyti prekes tokiose pakuotėse, kurios laikomos perdirbamosiomis pakuotėmis pagal Lietuvos Respublikos mokesčio už aplinkos teršimą įstatymo 2 str. 12 d. Perdirbamoji pakuotė – pakuotė, kuri: 1) pagaminta taip, kad ją sudarančias medžiagas būtų galima perdirbti į produktus, atitinkančius tiems produktams Europos Sąjungoje ir (ar) tik Lietuvos Respublikoje taikomus standartus, arba ją sudarančias medžiagas būtų galima biologiškai suskaidyti taip, kad didžioji pagaminto komposto dalis galėtų skaidytis į anglies dioksidą, biomasę ir

vandenį, ir (ar) 2) tapusi atlieka, Lietuvos Respublikos atliekų tvarkymo įstatyme nurodytame Gaminių ir (ar) pakuočių atliekų sutvarkymą įrodančius dokumentus turinčių teisę išrašyti atliekų tvarkytojų sąraše nurodytų atliekų naudotojų (perdirbėjų) perdirbama ar tokiam sąraše nurodytų atliekų eksportuotojų išvežama (eksportuojama) į Europos Sąjungos valstybes nares perdirbti į produktus, atitinkančius tiems produktams Europos Sąjungoje ir (ar) tik Lietuvos Respublikoje taikomus standartus.

2) Jei prekė tiekama antrinėje popierinėje pakuotėje, tai popierinė pakuotė turi būti pagamintas iš 100 proc. perdirbto popieriaus (naudoto popieriaus ir (ar) gamybos atliekų) plaušų arba ne mažiau kaip 30 proc. pirminės medienos plaušų, gautų iš miškų, sertifikuotų naudojant Forest Stewardship Council (toliau – FSC) ar Miškų sertifikavimo sistemų pripažinimo programą (angl. Programme for the Endorsement of Forest Certification schemes (toliau – PEFC) arba lygiavertės miškų sertifikavimo sistemas, kita dalis – iš perdirbto popieriaus plaušų, turi būti nebalinta arba balinta nenaudojant chloro dujų.

3) Prekė, virtusi atliekomis, tinka paruošti pakartotinai naudoti ar perdirbti.

Tiekėjas kartus su pasiūlymu turi pateikti:

- Tiekėjas turi pateikti tiekėjo ar prekių gamintojo dokumentus, patvirtinančius, kad prekių antrinės pakuotės yra perdirbamos ar pagamintos iš perdirbto popieriaus (deklaracijas arba kitus lygiavertius dokumentus).

- Tiekėjas turi pateikti tiekėjo ar prekių gamintojo dokumentus, patvirtinančius, kad siūlomų prekių pagrindinės medžiagos/komponentai yra tinkamos pakartotinam naudojimui ar perdirbimui (deklaracijas ar kitus lygiavertius dokumentus).

Medikamentų spinta, 6 vnt.

Eil. Nr.	Parametrai	Reikalaujamos parametrų reikšmės	Siūlomos parametrų reikšmės
1.	Korpusas	Pagamintas iš plieno ir nudažytas milteliniu dažymo būdu	Pagamintas iš plieno ir nudažytas milteliniu dažymo būdu
2.	Matmenys	gylis x plotis x aukštis 40 x 80 x 180 cm ± 5 cm	gylis x plotis x aukštis 40 x 80 x 185 cm
3.	Durys	4 durys, viršutinės su grūdintais stiklais, apatinės metalinės be stiklų. Visos užrakinamos	4 durys, viršutinės su grūdintais stiklais, apatinės metalinės be stiklų. Visos užrakinamos
4.	Lentynos	Su lentynomis, įstatomomis pasirinktuose aukščiuose	Su lentynomis, įstatomomis pasirinktuose aukščiuose
5.	Maksimali lentynos apkrova	Ne mažiau 25 kg	30 kg
6.	Kojelės	Reguliuojamo aukščio	Reguliuojamo aukščio
7.	CE ženklavimas	Būtina, pateikti atitikties deklaracijos kopiją	Atitikties deklaracija
8.	Garantija	Ne mažiau kaip 36 mėn.	36 mėn