

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA IR ĮKAINIAI
VIENKARTINĖS MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONĖS INTERVENCINEI KARDIOLOGIJAI IR RADIOLOGIJAI, KONSIGNACIJA (11093)

1. Prekių kokybė, žymėjimas, informacija vartotojui turi atitikti 93/42/EEC ir/ar MDR (ES) 2017/745 direktyvų reikalavimams, CE ženklavimas, pateikti kartu su pasiūlymų tai įrodančius dokumentus.
2. Prekių charakteristikoms patvirtinti tiekėjai privalo pateikti techninių duomenų lapą ar lygiavertį gamintojo dokumentą.
3. Visoms nurodytoms konkrečioms medžiagoms ir/ar konkrečioms prekių pavadinimams taikoma „arba lygiavertis“.
4. Tiekėjas, siūlantis lygiavertę prekę privalo patikimomis priemonėmis įrodyti, kad siūloma prekė yra lygiavertė ir visiškai atitinka techninėje specifikacijoje keliamus reikalavimus.
5. 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 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.
 PO turi teisę reikalauti pateikti katalogų ir techninių aprašų originalus, o tiekėjui jų nepateikus – pasiūlymą atmesti.
6. Prekių galiojimo terminas jų pristatymo metu turi būti ne trumpesnis kaip 70 proc. viso prekės galiojimo termino.

*Prekės kodas gamintojo kataloge, jeigu gamintojas turi savo prekių katalogą.

Pirkimo dalies Nr.	Prekės pavadinimas	Charakteristikos, reikalavimai	Mato vienetas	Preliminarus kiekis	Firminis priemonių pavadinimas, gamintojas, priemonės kodas gamintojo kataloge*	Vnt. įkainis be PVM Eur	PVM tarifas %	Suma be PVM Eur	Suma su PVM Eur
5	Stentai skirti naujagimių ir vaikų plaučių arterijos stentavimui	Stentas, pagamintas iš nerūdijančio plieno, su atviro tipo akutėmis, sumontuotas ant žemo profilio balioninio kateterio. Stento diametrai 4; 5; 6; 7; 8; 9; 10 mm. Stento ilgiai mm: 12; 20; 30; 40; 60 ± 5 mm. Stentai iki 8 mm diametro tinkami įvesti per ≤ 6 F introduiserį. Įvedimo sistemos ilgis 80 ± 5cm ir 130 ± 5cm. Įvedimo sistema tinkama naudoti su 0,035" storio viela. Turi būti pateikiami ISI moksliniuose žurnaluose publikuoti straipsniai, įrodantys galimybę išplėsti stentą iki 15 ± 1mm diametro.	vnt.	80	Formula 535 Vascular Balloon-Expandable Stent Cook Medical FOV535-35-80-x-xx, FOV535-35-135-x-xx.	965	5	77200	81060