

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

Vienartinės medicinos pagalbos priemonės hemodializės procedūroms (7914)

1. Prekių kokybė, žymėjimas, informacija vartotojui turi atitikti 93/42/EEC ir/ar MDR (ES) 2017/745 direktyvų ar lygiavertčio dokumento reikalavimus. CE ženklintas, pateikti kartu su pasiūlymu įrodančius dokumentus.
2. Visoms nurodytoms konkrečioms medžiagoms ir/ar konkrečioms prekių pavadinimams taikoma „arba lygiavertis“. Tiekėjas, siūlantis lygiavertę prekę, privalo patikimomis priemonėmis įrodyti, kad siūloma prekė yra lygiavertė ir visiškai atitinka techninėje specifikacijoje keliamus reikalavimus.
3. Prekių, kurių kaina iki 3 Eur, vieneto įkainis pateikiamame pasiūlyme turi būti pateikiamas suapvalintas pagal aritmetikos taisyklės iki dešimt tūkstantųjų (keturi skaičiai po kablelio) skaičiaus dalių. Prekių, kurių kaina virš 3 Eur, vieneto įkainis pateikiamame pasiūlyme turi būti pateikiamas suapvalintas pagal aritmetikos taisyklės iki šimtųjų (du skaičiai po kablelio) skaičiaus dalių. Kiekvienos pozicijos suma ir pirkimo dalies suma turi būti išreikšta cento tikslumu (du skaičiai po kablelio).
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 atsispindi 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. *Prekės kodas gamintojo kataloge, jeigu gamintojas turi savo prekių katalogą.
5. Prekių charakteristikoms patvirtinti tiekėjai privalo pateikti techninių duomenų lapą ar lygiavertį gamintojo dokumentą.

Pirkimo dalies Nr.	Pirkimo dalies pavadinimas	Techniniai reikalavimai	Mato vienetas	Maksimalus perkamas kiekis	vnt. įkainis Eur be PVM	PVM tarifas	vnt. įkainis Eur su PVM	Suma Eur be PVM	Suma Eur su PVM	Firminis siūlomos prekės pavadinimas, prekės kodas, gamintojas, kodas gamintojo kataloge*
	magistralės hemodializei. Dializės aparatams: Fresenius 4008S, Fresenius 4008B	ir veninėje ampulėje, atsiveria statmenai 90°kampu į ampulės sienelę, formuojama aktyvi kraujo tėkmė. Skysčio surinkimo maišas, turintis 2,0litrai, arterinės magistralės intarpo ilgis 320-330 mm, adata, sistemos užpildymui. Sterilizacija gama (γ), beta (β) spinduliais ar vandens garais. Spausdukai ant visų atšakų	vnt	2000	3,90	5,00	4,10	7800,00	8190,00	Arterinės-veninės kraujo magistralės hemodializei. Dializės aparatams: Fresenius 4008S, Fresenius 4008B AV-Set SRB-R 2008/4008, kodas F00000257, Fresenius Medical Care