

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA IR KAINAI

Kaniulės ir kitos vienkartinės medicinos pagalbos priemonės kardiochirurgijai (11045)

1. Prekių kokybė, žymėjimas, informacija vartotojui turi atitikti 93/42/EEC ir/ar MDR (ES) 2017/745 direktyvų reikalavimus. CE ženklিনimas. Pateikti kartu su pasiūlymu 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 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 perkanciosios 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 reikalauoti pateikti katalogų ir techninių aprašų originalus, o tiekėjui jų nepateikus – pasiūlymą atmesti.
- *Prekės kodas gamintojo kataloge, jeigu gamintojas turi savo prekių katalogą.
6. Prekės nustatomas Tiekėjo pasiūlytas arba Prekių gamintojo taikomas Garantinis terminas, tačiau bet kokių atvejų pristatymo metu galiojimo terminas turi būti ne trumpesnis nei 70% (septyniasdešimt procentų) priemonės galiojimo termino

Pirkimo dalies Nr.	Prekės pavadinimas	Techniniai reikalavimai	Mato vienetai	Preliminarus kiekis	Vnt. įkainis Eur be PVM	PVM tarifas %	Suma Eur be PVM	Suma Eur su PVM	Tiekėjo siūlomų prekių charakteristikos, parametrai, jų reikšmės	Tiekėjo siūlomos prekės kodas*	Gamintojas	BVPŽ kodas	Pastabos
1	Atraumatiniai įdėklų rinkiniai chirurginiams spautukams	Vienkartiniai, sterilūs, pagaminti iš polipropileno kopolimero, rinkinys susideda iš dvejų įdėklų: vienas yra maksimaliai minkštas/atraumatiskas, o kitas suteikia maksimalų sukibimo lygį, skirti naudoti su ligoninės turimais Cygnet ir Intrack chirurginiais spautukais. Ilgiai - 33 mm, 66 mm, 86 mm. Reikalingas dydis nurodomas užsakymo metu.	vnt.	200	20	5	4 000,00	4 200,00	Vienkartiniai, sterilūs, pagaminti iš polipropileno kopolimero, rinkinys susideda iš dvejų įdėklų: vienas yra maksimaliai minkštas/atraumatiskas, o kitas suteikia maksimalų sukibimo lygį, skirti naudoti su ligoninės turimais Cygnet ir Intrack chirurginiais spautukais. Ilgiai - 33 mm, 66 mm, 86 mm. Reikalinga dydį pristatysime pagal užsakymą.	INTRACK, kodai: N-10176v (33 mm), N-10174v (66 mm), N-10175v (86 mm)	Peters Surgical/Vitalitec International	33141620-2	