

TECHNINĖ SPECIFIKACIJAM

„PRIEMONĖS INTERVENCINEI KARDIOLOGIJAI II D. (KATERIAI IR JŲ PRIEDAI), NR. 8774“

1. Prekių kokybė, žymėjimas, informacija vartotojui turi atitikti ES 2017/745 reglamento ar lygiavertio dokumento reikalavimus.

2. Visoms nurodytoms konkrečioms medžiagoms ir/ar konkrečioms prekių pavadinimams taikoma „arba lygiavertis“.

3. Tiekėjas, siūlantis lygiavertę prekę privačioms priemonėms, privalo patvirtinti, kad siūloma prekė yra lygiavertė ir visiškai atitinka techninę specifikaciją keliamus reikalavimus.

4. Tiekėjas turi pateikti dokumentus, įrodančius siūlomų prekių atitikinę kokybę 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 markuoti, 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 perkamosios organizacijos vertintojai galėtų patikrinti teikiamų duomenų autentiškumą (nuorodos turi būti parafytos pateikiamuose kataloguose ar aprašymuose). Kiti gamintojo dokumentai, nenurodyti šiame punkte, nebūs laikomi pakankama ir patikima informacija vertinimui atlikti.

5. Vienkartinėmis, sterilioms prekėms taikomas galiojimo terminas ne trumpesnis nei 6 mėn. po prekių pristatymo.

PO turi teigė reikalauoti pateikti katalogų ir techninių aprašų originalus, o tiekėjui jų nepateikus – pasiūlymą atmesti.

Pirkimo dalies Nr.	Priemonės pavadinimas	Charakteristikos, reikalavimai	Firminis priemonių pavadinimas, gamintojas, priemonės kodas gamintojo kataloge (jeigu gamintojas turi savo prekių katalogą) <i>Pildo tiekėjas</i>	Siūloma parametro reikšmė (Palo, dokumento pavadinimas ir puslapio Nr., pažymintis vietą, kurioje yra siūlomus techninius parametrus patvirtinantis dokumentai, nuoroda į gamintojo interneto tinklalapį (jei toks yra), nuoroda turi būti tiksliai į konkrečių prekių) <i>Pildo tiekėjas</i>	Mato vienetas	Preliminarus kiekis	SIŪLOMA					PLANUOJAMA			
							Vieno mato vnt. kaina, EUR be PVM	PVM tarifas proc.	Bendra pasiūlymo kaina EUR be PVM	PVM suma, Eur	Bendra pasiūlymo kaina EUR su PVM	Maksimali pirkimo daliai skirtų lėšų suma, Eur be PVM	PVM tarifas proc.	Maksimali pirkimo daliai skirtų lėšų suma, Eur su PVM	BVPZ kodas
27	Kraujagyslių uždarymo po kateterizacijos sistema	Kraujagyslių uždaroja su siūlo ir mažo pagalba. Skirta 5 – 21,5 F diametro punkcijos vietai užsiūti. Sistemą sudaro polipropileno siūlas ir 2 adatos. Galimybė kateterizuoti kraujagyslių toje pačioje vietoje iš karto po sistemos panaudojimo, manipulacijų prietaisu metu išleka patekimo į kraujagyslę galimybė.	Abbott/Periclose ProStyle S Kodas 12773-02	Kraujagyslių uždaroja su siūlo ir mažo pagalba. Skirta 5 – 21,5 F diametro punkcijos vietai užsiūti. Sistemą sudaro polipropileno siūlas ir 2 adatos. Galimybė kateterizuoti kraujagyslių toje pačioje vietoje iš karto po sistemos panaudojimo, manipuliacijų prietaisu metu išleka patekimo į kraujagyslę galimybė. Katalogai: 27 p. d katalogas Periclose ProStyle Tender Specification 1psl; 27 p.d katalogas 1,3,5,6 psl. 27 p.d. Periclose ProStyle S https://www.cardiovascular.abott/int/en/hcp/products/peripheral-intervention/vessel-closure/periclose-prostyle-suture-mediated-closure-system/overview.html	vnt.	1500	210	5	315000	15750	330750	315000,00	5	330750,00	33141300-3