

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 direktivų reikalavimams, CE ženklintas, 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
6	Didelio diametro stentas skirtas plaučių arterijos diametro sumažinimui	Sistema susideda iš stento ir įvedimo sistemos, tiekiamą kartu vienoje pakuotėje ir yra iškart paruošta naudoti. Stentas pagamintas iš nitalio, savaime išsiplečiantis, padengtas PTFE arba lygiaverte danga. Distalinė stento dalis atvirais (nepadengtais) nareliais. Stento viduryje yra 3 rentgenokonstrastinės žymos. Stento proksimalinė dalis turi padengti perimetrą nuo 80±5mm iki 120±5mm. Stento diametras 40±3mm. Stento aukštis 50±3mm. Įvedimo system suderinama su 0.035" viela. Įvedimo sistemos darbinis ilgis 100±5cm. Įvedimo sistemos išorinis diametras 20F.	vnt.	10	Altera adaptive prestent system, gamintojas Edwards Lifesciences, kodas: 29AP4045CE, katalogas Nr.1, psl.1-9	14300,00	5	143000,00	150150,00
8	Speciali savaime išsiplečianti introduuserio sistema skirta perkaterinio aortos ir plautinio vožtuvo implantavimui, dinaminio išsiplečimu sumažinanti kraujagyslių pažeidimą	Introduuseris padengtas hidrofiline danga. Reikalingi dydžiai: išorinis diametras ≤16F, tačiau vidinis diametras ≥ 4,6 mm. Introduuserio išsiplečimas vožtuvo įvedimo metu padidėja ne mažiau kaip 2,5±0,5mm. Introduserio sistemos hemostatinis vožtuvas pagamintas pagal 3 sandariklių vožtuvo technologiją, skirtas geresnei hemostazei. Darbinis išsiplečiančio introduuserio sistemos ilgis: 36±5 cm. Pilnai išskleista darbine zona ne daugiau 25,6±5cm. Introduserio sistema turi turėti šoninę praplovimo atšaką. Tinkama darbui su 0,035" viela (0,89 mm). Introduserio sistema sudaro: specialus introduseris su išsiplečiančia mova, dilatatoris su hidrofiline danga, plėtimosi įrankis, kuris naudojamas išankstiniam introduserio movos išplėtimui ruošiant prietaisą.	vnt.	35	eSheat introducer set, Edwards Lifesciences, kodas: 9610ES14, 9610ES16, katalogas Nr.1, psl.10-20	1750,00	5	61250,00	64312,50