Pirkimo sąlygų priedas Nr.13

„ 8 pd. Techninė specifikacija. Diagnostinė stotelė“

**TECHNINĖ SPECIFIKACIJA**

**1. Bendrieji reikalavimai:**

1.1. Tiekėjo siūlomos prekės turi būti pažymėtos CE ženklu ir atitikti 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos Reglamento (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių reikalavimus. Kartu su pasiūlymu tiekėjas turi pateikti tai įrodančius atitikties dokumentus.

1.2. **Kartu su pasiūlymu** turi būti pateikiama pasiūlymo technines charakteristikas pagrindžianti gamintojo techninė dokumentacija (katalogai, prekės aprašymas, naudojimo instrukcija ir pan.). **Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametrų reikšmės.**

1.3. Pirkimo dokumentuose ar jų prieduose paminėti konkretūs modeliai ar šaltiniai, konkretūs procesai ar prekės ženklai, patentai, tipai, konkreti kilmė ar gamyba, nuorodos į standartus ir/ar technologijas yra rekomendacinio bei orientacinio pobūdžio ir gali būti pakeisti lygiaverčiais standartais ir/ar technologijomis. Lygiavertiškumo įrodymas yra tiekėjo pareiga.

1.4. Siūlomos prekės turi būti naujos, negalima siūlyti demonstracinių, naudotų arba naudotų ir atnaujintų (remarketing) prekių.

1.5. Į pasiūlymo kainą yra įskaityti visi mokesčiai ir visos tiekėjo išlaidos (įskaitant prekių pristatymo, surinkimo/montavimo, pajungimo, suderinimo ir paruošimo darbui išlaidas), apimančios viską, ko reikia visiškam ir tinkamam pirkimo sutarties įvykdymui.

1.6. Tiekėjas privalo iš anksto suderinti su perkančiosios organizacijos atstovu prekių pristatymo, surinkimo/montavimo, pajungimo, suderinimo, paruošimo darbui, išbandymo ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymo dirbti su prekėmis laiką. Prekių pajungimas, išbandymas ir perkančiosios organizacijos personalo apmokymai atliekami užtikrinant įprastą perkančiosios organizacijos darbą.

**8 pirkimo objekto dalis. Diagnostinė stotelė, 2 vnt.**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Eil. Nr.** | **Techniniai parametrai** | **Parametro reikšmė** | **Siūlomos prekės parametrai (būtina nurodyti konkrečius siūlomų prekių parametrus). Techninėje dokumentacijoje būtina pažymėti pozicijos numerį prie reikalaujamų parametrų reikšmės.** |
| **Pavadinimas, modelis, gamintojas (nurodyti)** | | | |
| 1. | Komplektacija | 1. Otoskopas. 2. **Gerklų apžiūrų prietaisas.** 3. Kraujospūdžio matuoklis. 4. Ausų varnelių laikiklis. 5. Dėklas manžečių laikymui. 6. Manžetė M dydžio. 7. Manžetė L-XL dydžio. 8. Tvirtinimo prie sienos elementai. |  |
| 2. | Otoskopas | LED apšvietimas, tarnavimo laikas ne mažiau 50 000 val., spalvinė temparatūra 4500 K±500K.  Ne mažiau 3 kartų didinimas |  |
| 3. | **Gerklų apžiūrų prietaisas.** | LED apšvietimas, tarnavimo laikas ne mažiau 50 000 val., spalvinė temparatūra 4500 K±500K.  Su laikikliu liežuvio prispaudėjui. |  |
| 4. | Kraujospūdžio matuoklis | 1. Automatinis. 2. LCD, LED arba lygiavertis ekranas. 3. Spaudimo matavimo ribos ne mažiau 30 – 255 mmHg, 4. Pulso matavimo ribos ne mažiau 40 – 200 k./min. 5. Matavimo trukmė iki 40 sek. 6. 3 matavimų vidurkinimas. 7. Aritmijos aptikimas. |  |
| 5. | Ausų varnelių laikiklis | Galimybė sudėti ne mažiau 5 skirtingų dydžių ausų varnelių. |  |
| 6. | Automatinis diagnostinių prietaisų įsijungimas pakėlus rankeną nuo stotelės ir automatinis išsijungimas įstačius rankeną atgal į stotelę | Būtina. |  |
| 7. | CE žymėjimas | Kartu su pasiūlymu pateikiama galiojančio CE sertifikato arba gamintojo EB atitikties deklaracijos pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių kopija. |  |
| 8. | Įrangos pristatymas ir instaliavimas | Įrangos pristatymo, iškrovimo, pervežimo į instaliavimo vietą, instaliavimo, po instaliavimo likusių įpakavimo medžiagų išvežimo (utilizavimo) išlaidos įskaičiuotos į pasiūlymo kainą. |  |
| 9. | Kartu su prietaisu pateikiama dokumentacija | 1. Naudojimo instrukcija lietuvių kalba;  2. Serviso dokumentacija lietuvių arba anglų kalba. |  |
| 10. | Garantija | Ne mažiau 24 mėn. |  |