Pirkimo sąlygų priedas Nr. 9

„4 pd. Techninė specifikacija. Automatinės švirkštinės pompos“

**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.

**4 pirkimo objekto dalis. Automatinės švirkštinės pompos, 15 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. | Pompos ekranas | Spalvotas, lietimui jautrus, ≥ 3 colių įstrižainės ekranas |  |
| 2. | Naudojamų švirkštų dydžiai | 5ml, 10ml, 20ml, 30ml, 50ml/60ml |  |
| 3. | Automatinis švirkšto dydžio atpažinimas | Būtina |  |
| 4. | Smūginė dozė (boliusas) | 1. Automatinis boliusas (nustatomas boliuso tūris) 2. Rankinis boliusas (boliusas kol laikomas mygtukas) |  |
| 5. | Aliarmai | 1. Akustiniai ir vizualiniai 2. Žemo lygio aliarmai, nesustabdantys infuzijos 3. Aukšto lygio aliarmai, sustabdantys infuziją |  |
| 6. | Darbo iš akumuliatoriaus trukmė | ≥ 11 val. |  |
| 7. | Infuzijos greitis | ≤ 0,01 - ≥ 1800 ml/val |  |
| 8. | Vaistų biblioteka | 1. ≥ 5000 vaistų sąrašas 2. ≥ 30 vaistų kategorijų 3. Spalvinis vaistų žymėjimas |  |
| 9. | Infuzijos tikslumas | ≤ 2% |  |
| 10. | Okliuzjos aptikimas | 1. Ne siauresnis nei 75 - 900 mmHg 2. ≥ 9 jautrumo nustatymo lygiai |  |
| 11. | Pompos svoris | ≤ 2 kg |  |
| 12. | Klasifikacija | 1. I arba II apsaugos klasė pagal IEC/EN60601-1 (arba lygiavertė) 2. Apsauga nuo kietų objektų ir skysčių patekimo į prietaiso vidų IP33 klasės arba lygiavertė) |  |
| 13. | 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. |  |
| 14. | Įrangos pristatymas ir instaliavimas | Įrangos pristatymo, iškrovimo, pervežimo į instaliavimo vietą, instaliavimo, po instaliavimo likusių įpakavimo medžiagų išvežimo (utilizavimo) išlaidos įskaičiuotos į pasiūlymo kainą. |  |
| 15. | Kartu su prietaisu pateikiama dokumentacija | 1. Naudojimo instrukcija lietuvių kalba;  2. Serviso dokumentacija lietuvių arba anglų kalba. |  |
| 16. | Garantija | Ne mažiau 24 mėn. |  |