

EKG HOLTERIAI

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

Specialieji reikalavimai:

1. Prekė turi atitikti Europos direktyvos 93/42/EEB reikalavimus medicinos prietaisams ir turėti CE ženklą. Pateikti (kartu su pasiūlymu) CE sertifikato (arba lygiavertio dokumento) kopiją.

2. Pristatant prekę būtina pateikti:

2.1. įrangos vartotojo instrukciją (lietuvių ir anglų kalbomis);

2.2. įrangos priežiūros ir valymo dokumentaciją (lietuvių ir anglų kalbomis);

2.3. dokumentus, įrodančius, kad tiekėjas užtikrina, kad per garantinį prekės naudojimo laikotarpį ir bent 5 metus po garantinio laikotarpio būtų galima įsigyti originalių arba joms lygiavertių atsarginių dalių (pateikiama tiekėjo deklaracija arba kiti lygiavertiai įrodymai – pateikiama skaitmeninė dokumento kopija).

3. Medicinos įrangai taikoma ne mažesnė kaip 24 mėn. garantija nuo prekės priėmimo–perdavimo ir instaliavimo akto pasirašymo dienos.

4. Įrangos pristatymas, instaliavimas ir vartotojų apmokymas turi būti įskaičiuotas į pasiūlymo kainą.

Eil. Nr.	Parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai	Tiekėjo siūlomos prekės aprašymas (siūlomos prekės parametro konkretus aprašymas), patvirtinantis 3 stulpelyje nurodytus reikalavimus, nurodant reikalaujamas parametrų reikšmes arba galimybių patvirtinimas (jei nėra specifikacijos reikšmių) (PILDO TIEKĖJAS)	Jeigu siūloma prekė yra pagaminta (sukurta), teikiamo prekės gamintojo dokumento, kuriame yra atitinkama techninės specifikacijos reikšmė, pavadinimas. <u>Nurodomas puslapis, pastraipa, punktas</u> , kuriuose yra reikalaujama prekės specifikacijos reikšmė arba konkreti internetinė nuoroda į viešai prieinamą prekės gamintojo puslapį, kurioje yra atitinkama techninės specifikacijos reikšmė (PILDO TIEKĖJAS)
1	2	3	4	5
	EKG HOLTERIS, 3 vnt.		EUROHOLTER 12 view, LUMED	

1.	EKG Holteris	12 kanalų	EKG Holteris 12 kanalų: [taip]	Holteris – 1 psl.
2.	Ekranas	Ne mažiau nei 1.9“ LCD <i>arba</i> LED ekranas	Ekranas: LCD	Holteris – 1 psl.
3.	Kabelis	Jungiasi 10 vienkartinių elektrodų	Kabelis: jungiasi 10 vienkartinių elektrodų [taip] Holterio monitoravimo praktikoje visada naudojami tik vienkartiniai lipnūs elektrodai dėl higienos, infekcijų kontrolės ir signalo kokybės užtikrinimo	Holteris – 1 psl.
4.	Įrašymo trukmė	24, 48 val.	Įrašymo trukmė: 24, 48 val. [taip]	Holteris – 2 psl.
5.	Įrašo paklaida	Ne daugiau nei 30 s per 24 valandas	Įrašo paklaida [30] s per 24 valandas	Holteris – 1 psl.
6.	Širdies stimulatoriaus aptikimas	Būtina	Širdies stimulatoriaus aptikimas: [taip]	Holteris – 2 psl.
7.	Rezoliucija	≥ 16 bit	Rezoliucija: [16] bit	Holteris – 2 psl.
8.	Svoris	≤ 85 g	Svoris: [83] g	Holteris – 2 psl.
9.	Išmatavimai	Ilgis ≤ 95 mm Plotis ≤ 60 mm Aukštis ≤ 20 mm	Išmatavimai: Ilgis [91] mm Plotis [60] mm Aukštis [18] mm	Holteris – 2 psl.
10.	Maitinimas	1x AAA LR03 baterijomis	Maitinimas: 1x AAA LR03 baterijomis [taip]	Holteris – 2 psl.
11.	Veikimo trukmė nuo baterijų	≥ 48 valandų	Veikimo trukmė nuo baterijų: [72] val.	Holteris – 2 psl.
12.	Duomenų nuskaitymo dažnis	200 mėgin. / sek. / kanalui	Duomenų nuskaitymo dažnis: 200 mėgin. / sek. / kanalui [taip] 1600?	Holterio instrukcija 39 psl.
13.	Jautrumas	$\geq 0,15$ uV/bit	Jautrumas: 0,15 uV/bit	Holterio instrukcija 39 psl.
14.	Bendro režimo atmetimo koeficientas (CMRR)	≥ 80 dB	Bendro režimo atmetimo koeficientas (CMRR): [80] dB	Holteris – 2 psl.
15.	Suderinamas su LUMED EUROHOLTER programine įranga <i>arba</i> komplekte EKG analizės programinė įranga	Būtina	Suderinamas su LUMED EUROHOLTER programine įranga [taip]	Holterio programos instrukcija – 1 psl.

16.	Sąsajos	USB laikmena ir SD kortelė	Sąsajos: USB laikmena ir SD kortelė [taip]	Holteris – 2 psl.
17.	Prietaiso gamyba	1. Prietaisas turi būti naujas, nenaudotas. 2. Pagaminimo metai - ne anksčiau 2024 m.	Prietaiso gamyba: 1. Prietaisas naujas, nenaudotas: [taip] 2. Pagamintas: [2025] m.	Patvirtiname
18.	Garantija	≥ 24 mėnesiai	Garantija: [24] mėn.	Patvirtiname

5. Aplinkos apsaugos reikalavimai (AAK): Vadovaujantis Aplinkos apsaugos kriterijų, kuriuos perkančiosios organizacijos ir perkantieji subjektai turi taikyti pirkdamos prekes, paslaugas ar darbus, taikymo tvarkos aprašo, patvirtinto Lietuvos Respublikos aplinkos ministro 2011 m. birželio 28 d. įsakymu Nr. D1-508 (toliau – Aprašas) 4.1. p., - perkamos prekės sudėtyje naudojama pakuotė, kuri yra **Produktų**, kurių viešiesiems pirkimams ir pirkimams taikytini minimalūs aplinkos apsaugos kriterijai, sąraše:

Pakuotei taikytinas Aprašo 2 priedo II skyriaus 2 punktas:

Pakuotės: turi būti laikytinos perdirbamosiomis pakuotėmis pagal Lietuvos Respublikos mokesčio už aplinkos teršimą įstatymo nuostatas ir (ar) turi būti vienalytės (homogeniškos) pakuotės, pagamintos iš vienos rūšies medžiagos:

Eil. Nr.	Pakuotės medžiaga	Ženklinimas
1.	Stiklas	GL (arba GL nuo 70 iki 79)
2.	Metalas	FE (arba FE 40), ALU (arba ALU 41) Nuo 42 iki 49
3.	Popierius ar kartonas	PAP (arba PAP nuo 20 iki 39)
4.	Medis ar kamštinė medžiaga	FOR (arba FOR nuo 50 iki 59)
5.	Medvilnė ar džiutas	TEX (arba TEX nuo 60 iki 69)
6.	Polietilentereftalatas	PET arba PET 1
7.	Aukšto tankumo polietilenas	HDPE (arba HDPE 2)
8.	Polivinilchloridas	PVC (arba PVC 3)
9.	Žemo tankumo polietilenas	LDPE (arba LDPE 4)
10.	Polipropilenas	PP (arba PP 5)
11.	Polistirenas	PS (arba PS 6)

Atitiktį reikalavimams įrodantys dokumentai: tiekėjo ar gamintojo dokumentai, įrodantys, kad pakuotės yra homogeniškos ir (ar) atitinkamai paženklintos, arba atitiktis standartams, pagal kuriuos įrodoma, kad pakuočių medžiagos perdirbamos pvz., standartas LST EN 13432 „Pakuotė. Naudotų pakuočių, numatomų kompostuoti ir biologiškai skaidyti, reikalavimai.“, standartas *Voluntary Standard for Repulping and Recycling Corrugated Fiberboard Treated to Improve Its Performance in the Presence of Water and Water Vapor*, standartas *RecyClass* ar kitas lygiavertis standartas, arba Aplinkos apsaugos agentūros interneto svetainėje (<https://aaa.lrv.lt/>) skelbiamame atliekų tvarkytojų, turinčių teisę išrašyti gaminių ir (ar) pakuočių atliekų sutvarkymą įrodančius dokumentus, sąraše nurodytų atliekų perdirbėjų ar eksportuotojų dokumentai, pagrindžiantys, kad tokios pakuotės, tapusios atliekomis, gali būti perdirbamos. Kiti lygiaverčiai įrodymai.

Minėto **Produkto**, aukščiau nurodytam AAK bus **tikrinama sutarties vykdymo metu prieš priimant prekę**. Tiekėjas prieš pateikdamas prekę turės pateikti **Produkto atitiktį AAK įrodančius dokumentus (gamintojo techniniai dokumentai arba kiti lygiaverčiai įrodymai)**.