Tehniskais un finanšu piedāvājums

1. DAĻA – PAPĪRA-PLASTIKĀTA MAISIŅI BEZ IELOCES TEKSTILIZSTRĀDĀJUMU PAKOŠANAI, MATERIĀLA BLĪVUMS 70 g/m2, STERILIZĀCIJAI TVAIKĀ UN ETILĒNA OKSĪDĀ

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Papīra- plastikāta maisiņa izmērs(pielaide +20mm garumā) | Plānotais iepirkuma apjoms (gab.) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(gab./iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 1.1 | 75\*200mm  | 2500 |  |  |  |  |  |
| 1.2 | 100\*300mm  | 10000 |  |  |  |  |  |
| 1.3 | 100\*400mm | 4000 |  |  |  |  |  |
| 1.4 | 150\*200mm | 60000 |  |  |  |  |  |
| 1.5 | 210\*400mm | 100000 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 1. daļas vērtējamā summa (1.1. - 1.5.) |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Produkta ražotāja apstiprinājums produkta atbilstībai sekojošiem standartiem: EN ISO 868-2:2009, EN ISO 11607-1:2009;

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda viena gabala cena, neatkarīgi no gabalu skaita iepakojumā;
* Maisiņu plastikāta plēvei jāsastāv no vairākiem perpendikulāriem slāņiem, papīra daļai jābūt ar antimikrobiālu noturību;
* Atverot iepakojums drīkst sadalīties tikai pa šuvēm, neatkarīgi, pirms vai pēc sterilizācijas procesa;
* Uz maisiņiem jābūt indikatoriem prasītajām sterilizācijas metodēm, salasāmai informācijai par izmēriem, visam iepriekš minētajam jābūt izvietotam maisiņa zonā, kurai nav saskares ar iepakojuma saturu (aizkausētajās malās vai starp plastikāta slāņiem);
* Indikatoru krāsu maiņai pēc sterilizācijas procesa ir jābūt nepārprotamai;
* Jāiesniedz produkta mikrobiālās barjeras un slodzes izturības izpētes datu kopijas;
* Pēc pieprasījuma praktiskai testēšanai jāiesniedz 5 (pieci) paraugi;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošina preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

1. DAĻA – PAPĪRA-PLASTIKĀTA MAISIŅI AR IELOCI TEKSTILIZSTRĀDĀJUMU PAKOŠANAI, MATERIĀLA BLĪVUMS 70 g/m2, STERILIZĀCIJAI TVAIKĀ UN ETILĒNA OKSĪDĀ

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Papīra- plastikāta maisiņa izmērs(pielaide +20mm garumā) | Plānotais iepirkuma apjoms (gab.) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(gab./iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 2.1 | 100\*300\*40mm  | 3000 |  |  |  |  |  |
| 2.2 | 100\*370\*40mm  | 3000 |  |  |  |  |  |
| 2.3 | 150\*400\*50mm | 25000 |  |  |  |  |  |
| 2.4 | 200\*400\*50mm | 40000 |  |  |  |  |  |
| 2.5 | 300\*550\*60mm | 35000 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 2. daļas vērtējamā summa (2.1. - 2.5.) |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Produkta ražotāja apstiprinājums produkta atbilstībai sekojošiem standartiem: EN ISO 868-2:2009, EN ISO 11607-1:2009;

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda viena gabala cena, neatkarīgi no gabalu skaita iepakojumā;
* Maisiņu plastikāta plēvei jāsastāv no vairākiem perpendikulāriem slāņiem, papīra daļai jābūt ar antimikrobiālu noturību;
* Atverot iepakojums drīkst sadalīties tikai pa šuvēm, neatkarīgi, pirms vai pēc sterilizācijas procesa;
* Uz maisiņiem jābūt indikatoriem prasītajām sterilizācijas metodēm, salasāmai informācijai par izmēriem, visam iepriekš minētajam jābūt izvietotam maisiņa zonā, kurai nav saskares ar iepakojuma saturu (aizkausētajās malās vai starp plastikāta slāņiem);
* Indikatoru krāsu maiņai pēc sterilizācijas procesa ir jābūt nepārprotamai;
* Jāiesniedz produkta mikrobiālās barjeras un slodzes izturības izpētes datu kopijas;
* Pēc pieprasījuma praktiskai testēšanai jāiesniedz katra izmēra 5 (pieci) paraugi;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošina preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

1. DAĻA – PAPĪRA-PLASTIKĀTA RUĻĻI BEZ IELOCES ATSEVIŠĶU ĶIRURĢISKO INSTRUMENTU PAKOŠANAI, MATERIĀLA BLĪVUMS 70 g/m2, STERILIZĀCIJAI TVAIKĀ UN ETILĒNA OKSĪDĀ

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Papīra plastikāta ruļļa platums | Plānotais iepirkuma apjoms (metros) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(m/rullī) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 3.1 | 50mm | 3000 |  |  |  |  |  |
| 3.2 | 75mm | 4000 |  |  |  |  |  |
| 3.3 | 100mm | 75000 |  |  |  |  |  |
| 3.4 | 150mm | 85000 |  |  |  |  |  |
| 3.5 | 200mm | 50000 |  |  |  |  |  |
| 3.6 | 250mm | 30000 |  |  |  |  |  |
| 3.7 | 300mm | 10000 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 3. daļas vērtējamā summa (3.1. - 3.7.) |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Produkta ražotāja apstiprinājums produkta atbilstībai sekojošiem standartiem: EN ISO 868-2:2009, EN ISO 11607-1:2009;

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda viena metra cena, neatkarīgi no metru skaita iepakojumā;
* Iepakojuma plastikāta plēvei jāsastāv no vairākiem perpendikulāriem slāņiem, papīra daļai jābūt ar augstu mehānisko izturību un antimikrobiālu noturību;
* Atverot iepakojums drīkst sadalīties tikai pa šuvēm, neatkarīgi, pirms vai pēc sterilizācijas procesa;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, indikatoriem prasītajām sterilizācijas metodēm, salasāmai informācijai par izmēriem, visam iepriekš minētajam jābūt izvietotam iepakojuma zonā, kurai nav saskares ar iepakojuma saturu (aizkausētajās malās vai starp plastikāta slāņiem);
* Indikatoru krāsu maiņai pēc sterilizācijas procesa ir jābūt nepārprotami nolasāmai;
* Jāiesniedz produkta mikrobiālās barjeras un slodzes izturības izpētes datu kopijas;
* Pēc pieprasījuma praktiskai testēšanai jāiesniedz katra izmēra 5 (pieci) metri parauga;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošina preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

4. DAĻA – PAPĪRA-PLASTIKĀTA RUĻĻI AR IELOCI ATSEVIŠĶU ĶIRURĢISKO INSTRUMENTU PAKOŠANAI, MATERIĀLA BLĪVUMS 70 g/m2, STERILIZĀCIJAI TVAIKĀ UN ETILĒNA OKSĪDĀ

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Papīra plastikāta ruļļa platums | Plānotais iepirkuma apjoms (metros) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(m/rullī) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 4.1 | 75\*25mm | 10000 |  |  |  |  |  |
| 4.2 | 100\*40mm | 12000 |  |  |  |  |  |
| 4.3 | 150\*50mm | 25000 |  |  |  |  |  |
| 4.4 | 200\*50mm | 25000 |  |  |  |  |  |
| 4.5 | 250\*50mm | 15000 |  |  |  |  |  |
| 4.6 | 300\*60mm | 7000 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 4. daļas vērtējamā summa (4.1. - 4.6.) |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Produkta ražotāja apstiprinājums produkta atbilstībai sekojošiem standartiem: EN ISO 868-2:2009, EN ISO 11607-1:2009;

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda viena metra cena, neatkarīgi no metru skaita iepakojumā;
* Iepakojuma plastikāta plēvei jāsastāv no vairākiem perpendikulāriem slāņiem, papīra daļai jābūt ar augstu mehānisko izturību un antimikrobiālu noturību;
* Atverot iepakojums drīkst sadalīties tikai pa šuvēm, neatkarīgi, pirms vai pēc sterilizācijas procesa;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, indikatoriem prasītajām sterilizācijas metodēm, salasāmai informācijai par izmēriem, visam iepriekš minētajam jābūt izvietotam iepakojuma zonā, kurai nav saskares ar iepakojuma saturu (aizkausētajās malās vai starp plastikāta slāņiem);
* Indikatoru krāsu maiņai pēc sterilizācijas procesa ir jābūt nepārprotami nolasāmai;
* Jāiesniedz produkta mikrobiālās barjeras un slodzes izturības izpētes datu kopijas;
* Pēc pieprasījuma praktiskai testēšanai jāiesniedz katra izmēra 5 (pieci) metri parauga;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošina preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

5. DAĻA – TYVEK PAKOŠANAS MATERIĀLS ATSEVIŠĶU ĶIRURĢISKO INSTRUMENTU PAKOŠANAI, MATERIĀLA BLĪVUMS SĀKOT AR 73 g/m2 UN VAIRĀK, STERILIZĀCIJAI ETILĒNA OKSĪDĀ UN ŪDEŅRAŽA PEROKSĪDA TVAIKOS AR PLAZMU

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Tyvek iepakojuma parametri | Plānotais iepirkuma apjoms (metros/gab.) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(m/rullī vai gab./pakā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 5.1 | 75mm rullis | 8000 |  |  |  |  |  |
| 5.2 | 100mm rullis | 9000 |  |  |  |  |  |
| 5.3 | 150mm rullis | 12000 |  |  |  |  |  |
| 5.4 | 200mm rullis | 5000 |  |  |  |  |  |
| 5.5 | 250mm rullis | 2500 |  |  |  |  |  |
| 5.6 | 100\*300mm maisiņš | 5000 |  |  |  |  |  |
| 5.7 | 150\*300mm maisiņš | 5000 |  |  |  |  |  |
| 5.8 | 210\*350mm maisiņš | 5000 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 5. daļas vērtējamā summa (5.1. - 5.8.) |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Produkta ražotāja apstiprinājums produkta atbilstībai sekojošam standartam: EN ISO 11607-1:2009;

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda viena metra vai vienas vienības cena, neatkarīgi no metru vai vienību skaita iepakojumā;
* Atverot iepakojums drīkst sadalīties tikai pa šuvēm, neatkarīgi, pirms vai pēc sterilizācijas procesa;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai informācijai par izmēriem, iestrādātam ūdeņraža peroksīda plazmas indikatoram, visam iepriekš minētajam jābūt izvietotam iepakojuma zonā, kurai nav saskares ar iepakojuma saturu (aizkausētajās malās vai starp plastikāta slāņiem);
* Indikatoru krāsu maiņai pēc sterilizācijas procesa ir jābūt nepārprotami nolasāmai;
* Pēc pieprasījuma praktiskai testēšanai jāiesniedz 5 (pieci) metri/gab. parauga;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošina preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

6. DAĻA – SEVIŠĶI AUGSTAS IZTURĪBAS NEAUSTA MATERIĀLA LOKSNES LIELU ĶIRURĢISKU KOMPLEKTU PAKOŠANAI, STERILIZĀCIJAI TVAIKĀ UN ETILĒNA OKSĪDĀ

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Papīra loksnes izmēri | Plānotais iepirkuma apjoms (gab.) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(gab./iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 6.1 | 60\*60cm | 4000 |  |  |  |  | Slodzes izturība ne mazāk kā 6kg/m2 |
| 6.2 | 75\*75cm | 100000 |  |  |  |  | Slodzes izturība ne mazāk kā 6kg/m2 |
| 6.3 | 100\*100cm | 80000 |  |  |  |  | Slodzes izturība ne mazāk kā 9kg/m2 |
| 6.4 | 120\*120cm | 80000 |  |  |  |  | Slodzes izturība ne mazāk kā 9kg/m2 |
| Kopējā 6. daļas vērtējamā summa (6.1. - 6.4.) |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Produkta ražotāja apstiprinājums produkta atbilstībai sekojošiem standartiem: EN ISO 868-2:2009, EN ISO 11607-1:2009;

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda vienas loksnes cena, neatkarīgi no lokšņu skaita iepakojumā;
* Materiāla lokšņu saturs – celulozes un sintētisko šķiedru kombinācija. Materiālam jābūt sevišķi izturīgam, mīkstam un viegli lokāmam;
* Uz piegādes iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai informācijai par izmēriem un lokšņu krāsu;
* Pozīcijās 6.2, 6.3, 6.4 loksnēm iepakojumā jābūt komplektētām pārmaiņus divās krāsās vai vienas krāsas nepārprotami atšķirami dažādos toņos un dažādu blīvumu;
* Jāiesniedz produkta mikrobiālās barjeras un slodzes izturības izpētes datu kopijas;
* Pēc pieprasījuma praktiskai testēšanai jāiesniedz 10 (desmit) loksnes;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

7. DAĻA – ĪPAŠI BLĪVA PAPĪRA LOKSNES AR AUGSTU ABSORBCIJAS PAKĀPI, MATERIĀLA BLĪVUMS no 50 līdz 60 g/m2, STERILIZĀCIJAI TVAIKĀ

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Papīra loksnes izmēri | Plānotais iepirkuma apjoms (gab.) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(gab./iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 7.1 | 40\*50cm | 30000 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 7. daļas vērtējamā summa |  |

* Kolonnā Nr.4 jānorāda vienas loksnes cena, neatkarīgi no lokšņu skaita iepakojumā;
* Uz piegādes iepakojuma jābūt salasāmai informācijai par izmēriem;
* Materiāls paredzēts pielietošanai instrumentu šālēs un sterilizācijas grozos;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

8. DAĻA – PRETPUTEKĻU MAISI ATSEVIŠĶU INSTRUMENTU, ¼ STV, ½ STV UN 1 STV INSTRUMENTU KONTEINERU PAPILDIEPAKOJUMAM

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Pretputekļu maisu izmēri | Plānotais iepirkuma apjoms (gab.) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(gab./iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 8.1 | 30-35\*50-55cm | 2000 |  |  |  |  |  |
| 8.2 | 40-45\*70-76cm | 6000 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 8. daļas vērtējamā summa (8.1. - 8.2.) |  |

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda viena gabala cena, neatkarīgi no gabalu skaita iepakojumā;
* Pretputekļu maisiem jābūt caurspīdīgiem ar pašlīmējošu aizdari;
* Noņemot aizsargplēvi no pašlīmējošā slāņa, tas nedrīkst atdalīties no pamatnes kopā ar slāņa aizsargplēvi;
* Uz piegādes iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai informācijai par izmēriem;
* Pēc pieprasījuma praktiskai testēšanai jāiesniedz 5 (pieci) produkta paraugi;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

9. DAĻA – LĪPLENTAS KREPĒTA PAPĪRA NOSTIPRINĀŠANAI AR UN BEZ INDIKATORA, LĪPLENTAS PLATUMS no 15 līdz 30 mm

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Sterilizācijas metode | Plānotais iepirkuma apjoms (m) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(m/rullī) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 9.1 | Ar indikatoru piesātinātam ūdens tvaikam(autoklavēšanai) | 40000 |  |  |  |  |  |
| 9.2 | Ar indikatoru etilēna oksīdam (EO) | 2000 |  |  |  |  |  |
| 9.3 | Bez indikatora | 100000 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 9. daļas vērtējamā summa (9.1. - 9.3.) |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Līplentai ar indikatoru produkta ražotāja apstiprinājums produkta atbilstībai sekojošam standartam: EN ISO 11140-1:2009;

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda viena metra cena, neatkarīgi no metru skaita rullī;
* Labi līpoša pie papīra un neausta pakošanas materiāla;
* Patvaļīgi neatlīmējas pēc sterilizācijas procesa;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, indikatoriem paredzētajām sterilizācijas metodēm, salasāmai informācijai par pieļaujamajiem sterilizācijas temperatūru diapazoniem;
* Indikatoru krāsu maiņai pēc sterilizācijas procesa ir jābūt nepārprotami nolasāmai;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.
* Pozīcijā 9.2 prasīto produktu paredzēts sākt lietot no 2017.gada II.kvartāla

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

10. DAĻA – 1. (A) KLASES ĶĪMISKIE STERILIZĀCIJAS PROCESA KONTROLES INDIKATORI, IELĀDĒM BEZ DOBĀM MEDICĪNISKAJĀM IERĪCĒM

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Indikatora klase un sterilizācijas metode | Plānotais iepirkuma apjoms (gab.) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(gab./iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 10.1 | 1. (A) klases procesa indikators etilēna oksīda gāzei | 10000 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 10. daļas vērtējamā summa |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Produkta ražotāja apstiprinājums produkta atbilstībai sekojošam standartam: EN ISO 11140-1:2009;

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda vienas vienības cena, neatkarīgi no vienību skaita iepakojumā;
* Indikatoriem jābūt ar pašlīmējošu kārtu;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai informācijai par pielietojumu, laika un temperatūru režīmiem;
* Uz indikatora iepakojuma jābūt norādītai tā klasei, informācijai par sterilizācijas metodi un kritisko režīmu robežām;
* Indikatoru krāsu maiņai pēc sterilizācijas procesa ir jābūt nepārprotami nolasāmai;
* Pēc pieprasījuma praktiskai testēšanai jāiesniedz 10 (desmit) paraugi;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.
* Produktu paredzēts sākt lietot no 2017.gada II.kvartāla

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

11. DAĻA – 5. (E) KLASES ĶĪMISKIE STERILIZĀCIJAS PROCESA KONTROLES INDIKATORI, IELĀDĒM BEZ DOBĀM MEDICĪNISKAJĀM IERĪCĒM

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Indikatora klase un sterilizācijas metode | Plānotais iepirkuma apjoms (gab.) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(gab./iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 11.1 | 5. (E) klases indikatorsEtilēna oksīda gāzei (EO) | 10000 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 11. daļas vērtējamā summa |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Produkta ražotāja apstiprinājums produkta atbilstībai sekojošam standartam: EN ISO 11140-1:2009;

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda vienas vienības cena, neatkarīgi no vienību skaita iepakojumā;
* Indikatoriem jābūt ar pašlīmējošu kārtu vai viegli ielīmējamiem;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai informācijai par pielietojumu, laika un temperatūru režīmiem;
* Uz indikatora jābūt norādītai tā klasei, informācijai par sterilizācijas metodi un kritisko režīmu robežām;
* Indikatoru krāsu maiņai pēc sterilizācijas procesa ir jābūt nepārprotami nolasāmai;
* Pēc pieprasījuma praktiskai testēšanai jāiesniedz 10 (desmit) paraugi;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.
* Abus produktus paredzēts sākt lietot no 2017.gada II.kvartāla

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

12. DAĻA – 6. (TST) KLASES ĶĪMISKIE STERILIZĀCIJAS PROCESA KONTROLES INDIKATORI

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Indikatora klase un sterilizācijas metode | Plānotais iepirkuma apjoms (gab.) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(gab./iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 12.1 | 6. (TST) klases indikators autoklavēšanai (ekspozīcijas laiks 7 min. 134ºC temperatūrā) | 10000 |  |  |  |  |  |
| 12.2 | 6. (TST) klases indikators autoklavēšanai (ekspozīcijas laiks 5 min. 134ºC temperatūrā) | 50000 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 12. daļas vērtējamā summa (12.1. - 12.2.) |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Produkta ražotāja apstiprinājums produkta atbilstībai sekojošam standartam: EN ISO 11140-1:2009;

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda vienas vienības cena, neatkarīgi no vienību skaita iepakojumā;
* Indikatoriem jābūt ar pašlīmējošu kārtu;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai informācijai par pielietojumu, laika un temperatūru režīmiem;
* Uz indikatora jābūt norādītai tā klasei, informācijai par ekspozīcijas laika un temperatūras režīmiem;
* Indikatoru krāsu maiņai pēc sterilizācijas procesa ir jābūt nepārprotami nolasāmai;
* Pēc pieprasījuma praktiskai testēšanai jāiesniedz 10 (desmit) paraugi;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

13. DAĻA – ĶĪMISKIE ŪDEŅRAŽA PEROKSĪDA PLAZMAS STERILIZĀCIJAS PROCESA KONTROLES INDIKATORI

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Indikatora klase un sterilizācijas metode | Plānotais iepirkuma apjoms (gab.) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(gab./iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 13.1 | Indikators sterilizācijai ūdeņraža peroksīda plazmā | 7000 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 13. daļas vērtējamā summa |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Produkta ražotāja apstiprinājums produkta atbilstībai pielietojumam sterilizācijai ūdeņraža peroksīda plazmā;

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda vienas vienības cena, neatkarīgi no vienību skaita iepakojumā;
* Indikatoriem jābūt ar pašlīmējošu kārtu;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai informācijai par pielietojumu, laika un temperatūru režīmiem;
* Uz indikatora jābūt norādītai tā klasei, informācijai par ekspozīcijas laika un temperatūras režīmiem;
* Indikatoru krāsu maiņai pēc sterilizācijas procesa ir jābūt nepārprotami nolasāmai;
* Pēc pieprasījuma praktiskai testēšanai jāiesniedz 5 (pieci) paraugi;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

14. DAĻA – ĶĪMISKIE STERILIZĀCIJAS PROCESU KONTROLES MATERIĀLI IELĀDĒM AR DOBĀM MEDICĪNISKAJĀM IERĪCĒM

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Sterilizācijas metode | Plānotais iepirkuma apjoms (gab.) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(gab./iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 14.1 | Procesam tvaikā (autoklavēšanai) | 2000 |  |  |  |  |  |
| 14.2 | Procesam etilēna oksīdā (EO) | 1500 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 14. daļas vērtējamā summa (14.1. - 14.2.) |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Produkta ražotāja apstiprinājums produkta atbilstībai sekojošiem standartam EN ISO 11140-1:2009;

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda vienas vienības cena, neatkarīgi no vienību skaita iepakojumā;
* Indikatoriem jābūt ar pašlīmējošu kārtu;
* Indikatoriem jābūt pēc izmēra atbilstošiem lietošanai GKE-Steri-Record Compact-PCD ierīcē vai jāpiegādā kopā ar analogu, indikatoram atbilstošu PCD ierīci;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai informācijai par pielietojumu, laika un temperatūru režīmiem;
* Indikatoru krāsu maiņai pēc sterilizācijas procesa ir jābūt nepārprotami nolasāmai;
* Pēc pieprasījuma praktiskai testēšanai jāiesniedz 10 (desmit) paraugi, ja indikatori nav paredzēti lietošanai GKE-Steri-Record Compact-PCD ierīcē, paraugi jāpiegādā kopā ar atbilstošo PCD ierīci;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

15. DAĻA – BIOLOĢISKIE STERILIZĀCIJAS PROCESU KONTROLES MATERIĀLI, IELĀDĒM BEZ DOBĀM MEDICĪNISKAJĀM IERĪCĒM

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Sterilizācijas metode | Plānotais iepirkuma apjoms (gab.) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(gab./iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 15.1 | Procesam tvaikā (autoklavēšanai) 106 | 600 |  |  |  |  | Atbilstība arī EN ISO 11138-3 |
| 15.2 | Procesam etilēna oksīdā (EO) 106 | 100 |  |  |  |  | Atbilstība arī EN ISO 11138-2 |
| Kopējā 15. daļas summa (15.1. - 15.2.) |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Produkta ražotāja apstiprinājums produkta atbilstībai sekojošam standartam: LVS EN ISO 11138-1;

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda vienas vienības cena, neatkarīgi no vienību skaita iepakojumā;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai informācijai par pielietojumu, laika un temperatūru režīmiem;
* Krāsu maiņai pēc sterilizācijas un inkubācijas procesa ir jābūt nepārprotami nolasāmai;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

16. DAĻA – TVAIKA STERILIZĀCIJAS (AUTOKLAVĒŠANAS) IEKĀRTU VEIKTSPĒJAS KONTROLES TESTS DOBĀM IELĀDĒM

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Testa metode | Plānotais iepirkuma apjoms (gab.) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(gab./iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 16.1 | Bowie&Dick testa indikatori dobām ielādēm | 1000 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 16. daļas vērtējamā summa |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Produkta ražotāja apstiprinājums produkta atbilstībai sekojošam standartam: EN ISO 11140-4:2007;

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda vienas vienības cena, neatkarīgi no vienību skaita iepakojumā;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai informācijai par pielietojumu, laika un temperatūru režīmiem;
* Indikatoriem jābūt atbilstošiem lietošanai GKE-Steri-Record Compact PCD ierīcē vai jāpiegādā kopā ar analogu, indikatoram atbilstošu PCD ierīci;
* Indikatoru krāsu maiņai pēc sterilizācijas un inkubācijas procesa ir jābūt nepārprotami nolasāmai;
* Praktiskai testēšanai jāiesniedz 10 (desmit) paraugi, ja indikatori nav paredzēti lietošanai GKE-Steri-Record Compact-PCD ierīcē, paraugi jāpiegādā kopā ar atbilstošo PCD ierīci;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

17. DAĻA – TVAIKA STERILIZĀCIJAS (AUTOKLAVĒŠANAS) IEKĀRTU VEIKTSPĒJAS KONTROLES TESTS

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Testa metode | Plānotais iepirkuma apjoms (gab.) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(gab./iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 17.1 | Bowie&Dick testa paka | 4000 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 17. daļas vērtējamā summa |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Produkta ražotāja apstiprinājums produkta atbilstībai sekojošiem standartiem: EN ISO 1140-3:2009, EN ISO 11140-4:2007;

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda vienas vienības cena, neatkarīgi no vienību skaita iepakojumā;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai informācijai par pielietojumu, laika un temperatūru režīmiem;
* Indikatoru krāsu maiņai pēc sterilizācijas un inkubācijas procesa ir jābūt nepārprotami nolasāmai;
* Jāiesniedz produkta reaģēšanas izpētes datu kopijas;
* Pēc pieprasījuma praktiskai testēšanai jāiesniedz paraugs;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

18. DAĻA – PAŠLĪMĒJOŠĀS UZLĪMES AR INDIKATORU UN TINTE MARĶĒŠANAS PISTOLĒM

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Sterilizācijas metode un pistoles modelis | Plānotais iepirkuma apjoms (uzlīmes) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(gab./iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 18.1 | Sterilizācijai tvaikā (autoklavēšanai),  | 600000 |  |  |  |  |  |
| 18.2 | Sterilizācijai ūdeņraža peroksīda plazmā (VHP)  | 250000 |  |  |  |  |  |
| 18.3 | Tintes rullītis marķēšanas pistolei  | 30 |  |  |  |  | Gab. |
| Kopējā 18. daļas vērtējamā summa (18.1. - 18.3.) |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Pretendents iesniedz ražotāja apstiprinājumu produkta atbilstībai sekojošam standartam: EN ISO 11140-1:2009;

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda vienas uzlīmes cena, neatkarīgi no uzlīmju skaita iepakojumā;
* Uzlīmei jābūt divām līpošām kārtām;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai informācijai par pielietojumu, laika un temperatūru režīmiem;
* Indikatoru krāsu maiņai pēc sterilizācijas procesa ir jābūt nepārprotami nolasāmai;
* Piedāvājumā jāietver 2 atbilstošas marķēšanas pistoles;
* Praktiskai testēšanai jāiesniedz 50 (piecdesmit) uzlīmes parauga;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

19. DAĻA – MEDICĪNISKO IERĪČU PRIEKŠAPSTRĀDES PUTAS/GELS

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Līdzeklis | Plānotais iepirkuma apjoms (l) | Viena litra/kg cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(l/iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 19.1 | Līdzeklis medicīnisko ierīču iepriekšējai apstrādei pēc lietošanas un pirms apstrādes uzsākšanas  | 100 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 19. daļas vērtējamā summa |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Produkta ražotāja apstiprinājums, ka produkts ir aprobēts. Apstiprinājumā jābūt norādītai arī aprobācijā piemērotajai produkta dozācijai;
* Produktu ražotāju apstiprinājums, ka produkts nesatur aldehīdus un hlorīdus;
* Drošības datu lapa latviešu valodā atbilstoši EK regulai Nr.1907/2006 (REACH).

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda viena litra/kg cena, neatkarīgi no skaita iepakojumā;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai un nepārprotamai informācijai par pielietojumu;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

20. DAĻA – LĪDZEKLIS BIOPLĒVES UN NEORGANISKU NOSĒDUMU NOŅEMŠANAI NO NERŪSĒJOŠĀ TĒRAUDA INSTRUMENTIEM

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Līdzeklis | Plānotais iepirkuma apjoms (l) | Viena litra/kg cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(l/iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 20.1 | Līdzeklis bioplēves un neorganisku nosēdumu noņemšanai no norūsējošā tērauda instrumentiem (ANIOS R444 vai ar ekvivalentu iedarbību)  | 200 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 20. daļas vērtējamā summa |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Produkta ražotāja apstiprinājums, ka produkts ir aprobēts. Apstiprinājumā jābūt norādītai arī aprobācijā piemērotajai produkta dozācijai;
* Produkta ražotāja apliecinājums par sastāva analoģiju ANIOS R444 ~~vai Neodisher IR~~, ja tiek piedāvāts cits līdzeklis *(precizēts ar 10.08.2016 iepirkuma komisijas lēmumu)*
* Produktu ražotāju apstiprinājums, ka produkts nesatur aldehīdus un hlorīdus;
* Drošības datu lapa latviešu valodā atbilstoši EK regulai Nr.1907/2006 (REACH).

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda viena litra/kg cena, neatkarīgi no skaita iepakojumā;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai un nepārprotamai informācijai par pielietojumu;
* Praktiskai testēšanai jāiesniedz 1 (viens) litrs parauga;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

21. DAĻA – DETERGENTS (pH 10-11) UN NEITRALIZATORS MEDICĪNISKO IERĪČU APSTRĀDEI AUTOMĀTISKĀS MAZGĀŠANAS IEKĀRTĀS

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Līdzeklis | Plānotais iepirkuma apjoms (mazgāšanas cikli) | Izmaksas vienam ciklam EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(cikli/iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 21.1 | Detergents (pH 10-11) mazgāšanas-termiskas dezinfekcijas iekārtām (ūdens patēriņš mazgāšanas fāzē 40 litri) | 5000 |  |  |  |  |  |
| 21.2 | Neitralizators mazgāšanas-termiskas dezinfekcijas iekārtām (ūdens patēriņš neitralizācijas fāzē 40 litri) | 5000 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 21. daļas vērtējamā summa (21.1. - 21.2.) |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Ražotāja apstiprinājums, ka produkta lietošana ir piemērota 1: Olympus, Karl Storz, 2: Aesculap, Martin, 3: Stryker, Synthes medicīnisko ierīču apstrādei (no katras grupas vismaz viena ražotāja izstrādājumiem);
* Informācija no produkta ražotāja kādās iekārtās un modeļos produkts ir aprobēts. Apstiprinājumā jābūt norādītai arī aprobācijā piemērotajai produkta dozācijai un padeves temperatūrai;
* Produktu ražotāju apstiprinājums par detergenta un neitralizatora savstarpēju saderību, ja produktiem ir dažādi ražotāji;
* Drošības datu lapa latviešu valodā atbilstoši EK regulai Nr.1907/2006 (REACH).

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda viena mazgāšanas cikla izmaksas, neatkarīgi no skaita iepakojumā;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai un nepārprotamai informācijai par pielietojumu;
* Pēc konkursa komisijas pieprasījuma jāiesniedz produkta veiktspējas izpētes datu kopijas;
* Praktiskai testēšanai jāiesniedz 5 (pieci) litri katra parauga;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

22. DAĻA – DETERGENTS (pH 8-9) UN ENZĪMUS SATUROŠS (5 PAAUDZES) MAZGĀŠANAS LĪDZEKLIS MEDICĪNISKO IERĪČU APSTRĀDEI AUTOMĀTISKĀS MAZGĀŠANAS IEKĀRTĀS

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Līdzeklis | Plānotais iepirkuma apjoms (mazgāšanas cikli) | Izmaksas vienam ciklam EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(cikli/iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 22.1 | Detergents (pH 8-9) mazgāšanas-termiskas dezinfekcijas iekārtām (ūdens patēriņš mazgāšanas fāzē 40 litri) | 10000 |  |  |  |  |  |
| 22.2 | Enzīmus saturošs (5 paaudzes) mazgāšanas-termiskas dezinfekcijas iekārtām (ūdens patēriņš mazgāšanas fāzē 40 litri) | 5000 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 22. daļas vērtējamā summa (22.1. - 22.2.) |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* ražotāja apstiprinājums, ka produkta lietošana ir piemērota 1: Olympus, Karl Storz, 2: Aesculap, Martin, 3: Stryker, Synthes medicīnisko ierīču apstrādei (no katras grupas vismaz viena ražotāja izstrādājumiem);
* Informācija no produkta ražotāja kādās iekārtās un modeļos produkts ir aprobēts. Apstiprinājumā jābūt norādītai arī aprobācijā piemērotajai produkta dozācijai un padeves temperatūrai;
* Drošības datu lapa latviešu valodā atbilstoši EK regulai Nr.1907/2006 (REACH).

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda viena mazgāšanas cikla izmaksas, neatkarīgi no skaita iepakojumā;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai un nepārprotamai informācijai par pielietojumu;
* Pēc konkursa komisijas pieprasījuma jāiesniedz produkta veiktspējas izpētes datu kopijas;
* Praktiskai testēšanai jāiesniedz 5 (pieci) litri katra parauga;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

23. DAĻA – INSTRUMENTU LUBRIKANTS MEDICĪNISKO IERĪČU APSTRĀDEI AUTOMĀTISKĀS MAZGĀŠANAS IEKĀRTĀS

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Līdzeklis | Plānotais iepirkuma apjoms (mazgāšanas cikli) | Izmaksas vienam ciklam EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, Ls (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(cikli/iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 23.1 | Lubrikants - instrumentu virsmu kopšanas līdzeklis mazgāšanas-termiskas dezinfekcijas iekārtām (ūdens patēriņš fāzē 40 litri) | 20000 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 23. daļas vērtējamā summa |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Ražotāja apstiprinājums, ka produkta lietošana ir piemērota Aesculap un/vai Martin, medicīnisko ierīču apstrādei;
* Produkta ražotāja apstiprinājums, ka produkts ir aprobēts. Apstiprinājumā jābūt norādītai arī aprobācijā piemērotajai produkta dozācijai un padeves temperatūrai;
* Drošības datu lapa latviešu valodā atbilstoši EK regulai Nr.1907/2006 (REACH).

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda viena mazgāšanas cikla izmaksas, neatkarīgi no skaita iepakojumā;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai un nepārprotamai informācijai par pielietojumu;
* Pēc konkursa komisijas pieprasījuma jāiesniedz produkta veiktspējas izpētes datu kopijas;
* Pēc konkursa komisijas pieprasījuma praktiskai testēšanai jāiesniedz 1 litrs parauga;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

24. DAĻA – ENZĪMUS SATUROŠI MAZGĀŠANAS LĪDZEKĻI (5.PAAUDZES) MANUĀLAI MEDICĪNISKO INSTRUMENTU PRIEKŠAPSTRĀDEI

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Līdzeklis | Plānotais iepirkuma apjoms (litri) | Izmaksas vienam litram EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, Ls (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(litri/iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 24.1 | Līdzeklis manuālai priekšapstrādei (Aniozyme DD1 vai ar ekvivalentu iedarbību)  | 1000 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 24. daļas vērtējamā summa |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Drošības datu lapa latviešu valodā atbilstoši EK regulai Nr.1907/2006 (REACH).

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda viena litra izmaksas, neatkarīgi no skaita iepakojumā;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai un nepārprotamai informācijai par pielietojumu;
* Pēc konkursa komisijas pieprasījuma jāiesniedz produkta veiktspējas izpētes datu kopijas;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.
* Produktu paredzēts sākt lietot no 2017.gada II.kvartāla

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

25. DAĻA – PEROKSIETIĶSKĀBI SATUROŠS INSTRUMENTU DEZINFEKCIJAS LĪDZEKLIS MANUĀLAI ĶĪMISKAI DEZINFEKCIJAI

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Līdzeklis | Plānotais iepirkuma apjoms (dezinfekcijas cikli) | Izmaksas vienam ciklam EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, Ls (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(cikli/iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 25.1 | Līdzeklis ķīmiskai dezinfekcijai (Anioxide 1000 vai ekvivalentu iedarbību)  | 700 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 25. daļas vērtējamā summa |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Drošības datu lapa latviešu valodā atbilstoši EK regulai Nr.1907/2006 (REACH).

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda viena dezinfekcijas cikla izmaksas, neatkarīgi no skaita iepakojumā;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai un nepārprotamai informācijai par pielietojumu;
* Pēc konkursa komisijas pieprasījuma jāiesniedz produkta veiktspējas izpētes datu kopijas;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.
* Produktu paredzēts sākt lietot no 2017.gada II.kvartāla

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

26. DAĻA – AUTOMĀTISKAS MAZGĀŠANAS UN ULTRASKAŅAS TĪRĪŠANAS PROCESU EFEKTIVITĀTES KONTROLES MATERIĀLI

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Indikatoru veids | Plānotais iepirkuma apjoms (gab.) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(gab./iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 26.1 | Mazgāšanas efektivitātes indikators | 2500 |  |  |  |  |  |
| 26.2 | Rāmītis/indikatora statīvs | 20 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 26. daļas vērtējamā summa (26.1. - 26.4.) |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Ražotāja apstiprinājums produkta atbilstībai sekojošam standartam: EN ISO 15883-5:2005;

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda vienas vienības cena, neatkarīgi no vienību skaita iepakojumā;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, iepakojumā jābūt aprakstam par indikatora saturu un ieteikumiem rezultātu interpretācijai;
* Mazgāšanas efektivitātes indikatoriem nav dalījuma klasēs, piedāvājamo indikatoru saturam jāimitē olbaltumvielas;
* Pēc konkursa komisijas pieprasījuma jāiesniedz produkta izpētes datu kopijas;
* Pēc konkursa komisijas pieprasījuma praktiskai testēšanai jāiesniedz 5 (pieci) paraugi;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.
* Produktu paredzēts sākt lietot no 2017.gada II.kvartāla

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

27. DAĻA – PROTEĪNU PALIEKU TESTS

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Testa veids | Plānotais iepirkuma apjoms (gab.) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(gab./iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 27.1 | Proteīnu palieku noteikšanas tests | 500 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 27. daļas vērtējamā summa |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Produkta ražotāja apstiprinājums, ka punktā 27.1 piedāvātais produkts atbilst ninhidrīna testa jūtībai atbilstoši HTM2030 rekomendācijām.

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda vienas vienības cena, neatkarīgi no vienību skaita iepakojumā;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, iepakojumā jābūt skaidrai un nepārprotamai instrukcijai par testa glabāšanas nosacījumiem un testa izpildi;
* Prasība pozīcijai 27.1: krāsu maiņai pēc inkubācijas procesa ir jābūt nepārprotami nolasāmai;
* Prasība pozīcijai 27.1: rādījuma nolasīšanai jābūt iespējamai ne ilgāk kā pēc 20 minūtēm, jūtībai ar šādu ekspozīcijas laiku jābūt ne vairāk kā 5 μg;
* Ja testa veikšanai nepieciešams inkubators, tas jāiekļauj piedāvājumā;
* Pēc konkursa komisijas pieprasījuma jāiesniedz produkta reaģēšanas izpētes datu kopijas;
* Pēc konkursa komisijas pieprasījuma jāiesniedz testus praktiskai testēšanai;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.
* Produktu paredzēts sākt lietot no 2017.gada II.kvartāla

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

28. DAĻA – PALĪGLĪDZEKĻI MEDICĪNISKO IERĪČU MANUĀLAI PRIEKŠAPSTRĀDEI UN TĪRĪŠANAI

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Palīglīdzeklis | Plānotais iepirkuma apjoms (gab.) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(gab./iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 28.1 | Birstīte 2,8-3,7mm\*100-240cm dobu instrumentu tīrīšanai | 10 |  |  |  |  |  |
| 28.2 | Birstīte dobu instrumentu tīrīšanai | 10 |  |  |  |  | 150-200cm garumā, 4.2-4.5mm diametrā |
| 28.3 | Birstīte konvencionālu instrumentu tīrīšanai (abpusēja) | 12 |  |  |  |  | neilona sari |
| 28.4 | Birstīte fleksiblu urbju un kaulu *reamer* tīrīšanai | 5 |  |  |  |  | Birstītes serdenis monolīts metāls |
| 28.5 | Birstīte kustīgu savienojumu tīrīšanai | 6 |  |  |  |  | Platums 2 +-2mm cm,birstes garums 7 cm,neilona sari |
| 28.6 | Birstīte *OLYMPUS un STORZ optiku* gaismas pievada tīrīšanai | 2 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 28. daļas vērtējamā summa (28.1. – 28.6.) |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Palīglīdzekļa attēls;

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda vienas vienības cena, neatkarīgi no vienību skaita iepakojumā;
* Birstītes nedrīkst saturēt metāla sarus;
* Birstīšu materiālam ir jābūt temperatūru noturīgam (vismaz 10 minūtes 95°C temperatūrā);
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

29. DAĻA – MEDICĪNISKO IERĪČU PIRMSSTERILIZĀCIJAS KOPŠANAS EĻĻAS (KONVENCIONĀLĀM MEDICĪNISKAJĀM IERĪCĒM)

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Kopšanas līdzeklis | Plānotais iepirkuma apjoms (ml) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(ml/iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 29.1 | Eļļa konvencionālu instrumentu kustīgo daļu kopšanai | 20000 |  |  |  |  | Aerosola flakons (eļļa izsmidzināma)  |
| 29.2 | Eļļa konvencionālu instrumentu kustīgo daļu kopšanai | 1000 |  |  |  |  | Neaerosola flakons (eļļa pilināma)  |
| Kopējā 29. daļas vērtējamā summa (29.1. - 29.2.) |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Pretendenta apstiprinājums, ka produkta lietošana ir piemērota 1: Olympus, Karl Storz, 2: Aesculap, Martin, 3: Stryker, Synthes medicīnisko ierīču apstrādei (no katras grupas vismaz viena ražotāja izstrādājumiem);
* Drošības datu lapa latviešu valodā atbilstoši EK regulai Nr.1907/2006 (REACH).

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda viena ml cena, neatkarīgi no ml skaita iepakojumā;
* Eļļai jābūt paredzētai medicīnisko ierīču kopšanai pirmssterilizācijas posmā, jāiztur sterilizācijas procesi tvaikā (autoklavēšana), tai jābūt ūdeni caurlaidošai, pēc sterilizācijas procesa uz iepakojumiem un pašām ierīcēm nedrīkst palikt eļļaini traipi, eļļa nedrīkst saturēt silikonus, tai jābūt bāzētai uz parafīniem;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai informācijai par pielietošanu;
* Pēc konkursa komisijas pieprasījuma jāiesniedz produkta noturības izpētes datu kopijas;
* Pēc konkursa komisijas pieprasījuma jāiesniedz līdzekli praktiskai testēšanai;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

30. DAĻA – MEDICĪNISKO IERĪČU PIRMSSTERILIZĀCIJAS KOPŠANAS EĻĻAS MINIMĀLI INVAZĪVAS ĶIRURĢIJAS MEDICĪNISKAJĀM IERĪCĒM

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Kopšanas līdzeklis | Plānotais iepirkuma apjoms (ml) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(ml/iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 30.1 | Eļļa endoskopisko instrumentu kaniļu noslēdzēju kopšanai | 500 |  |  |  |  | Neaerosola flakons (eļļa pilināma)  |
| Kopējā 30. daļas vērtējamā summa |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Drošības datu lapa latviešu valodā atbilstoši EK regulai Nr.1907/2006 (REACH).

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda viena ml cena, neatkarīgi no ml skaita iepakojumā;
* Eļļai jābūt paredzētai medicīnisko ierīču kopšanai pirmssterilizācijas posmā, jāiztur sterilizācijas procesi tvaikā (autoklavēšana) un etilēna oksīdā (EO), tai jābūt sterilizācijas aktīvo vielu caurlaidošai caurlaidošai;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai informācijai par pielietošanu;
* Pēc konkursa komisijas pieprasījuma jāiesniedz produkta noturības izpētes datu kopijas;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

31. DAĻA – MEDICĪNISKO IERĪČU PIRMSSTERILIZĀCIJAS KOPŠANAS EĻĻAS SPĒKA INSTRUMENTIEM

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Kopšanas līdzeklis | Plānotais iepirkuma apjoms (ml/kompl.) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(ml/kompl./iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 31.1 | Eļļa rotējošo spēka instrumentu kopšanai | 3000 |  |  |  |  |  |
| 31.2 | Pārejas/savienotāji eļļas izsmidzināšanai spēka instrumentos | 6 |  |  |  |  | Kompl. |
| Kopējā 31. daļas vērtējamā summa (31.1. - 31.2.) |  |  |  |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Drošības datu lapa latviešu valodā atbilstoši EK regulai Nr.1907/2006 (REACH).

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda vienas vienības cena, neatkarīgi no vienību skaita iepakojumā;
* Eļļai jābūt paredzētai medicīnisko ierīču kopšanai pirmssterilizācijas posmā, jāiztur sterilizācijas procesi tvaikā (autoklavēšana) un etilēna oksīdā (EO), tai jābūt sterilizācijas aktīvo vielu caurlaidošai;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai informācijai par pielietošanu;
* Pēc konkursa komisijas pieprasījuma jāiesniedz produkta noturības izpētes datu kopijas;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

32. DAĻA – ĶIRURĢISKO IENSTRUMENTU KONTEINERU VIENU REIZI LIETOJAMAS SLĒGPLOMBAS

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Kopšanas līdzeklis | Plānotais iepirkuma apjoms (gab.) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(gab./iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 32.1 | Vienu reizi lietojamas slēgplombas AESCULAP ķirurģisko instrumentu konteineru noslēgšanai pirms sterilizācijas | 130000 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 32. daļas vērtējamā summa |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Pretendenta apstiprinājums, ka produkts ir piemērots Aesculap medicīnisko ierīču konteineru slēgšanai;

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda vienas vienības cena, neatkarīgi no vienību skaita iepakojumā;
* Produktam jāiztur sterilizācijas procesi tvaikā (autoklavēšana);
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai informācijai par pielietošanu;
* Pēc konkursa komisijas pieprasījuma jāiesniedz produkta noturības izpētes datu kopijas;
* Pēc konkursa komisijas pieprasījuma jāiesniedz produktu praktiskai testēšanai;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

33. DAĻA – DAŽĀDI PALĪGMATERIĀLI MEDICĪNISKO IERĪČU APSTRĀDES PROCESA VEIKŠANAI

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Palīgmateriāls | Plānotais iepirkuma apjoms (pāri) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(pāri/iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 33.1 | Karstumu izturīgi cimdi sterilizētu iepakojumu pārvietošanai pēc autoklavēšanas procesa | 20 |  |  |  |  | PāriCimdu garums ne mazāk kā 28 cm |
| Kopējā 33. daļas vērtējamā summa |  |

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda viena pāra cena, neatkarīgi no pāru skaita iepakojumā;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

34. DAĻA – PALĪGMATERIĀLI HAWO PAPĪRA-PLASTIKĀTA IEPAKOJUMU VALCĒTĀJIEM

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Palīgmateriāls | Plānotais iepirkuma apjoms (gb) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(gb/iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 34.1 | Tintes kasete valcētājam HM 850 DC | 70 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 34. daļas vērtējamā summa |  |

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda vienas vienības cena, neatkarīgi no vienību skaita iepakojumā;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

35. DAĻA – PALĪGMATERIĀLI GETINGE PAPĪRA-PLASTIKĀTA IEPAKOJUMU VALCĒTĀJIEM

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Palīgmateriāls | Plānotais iepirkuma apjoms (gb) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(gb/iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 35.1 | Tintes kasete valcētājam GS47 1D | 20 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 35. daļas vērtējamā summa |  |

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda vienas vienības cena, neatkarīgi no vienību skaita iepakojumā;

Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

36. DAĻA – MATERIĀLI MEDICĪNISKO IERĪČU IZSEKOJAMĪBAS NODROŠINĀŠANAI

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Palīgmateriāls | Plānotais iepirkuma apjoms (gb) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(gb/iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 36.1 | Svītrkoda uzlīmes pamatne 89\*30mm | 700 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 36. daļas vērtējamā summa |  |

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda vienas vienības cena, neatkarīgi no vienību skaita iepakojumā;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

37. DAĻA –TVAIKA STERILIZĀCIJAS (AUTOKLAVĒŠANAS) IEKĀRTU VEIKTSPĒJAS KONTROLES MATERIĀLI

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Testa metode | Plānotais iepirkuma apjoms (gab.) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(gab./komplektā) | Viena komplekta cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 37.1 | Elektronisks Bowie&Dick un sterilizācijas cikla tests | 10000 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 37. daļas vērtējamā summa |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Ražotāja pstiprinājums produkta atbilstībai sekojošam standartam: EN ISO 11140-4:2007;

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda viena testa cena, neatkarīgi no vienību skaita komplektā;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai informācijai par pielietojumu, laika un temperatūru režīmiem;
* Testa rezultātam ir jābūt elektroniski nolasāmam un datiem lejuplādējamiem lietotāja datoros vai ar lietotāja datoriem savietojamā informācijas nesējā;
* Jānodrošina datu pārlūkošanas iespēja lietotāja datoros;
* Jāiesniedz produkta reaģēšanas izpētes datu kopijas;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.
* Produktu paredzēts sākt lietot no 2017.gada II.kvartāla

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

38. DAĻA – DAUDZKĀRT LIETOJAMIE FILTRI ĶIRURĢISKO IENSTRUMENTU KONTEINERIEM

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Palīgmateriāls | Plānotais iepirkuma apjoms (gab.) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(gab./iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 38.1 | 1000 aprites reizēm paredzēts AESCULAP ķirurģisko instrumentu konteineru filtrs | 500 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 38. daļas vērtējamā summa |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Pretendenta apstiprinājums, ka produkts ir piemērots Aesculap medicīnisko ierīču konteineriem;

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda vienas vienības cena, neatkarīgi no vienību skaita iepakojumā;
* Produktam jāiztur sterilizācijas procesi tvaikā (autoklavēšana);
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai informācijai par pielietošanu;
* Pēc konkursa komisijas pieprasījuma jāiesniedz produkta noturības izpētes datu kopijas;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

39. DAĻA – INSTRUMENTU MARĶĒŠANAS LĪPLENTAS

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Palīgmateriāls | Plānotais iepirkuma apjoms (m) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(m/iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 39.1 | Līplenta ķirurģisko instrumentu marķēšanai. Ne mazāk, kā 9 dažādi krāsu vai to kombināciju varianti | 500 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 39. daļas vērtējamā summa |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Pretendenta apstiprinājums, ka produkts ir piemērots Aesculap medicīnisko ierīču konteineriem;

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda vienas vienības cena, neatkarīgi no vienību skaita iepakojumā;
* Produktam jāiztur sterilizācijas procesi tvaikā (autoklavēšana), etilēna oksīdā un ūdeņraža peroksīda gāzes plazmā, kā arī dezinfekcija peroksietiķskābē ne mazāk, kā 100 apstrādes reižu;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai informācijai par pielietošanu;
* Pēc konkursa komisijas pieprasījuma jāiesniedz produktu praktiskai testēšanai;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

40. DAĻA – UZLĪMES KOMPLEKTU DOKUMENTĒŠANAI UN APSTRĀDES PROCESA IZSEKOJAMĪBAI

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Sterilizācijas metode, uzlīmes izmērs | Plānotais iepirkuma apjoms (gab.) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(gab./iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 40.1 | Sterilizācijai tvaikā (autoklavēšanai), detaļas piezīmēs  | 80000 |  |  |  |  |  |
| 40.2 | Sterilizācijai etilēna oksīdā (EO), detaļas piezīmēs | 10000 |  |  |  |  |  |
| 40.3 | Sterilizācijai ūdeņraža peroksīda plazmā, detaļas piezīmēs | 10000 |  |  |  |  |  |
| 40.4 | Termopāneses lenta iekārtām ZEBRA TLP 2844-Z un TLP 2844 | 50 |  |  |  |  |  |
| 40.5 | Kasetes iekārtai BROTHER PT 9500PC, lentas platums 24mm | 20 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 40. daļas vērtējamā summa (40.1. - 40.5.) |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Ja uz uzlīmes ir indikators, tad tā apstiprinājums atbilstībai sekojošam standartam: EN ISO 11140-1:2009;

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda vienas uzlīmes cena, neatkarīgi no uzlīmju skaita iepakojumā;
* Uzlīmes paredzētas lietošanai iekārtās ZEBRA TLP 2844-Z, ZEBRA TLP 2844, ruļļa iekšējais diametrs 24mm, ārējais diametrs ne vairāk kā 115mm;
* Uzlīmēm jāsastāv no trim kārtām, pamata kārtas izmērs 106mm\*62mm, abu līmējamo kārtu kopējais izmērs 102mm\*56mm, virsējā kārta sadalīta 3 daļās ar izmēriem – viena daļa 102mm\*34mm un divas daļas 51mm\*22mm;
* Uzlīmes materiālam jāspēj izturēt līdz 140°C temperatūras un piesātināta ūdens tvaika iedarbību laika periodā līdz 90 min.
* Ja uz uzlīmes ir indikators, tā krāsu maiņai pēc sterilizācijas procesa ir jābūt nepārprotami nolasāmai;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.
* Produktu paredzēts sākt lietot no 2017.gada II.kvartāla

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

41. DAĻA – DETERGENTS UN ATKAĻĶOŠANAS LĪDZEKLIS PADUBJU APSTRĀDEI AUTOMĀTISKĀS MAZGĀŠANAS IEKĀRTĀS

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Līdzeklis | Plānotais iepirkuma apjoms (mazgāšanas cikli) | Izmaksas vienam ciklam EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(cikli/iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 41.1 | Detergents padubju mazgāšanas-dezinfekcijas iekārtām  | 400000 |  |  |  |  |  |
| 41.2 | Atkaļķotājs padubju mazgāšanas- dezinfekcijas iekārtām | 400000 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 41. daļas vērtējamā summa (41.1. - 41.2.) |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Informācija no produkta ražotāja kādās iekārtās un modeļos produkts ir aprobēts. Apstiprinājumā jābūt norādītai arī aprobācijā piemērotajai produkta dozācijai un padeves temperatūrai;
* Produktu ražotāju apstiprinājums par detergenta un neitralizatora savstarpēju saderību, ja produktiem ir dažādi ražotāji;
* Drošības datu lapa latviešu valodā atbilstoši EK regulai Nr.1907/2006 (REACH).

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda viena mazgāšanas cikla izmaksas, neatkarīgi no skaita iepakojumā;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai un nepārprotamai informācijai par pielietojumu;
* Pēc konkursa komisijas pieprasījuma jāiesniedz produkta veiktspējas izpētes datu kopijas;
* Praktiskai testēšanai jāiesniedz 5 (pieci) litri katra parauga;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*

Tehniskais un finanšu piedāvājums

42. DAĻA – TVAIKA STERILIZĀCIJAS (AUTOKLAVĒŠANAS) IEKĀRTU VEIKTSPĒJAS KONTROLES TESTS DOBĀM IELĀDĒM

|  |
| --- |
| Ražotājfirma: Pretendents: Reģistrācijas Nr. |
| Nr. | Testa metode | Plānotais iepirkuma apjoms (gab.) | Vienas vienības cena EUR (bez PVN) | Kopējā plānotā apjoma summa, EUR (bez PVN) | Piedāvātie iepakojumi(gab./iepakojumā) | Viena iepakojuma cena (bez PVN) | Piezīmes |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5( 3\*4)* | *6* | *7*  | *8* |
| 42.1 | Bowie&Dick testa indikatori dobām ielādēm | 400 |  |  |  |  |  |
| Kopējā 42. daļas vērtējamā summa |  |

Iesniedzamie dokumenti:

* Ražotāja apstiprinājums produkta atbilstībai sekojošam standartam: EN ISO 11140-4:2007;

Piezīmes:

* Kolonnā Nr.4 jānorāda vienas vienības cena, neatkarīgi no vienību skaita iepakojumā;
* Uz iepakojuma jābūt CE marķējumam, salasāmai informācijai par pielietojumu, laika un temperatūru režīmiem;
* Indikatoriem jābūt atbilstošiem lietošanai AB101 ierīcē;
* Indikatoru krāsu maiņai pēc sterilizācijas un inkubācijas procesa ir jābūt nepārprotami nolasāmai;
* Praktiskai testēšanai jāiesniedz 10 (desmit) paraugi, ja indikatori nav paredzēti lietošanai AB101 ierīcē;
* Preces jāpiegādā iepakojumā, kas nodrošinās preces saglabāšanu tās pārvadāšanas un glabāšanas laikā atbilstoši ražotāja noteiktām prasībām un spēkā esošiem normatīvajiem aktiem.

*Paraksts:*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(Pretendenta paraksttiesīgā persona vai pilnvarotais pārstāvis)*