

## RINKOS DALYVIŲ KONSULTACIJOS (RDK) ATASKAITA

Pirkimo objekto pavadinimas	<b>Rinkos dalyvių konsultacija dėl planuojamo pirkimo „Kompiuterinės tomografijos aparatas (384 arba daugiau pjūvių)“</b>		
RDK paskelbimo data ir numeris	2025-01-24 Nr. 896828		
RDK vykdymo laikotarpis	nuo 2025-01-24 iki 2025-01-31 12 val.		
RDK vykdyta šiuo būdu	CVP IS		
<b>INFORMACIJA APIE RDK DALYVIUS</b>			
Atsakymus, pasiūlymus ar pastabas CVP IS pateikusių dalyvių skaičius	<b>4</b>		
<b>TIEKĖJŲ SIŪLOMI PAKEITIMAI IR PERKANČIOSIOS ORGANIZACIJOS PRIIMTI SPRENDIMAI DĖL PATEIKTŲ SIŪLYMŲ IR REKOMENDACIJŲ</b>			
<b>Tiekėjo siūlomi pakeitimai</b>	<b>Perkančiosios organizacijos sprendimas</b>		
-	-		
<b>Tiekėjų pastabos ir siūlomi pakeitimai Techninės specifikacijos projektui</b>			
Techniniai parametrai	Parametro reikšmė	Tiekėjo siūlomas pakeitimas	Sprendimas
1.6. Detektoriaus eilių skaičius z-ašies kryptimi (išilginis).	≥ 192 (komplektuojant su dviejų rentgeno vamzdžių arba dvisluoksnio detektoriaus konstrukcija, detektoriaus eilių skaičius sumuojamas)	<p><i><b>Prašome ištrinti „arba dvisluoksnio detektoriaus konstrukcija“</b></i>  Dvisluoksnis detektorius nepadidina detektoriaus Z-ašies kryptimi, nepagreitina sistemos skenavimo ir nepadidina temporalinės rezoliucijos taip kaip tą daro platesnis detektorius ARBA 2 detektoriai. Dvisluoksnis detektorius nėra lygiavertė technologija. Šio punkto pateikta formuluotė išskirtinai palanki Philips įrangai</p> <p><i><b>Pakeisti reikalavimą į:</b></i>  <b>≥ 128 (komplektuojant su dviejų rentgeno vamzdžių arba dvisluoksnio detektoriaus konstrukcija, detektoriaus eilių skaičius sumuojamas)</b></p>	<b>Reikalavimas nekeičiamas siekiant užtikrinti didesnę konkurenciją. Siūlomi pakeitimai susiaurintų techninę specifikaciją</b>
1.7. Efektyvus detektorių matricos plotis izocentre z-ašies kryptimi (išilginis).	≥ 80 mm	<p><i><b>Prašome padidinti parametro vertę iki 115 mm, numatant tokią sąlygą: „≥ 115 mm, komplektuojant su dviejų rentgeno vamzdžių sistema, detektoriaus matricos plotis sumuojamas.“</b></i>  Mūsų siūloma formuluotė suteiktų galimybę bent keturiems tiekėjams pasiūlyti lygiavertę įrangą. Šiuo metu 80 mm detektorių siūlo tik Philips gamintojas, todėl šis punktas yra išskirtinai palankus Philips tiekėjui. Esama formuluotė leidžia</p>	<b>Reikalavimas nekeičiamas siekiant užtikrinti didesnę konkurenciją. Siūlomi pakeitimai susiaurintų techninę specifikaciją</b>

		<p>Philips siūlyti perpus mažesni detektorius, tuo tarpu kiti gamintojai yra priversti siūlyti arba 160 mm detektorius, arba dvi detektorių sistemas, kurių bendras plotas būtų ne mažesnis kaip 115 mm.</p> <p>Svarbu pažymėti, kad 80 mm detektorius nėra lygiavertis 160 mm detektoriui. Naudojant 160 mm detektorius, yra galimybė skenuoti visą širdį arba smegenis per vieną apsisukimą. Kadangi detektorius yra pats sudėtingiausias ir brangiausias KT sistemos komponentas, 160 mm detektoriaus sistemos negali ir neturi jokių šansų konkuruoti kaina su 80 mm detektoriumi esant dabartinėms sąlygoms</p> <p><b>Pakeisti reikalavimą į:</b>  <b>≥ 76 mm (komplektuojant su dviejų rentgeno vamzdžių arba dvisluoksni detektoriaus konstrukcija, skaičius sumuojamas)</b></p>	
1.8. Trumpiausiais skenavimo laikas prie 360° apsisukimo	≤ 0.275 s	<p><b>Prašome sumažinti rotacijos greitį iki ≤ 0.35 s Toks greitis yra daugiau nei pakankamas jūsų specifikos įstaigai ir siūlomas pakeitimas suteiktų galimybę bent 4 teikėjams pasiūlyti konkurencingą įrangą</b></p> <p><b>Pakeisti reikalavimą į:</b>  <b>≤ 0.28 s</b></p>	Tiksliname reikalavimą 1.8 nustatydami „Trumpiausiais skenavimo laikas prie 360° apsisukimo: ≤ 0.35 s
1.11. Rentgeno generatoriaus srovės pasirinkimo diapazonas (ne siauresnis už nurodytą)	≥ 20 - 900 mA	<p><b>Pakeisti reikalavimą į:</b>  <b>„Rentgeno generatoriaus srovės pasirinkimo diapazonas (ne siauresnis už nurodytą) ≥ 20 – 833mA“.</b></p> <p>Klinikinėje praktikoje KT skenavimo protokoluose retai būna naudojamas didesnė nei 800 mA srovė, Siekiant užtikrinti didesnę konkurenciją prašome šį parametą nežymiai pakeisti</p>	Reikalavimas nekeičiamas, nes siekiame įsigyti aukštesnės klasės medicininę įrangą
6.11-6.19	Būtina	<p>Punktuose 6.11, 6.12, 6.13, 6.14, 6.15, 6.16, 6.17, 6.18, 6.19, minimi „tyrimų analizės paketai“. Aukščiau paminėti „tyrimų analizės paketai“ neturi radiologinėje praktikoje apibrėžto ir standartinio analizės paketo įrankių apibūdinimo. Kitaip tariant nėra aišku kokie funkcionalumai ar matavimo įrankiai gali būti skaitomi kaip „analizės paketas“. Įvairūs gamintojai paminėtų anatominių struktūrų ir sričių tyrimus vaizduoti ir analizuoti gali siūlyti skirtingos apimties ir funkcijų programinę įrangą. Tam tikrais atvejais inkstų struktūros ir pakitimų „analizė“, arba tyrimo „peržiūra ir vertinimas“ gali būti atliekama naudojant pilvo tyrimams naudojamą programinę įrangą, o periferinių kraujagyslių, aortos ir miego arterijų (karotidžių) vertinimas gali būti atliekamas naudojant bendrą „kraujagyslių analizės (vertinimo) programinę įrangą. Tokiu atveju yra tikimybė, jog</p>	Reikalavimas nekeičiamas, nes yra nustatytas pagal perkančiosios organizacijos poreikį atlikus rinkos analizę. Tyrimų analizės paketų reikalavimai apibrėžti atsižvelgiant į turimą klinikinę praktiką aktualiose perkančiajai organizacijai srityse

		<p>konkreto gamintojo sistemos aprašymo nomenklatūroje nėra naudojamas terminas „Inkstų tyrimų analizės paketas“ ar „karotidžių tyrimų analizės paketas“.</p> <p>Siekiant išvengti sąvokos „analizės paketas“ skirtingos interpretacijos ir suvienodinti visų tiekėjų konkurentines galimybes prašome detaliau aprašyti minėtų punktų minimalius reikalavimus, tai yra įvardinti kokios analizės, rekonstrukcijos ar matavimo įrankiai yra būtini minėtiems paketams.</p> <p>Kitu atveju prašome pakeisti minėtų parametrų formuluotę sekančiais:</p> <p><b>6.11 Programinė įranga leidžianti atlikti abdominalinių tyrimų peržiūrą ir vertinimą</b></p> <p><b>6.12 Programinė įranga leidžianti atlikti Muskuloskeletinės sistemos tyrimų peržiūrą ir vertinimą</b></p> <p><b>6.13 Programinė įranga leidžianti atlikti kvėpavimo takų tyrimų peržiūrą ir vertinimą</b></p> <p><b>6.14 Programinė įranga leidžianti atlikti inkstų tyrimų peržiūrą ir vertinimą</b></p> <p><b>6.15 Programinė įranga leidžianti atlikti urogramų peržiūrą ir vertinimą</b></p> <p><b>6.16 Programinė įranga leidžianti atlikti aortos tyrimų peržiūrą ir vertinimą</b></p> <p><b>6.17 Programinė įranga leidžianti atlikti miego arterijų tyrimų peržiūrą ir vertinimą</b></p> <p><b>6.18 Programinė įranga leidžianti atlikti Vilio rato arterijų tyrimų peržiūrą ir vertinimą</b></p> <p><b>6.19 Programinė įranga leidžianti atlikti periferinių kraujagyslių tyrimų peržiūrą ir vertinimą</b></p>	
--	--	--	--

## APIBENDRINIMAI IR IŠVADOS

Rinkos dalyvių konsultacijoje dalyvavo 4 tiekėjai, kurie turėjo pastabų ir siūlymų techninės specifikacijos projektui. Perkančioji organizacija dėkoja už pateiktas pastabas ir pasiūlymus ir informuoja, kad juos įvertinusi pakoregavo techninę specifikaciją bei nusprendė ekonomiškai naudingiausią pasiūlymą išrinkti pagal kainą, t. y. ekonominio naudingumo kriterijai naudojami nebus. Vykdydama pirkimą perkančioji organizacija atsižvelgs į gautus siūlymus ir rekomendacijas taip, kaip aukščiau nurodyta.