

RINKOS DALYVIŲ KONSULTACIJOS (RDK) ATASKAITA

Pirkimo objekto pavadinimas	Rinkos dalyvių konsultacija dėl planuojamo „Reagentų ir eksploatacinių medžiagų INR tyrimų atlikimui paciento buvimo vietoje (Nr.10069-6)“ pirkimo
RDK paskelbimo data ir numeris	2025-02-13 ID Nr. 1196348
RDK vykdymo laikotarpis	nuo 2025-02-13 iki 2025-02-20 imtinai
RDK vykdyta šiuo būdu	CVP IS
INFORMACIJA APIE RDK DALYVIUS	
Atsakymus, pasiūlymus ar pastabas CVP IS pateikusių dalyvių skaičius	4
TIEKĖJŲ SIŪLOMI PAKEITIMAI IR PERKANČIOSIOS ORGANIZACIJOS PRIIMTI SPRENDIMAI DĖL PATEIKTŲ SIŪLYMŲ IR REKOMENDACIJŲ	
Tiekėjo siūlomi pakeitimai	Perkančiosios organizacijos sprendimas
Žr. pridedamoje lentelėje.	Žr. pridedamoje lentelėje.

TS Eil. Nr.	Techninės specifikacijos reikalavimai	Tiekėjų siūlomi pakeitimai/pastabos				Perkančiosios organizacijos sprendimas
		Tiekėjas Nr.1	Tiekėjas Nr.2	Tiekėjas Nr.3	Tiekėjas Nr.4	
5.	Tyrimui pakankamas mėginio kiekis: 10 ± 5 µl	≥8µl	Siūlome keisti šį reikalavimą, išdėstant jį taip: „Tyrimui pakankamas mėginio kiekis: < 5 µl “ . <i>Pagrindimas:</i> Mažesnis mėginio tūris yra adekvatus, užtikrinamas didesnis paciento komfortas, sumažinamas pakartotinio tyrimo poreikis ir palengvinama procedūra medicinos personalui. Toki kiekį nesunku paimti pacientams su sutrikusia mikrocirkuliacija bei, jeigu reikia, pediatrijoms ligoniams	Tyrimui pakankamas mėginio kiekis iki: 10 ± 5 µl	-	Keičiame formuluotę į: „Tyrimui pakankamas mėginio kiekis ne daugiau 15 µl “

8.	Matavimo glaudumas: CV < 4,5 %, naudojant kapiliarinį kraują;	kapiliarinis CV ≤ 6 %, papildomai išmatuotas kokybės kontrolių teikiamas matavimo glaudumas CV ≤ 1,5%	Siūlome keisti šį reikalavimą, nustatant CV ≤ 5%, o ne CV ≤ 4,5%. <i>Pagrindimas:</i> užtikrinamas pakankamas INR matavimo tikslumas, išlaikant platesnį tiekėjų pasirinkimą. Taip pat prašome tiksliai nurodyti, ar CV vertė taikoma visam matavimo diapazonui, ar tik terapiniam intervalui, nes tai gali turėti įtakos prietaisų palyginimui.	Matavimo glaudumas: CV < 4,5 %, naudojant bendrą (visą) kraują;	koreguoti į: „Matavimo glaudumas: CV < 5 %, naudojant kapiliarinį kraują“. <i>Pagrindimas:</i> Nustatant griežtesnį CV < 4,5% reikalavimą, gali būti nepagrįstai apribota konkurencija, Klinikinėje praktikoje skirtumas tarp CV < 4,5% ir CV ≤ 5% neturi reikšmingos įtakos INR tyrimų rezultatų interpretavimui ar paciento valdymui. Svarbu užtikrinti, kad tyrimų rezultatai būtų nuoseklūs ir patikimi, o CV < 5% atitinka klinikinius reikalavimus ir nedaro reikšmingos įtakos rezultatų interpretavimui.. INR tyrimų atlikimo tikslumas yra užtikrinamas kokybės kontrolės programomis, o skirtumas tarp CV < 4,5% ir CV < 5% neturi praktinės įtakos klinikiniam sprendimų priėmimui. Tyrimų nuoseklumas ir patikimumas yra išlaikomas, todėl nereikalingai griežtas reikalavimas šiuo atveju nėra pagrįstas. Atsižvelgdami į aukščiau pateiktus argumentus, manome, kad reikalavimo koregavimas į „Matavimo	Keičiame formuluotę į: „Matavimo glaudumas: CV ≤ 5 %, naudojant bet kurį kraują“.
----	---	---	---	---	---	---

					glaudumas: $CV \leq 5 \%$, naudojant kapiliarinį kraują“ ne tik išlaikys aukštus klinikinio tikslumo standartus, bet ir padidins tiekėjų konkurenciją, kas gali lemti palankesnes sąlygas perkančiajai organizacijai.	
9.	Tyrimui naudojami reagentai: tyrimo juostelės, kurių galiojimo laikas ≥ 1 m.	atidarius tyrimo juostelės galioja <12 mėn.	-	-	-	Reikalavimas nustatytas atsižvelgiant į perkančiosios organizacijos poreikius bei naudojimo ir saugojimo ypatumus, todėl nebus keičiamas.
14.	Integruotos kokybės kontrolės funkcijos	-	Siūlome keisti šį reikalavimą, išdėstant jį taip: „ Ne mažiau 3 lygių integruota kontrolės sistema. Automatiškai (be papildomų sąnaudų) patikrinamas: prietaiso veikimas, reagentų kokybė ir mėginio kokybė. Galimybė atlikti skystą kontrolę reagentais. <i>Pagrindimas:</i> užtikrinamas menkiausias klaidos aptikimas tyrimo metu.	-	-	Tiekėjas siūlo susiaurinti techninės specifikacijos reikalavimą. Siekiant užtikrinti didesnę tiekėjų konkurenciją reikalavimas nebus keičiamas.
5	Pateikiamas 1 prietaisas skirtas pilnai automatizuotam tarptautinio normalizuotos santykio (INR) ir protrombino laiko (PT) kiekybiniam nustatymui	-	Siūlome keisti šį reikalavimą, išdėstant jį taip: Pateikiamas 1 prietaisas, skirtas pilnai automatizuotam tarptautinio normalizuoto santykio (INR) kiekybiniam nustatymui kraujyje. <i>Pagrindimas:</i> PT rezultatai, išreikšti sekundėmis, labiau varijuoja, nes jie priklauso	-	-	Keičiame formuluotę į: „Pateikiamas 1 prietaisas skirtas pilnai automatizuotam tarptautinio normalizuotos santykio (INR) kiekybiniam nustatymui kraujyje.“

	kraujyje.		nuo naudojamų reagentų ir laboratorinių metodų, todėl skirtingose vietose gali skirtis. INR pašalina šiuos skirtumus, nes yra standartizuotas tarptautiniu mastu, užtikrina tikslesnį krešėjimo vertinimą ir yra tiesiogiai naudojamas antikoagulantų terapijos stebėjimui. Dėl šios priežasties INR matavimas yra patikimesnis, o papildomas PT nustatymas sekundėmis dažniausiai nereikalingas.			
	<p>Kokios esminės ir svarbiausios sutarties sąlygos Jums yra aktualios, kad norėtumėte ir galėtumėte dalyvauti šiame pirkime?</p> <p>Koks minimalus prekių pristatymo terminas nuo užsakymo pateikimo dienos?</p>	Prekių pristatymas 7-14 k.d. po instaliavimo	5 k.d.	30 k.d.	Pastabų neturi	<p>Reikalavimas keičiamas į:</p> <p>Prekės pristatomos pagal poreikį tiekėjo transportu tiekėjo sąskaita ne vėliau kaip per 14 kalendorinių dienų nuo užsakymo datos. Užsakymas pateikiamas elektroniniu paštu.</p>
	Jei turite kitų pastebėjimų ar pasiūlymų, pateikite.	Ar bus reikalingi pavyzdžiai? Jei taip, ar įstaiga sutinka pasilikti prietaisą, kuriuo naudojosi pavyzdžių vertinimo laikotarpiu, jei įrenginys yra				<p>Pavyzdžių išbandymui neprašysime. Tyrimų skaičius nesikeis konkurso metu. Tyrimų kiekis numatomas 60 mėn., ~ 300 tyrimų per metus.</p>

		visiškai naujas? Ar tikėtina, jog tyrimų kiekis bus didesnis skelbiant konkursą arba nurodytas tyrimų kiekis bus atliktas per mažesnę laikotarpį, ne ilgesnį kaip 24-36 mėn.?				
--	--	---	--	--	--	--

APIBENDRINIMAI, IŠVADOS IR SIŪLYMAI

Rinkos dalyvių konsultacijoje sudalyvavo 4 tiekėjai, kurie turėjo pastabų techninės specifikacijos projektui. Perkančioji organizacija priėmė sprendimą dalinai atsižvelgti į tiekėjų pastabas ir pakoreguoti techninius parametrus.