

**SPRENDIMAS DĖL GAUTOS PRETENZIJOS
(CVP IS pranešimas Nr. 92775)**

VšĮ Respublikinė Vilniaus universitetinė ligoninė (toliau – perkančioji organizacija) atviro (tarptautinio) konkurso būdu vykdo viešąjį pirkimą „**Reagentai ir eksploatacinės medžiagos (Nr. 10069-5)**“ (CVP IS pirkimo Nr. 1250346) (toliau – Pirkimas)

Perkančioji organizacija 2025-02-26 19:38 CVP IS priemonėmis gavo tiekėjo pretenziją (CVP IS pranešimas Nr. 92775), kurioje Tiekėjas prašo keisti techninės specifikacijos reikalavimus.

Pretenzija pateikta nepraleidus Viešųjų pirkimų įstatymo (toliau VPĮ) 102 straipsnio 1 dalyje nustatyto pretenzijos pateikimo termino, todėl išnagrinėta VPĮ nustatyta tvarka.

Informuojame, kad išnagrinėjus pateiktą pretenziją, perkančioji organizacija priėmė sprendimą ją atmesti kaip nepagrįstą dėl toliau nurodomų priežasčių:

Perkančiosios organizacijos reikalaujamas parametras	Pretenzijos santraukoje pateikiami reikalavimai ir argumentai	Perkančiosios organizacijos sprendimas
I PIRKIMO DALIS. REAGENTAI IR EKSPLOATACINĖS MEDŽIAGOS IMUNOHEMATOLOGINIAM S TYRIMAMS ATLIKTI (AUTOMATIZUOTU BŪDU) SU ĮRANGOS ĮSIGIJIMU PANAUDOS BŪDU. 2.p. Tiesioginis ir atvirkštinis kraujo grupės ABO ir Rh D nustatymas. Stulpelinė agliutinacija arba lygiavertis. Reagentai kraujo grupės nustatymui: monokloniniai anti-A, anti-B, anti-AB, anti-DVI-antikūnai, paruošti naudojimui. Privaloma neigiama kontrolė. Atvirkštiniam tipavimui naudojama standartinių eritrocitų (A1 ir B) suspensija (turi būti įrašytas reikiamas standartinių eritrocitų kiekis, nurodytam maksimaliam tyrimų skaičiui).	1.Dėl anti-AB monokloninio antikūno: detalizuojant reagentus kraujo grupės nustatymui: t.y. monokloninius anti-A, anti-B, anti-AB, anti-DVI- antikūnus, įtrauktas klinikinė ir konkurencinė prasme perteklinis anti-AB parametras. Tyrimo rezultatas bus pasiektas, pasitelkiant anti-A ir anti-B antikūnus, t.y. bus nustatyta A, B, AB arba 0 kraujo grupė, tuo tarpu anti-AB antikūnai papildomos informacijos nesuteiks. Be kita ko, pasiūlyti reagentus agliutinacijos reakcijai stulpelyje, pasitelkiant diagnostinio privalumo nesuteikiančius anti-AB antikūnus, gali tik vienas tiekėjas. Tuo tarpu, kiti žymiausi pasaulio gamintojai (Bio-Rad, Ortho Clinical Diagnostics) tiesioginiam ir atvirkštiniam kraujo grupės nustatymui naudoja 6 (šešių) šulinėlių korteles, į kurių konfigūraciją neįtraukia anti-AB antikūnų, kadangi anti-AB antikūnai neatneša jokios papildomos klinikinės naudos (diagnostinio rezultato). Kaip minėta, visavertis diagnostinis rezultatas bus gaunamas, taikant monokloninius anti-A, anti-B, anti-DVI- antikūnus. Prašoma išimti perteklinius antikūnus ir pakeisti techninės specifikacijos sąlygą, išdėstant taip: „Reagentai kraujo grupės nustatymui: monokloniniai anti-A, anti-B, anti-DVI- antikūnai, paruošti naudojimui“.	1.Netenkinti. Nustatant kraujo grupę, AB monoklonais patvirtinimas atliekamas siekiant patikrinti rezultatų tikslumą ir išvengti galimų klaidų: a) kryžminis patvirtinimas – AB monoklonas reaguodamas tiek su A, tiek su B antigenais vienu metu leidžia patvirtinti, kad tiek A, tiek B antigenai yra eritrocitų paviršiuje, ir sumažina galimą klaidų riziką; b) išvengiama silpnų ar netipinių reakcijų, nes A ar B antigenai gali būti silpni arba netipiški, o AB monoklonai pateikia antigenų buvimą, kai individualūs A ar B monokloniniai antikūnai duoda silpną reakciją; c) greitesnis ir aiškesnis identifikavimas, kadangi AB monoklonas iš karto sukelia agliutinaciją ir leidžia greitai nustatyti AB kraujo grupę, jei eritrocitai turi abu antigenus. Kraujo grupės nustatymas yra gyvybiškai svarbus transfuzijoms, AB monoklonai yra papildomas saugumo lygis, siekiant išvengti neteisingo kraujo perpylimo. AB monoklonų patvirtinimas yra svarbi kokybės kontrolės dalis, nustatant ABO kraujo grupę.

<p>1. TECHNINIAI REIKALAVIMAI AUTOMATINIAM IMUNOHEMATOLOGINIŲ TYRIMŲ ANALIZATORIUI. Analizatoriuje turi būti ne mažiau dviejų centrifugų ir ne mažiau dviejų inkubatorių (termostatų), kurie veiktų vieni nuo kitų neapriklausomu režimu. Centrifugavimo laikas turi būti ne daugiau 10 min., inkubavimo laikas - ne daugiau 15 min.</p>	<p>2. Dėl inkubatorių ir termostatų: inkubatoriaus (termostato) sąvokos naudojimas derinyje kelia techninės specifikacijos reikalavimo interpretavimo sunkumų, kadangi nėra aišku ar skliausteliuose įrašyto termostato sąvoka tapatintina su inkubatoriaus sąvoka ar ne, be to, ar reikalaujama dviejų inkubatorių ir dviejų termostatų, ar užtenka tik vieno termostato. Įprastai imunohematologiniuose analizatoriuose yra projektuojami dviejų tipų temperatūrinio režimo skyriai: -kontroliuojamo temperatūrinio režimo skyrius (siekiama atlikti tyrimus, kuriems taikytinas 37 laipsnių temperatūros reikalavimas, tokiu atveju būtinas termostatas, kad šį temperatūros režimą išlaikyti) -įprasto režimo skyrius, kuriame palaikoma kambario temperatūra (tokiu atveju termostatas nereikalingas, kadangi yra palaikoma kambario temperatūra). Remiantis tuo, kas išdėstyta, prašoma pakeisti techninės specifikacijos reikalavimo sąlygą, išdėstant taip: „Analizatoriuje turi būti ne mažiau dviejų centrifugų; analizatorius turi turėti su termostatu kontroliuojamą inkubatorių“.</p>	<p>2. Netenkinti. Termostato sąvoka yra tapatinama su inkubatoriaus sąvoka, todėl nurodyta skliausteliuose. Perkančiosios organizacijos tikslas įsigyti įrangą, kurioje būtų ar du inkubatoriai, ar du temperatūrinio režimo skyriai, ar kitas būdas užtikrinantis vienas nuo kito nepriklausomus temperatūrinius režimus.</p>
--	---	---

Perkančiajai organizacijai yra žinoma, kad reikalavimai, nustatyti techninėje specifikacijoje **nepažeidžia tiekėjų konkurencijos ir atitinkančias visus reikalavimus prekes gali pasiūlyti ne vienas gamintojas.**

Perkančioji organizacija išnagrinėjusi pretenziją, toliau vykdo pirkimo procedūrą VPĮ nustatyta tvarka.

Šiuo pranešimu apie perkančiosios organizacijos priimtą sprendimą išnagrinėjus pretenziją, vadovaujantis VPĮ 103 straipsnio 3 dalimi, informuojamas pretenziją pateikę tiekėjas ir prie pirkimo prisijungę tiekėjai.

Pagarbiai

Viešųjų pirkimų komisija