

Suinteresuotiems dalyviams

*Pateikiama CVP IS priemonėmis*

## **DĖL „REAGENTŲ IR PAPILDOMŲ PRIEMONIŲ C-REAKTYVINIO BALTYMO (CRB) NUSTATYMO TYRIMAMS ATLIKTI SU ANALIZATORIAUS PANAUDA PIRKIMO“ RINKOS KONSULTACIJOS**

Viešoji įstaiga Šeškinės poliklinika (toliau – PO) Centrinės viešųjų pirkimų informacinės sistemos priemonėmis vykdanči „Reagentų ir papildomų priemonių C-reaktyvinio baltymo (CRB) nustatymo tyrimams atlikti su analizatoriaus panauda pirkimo“ rinkos konsultaciją (Nr. 1108448), kad išnagrinęjus gautus tiekėjų siūlymus/prašymus, pateikia atsakymus:

<b>Tiekėjų prašymai/siūlymai/pastabos</b>	<b>Atsakymai</b>
<p><b>Pasiūlymas dėl 8 punkto techninės specifikacijos koregavimo (mėginio tūris):</b></p> <p>Tiekėjas prašo koreguoti techninės specifikacijos (priedas Nr.2) 8 punktą, nurodant, kad tyrimui atlikti pakankamas mėginio tūris turėtų būti <math>\leq 20 \mu\text{l}</math> kraujo (kapiliarinio arba veninio) ir <math>\leq 100 \mu\text{l}</math> serumo/plazmos.</p>	<p>Perkančioji organizacija (PO) nesutinka su šiuo pasiūlymu, nes mūsų tikslas yra užtikrinti, kad CRB tyrimai būtų atliekami iš įvairių kraujo mėginių tipų – kapiliarinio, veninio kraujo, serumo ir plazmos. Tai leidžia užtikrinti maksimalų tyrimo tikslumą ir lankstumą atliekant tyrimus skirtingoms pacientų grupėms. Skirtingų mėginių naudojimas ne tik užtikrina platesnę tyrimų galimybę, bet ir optimizuoja proceso laiką bei tikslumą. Be to, reikalavimas atskirti mėginio tipus gali sukelti klaidingas interpretacijas, todėl šiuo metu tai nėra būtina koreguoti. PO nesutinka su pasiūlymu, nes mėginio tūris ir tipas buvo numatyti siekiant užtikrinti visų galimų pacientų grupių įtraukimo galimybę į tyrimus, ir tiekėjai privalo užtikrinti, kad jų pasiūlymas atitiktų visus šiuos poreikius.</p>
<p><b>Pasiūlymas dėl techninės specifikacijos 11 punkto reikalavimo (hematokrito korekcija):</b></p> <p>Tiekėjas prašo koreguoti techninės specifikacijos (priedas Nr.2) panaikinti perteklinį reikalavimą, susijusį su hematokrito automatinio kompensavimo funkcija, arba nurodyti jį kaip pageidautiną.</p>	<p>PO atsako, kad hematokrito korekcija yra esminė CRB tyrimo tikslumo užtikrinimo dalis, nes šis parametras turi reikšmingą įtaką CRB matavimo rezultatams. Atsižvelgiant į tai, šis reikalavimas nėra perteklinis, bet būtinas, kad būtų užtikrintas teisingas tyrimų rezultatų interpretavimas. Be to, PO nepriims pasiūlymų, kurie nesiūlo reikalavimo atlikti hematokrito korekciją automatiškai, kadangi tai yra svarbu užtikrinant tikslų ir patikimą tyrimo rezultatą. Tiekėjai gali siūlyti sprendimus, kurie atitiktų šį reikalavimą, tačiau jis lieka būtinas, kadangi atliekant CRB matavimą ne visada atliekamas bendras kraujo tyrimas, todėl HCT korekcija per LIS netinka.</p>
<p><b>Pasiūlymas dėl techninės specifikacijos 15 punkto (dvikryptis ryšys su LIS):</b></p> <p>Tiekėjas siūlo techninės specifikacijos (priedas Nr. 2) pakeisti reikalavimą dėl dvikryptės ryšio funkcijos su LIS ir teigia, kad pakanka tik vienkrypčio</p>	<p>PO nesutinka su šiuo pasiūlymu, nes PO planuoja tobulinti esamą tyrimų tvarką ir LIS sistemą. Ateityje PO mato galimybę siūsti paciento identifikaciją ir kitus duomenis tiesiai į POCT analizatorius, taip eliminuojant žmogiškos klaidos tikimybę. Dvikryptis ryšys yra svarbus, nes jis užtikrina, kad visi duomenys (pvz., paciento identifikacija, tyrimo metodai) būtų perduoti ir gauti iš analizatoriaus į LIS, taip padidinant darbo tikslumą ir efektyvumą. Šis</p>

<p>ryšio, nes CRB tyrimas nereikalauja papildomų užsakymų iš LIS.</p>	<p>reikalavimas nėra perteklinis, nes PO siekia tobulinti procesus ir užtikrinti tikslius tyrimo rezultatus, kuriuos galima naudoti tiesiogiai klinikinėje praktikoje.</p>
<p><b>Pasiūlymas dėl vienkartinį testų naudojimo (kiuветės, kasetės, plokštelės, rotoriai):</b> Tiekėjas siūlo įtraukti reikalavimą, kad tyrimui atlikti būtų naudojami iš anksto darbui paruošti vienkartiniai testai.</p>	<p>PO nesutinka su šiuo pasiūlymu, nes konkurso sąlygose aiškiai numatyta tiekėjo pareiga siūlyti visas priemones ir technologijas, reikalingas mūsų keliamų tikslų pasiekimui. Vienkartinį testų naudojimas gali pagerinti darbo efektyvumą, tačiau tai nėra būtinas reikalavimas, nes tiekėjai gali siūlyti ir kitas priemones, kurios atitinka techninius reikalavimus ir užtikrina aukštos kokybės tyrimo atlikimą. PO nesiekama riboti tiekėjų galimybių siūlyti įvairias technologijas, todėl reikalavimas naudoti tik iš anksto paruoštus vienkartinis testus nėra būtinas.</p>
<p>Prašome iš privalomų techninės specifikacijos reikalavimų panaikinti punktą pažymėtą Nr. 11 “<i>Analizatorius automatiškai kompensuoja hematokritą</i>” ir palikti minėtą reikalavimą tik 3 priede “Ekonomiškai naudingiausio pasiūlymo (kainos ir kokybės santykio) vertinimo kriterijai ir tvarka”, kadangi tas pats reikalavimas yra abiejose aukščiau nurodytose vietose, dėl ko reikalavimas yra klaidinantis. Manome, kad reikalavimas Nr.11 yra perteklinis ir dirbtinai riboja konkurenciją tarp tiekėjų. Taip pat manome, kad punktą Nr. 11, palikus prie ekonominių naudingumo balų, perkančioji organizacija, gali gauti ekonomiškai naudingesnį pasiūlymą iš tiekėjų.</p>	<p>Dėl techninės klaidos įvyko techninėje specifikacijoje (Priedas Nr. 2) ir ekonomiškai naudingiausio pasiūlymo (kainos ir kokybės santykio) vertinimo kriterijų ir tvarkos (Priedas Nr. 3) reikalavimo sudubliavimas. Perkančioji organizacija (PO) apsisprendė šį reikalavimą palikti techninėje specifikacijoje (Priedas Nr. 2) kaip būtina, nes HCT yra esminis CRB vertę interferuojantis parametras. Tai užtikrina tiek tyrimų tikslumą, tiek atitiktį iškeltoms kokybės ir techninėms sąlygoms.</p> <p>Atsižvelgiant į šį sprendimą, šis reikalavimas liks techninėje specifikacijoje (Priedas Nr. 2) kaip būtinas, o iš ekonomiškai naudingiausio pasiūlymo (kainos ir kokybės santykio) vertinimo kriterijų ir tvarkos (Priedas Nr. 3) jis buvo išbrauktas. Tai užtikrins teisingą vertinimą ir sąžiningą konkurenciją tiekėjams. Dėkojame už supratingumą ir tikimės, kad šis sprendimas atitiks Jūsų lūkesčius.</p>
<p>Techniniai parametrai arba reikalavimai techninėje specifikacijoje (Priedas Nr. 2) 10 punktas Tyrimo atlikimas „Nereikalingas mėginio paruošimas ar papildomi operatoriaus veiksmai tyrimo procedūros atlikimo metu (po mėginio įdėjimo).“ Prašome patikslinti kokie veiksmai bus laikomi mėginio paruošimu bei kokie veiksmai iki procedūros ir jos metu bus laikomi nereikalingais arba išsamiau aprašyti kaip turi vykti ikityriminis, tyriminis etapai.</p>	<p>Atsižvelgdami į Jūsų užklausa, norime patikslinti, kad Perkančioji organizacija (PO) skelbdama pirkimą automatizuotam CRB tyrimo atlikimui siekia gauti kuo daugiau pasiūlymų, todėl nustatydama techninius reikalavimus, neapsiribojo reikalavimais pilnai automatinėms sistemoms.</p> <p>Šiuo atveju automatizuotas CRB tyrimo atlikimas turi būti tiesiogiai suprantamas kaip parašyta (Priedas Nr. 2) 10 punkto reikalavime: „Nereikalingas mėginio paruošimas ar papildomi operatoriaus veiksmai tyrimo procedūros atlikimo metu (po mėginio įdėjimo).“, t.y. paties mėginio/ėminio (kraujo, serumo, plazmos) nebereikia ruošti: skiesti ar į ėminį pridėti papildomų reagentų (buferio), (pastaba: mėginio/ėminio perkėlimas nelaikomas paruošimu), o įdėjus į analizatorių pradedamas (paleidžiamas) matavimas ir kuris be operatoriaus įsikišimo vyksta iki atsakymo pateikimo.</p> <p>Pažymime, kad mūsų reikalavimai nesukuria kliūčių tiekėjui siūlyti pilnai automatizuotą analizatorių, jei jis atitinka nustatytus techninius kriterijus. Pasiūlymas dėl</p>

	<p>pilnai automatizuoto CRB tyrimo atlikimo bus vertinamas pagal visus keliamus reikalavimus. Tikimės, kad ši informacija bus naudinga ir padės tiksliau suprasti mūsų reikalavimus.</p>
--	--

PO laikosi tvirtos pozicijos, kad techninė specifikacija buvo parengta siekiant užtikrinti tyrimo tikslumą, saugumą ir konkurencingumą. Atsižvelgiant į tai, visi pasiūlymai buvo kruopščiai įvertinti ir atmesti, nes jie galėtų neproporcingai apriboti tiekėjų galimybes pasiūlyti alternatyvius sprendimus, kurie taip pat atitinka PO tikslus. Rinkos analizės metu buvo įvertinti įvairūs tiekėjų pasiūlymai ir jų siūlomi sprendimai, atsižvelgiant į šiuo metu galiojančius poreikius ir ateities proceso tobulinimo perspektyvas. Pirkimas numatytas per 60 mėnesių laikotarpį, todėl PO siekia, kad pasirinktas sprendimas būtų lanksčiai pritaikomas prie galimų ateities pokyčių ir užtikrintų efektyvų bei patikimą tyrimų atlikimą per visą sutarties laikotarpį.