

IŠRAŠAS IŠ VIEŠOJO PIRKIMO KOMISIJOS POSĖDŽIO PROTOKOLO
„MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONĖS“

DARBOTVARKĖ: dėl Tiekėjų siūlomų pastabų rinkos konsultacijoje.

SVARSTYTA: Tiekėjų siūlomos pastabos rinkos konsultacijoje.

2025-03-03 ir 2024-03-06 gauti Tiekėjų siūlymai dėl 2025-02-27 Centrinėje viešųjų pirkimų informacinėje sistemoje (CVP IS) skelbto „**Medicinos pagalbos priemonės**“ (Nr. 1431335) techninės specifikacijos rinkos konsultacijos projekto:

Tiekėjai pateikia siūlymus:

Nr. 9. Indikatorinės juostelės makšties pH nustatymui:

Siūlome pakoreguoti toliau aprašytus reikalavimus:

Pastaba 9 pirkimo dalies reikalavimui - juostelės – testai turi apimti pH 4,0 – 9,0 skalę: prašome Perkančiosios paaiškinti pH verčių didesnių nei 7,0 klinikinę reikšmę. Pažymime, jog atlikus rinkoje esančių makšties pH testų analizę, viršutinė riba siekianti pH 6,5 – 7,0 yra kliniškai reikšmingas nukrypimas leidžiantis įtarti disbalansą.

*Pastaba 9 pirkimo dalies reikalavimui - indikatorinė zona sugraduota kas 0,5 pH vertės: siūlome pakeisti reikalavimą į indikatorinė zona sugraduota **ne daugiau kaip** kas 0,5 pH vertės. Pažymime, jog atlikus rinkoje esančių makšties pH testų analizę gradavimas gali siekti nuo 0,2 iki 0,5 pH vertės.*

Pastaba 9 pirkimo dalies reikalavimui - juostelės 5 - 6 mm pločio ir 80 - 100 mm ilgio su indikatorinėmis zonomis viename jų gale: juostelės gamykliniai parametrai – plotis ir ilgis – nėra kliniškai reikšmingas reikalavimas testų rezultatų patikimumui. Siūlome šio reikalavimo atsisakyti siekiant neapriboti tiekėjų konkurencingumo.

Pastaba 9 pirkimo dalies reikalavimui - supakuotos po 100-200 vnt., sandariose plastiko ar lygiavertės medžiagos pakuotėse: pažymime, jog atlikus rinkoje esančių makšties pH testų analizę, yra galimybė įsigyti testų supakuotų po mažiau vienetų (pvz. 25 vnt.), o tai yra privalumas, leidžiantis užtikrinti įsigytų testų galiojimą, nes po atidarymo indikatorinės juostelės yra linkusios oksiduotis ir nebeatlikti savo funkcijos. Siūlome šio reikalavimo atsisakyti ir įgalinti tiekėjus siūlyti turimą gamyklinį įpakavimą, tai nurodant pasiūlymo formoje.

Pastaba dėl orientacinio kiekio: prašome Perkančiosios patikslinti, ar 100 vnt. yra juostelių skaičius, ar pakuočių po 100-200 vnt. skaičius.

Prašome patikslinti reikalavimą Viešojo pirkimo komisijai pareikalavus, turi būti pateikti siūlomų prekių pavyzdžiai: pridėti tikslinį kiekį ir pristatymo terminus, kad tiekėjas galėtų iš anksto pasiruošti.

Viešojo pirkimo komisija (toliau-Komisija) išnagrinėjusi tiekėjo pateiktą siūlymą pirkimo daliai **Nr. 9. Indikatorinės juostelės makšties pH nustatymui**, sutinka keisti techninės specifikacijos reikalavimus.

Techninę specifikaciją skaityti taip:

9. Indikatorinės juostelės makšties pH nustatymui:

- juostelės – testai turi apimti nuo < 3,8 iki 7,0 pH skalę;
- juostelės 4 - 6 mm pločio ir 60 - 100 mm ilgio su indikatorinėmis zonomis viename jų gale;
- indikatorinė zona sugraduota: < 3,8 / 3,8 / 4,1 / 4,4 / 4,6 / 4,8 / 5,1 / 5,4 / 7,0;

- juostelės pagamintos iš tvirtesnio, nesuyrančio popieriaus arba plastmasės, celiuliozės, arba lygiavertės medžiagos;
 - juostelių pakuotė 25-200vnt., kiekviena juostelė supakuota hermetinėje plastiko ar lygiavertės medžiagos pakuotėje, lengvai išimamos naudojant jas po vieną mėginį.
- Orientacinis poreikis: 100 vnt.*

Nr. 14. Kiuvetės inksto formos mažos:

Prašome padidinti dydžio paklaidą $\pm 10,0$ mm, nes atsižvelgiant į mūsų atstovaujamų gamintojų kiuvečių dydžius, prie 100 ml talpos, galimas dydis tik 170 x 35 mm.

Komisija išnagrinėjusi tiekėjo pateiktą siūlymą pirkimo daliai **Nr. 14. Kiuvetės inksto formos mažos**, nesutinka keisti techninės specifikacijos punkto „talpa 100 ml, ilgis – $160 \pm 0,1$ mm, gylis – $30 \pm 0,1$ mm“, kadangi perkančioji organizacija yra nusimačiusi skirtingus kiuvečių dydžius (maža, vidutinė, didelė) ir pakeitus paklaidą kiuvečių dydis mažai skirtusi nuo vidutinės kiuvetės dydžio. Perkančioji organizacija laiko, jog techninėje specifikacijoje nustatė tikslingus ir pagrįstus Perkančiosios organizacijos poreikius atitinkančius reikalavimus įsigyjamai prekei, siekdama sudaryti vienodas sąlygas visiems Tiekėjams siūlyti prekę nepažeidžiant VPĮ nuostatų.

Nr. 15. Maišeliai pooperaciniai skaidrūs:

*P.d. 15 prašome pakoreguoti techninę specifikaciją, kad būtų galima pasiūlyti daugiau potencialių tiekėjų:
 centre plokštelės yra pradinė iškirpta anga 8 ± 2 mm; - siūlome išimti šį parametą. Personalas gali išsikirti reikiamą angą pagal ligonio situaciją.
 maksimali iškirpimo anga 10 ± 2 mm x 8 ± 2 mm - keisti į 40mmx70mm
 bendras lipnios plokštelės dydis 14 ± 1 cm x $12,5 \pm 0,5$ cm – keisti 70mmx105mm
 viso maišelio dydis 28 ± 1 cm x 16 ± 1 cm; - keisti į 24cmx16,5cm
 išmatų išleidimo anga $4,5 \pm 0,5$ cm ilgio ir 6 ± 1 cm pločio; - keisti į 3,5cm igio ir diametras 1cmx1,5cm
 Prašome išimti šį parametą - išmatų išleidimo kanalo apačioje yra pritvirtinamas lankstus 1 ± 2 cm pločio ir 10 ± 1 cm ilgio laikiklis, kurio pagalba išleidimo anga užvyniojama ir uždaroma.*

Komisija išnagrinėjusi tiekėjo pateiktą siūlymą pirkimo daliai **Nr. 15. Maišeliai pooperaciniai skaidrūs**, sutinka naikinti reikalavimą „išmatų išleidimo kanalo apačioje yra pritvirtinamas lankstus 1 ± 2 cm pločio ir 10 ± 1 cm ilgio laikiklis, kurio pagalba išleidimo anga užvyniojama ir uždaroma“. Taip pat, sutinka keisti techninės specifikacijos reikalavimą iš „maksimali iškirpimo anga 10 ± 2 mm x 8 ± 2 mm“ į „maksimali iškirpimo anga iki 90 mm“. Tačiau, nesutinka naikinti reikalavimo „centre plokštelės yra pradinė iškirpta anga 8 ± 2 mm“, nes pradinė iškirpta anga leidžia patogiau, nepažeidžiant maišelio išsikirti reikalingo dydžio angą. Taip pat, atsižvelgus į įstaigos poreikius, naikinami reikalavimai „bendras lipnios plokštelės dydis 14 ± 1 cm x $12,5 \pm 0,5$ cm“, „viso maišelio dydis 28 ± 1 cm x 16 ± 1 cm“ ir „išmatų išleidimo anga $4,5 \pm 0,5$ cm ilgio ir 6 ± 1 cm pločio“. Taip pat, atsižvelgus į įstaigos poreikius, pridedami techninės specifikacijos reikalavimai „lipni, klijuojama prie kūno, padengta hidrokoloidine ar lygiaverte medžiaga, pasižyminti hipoalerginėmis savybėmis ir yra saugi odai“ bei „išleidimo anga turinio išleidimui su lipniu ar lygiaverčiu uždarymu“.

Techninę specifikaciją skaityti taip:

15. Maišeliai pooperaciniai skaidrūs:

sudaryti iš:

- plokštelės;
- maišelio;
- turinio išleidimo angos;

Plokštelė:

- lipni, klijuojama prie kūno, padengta hidrokoloistine medžiaga ar lygiaverte, pasižyminti hipoalerginėmis savybėmis ir yra saugi odai;
- centre plokštelės yra pradinė iškirpta anga 8 ± 2 mm;
- maksimali iškirpimo anga iki 90 mm;

Maišelis:

- priekinė maišelio pusė skaidri;

Išleidimo antgalis:

- išleidimo anga turinio išleidimui su lipniu ar lygiaverčiu uždarymu.

Orientacinis poreikis: 600 vnt.

Nr. 22. Poliuretano putų ar lygiavertės medžiagos tvarstis su išpjova tracheostomai:

Siūlome 22 daliai įtraukti reikalavimą „be latekso ir ftalatų“ ir 22 ir 32 dalims įtraukti atitinka MDR reglamentą 2017/745/EU.

Komisija išnagrinėjusi tiekėjo pateiktą siūlymą pirkimo daliai **Nr. 22. Poliuretano putų ar lygiavertės medžiagos tvarstis su išpjova tracheostomai**, sutinka keisti techninės specifikacijos reikalavimą iš „be latekso (pažymėta simboliu) ir lipnių medžiagų“ į „be latekso (pažymėta simboliu), ftalatų ir lipnių medžiagų“. Komisija sutinka pridėti techninės specifikacijos reikalavimą „atitinka MDR reglamentą 2017/745/EU“.

Techninę specifikaciją skaityti taip:

22. Poliuretano putų ar lygiavertės medžiagos tvarstis su išpjova tracheostomai:

- skirtas suaugusiems;
- sterilus (simbolis ant pakuotės);
- vienkartinis (pažymėta simboliu);
- ant pakuotės pažymėta produkto pagaminimo data ir galiojimo laikas;
- su numatyta pakuotės atidarymo vieta;
- individualiame įpakavime;
- pagamintas iš hidrofiliųjų poliuretano arba lygiavertės medžiagos putų;
- užtikrina optimalų žaizdos sekreto pašalinimą;
- be latekso (pažymėta simboliu), ftalatų ir lipnių medžiagų;
- išpjova, palengvinanti kompreso uždėjimą ant tracheostominio vamzdelio;
- išmatavimai: $10 \text{ cm} \pm 2 \text{ cm} \times 10 \text{ cm} \times \pm 2 \text{ cm}$;
- atitinka MDR reglamentą 2017/745/EU

Orientacinis poreikis: 6 500 vnt.

Nr. 28. Tracheostominiai vamzdeliai be manžetės (naujagimiams):

Norime atkreipti dėmesį dėl 28 p.d. reikalavimo: „išorinis vamzdelio lenkimo kampas 1200“. Prašome peržiūrėti vamzdelio lenkimo kampą. Nurodyta 1200 laipsnių. Ar neturėtų būti 120 laipsnių?

Komisija išnaginėjusi tiekėjo pateiktą siūlymą pirkimo daliai **Nr. 28. Tracheostominiai vamzdeliai be manžetės (naujagimiams)**, tikslina reikalavimą iš „išorinis vamzdelio lenkimo kampas 120“ į „išorinis vamzdelio lenkimo kampas 120 laipsnių“.

Techninę specifikaciją skaityti taip:

28. Tracheostominiai vamzdeliai be manžetės (naujagimiams):

- sterilus (simbolis ant pakuotės);
- vienkartinis (pažymėta simboliu);
- pagamintas iš PVC, be DEHP;
- be latekso;
- su specialiai suformuotu linkiu, kuris neleidžia vamzdeliui persilenkti;
- lengvai prisitaiko prie paciento kaklo anatomijos;
- rentgenokontrastiškas;
- su standartiniu 15mm konektoriumi;
- turi tracheostominio vamzdelio skaidrią lanksčią tvirtinimo plokštelę;
- specialus tvirtinimo plokštelės dizainas, mažinantis stomos apatinės dalies dirginimą;
- vamzdelio išorėje nurodytas išorinis bei vidinis vamzdelio diametrai.
- komplekte yra tvirtinimo juostelė ir obturatorius;
- išorinis vamzdelio lenkimo kampas 120 laipsnių;
- dydis 3,0: vidinis diametras 3,0 mm; išorinis diametras 4,8 mm, ilgis 30 mm;
- dydis 3,5: vidinis diametras 3,5 mm; išorinis diametras 5,4 mm, ilgis 32 mm;
- supakuota po 1 vieneta;
- ant pakuotės pažymėtas produkto galiojimo laikas;
- su numatyta pakuotės atidarymo vieta.

Poz.Nr.	Dydis	Orientacinis poreikis (vnt.)
28.	CH3	30

Nr. 32. Tubuliariniai tvarščiai.

32 daliai įtraukti atitinka MDR reglamentą 2017/745/EU.

Komisija išnaginėjusi tiekėjo pateiktą siūlymą pirkimo daliai **Nr. 32. Tubuliariniai tvarščiai**, sutinka pridėti techninės specifikacijos reikalavimą „atitinka MDR reglamentą 2017/745/EU“.

Techninę specifikaciją skaityti taip:

32. Tubuliariniai tvarščiai:

- lengvas, tubuliarinis cilindro formos tvarstis;
- skirtas pirminių tvarščių fiksacijai bei kaip pamušalas po gipsiniu įtvaru;
- gali būti naudojamas drėgnam tvarstymui arba odos apsaugai;
- pagamintas iš viskozės ir elastano ar lygiaverčių medžiagų (pateikti tai patvirtinančius dokumentus);
- tvarstis nešerpetoja ir neyra naudojimo metu, karpomas;
- dydžiai pažymėti spalviniu kodavimu;
- atitinka MDR reglamentą 2017/745/EU.

Poz. Nr.	Išmatavimai	Paskirtis	Orientacinis poreikis (vnt.)
32.	10,75±0,75cmx10±0,1 m	Galūnėms, galvai, krūtinės ląstai	30

Visi komisijos nariai atviro vardinio balsavimo metu už šio sprendimo priėmimą balsavo vienbalsiai.

NUTARTA:

1. Tikslinti techninės specifikacijos reikalavimus pirkimo dalims Nr. 9, Nr. 22, Nr. 28, Nr. 32.
2. Iš dalies tikslinti techninės specifikacijos reikalavimus pirkimo daliai Nr. 15.
3. Nekeisti techninės specifikacijos reikalavimų pirkimo daliai Nr. 14.
4. Apie Komisijos priimtą sprendimą informuoti siūlymus pateikusius tiekėjus ir suinteresuotus dalyvius.