

IŠRAŠAS IŠ VIEŠOJO PIRKIMO  
„BKT IR CRB TYRIMAI IŠ KAPILIARINIO KRAUJO EXPRESS METODU KARTU SU ĮRANGOS  
ĮSIGIJIMU PANAUDOS BŪDU“  
(PIRKIMO NR. 1626869)  
KOMISIJOS POSĖDŽIO PROTOKOLO

**DARBOTVARKĖ:** Dėl Tiekėjų pateiktų siūlymų/pastabų rinkos konsultacijai

**SVARSTYTA:** Tiekėjų pateikti siūlymai/pastabos rinkos konsultacijai

Viešojo pirkimo Komisija (toliau – Komisija) Centrinės viešųjų pirkimų informacinės sistemos (toliau - CVP IS) priemonėmis gavo Tiekėjų siūlymus/pastabas 2025-03-13 CVP IS skelbtai rinkos konsultacijai dėl **BKT ir CRB tyrimų iš kapiliarinio kraujo express metodu kartu su įrangos įsigijimu panaudos būdu** pirkimo (Nr. 1626869).

***Tiekėjo siūlymai/pastabos:***

*„Siūlome pakeisti antros pirkimo dalies 2.3.4. reikalavimą taip:*

*“Tyrimui pakankamas mėginio kiekis - ne didesnis kaip 5µl“*

*Pagrindimas:*

*Klinikinėje praktikoje pakankamai dažnai pasitaiko situacijų, kai paimti didesnę nei 5 µl kraujo mėginį gali būti sudėtinga, ypač tam tikroms pacientų grupėms – pvz., pacientams su sutrikusia mikrocirkuliacija, vyresnio amžiaus pacientams, naujagimiams ir vaikams, ir kt., nes jų kraujagyslės yra mažesnės/siauresnės ir trapios. Didesnio mėginio kiekio paėmimas gali būti sudėtingesnis ir sukelti diskomfortą šiems pacientams. Taip pat, didesnis mėginio kiekis gali padidinti kraujavimo riziką, ir sukelti papildomų komplikacijų. Atkreiptinas dėmesys, jog esant galimybei atlikti tyrimą iš mažesnio mėginio kiekio, ženkliai sumažėja pakartotinio tyrimo poreikis (dėl nepakankamo mėginio kiekio), tokiu būdu išvengiama papildomų procedūrų medicinos personalui ir pacientui.*

*Rinkoje yra ne vienas įrangos gamintojas, kurio įranga atitinka šį reikalavimą.“*

Komisija atsižvelgdama į tiekėjo pateiktą paklausimą pažymi, kad techninėje specifikacijoje nurodytas tyrimui atlikti naudojamas ėminio kiekis atitinka Perkančiosios organizacijos poreikius. Siekiant nemažinti konkurencijos, techninės specifikacijos 2.3.4. punkto reikalavimas nebus keičiamas.

***Tiekėjo siūlymai/pastabos:***

*„ <...> 1 pirkimo dalyje analizatoriuje nėra integruoto laikmačio, matavimas standartizuotas, trunka 65 sekundes.“*

Komisija atsižvelgdama į tiekėjo pateiktą paklausimą pažymi, kad siekiant neriboti tiekėjų konkurencijos sprendžia koreguoti techninės specifikacijos 1.3.6 7 punktą.

Techninė specifikacija bus keičiama sekančiai: *„Analizatoriuje integruotas laikmatis arba lygiavertė priemonė tyrimo trukmei įvertinti, arba ekrane pateikiama informacija (graf. animacija, trumpėjanti/ilgėjanti juostelė ar kt.) leidžianti suprasti kuriame tyrimo etape vyksta tyrimas. Jei tyrimo trukmė <5 min. laikmatis nebūtinai.“*

***Tiekėjo siūlymai/pastabos:***

*„ <...> 2 pirkimo dalis. CRB reagento išpilstymas, mūsų turimas CRB reagentas yra 50 tyrimų.“*

Komisija atsižvelgdama į tiekėjo pateiktą paklausimą pažymi, kad siekiant neriboti tiekėjų konkurencijos sprendžia koreguoti techninės specifikacijos 2.3.7 2 punktą.

Techninė specifikacija bus keičiama sekančiai: „Tyrimui atlikti naudojama individualiai supakuota tyrimo kasetė ar lygiavertė priemonė arba kasetė ar priemonė skirta atlikti ne daugiau kaip 50 tyrimų (atidarytos pakuotės galiojimo trukmė ne mažiau kaip 1 mėn.)“.

**Tiekėjo siūlymai/pastabos:**

„ <...> 2 pirkimo dalis. Analizatoriuje nėra integruoto laikmačio. Matavimas standartizuotas, trunka 4 minutes, bet po 65 s atsiranda BKT rezultatai..“

Komisija atsižvelgdama į tiekėjo pateiktą paklausimą pažymi, kad siekiant neriboti tiekėjų konkurencijos sprendžia koreguoti techninės specifikacijos 2.3.7 7 punktą.

Techninė specifikacija bus keičiama sekančiai: „Analizatoriuje integruotas laikmatis arba lygiavertė priemonė tyrimo trukmei įvertinti, arba ekrane pateikiama informacija (graf. animacija, trumpėjanti/ilgėjanti juostelė ar kt.) leidžianti suprasti kuriame tyrimo etape vyksta tyrimas. Jei tyrimo trukmė <5 min. laikmatis nebūtinai“.

**Tiekėjo siūlymai/pastabos:**

„pirkimo dalis 1.3.5. <...> Prašome papildyti/koreguoti:

13.granulocitai (#, %) arba NEUT (#, %)

14.limfocitai (#, %), arba MXD (#, %)

15. monocitai (#, %). arba MXD (#, %)

Motyvas: gamintojo sprendimas, kad NEUT yra vertingesnis parametras, todėl prašome koreguoti, kad būtų galima pasiūlyti...“

Komisija atsižvelgdama į tiekėjo pateiktą paklausimą pažymi, kad siekiant neriboti tiekėjų konkurencijos sprendžia papildyti 13 ir 15 parametrus. 14 parametras atitinka Perkančiosios organizacijos poreikius, jį pasiūlyti gali ne mažiau kaip 3 tiekėjai. Techninė specifikacija bus keičiama sekančiai: „13. Granulocitai (#, %) arba NEUT (#, %), 15. Monocitai (#, %) arba MXD (#, %)“.

**Tiekėjo siūlymai/pastabos:**

„pirkimo dalis 1.3.6. <...> Prašome papildyti/koreguoti:

7. Analizatoriuje integruotas laikmatis arba lygiavertė priemonė tyrimo trukmei įvertinti arba ekrane pateikiama informacija (graf.animacija, trumpėjanti/ilgėjanti juostelė ir pan.) leidžianti suprasti kuriame tyrimo etape vyksta tyrimas.

Motyvas: patikslinimas prašomas siekiant išvengti dviprasmiško supratimo.

10. Yra galimybė tyrimo duomenis papildomai kaupti SD kortelėje arba duomenis eksportuoti per USB, RS232, LAN sąsajas.

Motyvas: nediskriminuoti kitų, rinkoje esamų, gamintojo sprendimų duomenims perduoti..“

Komisija atsižvelgdama į tiekėjo pateiktą paklausimą pažymi, kad siekiant neriboti tiekėjų konkurencijos sprendžia koreguoti techninės specifikacijos 1.3.6 7 ir 1.3.6 10 punktus.

Techninė specifikacija bus keičiama sekančiai: „Analizatoriuje integruotas laikmatis arba lygiavertė priemonė tyrimo trukmei įvertinti, arba ekrane pateikiama informacija (graf. animacija, trumpėjanti/ilgėjanti juostelė ar kt.) leidžianti suprasti kuriame tyrimo etape vyksta tyrimas. Jei tyrimo trukmė <5 min. laikmatis nebūtinai“.

Techninė specifikacija bus keičiama sekančiai: „Yra galimybė tyrimo duomenis papildomai kaupti SD kortelėje arba duomenis eksportuoti per USB ar RS232 ar LAN sąsajas“.

**Tiekėjo siūlymai/pastabos:**

„pirkimo dalis 2.3.7. <...> Prašome papildyti/koreguoti:

2.Tyrimui atlikti naudojama individualiai supakuota tyrimo kasetė arba lygiavertė priemonė reikalinga tyrimui atlikti;

Motyvas: kiti gamintojai siūlo kitas priemones, ne kasetes.

7.Analizatoriuje integruotas laikmatis arba lygiavertė priemonė tyrimo trukmei įvertinti arba ekrane pateikiama informacija (graf.animacija, trumpėjanti/ilgėjanti juostelė ir pan.) leidžianti suprasti kuriame tyrimo etape vyksta tyrimas.

Motyvas: patikslinimas prašomas siekiant išvengti dviprasmiško supratimo..“

Komisija atsižvelgdama į tiekėjo pateiktą paklausimą pažymi, kad siekiant neriboti tiekėjų konkurencijos sprendžia koreguoti techninės specifikacijos 2.3.7. 2 ir 2.3.7 7 punktus.

Techninė specifikacija bus keičiama sekančiai: „Tyrimui atlikti naudojama individualiai supakuota tyrimo kasetė arba lygiavertė priemonė arba kasetė ar priemonė, skirta atlikti ne daugiau kaip 50 tyrimų (atidarytos pakuotės galiojimo trukmė ne mažiau kaip 1 mėn.)“

Techninė specifikacija bus keičiama sekančiai: „Analizatoriuje integruotas laikmatis arba lygiavertė priemonė tyrimo trukmei įvertinti, arba ekrane pateikiama informacija (graf. animacija, trumpėjanti/ilgėjanti juostelė ar kt.) leidžianti suprasti kuriame tyrimo etape vyksta tyrimas. Jei tyrimo trukmė <5 min. laikmatis nebūtinus“.

**Tiekėjo siūlymai/pastabos:**

„pirkimo dalis 2.6. <...> Prašome patikslinti/papildyti:

2.Skaičiuojant kiekybinio CRB (C reaktyviojo baltymo) kraujo tyrimo atlikimui reikalingų sudedamųjų priemonių kiekius, tiekėjas turi įvertinti tai, kad kontrolinės medžiagos, reagentai ir kt. priemonės bus naudojamos atsižvelgiant į gamintojo rekomendacijas, gamintojo nurodytus bei realius galiojimo ir stabilumo atidarius terminus.

Jeigu gamintojas savo rekomendacijose nenurodo kada ir kaip tiksliai naudoti kontrolines medžiagas, tada laikoma, kad bus atliekamas 1 kokybės kontrolės tyrimas per dieną.(?)..“

Komisija atsižvelgdama į tiekėjo pateiktą paklausimą pažymi, kad siekiant neriboti tiekėjų konkurencijos sprendžia papildyti techninės specifikacijos 2.6. 2 punktą.

Techninė specifikacija bus keičiama sekančiai: „Skaičiuojant kiekybinio CRB (C reaktyviojo baltymo) kraujo tyrimo atlikimui reikalingų sudedamųjų priemonių kiekius, tiekėjas turi įvertinti tai, kad kontrolinės medžiagos, reagentai ir kt. priemonės bus naudojamos atsižvelgiant į gamintojo rekomendacijas, gamintojo nurodytus bei realius galiojimo ir stabilumo atidarius terminus. Kontrolė bus atliekama ne dažniau kaip 1 kartą per savaitę“.

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

**NUTARTA:**

1. Patikslinti techninę specifikaciją, tvirtinti aktualią techninės specifikacijos redakciją (pridedama).

2. Apie Komisijos sprendimą informuoti paklausimą pateikusius tiekėjus ir suinteresuotus kandidatus.