

IŠRAŠAS IŠ VIEŠOJO PIRKIMO
„VELOERGOMETRIJOS SISTEMA“
KOMISIJOS POSĖDŽIO PROTOKOLO

DARBOTVARKĖ: Dėl tiekėjo pateiktų pastabų/pasiūlymų.

SVARSTYTA: Tiekėjo pateiktos pastabos/pasiūlymai.

Viešojo pirkimo komisija (toliau – Komisija) Centrinės viešųjų pirkimų informacinės sistemos (toliau - CVP IS) susirašinėjimo priemonėmis gavo tiekėjo pasiūlymus/pastabas 2025-04-26 CVP IS skelbtai rinkos konsultacijai dėl **veloergometrijos sistemos** pirkimo (Nr. 2393333).

Tiekėjas teikia šiuos siūlymus/pastabas:

„Techninės specifikacijos punktas Nr. 2.16 „*Krūvio mėginio preliminari diagnozė – interpretacija Būtina krūvio mėginio preliminari diagnozė – interpretacija*“.

Manome, kad šis reikalavimas yra perteklinis ir riboja konkurenciją, įprastoje klinikinėje praktikoje gydytojas specialistas krūvio testo metu ir po kiekvieno krūvio testo, vertina paciento būklę, EKG, širdies dažnį ir parašo rankiniu būdu išvadas apie paciento savijautą ir fizinius duomenis. Dėl šios priežasties prašome šį reikalavimą naikinti arba keisti sekančiai „*Krūvio testo rezultatų santrauka*“.

Techninės specifikacijos punktas Nr. 2.17 „*Galimybė pasirinkti testo protokolą, nurodant didžiausią numatytą širdies susitraukimų dažnį Būtina galimybė pasirinkti testo protokolą, nurodant didžiausią numatytą širdies susitraukimų dažnį*“.

Manome, kad šis reikalavimas yra ribojantis konkurenciją, kadangi ribojamas protokolo nustatymas pagal vieną fiziologinį parametą (maksimalų širdies susitraukimų dažnį), kuris priklauso nuo individualių paciento savybių, o ne nuo apkrovos valdymo. Įprastai veloergometrų protokolai yra apibrėžiami apkrovos ir jos kitimo principais, o ne vien tik širdies dažniu, todėl šio reikalavimo pakeitimas labiau atitiktų medicininius standartus ir praktiką. Dėl šių priežasčių prašome šį reikalavimą naikinti arba jį tikslinti „*Galimybė pasirinkti testo protokolą, nurodant apkrovą ir jos kitimą laiko atžvilgiu*“.

Įprastai tokio pobūdžio medicininei įrangai pristatymo terminas numatytas 3 mėnesiai nuo sutarties pasirašymo dienos.”

Komisija, įvertinusi tiekėjų pastabas/siūlymus, atsako, kad 2.16 punkto siūloma korekcija nepriimtina, nes neatitinka perkančiosios organizacijos poreikių. Krūvio mėginio preliminari diagnozė – interpretacija nėra perteklinė, tai įprasta funkcija. Kadangi krūvio testas trunka ilgai, automatinė sistemos analizė leidžia operatyviai pastebėti pavojingus pokyčius (pvz., patologinius QRS kompleksus), kurie gali būti nepastebėti realiu laiku. Tai gerina paciento saugumą ir diagnozės tikslumą. Ši funkcija nėra skirta pakeisti gydytojo išvadą, bet yra papildomas įrankis, padedantis greičiau ir tiksliau reaguoti į galimus pavojus.

2.17 punkto siūloma korekcija nepriimtina, nes galimybė nustatyti testavimo ribą pagal didžiausią širdies susitraukimų dažnį yra būtina paciento saugumui. Tai atitinka tarptautinius standartus (pvz., WHO, AHA), pagal kuriuos testas turi būti nutrauktas, jei pasiekiamas maksimalus leistinas ŠSD. Šis parametras būtinas individualiam testavimo pritaikymui pagal paciento amžių ir fiziologines savybes. Komisija pažymi, kad galimybė nustatyti apkrovos kitimo parametrus ir maksimalų ŠSD nėra viena kitą eliminuojančios funkcijos. ŠSD riba būtina kaip saugumo barjeras, o apkrovos kontrolė – kaip testavimo struktūros dalis.

Komisija sprendžia numatomą prekių pristatymo terminą pratęsti iki 12 savaičių.

Visi Komisijos nariai atviro vardinio balsavimo metu už šių sprendimų priėmimą balsavo vienbalsiai.

NUTARTA:

1. Techninės specifikacijos nekeisti.
2. Apie Komisijos sprendimą informuoti pastabas/pasiūlymus pateikusį tiekėją ir suinteresuotus kandidatus.