

KONSULTACIJA SU RINKOS DALYVIAIS

KONKRETAUS PIRKIMO „REAGENTŲ IR PAPILDOMŲ PRIEMONIŲ KRAUJO KREŠĖJIMO TYRIMŲ ATLIKIMUI SU ĮRANGA PANAUDAI PIRKIMAS“, ATLIEKAMO DINAMINĖS PIRKIMO SISTEMOS PAGRINDU, RINKOS KONSULTACIJA

Viešoji įstaiga CPO LT (toliau – CPO LT) ruošiasi pakartotinai vykdyti konkretų pirkimą „Reagentų ir papildomų priemonių kraujo krešėjimo tyrimų atlikimui su įranga panaudai pirkimas“ dinaminės pirkimo sistemos „Laboratorinių reagentų pirkimas“ (senos CVP IS Nr. 650328, naujos CVP IS ID 92769) pagrindu (toliau – Pirkimas). Pirkimas planuojamas vykdyti VšĮ Respublikinei Klaipėdos ligoninei.

2025-04-04 Centrinės viešųjų pirkimų informacinės sistemos (CVP IS) priemonėmis buvo paskelbta Pirkimo rinkos konsultacija (CVP IS ID 2041289), kurioje tiekėjai buvo kviečiami teikti pastabas / pasiūlymus / klausimus dėl Pirkimo techninės specifikacijos projekto ir Pirkimo sutarties projekto.

2025-06-05 CPO LT CVP IS paskelbė Pirkimo rinkos konsultacijos rezultatus (gautas dalyvių pastabas / pasiūlymus ir atsakymus į juos) bei po rinkos konsultacijos patikslintą Pirkimo techninės specifikacijos projektą.

Šiuo pranešimu dėl Pirkimo dokumentų projekto aiškumo ir tikslumo, teikiame papildomą informaciją dėl Pirkimo rinkos konsultacijos rezultatų, t. y. teikiame atsakymą į dar vieną Pirkimo rinkos konsultacijos metu gautą dalyvio pastabą, į kurią nebuvo paskelbtas atsakymas CVP IS 2025-06-05:

TIEKĖJO PASTABA:

„Nors pirkimas teoriškai leidžia siūlyti kitų gamintojų reagentus nei siūloma įranga, atskiri reikalavimų punktai, tokie kaip „Reagentas su brūkšniniais kodais siūlomam analizatoriui“ ir „Privalomas brūkšninių kodų skaitytuvas, identifikuojantis ne mažiau kaip šiuos parametrus: pavadinimą, partijos Nr., stabilumą analizatoriuje, galiojimo laiką, tūrį, kalibracijos duomenis, kontrolinių medžiagų duomenis“, apriboja galimybes siūlyti kitų gamintojų reagentus. Gamintojai sukongigūruoja galimybę automatiškai nuskaityti informaciją iš brūkšninių kodų savo gaminamiems reagentams siekdami darbo optimizavimo, o ne visiems rinkoje esantiems reagentams. Dėl to, nors pirkime teoriškai leidžiama siūlyti kitų gamintojų reagentus nei siūloma įranga, atsižvelgiant į visą reikalavimų visumą, praktinės tokios galimybės nėra.“

ATSAKYMAS Į TIEKĖJO PASTABĄ:

Dėkojame už Jūsų pateiktą pastabą, tačiau nesutinkame, kad Pirkimo dokumentuose nustatytas reikalavimas turėti automatinę brūkšninių kodų skaitymo funkciją, identifikuojančią pagrindinius reagentų parametrus (pavadinimą, partijos numerį, reagentų stabilumą analizatoriuje, galiojimo laiką, tūrį, kalibravimo ir kontrolinių medžiagų duomenis), nepagrįstai ribotų konkurenciją.

Dabartinėje praktikoje dauguma gamintojų naudoja uždarus, nuosavus reagentų identifikavimo formatus, tiesiogiai integruotus su reagentais. Pirmaujantys koaguliacijos analizatorių gamintojai taiko būtent uždarus technologinius sprendimus. Tokia praktika užtikrina maksimalų tyrimų tikslumą, patikimumą, atsekamumą ir kokybės kontrolę. Didžiojoje dalyje Europos sveikatos priežiūros centrų, klinikinėje diagnostikoje, uždaros sistemos yra laikomos patikimesnėmis dėl visiško suderinamumo, kokybės kontrolės ir atsekamumo. Ši veikimo praktika atitinka Europos *in vitro* diagnostikos (IVD) reglamentą (ES) 2017/746 ir tarptautinius kokybės valdymo standartus (pvz., ISO 13485), kuriais reikalaujama, kad diagnostikos priemonės veiktų patikrintoje, gamintojo patvirtintoje konfigūracijoje, užtikrinant patikimumus ir atsekamus tyrimų rezultatus.

Atsižvelgiant į tai, Pirkimo dokumentuose nustatytas reikalavimas nėra skirtas apriboti konkurenciją, o atspindi ligoninės poreikį turėti patikimą, saugią ir kokybišką diagnostikos įrangą, atitinkančią sveikatos apsaugos, kokybės ir atsekamumo standartus.

Taip pat norime pabrėžti, kad pagrindinis reikalavimas yra funkcinis: analizatorius turi turėti automatinę reagentų identifikavimo priemonę, leidžiančią patikrinti reagento tinkamumą, kalibravimo ir kontrolės duomenis, taip optimizuojant darbo procesus, mažinant žmogiškosios klaidos riziką ir didinant tyrimų patikimumą.

Technologija, kurią gamintojas pasirenka šiai funkcijai įgyvendinti (ar tai būtų brūkšninis kodas, QR kodas, RFID ar NFC), nėra esminis reikalavimas. Svarbu, kad ta technologija:

1. leistų patikimai identifikuoti reagentus, kalibratorius ir kontrolines medžiagas;
2. užtikrintų visišką atsekamumą, tinkamumo kontrolę ir kalibravimo duomenų priskyrimą;
3. veiktų patikimai ir efektyviai kasdienėje laboratorijos veikloje.

Atsižvelgdami į tiekėjo pastabą, patiksliname Pirkimo techninę specifikaciją taip, kad reikalavimai būtų orientuoti į funkciją, o ne į konkrečią technologiją. Atitinkamai prie šio pranešimo pridėdame atnaujintą Pirkimo techninės specifikacijos projektą.

Informuojame, kad Pirkimas planuojamas vykdyti artimiausiu metu kaip konkretus pirkimas DPS pagrindu.