

IŠRAŠAS IŠ VIEŠOJO PIRKIMO
„REAGENTAI IR PAPILDOMOS PRIEMONĖS DECENTRALIZUOTŲ KAPILIARINĖS GLIKEMIJOS
TYRIMŲ ATLIKIMUI KARTU SU ĮRANGOS ĮSIGIJIMU PANAUDOS BŪDU“
(NR. 3129501)
KOMISIJOS POSĖDŽIO PROTOKOLO

DARBOTVARKĖ: Dėl Tiekėjo pateiktų siūlymų/pastabų rinkos konsultacijai

SVARSTYTA: Tiekėjo pateikti siūlymai/pastabos rinkos konsultacijai

Viešojo pirkimo Komisija (toliau – Komisija) Centrinės viešųjų pirkimų informacinės sistemos (toliau - CVP IS) susirašinėjimo priemonėmis gavo Tiekėjo siūlymus/pastabas 2025-06-10 CVP IS skelbtai rinkos konsultacijai dėl **reagentų ir papildomų priemonių decentralizuotų kapiliarinės glikemijos tyrimų atlikimui kartu su įrangos įsigijimu panaudos būdu** pirkimo (Nr. 3129501).

Tiekėjo siūlymai/pastabos:

„Techninių specifikacijų 1.13 p.“ Kiekvienas analizatorius turi turėti programuojamo automatinio išsijungimo funkciją.“

Siūloma korekcija: „Įrenginys turi programuojamą automatinio energijos taupymo (power saving mode) arba vartotojo atsijungimo (logout) funkciją.“

Daugelis šiuolaikinių gliukozės matavimo prietaisų siūlo funkcijas, tokias kaip energijos taupymo režimas (power saving mode) ar vartotojo atsijungimas (logout), kurios užtikrina prietaiso saugumą ir greitą prieigą esant skubiam poreikiui. Automatinis visiškas prietaiso išjungimas gali sukelti nepatogumų, nes prietaisui vėl įjungti reikia papildomo laiko, o tai gali būti kritinėse situacijose (pvz., atliekant skubų gliukozės tyrimą). Pasiūlytas funkcionalumas atitinka efektyvaus energijos valdymo ir vartotojo saugumo principus bei užtikrina nenutrūkstamą diagnostinį procesą.“

Komisija atsižvelgdama į tiekėjo pateiktus paklausimus pažymi, kad siekiant išvengti neaiškumų techninės specifikacijos reikalavimuose bei neriboti konkurencijos, šis reikalavimas bus pašalintas iš techninės specifikacijos.

Tiekėjo siūlymai/pastabos:

„Techninių specifikacijų 4.3 p. „Kontrolinės medžiagos turi būti: <...> 4. Atidarius pakuotę, kontrolinio tirpalo stabilumas turi būti ne trumpesnis kaip 3 mėn.“

Prašome patikslinti, ar nurodytas terminas „3 mėnesiai“ laikytinas lygiaverčiu 90 kalendorinių dienų laikotarpiui. Mūsų siūlomo kontrolinio tirpalo stabilumo terminas po atidarymo yra 90 kalendorinių dienų. Atsižvelgdami į tai, kad mėnesių trukmė kalendoriškai skiriasi (28–31 d.), taip pat siekdami vienareikšmiško ir objektyvaus pasiūlymų vertinimo, siūlome šį reikalavimą patikslinti į formuluotę: „Atidarius pakuotę, kontrolinio tirpalo stabilumas turi būti ne trumpesnis kaip 90 kalendorinių dienų.“ Toks patikslinimas padėtų tiek tiekėjams, tiek vertinimo komisijai aiškiai ir vienodai suprasti stabilumo trukmę bei išvengti neapibrėžtumo vertinant atitiktį.“

Komisija atsižvelgdama į tiekėjo pateiktus paklausimus pažymi, kad daugumos šiems tyrimams skirtų kontrolinių medžiagų aprašuose galiojimas po jų atidarymo nurodomas mėnesiais. Tačiau, siekiant išvengti nesusipratimų teikiant pasiūlymus ar jų vertinimo metu, Komisija sutinka koreguoti reikalavimo formuluotę į „Atidarius pakuotę, kontrolinio tirpalo stabilumas turi būti ne trumpesnis kaip 90 kalendorinių dienų“.

Tiekėjo siūlymai/pastabos:

„Techninių specifikacijų 4.5 p. „Tiekėjas turi įvertinti ir pateikti visas sudedamąsias gamintojo nurodytas priemones, reikalingas nurodytų tyrimų atlikimui bei rezultatų pateikimui per 36 mėn. (būtinas atitinkamas tiekėjo patvirtinimas).“

Prašome patikslinti, ar šiame reikalavime nurodytos „sudedamosios priemonės“ apima ir lancetus, skirtus kraujo paėmimui. Atsižvelgiant į tai, kad kai kuriais atvejais lancetai nėra įvardijami gamintojo kaip būtina konkretaus tyrimo atlikimo priemonė (o gali būti laikomi bendrosios paskirties papildomais komponentais), siekiame išvengti interpretacinių skirtumų dėl jų įtraukimo į pasiūlymo kainą..“

Komisija atsižvelgdama į tiekėjo pateiktus paklausimus pažymi, kad techninės specifikacijos reikalavimas nurodo, kad turi būti pateiktos visos priemonės, reikalingos nurodytų tyrimų atlikimui bei rezultatų pateikimui, bet ne kraujo mėginio paėmimui. Lancetų pateikti nereikia.

Tiekėjo siūlymai/pastabos:

„Techninių specifikacijų 1.2 p. „Analizatoriai turi būti apjungti į vieną analizatorių valdymo sistemą – turi būti galimybė centralizuotai iš laboratorijos kompiuterio kontroliuoti visų sistemą sudarančių analizatorių, kokybės kontrolės tyrimų rezultatų būseną, informaciją apie reagentus (serijos nr. ar pan.), atliktų tyrimų kieki. Kartu su analizatoriais turi būti pateikta atitinkama programinė įranga, kurią tiekėjas turės instaliuoti į laboratorijos turimą kompiuterį (būtinas atitinkamas tiekėjo patvirtinimas).“

Prašome koreguoti į: „Analizatoriai turi būti apjungti į vieną analizatorių valdymo sistemą – turi būti galimybė centralizuotai iš laboratorijos kompiuterio/serverio kontroliuoti visų sistemą sudarančių analizatorių <...>...“

Komisija atsižvelgdama į tiekėjo pateiktus paklausimus pažymi, kadangi iškyla papildomų reikalavimų bei galimai atsiranda su tuo susijusių papildomų išlaidų (ko nebuvo numatyta) bei siekiant neriboti konkurencijos, šis reikalavimas iš techninės specifikacijos bus panaikintas.

Tiekėjo siūlymai/pastabos:

„Techninių specifikacijų 1.13 p.“ Kiekvienas analizatorius turi turėti programuojamo automatinio išsijungimo funkciją.“

Išjungtas analizatorius neturi ryšio ir nepalaikys duomenų keitimosi su serveriu – reikalavimas neturi prasmės. Siūlome šalinti...“

Komisija atsižvelgdama į tiekėjo pateiktus paklausimus pažymi, kad siekiant išvengti neaiškumų techninės specifikacijos reikalavimuose bei neriboti konkurencijos, šis reikalavimas iš techninės specifikacijos bus panaikintas.

Tiekėjo siūlymai/pastabos:

„Kai kuriose reikalavimuose nurodoma: „(būtinas atitinkamas tiekėjo patvirtinimas)“. Prašome paaiškinti koku būdu tai patvirtinti, ar užtenka patvirtinti TS atitinkamoje eilutėje – „patvirtiname“? Arba siūlytume šį reikalavimą šalinti, nes TS reikalavimai perkeliama į sutartį ir tampa privalomu įsipareigojimu.“

Komisija atsižvelgdama į tiekėjo pateiktus paklausimus pažymi, kad jeigu techninėje specifikacijoje yra reikalavimas, kurio atitikimo teikiant ir vertinant pasiūlymą negalima įrodyti pateikiant gamintojo dokumentus (kaip, pvz., reikalavimai dėl pristatomų rinkinių galiojimo, metodikų/aprašų pateikimo konkurso laimėjimo atveju, techninės priežiūros vykdymo sutarties laikotarpiu ir pan.), nurodoma: „būtinas atitinkamas tiekėjo patvirtinimas“. Tokiu atveju reikalavimo atitikimą patvirtina tiekėjas. Techninėje specifikacijoje įrašyti „patvirtiname“ nepakanka, būtina pilnai surašyti kokių reikalavimų atitikimą tiekėjas patvirtina. Pavyzdžiui, patvirtinant 4.8 p. reikalavimo atitikimą, galima rašyti „Patvirtiname kad reagentų ir papildomų priemonių galiojimo terminas bus ne trumpesnis kaip 6 mėnesiai nuo pristatymo dienos“.

Alternatyviai, gali būti pateikiamas atskiras raštiškas tiekėjo patvirtinimas, apie atskiro patvirtinimo pateikimą pažymint atitinkamame techninės specifikacijos reikalavimų atitikimo lentelės punkte.

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 pateikusį tiekėją ir suinteresuotus kandidatus.