

**VIEŠOJI ĮSTAIGA  
DRUSKININKŲ LIGONINĖ**

Sveikatos g. 30, LT-66251 Druskininkai, tel. +370 313 59 130, el. p. ligonine@druskligonine.lt  
Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 152114650

Suinteresuotiems tiekėjams,  
užsiregistravusiems pirkime Nr. 3465959

2025-07-09

**DĖL PIRKIMO DOKUMENTŲ PAAIŠKINIMO IR PATIKSLINIMO (PIRKIMO  
NUMERIS 3465959)**

Informuojame apie tai, kad:

1. Vadovaudamiesi Laboratorinių tyrimų paslaugų pirkimo (toliau – Pirkimas) Bendrųjų sąlygų 5 dalies 5.1, 5.2 ir 5.4 punktais, bei atsižvelgdami į suinteresuoto tiekėjo pateiktą prašymą, teikiame Pirkimo dokumentų patikslinimus:

**Tiekėjo klausimas.** *Atsižvelgiant į tai, kad akreditacija nėra teisės aktuose įtvirtintas privalomas reikalavimas, o laboratorijos licencijavimas ir kokybės kontrolė jau yra reglamentuoti kitais būdais, reikalavimas dėl akreditacijos pažymėjimo neatitinka proporcingumo principo ir nepagrįstai riboja konkurenciją.*

*Siūlome: **Panaikinti kvalifikacijos reikalavimą 1.2, kaip perteklinį.***

**Atsakymas.** Siekdama nepažeisti proporcingumo principo bei užtikrinti kuo didesnę konkurenciją ir gauti ekonomiškai naudingus pasiūlymus, Perkančioji organizacija patikslina Tiekėjo prašomą reikalavimą nustatytą Pirkimo Specialiųjų sąlygų 2 priedo 1.2 punkte:

*iš*

<b>Eil. Nr.</b>	<b>Kvalifikacijos reikalavimas</b>	<b>Atitiktį reikalavimui įrodantys dokumentai</b>	<b>Subjektas, kuris turi atitikti reikalavimą</b>
<b>1.</b>	<b>Teisė verstis veikla</b>		
1.1.	Tiekėjas turi teisę vykdyti šiame pirkime numatytą veiklą.	Pateikti dokumentus, patvirtinančius atitiktį kvalifikacijos reikalavimams:  Valstybės įmonės Registrų centro išplėstinis išrašas arba įstatai, kiti dokumentai, patvirtinantys tiekėjo teisę verstis atitinkama veikla, kuri būtina sutarčiai įgyvendinti arba atitinkamos užsienio šalies institucijos (profesinių ar veiklos tvarkytojų, valstybės įgaliotų institucijų pažymos, kaip yra nustatyta toje valstybėje, kurioje tiekėjas registruotas) išduotas (-i) dokumentas (-ai) ar priesaikos deklaracija, liudijanti tiekėjo teisę verstis atitinkama veikla.  <i>CVP IS priemonėmis pateikiamos skaitmeninės dokumentų kopijos.</i>	<ul style="list-style-type: none"><li>• jeigu pasiūlymą teikia ūkio subjektų grupė – reikalavimą turi atitikti kiekvienas ūkio subjektų grupės narys (-iai), pagal jų prisiimamus įsipareigojimus pirkimo sutarčiai vykdyti;</li><li>• tiekėjas gali remtis kitų ūkio subjektų pajėgumais tik tuomet, kai tie subjektai, kurių pajėgumais buvo pasiremta, patys tieks prekes, teiks paslaugas ar atliks darbus, kuriems reikia jų pajėgumų;</li><li>• subtiekJai, kuriuos tiekėjas pasitelks pirkimo sutarties vykdymui (kurių pajėgumais tiekėjas</li></ul>

1.2.	Tiekējas tyrimus turi atlikti atestuotoje laboratorijojē pagal patvirtintas metodikas.	<p>Pateikti dokumentus, patvirtinančius atitiktē kvalifikācijas reikalavimams:</p> <p>Pateikti laboratorijas atestavimo pažymėjimo kopijā.</p> <p><i>CVP IS priemonėmis pateikiamos skaitmeninės dokumentų kopijos.</i></p>	<p>nesiremia, kad atitiktų pirkimo dokumentuose nustatytus kvalifikācijas reikalavimus), privalo turėti teisę verstis ta veikla, kuriai jis pasitelkiamas. Pirkimo dokumentuose gali būti nustatoma, kad tokių subtiekejū, jeigu jie žinomi, kvalifikacija tikrinama pirkimo procedūrų metu, arba, kad tiekējas privalo įsipareigoti, jog pirkimo sutartį vykdys tik tokiā teisę turintys asmenys, ir nurodo, kad pirkimo vykdytojui pareikalavus, tiekējas turēs pateikti dokumentus, įrodančius subtiekejū teisę verstis atitinkama veikla, kuriai jis pasitelkiamas.</p>
------	--	---	---

*i*

Eil. Nr.	Kvalifikācijas reikalavimas	Atitiktē reikalavimui įrodantys dokumentai	Subjektas, kuris turi atitikti reikalavimą
<b>1.</b>	<b>Teisē verstis veikla</b>		
1.1.	Tiekējas turi teisę vykdyti šiame pirkime numatytā veiklą.	<p>Pateikti dokumentus, patvirtinančius atitiktē kvalifikācijas reikalavimams:</p> <p>Valstybės įmonės Registrų centro išplėstinis išrašas arba įstatai, kiti dokumentai, patvirtinantys tiekējo teisę verstis atitinkama veikla, kuri būtina sutarčiai įgyvendinti arba atitinkamos užsienio šalies institucijos (profesinių ar veiklos tvarkytojų, valstybės įgaliotų institucijų pažymos, kaip yra nustatyta toje valstybėje, kurioje tiekējas registruotas) išduotas (-i) dokumentas (-ai) ar priesaikos deklaracija, liudijanti tiekējo teisę verstis atitinkama veikla.</p> <p><i>CVP IS priemonėmis pateikiamos skaitmeninės dokumentų kopijos.</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• jeigu pasiūlymā teikia ūkio subjektų grupė – reikalavimą turi atitikti kiekvienas ūkio subjektų grupės narys (-iai), pagal jų prisiimamus įsipareigojimus pirkimo sutarčiai vykdyti;</li> <li>• tiekējas gali remtis kitų ūkio subjektų pajėgumais tik tuomet, kai tie subjektai, kurių pajėgumais buvo pasiremta, patys tieks prekes, teiks paslaugas ar atliks darbus, kuriems reikia jų pajėgumų;</li> <li>• subtiekejai, kuriuos tiekējas pasitelks pirkimo sutarties vykdymui (kurių pajėgumais tiekējas nesiremia, kad atitiktų pirkimo dokumentuose nustatytus kvalifikācijas reikalavimus), privalo turėti teisę verstis ta veikla, kuriai jis pasitelkiamas. Pirkimo dokumentuose gali būti</li> </ul>
1.2.	Turi teisę teikti 3 priede „Techninė specifikacija“ nurodytas laboratorinių tyrimų paslaugas	Pateikti dokumentus, patvirtinančius atitiktē kvalifikācijas reikalavimams:	

	<p>Reikalaujamos veiklos teisinis pagrindas: Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. gruodžio 5 d. įsakymo Nr. V-998 (Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2019 m. lapkričio 22 d. įsakymo Nr. V-1327 redakcija) I skyriaus „Bendrosios nuostatos“ 2 punkte nurodoma, kad asmens sveikatos priežiūros įstaiga, teikianti laboratorinės diagnostikos paslaugas (toliau – ASPĮ) privalo turėti įstaigos asmens sveikatos priežiūros licenciją, suteikiančią teisę teikti laboratorinės diagnostikos paslaugas, kurioje nurodomos laboratorinių tyrimų grupės, pateikiamos Klinikinių laboratorinių tyrimų nomenklatūroje, kuri saugoma Lietuvos medicinos bibliotekos Medicinos nomenklatūrų ir klasifikatorių valdymo informacinėje sistemoje (toliau – MNKV IS), ir kurioms priskiriamus tyrimus ASPĮ turi teisę atlikti.</p>	<p>Valstybinės akreditavimo sveikatos priežiūros veiklai tarnybos prie Sveikatos apsaugos ministerijos išduota licencija (-os), suteikianti (-čios) teisę teikti laboratorinių tyrimų paslaugas ar kitus lygiaverčius dokumentus (kitų valstybių tiekėjams), patvirtinančius tiekėjo teisę teikti laboratorinių tyrimų paslaugas ir atitikti šių pirkimo sąlygų 3 priede „Techninė specifikacija“ nurodytus konkrečius laboratorinius tyrimus.</p> <p>Iš tiekėjų, registruotų Europos Sąjungos valstybėje narėje, Europos ekonominės erdvės valstybėje narėje, Šveicarijos Konfederacijoje, priimami tiekėjo kilmės šalies kompetentingų institucijų išduoti dokumentai dėl teisės užsiimti su pirkimo objektu susijusia veikla, tačiau toks užsienio šalies tiekėjas turi pareigą, per protingą laiką, kreiptis į atitinkamą Lietuvos Respublikos instituciją dėl teisės pripažinimo dokumento išdavimo. Užsienio tiekėjo turimos kvalifikacijos patvirtinimo dokumentai Lietuvoje gali būti išduoti ir po galutinės pasiūlymų pateikimo datos iki pirkimo sutarties sudarymo dienos.</p> <p><i>CVP IS priemonėmis pateikiamos skaitmeninės dokumentų kopijos.</i></p>	<p>nustatoma, kad tokių subtiekiejų, jeigu jie žinomi, kvalifikacija tikrinama pirkimo procedūrų metu, arba, kad tiekėjas privalo įsipareigoti, jog pirkimo sutartį vykdys tik tokią teisę turintis asmenys, ir nurodo, kad pirkimo vykdytojui pareikalavus, tiekėjas turės pateikti dokumentus, įrodančius subtiekiejo teisę verstis atitinkama veikla, kuriai jis pasitelkiamas.</p>
--	--	---	--

2. Perkančioji organizacija savo iniciatyva taip pat:

2.1. patikslina reikalavimus nustatytus Pirkimo Specialiųjų sąlygų 3 priede, Techninėje specifikacijoje, 1 punkte:

*iš*

1. Tiekėjas laboratorinių tyrimų atlikimo kokybei užtikrinti privalo vykdyti įstaigos vidaus medicininį auditą įstaigos veiklos ir paslaugų kokybei vertinti ir gerinti vadovaujantis LR sveikatos apsaugos ministro įsakymu 2008 m. balandžio 29 d. įsakymu Nr. V-338.

*į*

1. Tiekėjas įsipareigoja paslaugas (laboratorinius tyrimus) teikti vadovaujantis Lietuvos Respublikoje galiojančiomis metodikomis ir teisės aktų nustatyta tvarka.

2.2. panaikina Laboratorinių tyrimų paslaugų 3 priede, Techninėje specifikacijoje, kai kuriuos tyrimus.

Atsižvelgiant į tai, kas išdėstyta atitinkamai patikslinama Techninės specifikacijos (Specialiųjų pirkimo sąlygų 3 priedas) punktų numeracija.

3. Teikiant Pirkimo sąlygų patikslinimus, buvo pateikta papildoma informacija susijusi su Technine specifikacija (Specialiųjų pirkimo sąlygų 3 priedas) bei Tiekėjų kvalifikacija (Specialiųjų pirkimo sąlygų 2 priedas), kuri gali turėti įtakos tiekėjams rengiant pasiūlymus, todėl vadovaujantis Mažos vertės pirkimų tvarkos aprašo, patvirtinto Viešųjų pirkimų tarnybos direktoriaus 2017 m. birželio 28 d. įsakymu Nr. 1S-97 „Dėl mažos vertės pirkimų tvarkos aprašo patvirtinimo“ 24.3.8 punktu, Pirkimo Bendrųjų sąlygų 5 dalies 5.4 punktu, pasiūlymų pateikimo terminas skaičiuojamas iš naujo nuo paaiškinimų ar patikslinimų paskelbimo CVP IS priemonėmis dienos.

Atsižvelgiant į tai, Perkančioji organizacija informuoja, kad Pasiūlymas turi būti pateiktas iki **2025 m. liepos 18 d. 10 val. 00 min.**

PRIDEDAMA:

1. Mažos vertės pirkimo „Laboratorinių tyrimų paslaugų“ skelbiamos apklausos specialiosios sąlygos Versija Nr. 2, 2025 m. liepos 9 d. redakcija.

2. Specialiųjų pirkimo sąlygų 3 priedas, Techninė specifikacija, 2025 m. liepos 9 d. redakcija.