

IŠRAŠAS IŠ VIEŠOJO PIRKIMO KOMISIJOS POSĖDŽIO PROTOKOLO „MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONĖS“

DARBOTVARKĖ: dėl Tiekėjo siūlomų pastabų rinkos konsultacijoje.

SVARSTYTA: Tiekėjo siūlomos pastabos rinkos konsultacijoje.

2025-06-18 gauti Tiekėjo siūlymai dėl 2025-06-11 Centrinėje viešųjų pirkimų informacinėje sistemoje (CVP IS) skelbto „**Medicinos pagalbos priemonės**“ (Nr. 3166819) techninės specifikacijos rinkos konsultacijos projekto:

Tiekėjas pateikia siūlymus:

Nr. 2. Audinių saugojimo terpė.

- siūlomas tūris 100 ml;
- siūloma atsisakyti lenkto kakliuko;
- sudedamosios terpės dalys: prašome nurodyti, aplikacijas, ar norimo audinių gyvybingumo parametrus, kuriuos siekiate išgauti su pageidaujama terpe, nei konkrečius sudedamuosius terpės elementus;
- siūloma po 1 buteliuką, kurio tūris 100 ml.

Viešojo pirkimo komisija (toliau-Komisija) išnaginėjusi tiekėjo pateiktą siūlymą, nesutinka keisti techninės specifikacijos reikalavimo iš „tūris 400 - 500 ml“ į reikalavimą „tūris 100 ml“, kadangi siūloma priemonė yra per mažo tūrio ir reikėtų vienu kartu sunaudoti 4-5 buteliukus. Sutinka tikslinti techninės specifikacijos reikalavimą iš „terpės buteliukas turi būti kvadratinio profilio mažesniai saugojimo tūriui užimti ir su plačiu lenktu kakliuku, patogesniai pipetavimui ir pylimui“ į reikalavimą „terpės buteliukas turi būti kvadratinio profilio mažesniai saugojimo tūriui užimti ir su plačiu bei (pageidautina) lenktu kakliuku, patogesniai pipetavimui ir pylimui“. Nesutinka tikslinti bendro pobūdžio reikalavimais punkto „sudedamosios terpės dalys.....“, kadangi sudedamosios dalys yra nurodytos sąmoningai, remiantis įstaigos klinikiniais poreikiais ir praktika. Šios konkrečios medžiagos yra būtinos siekiant užtikrinti audinių gyvybingumą, tinkamą metabolinę aplinką ir pH stabilumą audinių laikymo metu. Todėl reikalavimas nėra paremtas tik siekiamais parametrais, bet būtent šių medžiagų buvimas terpėje laikomas būtinu kriterijumi, atitinkančiu įstaigos praktiką ir saugumo reikalavimus. Taip pat, atsižvelgus į pasikartojančius Tiekėjų paklausimus, keičiame techninės specifikacijos reikalavimą iš „pakuotės atidarymo vieta pagal MDR reglamentą 2017/745/EU“ į reikalavimą „su nurodyta pakuotės atidarymo vieta“.

Techninę specifikaciją skaityti taip:

2. Audinių saugojimo terpė

- skirta audinių (donorinės odos) laikymui;
- skystis;
- sterili (simbolis ant pakuotės);
- tinkama saugoti + 2 - +8⁰ C temperatūroje;
- tūris 400 - 500 ml;
- audinių saugojimo laikas, ne mažiau 3 paros;
- terpės buteliukas turi būti kvadratinio profilio mažesniai saugojimo tūriui užimti ir su plačiu bei (pageidautina) lenktu kakliuku, patogesniai pipetavimui ir pylimui;
- sudedamosios terpės dalys:
 - L – glutamine (alfa amino rūgštis svarbi baltymų biosintezei);
 - Glucose (gliukozė) 2,0 – 4,5 g/L;
 - NaHCO₃ (natrio hidrokarbonatas - buferinė medžiaga pH lygio palaikymui);
 - Be HEPPEs ir Natrio piruvato (buferis, naudojamas mitybinėse terpėse darbu su ląstelių kultūromis);

- su raudonuoju fenoliu (pH lygio indikatorius esantis mitybinėse terpėse).
- osmoliariškumas 280 - 320 mOsm/kg, pH 7.0 - 7.4;
- dėžėje ne mažiau 10 vnt. buteliukų;
- ant pakuotės pažymėtas produkto galiojimo laikas;
- su nurodyta pakuotės atidarymo vieta.

Orientacinis poreikis: 50 dėž.

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

NUTARTA:

1. Iš dalies keisti techninės specifikacijos reikalavimus.
2. Apie Komisijos priimtą sprendimą informuoti siūlymą pateikusį tiekėją ir suinteresuotus dalyvius.