



## VIEŠOJI ĮSTAIGA ALYTAUS POLIKLINIKA

Viešoji įstaiga, Naujoji g. 48, 62381 Alytus, tel. (8~315) 39740, faks. (8~315) 39902, el. p. alytus@apoliklinika.lt  
Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 190272218

---

**Suinteresuotiems asmenims**

2025-07-28 VP-2025/120

Informuojame, kad 2025-02-28 09:00 val. baigėsi pasiūlymų ir pastabų pateikimas rinkos konsultacijoje atliekamoje dėl „Reagentų ir papildomų priemonių hematologiniams tyrimams atlikti su įrangos įsigijimu panaudos būdu“ pirkimo.

Teikiama atsakymus į pateiktus klausimus.

Viešųjų pirkimų specialistė

Jurgita Struckienė

1. Prašome paaiškinti REAGENTŲ IR PAPILDOMŲ PRIEMONIŲ HEMATOLOGINIŲ TYRIMŲ ATLIKIMUI BEI ĮRANGOS ĮSIGIJIMO PANAUDOS BŪDU PIRKIMAS, ĮRANGOS HEMATOLOGINIŲ TYRIMŲ ATLIKIMUI TECHNINĖ SPECIFIKACIJA, **Reikalaujami techniniai parametrai Eil. Nr. 9** Abu analizatoriai turi bendro kraujo tyrimo STAT mėginių matavimą, automatiškai adata praduriant veninio kraujo mėgintuvėlį ir kapiliarinio kraujo matavimą iš atviro mėgintuvėlio, bet kuriuo analizatoriaus darbo metu.

Ar analizatoriai bus sujungti į bendrą sistemą? Prašome patikslinti ar reikalaujama galimybė atlikti STAT mėginių paleidimą, kol analizatorius tiria mėginius automatinio būdu.

Siūlomi analizatoriai gali atlikti STAT mėginius, kai tuo metu atliekami automatizuotu būdu paleisti mėginiai tik tuo atveju, kai analizatoriai sujungti į bendrą sistemą: kai viename analizatoriuje pasirenkamas STAT režimas, sistema automatiškai nukreipia automatinio režimu atliekamus mėginius į kitą analizatorių.

**Perkančioji organizacija atsako:** analizatoriai neprivalo būti pajungti į bendrą sistemą, tačiau reikalaujama, atlikti STAT mėginių paleidimą, kol analizatorius tiria automatinio būdu, kadangi įstaigoje STAT poreikis gali atsirasti bet kuriuo metu, todėl to reikalauja kokybės standartai ir atsakomybė už paciento saugumą.

2. Kokius reikalavimus **papildomai patartumėte įtraukti į techninę specifikaciją**, arba **kurių reikėtų atsisakyti**? Prašome argumentuoti kiekvieną siūlymą korekcijai bei nurodyti konkrečius punktus ir/ar teksto vietas, kur jūsų nuomone turi būti atliekamos korekcijos.

Siūlome atsisakyti REAGENTŲ IR PAPILDOMŲ PRIEMONIŲ HEMATOLOGINIAMS TYRIMAMS ATLIKTI SU ĮRANGOS ĮSIGIJIMU PANAUDOS BŪDU PIRKIMAS, TYRIMŲ, REAGENTŲ IR PAPILDOMŲ PRIEMONIŲ TECHNINĖ SPECIFIKACIJA, Eil. Nr. 1.3. „Reagentai ir/ar papildomos priemonės, reikalingos Eritrocitų nusėdimo tyrimas (ENG (jei siūloma) tyrimui atlikti su siūloma įranga(tiekėjas įrašo tikslus pavadinimus)“.

Pirkime numatyta, kad reikalingas analizatorius turi galėti atlikti bendrą kraujo tyrimą, C- reaktyvinio baltymo tyrimą ir kraujo nusėdimo greitį. Kadangi perkančioji organizacija prekių techninėje specifikacijoje nenurodė tikslaus kraujo nusėdimo tyrimų skaičiaus, siūlome kraujo nusėdimo tyrimą įtraukti prie papildomų vertinimo kriterijų ir tiekėjams galintiems kartu pasiūlyti ENG skirti papildomų balų.

**Perkančioji organizacija atsako:** Eritrocitų nusėdimo tyrimas (ENG) yra pridėtas prie papildomų vertinimo kriterijų. Jų tyrimų kiekis yra nurodytas „Vertinimo kriterijai ir sąlygos“ dokumente, „Pasiūlymų vertinimo kriterijai“ lentelėje.

3. Nurodykite, kokia būtų **preliminari reagentų kaina (su PVM ar be PVM)**.

Pastabų neturime, prašome patikslinti:

- kaip dažnai bus atliekama QC, kiek QC lygių bus naudojama

**Perkančioji organizacija atsako:** Kokybės kontrolė bus atliekama vieną kartą per dieną. Bus naudojami trys skirtingi kontrolės lygiai: žemas, normalus, aukštas.

- Ar kartu su analizatoriais reikės suinstaliuoti kompiuterizuotą darbo vietą? Kiek tokių vietų bus (ar bus prijungiamas prie analizatoriaus sistemos ar prie kiekvieno analizatoriaus atskirai)?

**Perkančioji organizacija nurodo, kad** kartu su analizatoriais reikalinga suinstaliuoti kompiuterizuotą darbo vietą. Jei analizatoriai gali būti sujungti į vieną kompiuterizuotą darbo vietą, tada užtenka vienos darbo vietos, bet jei analizatoriai turi būti pajungti į skirtingas kompiuterizuotas darbo vietas, tada reikalingos dvi kompiuterizuotos darbo vietos.

- Kokių ir kiek dar papildomų priemonių įstaigai reikės (pvz. popierius, spausdinimo kasetės)?

4. Vadovaujantis Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimu 2021 m. birželio 21 d. Nr. 478 dėl žaliųjų pirkimų tikslų nustatymo ir įgyvendinimo, kuriame nurodyta, jog nuo 2023 m. 100 proc. perkančiosios organizacijos pirkimams turi taikyti žaliųjų pirkimų reikalavimus, pateikite savo siūlymus dėl techninės specifikacijos ir dėl sutarties sąlygų žaliųjų pirkimų reikalavimų.

Pastabų neturime

5. Perkančioji organizacija ekonomiškai naudingiausią pasiūlymą išrinks pagal kainos ir kokybės santykį. **Kokius pasiūlymų vertinimo kriterijus rekomenduotumėte?**

Rekomenduojame skirti naudingumo balų tiekėjams, galintiems pasiūlyti modelį, kuris matuoja CRB daugiau kaip 300 mg/l., nes didesnis diapazonas padeda tiksliau atskirti bakterines infekcijas nuo virusinių ir priimti teisingus gydymo sprendimus. Be to, tikslus aukštų CRB reikšmių sekimas leidžia vertinti gydymo efektyvumą ir ligos dinamiką. Jei analizatorius turi ribotą matavimo intervalą (pvz., tik iki 250 mg/l), gydytojas negaus realios vertės ir gali būti praleisti svarbūs ligos progresavimo signalai.

Rekomenduojame ENG tyrimą įtraukti prie papildomų vertinimo kriterijų ir už jį tiekėjams skirti naudingumo balų, nes ENG tyrimas nėra pagrindinė hematologinio analizatoriaus funkcija, todėl reikalavimas privalomai turėti ENG gali smarkiai apriboti tiekėjų konkurenciją. Pašalinus ENG iš privalomų techninių reikalavimų, daugiau gamintojų galės dalyvauti konkurse, o tai sumažins kainas dėl didesnės konkurencijos. Pridėjus ENG tyrimą kaip vertinimo kriterijų (pvz., skiriant papildomus balus), tiekėjai bus skatinami siūlyti pažangesnius prietaisus su integruotu ENG, tačiau nebus diskriminuojami tie, kurie pateikia kainos ir funkcijų požiūriu optimalesnius sprendimus be ENG. PVZ. Siūlomas analizatorius atlieka SAA (serumo amiloido A) tyrimus, kuris yra pranašesnis už ENG rodiklis, nes reaguoja į uždegimą vos per kelias valandas. Galime pasiūlyti pranašesnę įrangą už tą pačią kainą, todėl ENG tyrimas įtrauktas kaip privalomas riboja mūsų dalyvavimą.

Be to, siūlomi analizatoriai atlieka kitus išsamius parametrus galinčius atstoti ENG diagnostikoje: p

- Padidėjęs neutrofilų kiekis ar jaunų formų (IG%) atsiradimas gali patvirtinti bakterinę infekciją, kurią tradiciškai patvirtindavo ENG.
- CRP yra jautresnis ir greičiau reaguojantis uždegimo žymuo nei ENG. Dėl greito dinaminio atsako CRP dažnai laikomas modernesne ENG alternatyva klinikinėje praktikoje.
- Prietaisas gali atlikti SAA tyrimą, kuris dar jautriau nei CRP ar ENG parodo uždegimines reakcijas ir sepsio riziką.

CRP ir SAA kartu gali visiškai pakeisti ENG, nes:

- CRP pakyla per 6–8 valandas nuo uždegimo pradžios, o ENG pokyčiai pasireiškia tik po 24–48 valandų.
- SAA yra dar jautresnis nei CRP ir anksti aptinka uždegimą, nes tai yra vienas iš greičiausiai į infekciją reaguojančių ūminės fazės baltymų, kuris kilti pradeda jau po 3–6 valandų nuo uždegiminio ar infekcinio proceso pradžios. Po efektyvaus gydymo SAA koncentracija **greitai mažėja** – dažnai per 24–48 val., o tai leidžia stebėti terapijos efektyvumą.
- Šiuolaikiniai klinikiniai protokolai vis dažniau ENG pakeičia CRP/SAA tyrimais dėl greitesnės reakcijos ir didesnio specifiškumo.

Siūlome pridėti SAA (serumo amiloido A) tyrimą prie papildomų vertinimo kriterijų ir tiekėjams galintiems pasiūlyti modelį atliekantį SAA tyrimą skirti papildomų naudingumo balų.

**Perkančioji organizacija**, pažymi, kad ENG tyrimas yra nurodytas prie papildomų vertinimo kriterijų, o ne privalomos techninės specifikacijos reikalavimų. ENG tyrimas pasirinktas dėl lėtinių ligų eigos stebėjimo vertinimo, bei atsižvelgiant gydymo įstaigos poreikį.

CRB tyrimo matavimo diapazono skirtumas tarp 300 mg/l ir 250 mg/l neturi didelės klinikinės reikšmės, todėl Perkančioji organizacija pasilieka teisę, neskirti papildomų naudingumo balų.

Taip pat Perkančioji organizacija atsisako už SAA tyrimą skirti papildomus ekonominio naudingumo balus, kadangi įstaigoje jau yra atliekami CRB ir ENG tyrimai. Norime pabrėžti, kad Perkančioji organizacija, turi teisę pasirinkti, kuriuos hematologinius tyrimus priskirti prie privalomųjų reikalavimų, o kuriuos prie ekonominio naudingumo vertimo kriterijų. Taip pat paaiškiname, kad Perkančioji organizacija, pagal Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymą, turi teisę pasirinkti vertinimo kriterijus, kurie užtikrina efektyvų lėšų panaudojimą bei svarbiausių funkcijų įgyvendinimą. PO nustato minimalius (t.y. privalomuosius) techninius reikalavimus ir papildomus reikalavimus, kurie yra vertinami kaip ekonominio naudingumo balai. Pabrėžiame, kad ekonominio naudingumo balais vertinami tyrimai yra pridėtinės vertės, jie nėra būtini kiekvienam pacientui, bet gali suteikti papildomos klinikinės informacijos.

6. Koks gali būti realus pirkimo objekto **pristatymo terminas**?

**Pristatymo, instaliavimo ir verifikavimo procesams siūlome skirti 3 mėnesius.**

7. Kiti siūlymai ir pastebėjimai

Pastabų neturime