

IŠRAŠAS IŠ VIEŠOJO PIRKIMO
„REAGENTAI IR PAPILDOMOS PRIEMONĖS MxA/CRB KRAUJO TYRIMŲ ATLIKIMUI KARTU SU
ĮRANGOS ĮSIGIJIMU PANAUDOS BŪDU“
(NR. 3950524)
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 2025-08-04 CVP IS skelbtai rinkos konsultacijai dėl **reagentų ir papildomų priemonių MxA/CRB kraujo tyrimų atlikimui kartu su įrangos įsigijimu panaudos būdu** pirkimo (Nr. 3950524).

Tiekėjo siūlymai/pastabos:

„Nurodytas MxA/CRB biomarkerių derinys nėra universaliai naudojamas visuose gaminiuose, jis būdingas tik tam tikrų gamintojų įrangai, konkrečiai Boditech Afias analizatoriui <...> Rinkoje plačiai prieinamas ir lygiavertis sprendimas – SAA/CRB tyrimas, kuris taip pat skirtas infekcijų (virusinių ir bakterinių) diferenciacijai ir turi atitinkamą diagnostinę vertę. Prašome koreguoti formuluotę į „<...>MxA/CRB arba SAA/CRB kiekybiniam nustatymui...“. Šis pakeitimas leistų užtikrinti platesnę konkurenciją, sudaryti galimybę siūlyti alternatyvius, tačiau funkcionaliai ir kliniškai lygiaverčius sprendimus bei išvengti nepagrįsto tiekėjų apribojimo, vadovaujantis Viešųjų pirkimų įstatymo 17 straipsnio nuostatomis dėl nediskriminavimo ir proporcingumo principų.“

Komisija atsižvelgdama į tiekėjų pateiktus paklausimus pažymi, kad MxA (Myxovirus resistance protein A) yra indukuojamas interferonu, kurie yra aktyvuojami virusinių infekcijų metu. Taigi MxA yra specifinis virusinėms infekcijoms, jo lygis padidėja tik virusinės infekcijos metu. Taigi MxA ir CRB derinys yra skirtas bakterinių ir virusinių infekcijų diferenciacijai, kas atitinka perkančiosios organizacijos poreikius.

SAA (Serumo amiloidas A) yra ūminės fazės baltymas, padidėja tiek virusinių tiek bakterinių infekcijų metu. Taigi SAA/CRB biožymenų derinys yra mažiau specifinis virusinėms infekcijoms nei MxA/CRB yra skirtas vertinti uždegimo intensyvumui ir neatitinka Perkančiosios organizacijos poreikių, todėl techninė specifikacija keičiama nebus.

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

NUTARTA:

1. Apie Komisijos sprendimą informuoti paklausimą pateikusį tiekėją ir suinteresuotus kandidatus.