

RINKOS KONSULTACIJOS REZULTATAI

KONKRETAUS PIRKIMO „REAGENTŲ IR PAPILDOMŲ PRIEMONIŲ HEMATOLOGINIŲ TYRIMŲ ATLIKIMUI SU ĮRANGA PANAUDAI PIRKIMAS“, ATLIEKAMO DINAMINĖS PIRKIMO SISTEMOS PAGRINDU, RINKOS KONSULTACIJA

Viešoji įstaiga CPO LT (toliau – CPO LT) ruošiasi vykdyti konkretų pirkimą „*Reagentų ir papildomų priemonių hematologinių tyrimų atlikimui su įranga panaudai pirkimas*“ dinaminės pirkimo sistemos „Laboratorinių reagentų pirkimas“ (senos CVP IS Nr. 650328; naujos CVP IS ID 92769) (toliau – DPS) pagrindu (toliau – Pirkimas). Pirkimas planuojamas vykdyti VšĮ Utenos ligoninei.

2025-08-13 Centrinės viešųjų pirkimų informacinės sistemos (CVP IS) priemonėmis CPO LT paskelbė Pirkimo rinkos konsultaciją (CVP IS ID 4107867), kurioje tiekėjai buvo kviečiami teikti pastabas / pasiūlymus / klausimus dėl Pirkimo techninės specifikacijos projekto ir Pirkimo sutarties projekto.

Toliau šiame dokumente (kitame šio dokumento puslapyje) teikiame Pirkimo rinkos konsultacijos metu gautas dalyvių pastabas / pasiūlymus ir CPO LT atsakymus j juos:

Techninės specifikacijos punktas	Pirkimo techninės specifikacijos projekto, paskelbto rinkos konsultacijoje, reikalavimas	Rinkos konsultacijos metu gautos tiekėjų pastabos	CPO LT atsakymai
1.2. REIKALAVIMAI ĮRANGAI PANAUDAI			
1.	<p>Analizatoriai - 2 vnt. panaudai*. Šioje lentelėje pateikti techniniai reikalavimai taikomi vienodai abiem analizatoriams panaudai. Abu panaudai suteikiami analizatoriai turi būti to paties gamintojo bei naudoti tuos pačius reagentus, kontrolines, kalibracines ir pagalbines medžiagas.</p>	<p>Tiekėjo 1 pastaba:</p> <p>„Atkreipiame dėmesį į Perkančiosios organizacijos pridėtą dokumentą pav. „1_Techninės specifikacijos projektas“ lentelę 1.2 “ REIKALAVIMAI ĮRANGAI PANAUDAI” p.nr. 1, kuriuo PO reikalauja, kad “Analizatoriai - 2 vnt. panaudai*.” Šioje lentelėje pateikti techniniai reikalavimai taikomi vienodai abiem analizatoriams panaudai. Abu panaudai suteikiami analizatoriai turi būti to paties gamintojo bei naudoti tuos pačius reagentus, kontrolines, kalibracines ir pagalbines medžiagas.”</p> <p>Siūlome Perkančiajai organizacijai pakeisti reikalavimą, nurodant, kad vienas iš analizatorių turi atlikti RET tyrimus. Manome, kad PO toks pokytis, naudingas, kadangi įsigijus du analizatorius (vienas iš jų su RET analite), padidinamas laboratorijos darbo patikimumas, taip pat leidžia perkančiajai organizacijai užtikrinti nenutrūkstamą darbą, efektyviai organizuoti tyrimų srautus ir sumažinti eksploatacines rizikas – visa tai už optimalią kainą ir be nereikalingų funkcijų dubliavimo. Manome, kad PO neįvertino, kad ekonomiškai naudingiau turėti du hematologinius analizatorius iš kurių vienas turi RET funkciją, kadangi analizatoriai su RET funkcija yra brangesni įsigyti ir eksploatuoti, todėl, atsižvelgus ir į RET tyrimų kiekį, vieno tokio įrenginio pakanka.</p> <p>Prašome PO pakeisti “1_Techninės specifikacijos projektas” lentelę 1.2 “ REIKALAVIMAI ĮRANGAI PANAUDAI” p.nr. 1.1 “Matuojami parametrai” p.nr. 1.3 “Matavimo režimai” ir p.nr. 1.5 “ Mėginio tūris” sekančiai:</p> <p>p.nr. 1.1 “ Vienas iš hematologinių prietaisų turi pateikti šiuo kraujo tyrimo rezultatus:”</p> <p>p.nr. 1.3 “Galimybė pasirinkti skirtingus matavimo režimus: CBC+DIFF (bendras kraujo tyrimas su diferenciacija); Bent vienas iš siūlomų analizatorių - CBC+DIFF+RET (bendras kraujo tyrimas su diferenciacija ir retikulocitais); BF (kūno skysčių tyrimas), ar lygiaverčius. “</p> <p>p.nr. 1.5 “Vienam iš siūlomų analizatorių (“Bendras hematologinis tyrimas su ≥ 5-ių dalių leukograma” ar “Bendras hematologinis tyrimas su ≥ 5-ių dalių leukograma ir retikulocitų automatizuotas tyrimas”, ar “Kūno skysčių tyrimas”) automatizuotam tyrimui atlikti naudojamo mėginio tūris - ne didesnis nei 200 μl.”“</p>	<p>Dėkojame už siūlymus, tačiau šių perkančiosios organizacijos (VšĮ Utenos ligoninės) suformuluotų techninės specifikacijos reikalavimų nekeisime, nes reikalavimas pateikti 2 (du) identiškus analizatorius yra susijęs su VšĮ Utenos ligoninės poreikiais ir niekaip neapriboja tiekėjų konkurencijos. Perkančioji organizacija turi nuolatos užtikrinti nepertraukiamą tyrimų atlikimą, todėl, sugedus vienam analizatoriui, tas pačias funkcijas nedelsiant turi perimti kitas analizatorius.</p>

1.1.	<p>Matuojami parametrai:</p> <p>Hematologinis prietaisas turi pateikti šiuos kraujo tyrimo rezultatus:</p> <p>1) Leukocitų skaičius; 2) Eritrocitų skaičius; 3) Hemoglobino koncentracija; 4) Hematokritas; 5) Vidutinis eritrocito tūris (MCV); 6) Vidutinis hemoglobino kiekis eritrocite (MCH); 7) Vidutinė hemoglobino koncentracija eritrocite (MCHC); 8) Eritrocitų pasiskirstymo plotis, standartinis nuokrypis (RDW-SD); 9) Trombocitų skaičius (PLT); 10) Vidutinis trombocito tūris (MPV); 11) Normoblastų skaičius (NRBC) (#, %); 12) Retikulocitų skaičius (RET) (#, %); 13) Neutrofilų skaičius (# %); 14) Limfocitų skaičius (#, %); 15) Monocitų skaičius (#, %); 16) Eozinofilų skaičius (#, %); 17) Bazofilų skaičius (#, %); 18) Nesubrendę granulocitai (#, %). *(# - absoliutus skaičius, % - procentas)</p> <p>Hematologinis prietaisas turi pateikti šiuos kūno skysčių tyrimo rezultatus:</p> <p>1) Eritrocitų skaičius;</p>	<p>Tiekėjo 2 pastaba:</p> <p>„Dėl kraujo tyrimo rezultatų punkto/parametro Nr. 18: Kadangi skirtingų gamintojų analizatoriai IG parametrą nurodo ir pateikia skirtingais būdais (pranešimais, vėlevėlėmis ar pateikiant jo skaitinę vertę), visi pateikimo būdai yra lygiaverčiai, suteikiantys tą pačią klinikinę informaciją ir nei vienas iš jų nėra pranašesnis, tačiau atskirtais atvejais IG skaitinė vertė pasitarnauja kaip marketingo priemonė konkurencijai apriboti (<...>). Siekiant, kad konkurencija nebūtų dirbtinai apribota ir visiems tiekėjams būtų suteikiamos vienodos galimybės dalyvauti pirkime, prašome ties 18 punktu/parametru numatyti lygiavertę galimybę – IG parametras arba IG pranešimas/vėliavėlė.</p> <p>Dėl kūno skysčių parametrų:</p> <p>3) Monomorfonuklearų skaičius (MN) (#, %) 4) Polimorfonuklearų skaičius (PMN) (#, %)</p> <p>Šie parametrai dirbtinai riboja konkurenciją ir dažnu atveju panaudojami <...> atstovų, kad išeliminuoti kitų gamintojų pasiūlymus. Mūsų atstovaujamas gamintojas turi Monomorfonuklearus ir Polimorfonuklearus kaip RUO (angl. – Research Use Only) parametrus. Jie gali būti pateikiami kartu su kitais IVD tyrimo rezultatais ir gydytojai klinikistai turės galimybę įvertinti jų svarbą. Tad, siekdami sąžiningos ir atviros konkurencijos, prašome numatyti ir aiškiai išreikšti galimybę siūlyti juos kaip RUO. Prašome TS koreguoti sekančiai:</p> <p>3) IVD arba RUO Monomorfonuklearų skaičius (MN) (#, %) 4) IVD arba RUO Polimorfonuklearų skaičius (PMN) (#, %)</p> <p>Arba iš viso juos išbraukti.“</p>	<p>Dėkojame už pastabą, tačiau ji nebus tenkinama.</p> <p>Įvertinus perkančiosios organizacijos (VŠĮ Utenos ligoninės) poreikius, hematologinis prietaisas turi pateikti ir nesubrendusių granulocitų (IG, absoliutų skaičių ir procentais) skaičių, kadangi šios analizės nenustatymas padidina laboratorijos sąnaudas, padidinant citomorfologinių kraujo tepinėlių su leukocitų diferencijavimu tyrimų skaičių. Tam reikalingos papildomos tiek reagentų, tiek personalo, tiek laiko sąnaudos.</p> <p>Nesutinkame su tiekėjo pastaba dėl kūno skysčio tyrimo analizių. Hematologinis prietaisas turi pateikti ne tik 2 (dvi) analites (eritrocitų skaičius ir leukocitų skaičius / branduolėtų ląstelių skaičius). Tai nesuteikia klinikistui reikiamos informacijos ir laboratorija turės atlikti papildomus tyrimus, kuriems reikalingos tiek reagentų (dažų, skaičiavimo kamerų ir t.t.), tiek personalo, tiek laiko sąnaudos. Šie tyrimai turi būti atlikti skubiai. Reikalaujama, kad kūno skysčių tyrimo metu būtų ištirtos šios analizės: eritrocitų skaičius, leukocitų skaičius / branduolėtų ląstelių skaičius, monomorfonuklearai (MN), polimorfonuklearai (PMN). Šios analizės svarbios ligos diagnostikai ir diferencijavimui.</p>
------	--	---	--

	<p>2) Leukocitų skaičius / branduolėtų ląstelių skaičius; 3) Monomorfonuklearų skaičius (MN) (#, %); 4) Polimorfonuklearų skaičius (PMN) (#, %).</p>		
-			
-	-	<p>Tiekėjo 1 pastaba:</p> <p>„Siūlome Perkančiajai organizacijai skirti papildomus ekonominio naudingumo balus pridedant tokius reikalavimus :</p> <ol style="list-style-type: none"> <u>Pilnai automatinis hematologinis analizatorius (bent vienas iš dviejų siūlomų), kuris gebą atlikti automatinį eritrocitų nusėdimo greičio (ENG) tyrimą. Prašome skirti už šį ekonominio naudingumo reikalavimą 15 EKN balų.</u> <p>Perkančiajai organizacijai ekonomiškai naudingiau, turėti vieną analizatorių, kuris turi ENG analizę, kadangi mažėja analizatorių kiekis. PO nereikia pirkti papildomų kontrolių, kas ilgalaikėje perspektyvoje, mažina finansinius kaštus.</p> <ol style="list-style-type: none"> <u>Analizatoriaus pakrovimo talpa ne mažiau 50 mėgintuvėlių. Siūlome skirti EKN 5 balus.</u> <p>Didesnė talpa leidžia vienu metu apdoroti daugiau mėginių, todėl sumažėja ciklų skaičius ir padidėja darbo našumas. Tai ypač svarbu intensyvaus darbo laikotarpiams.</p> <ol style="list-style-type: none"> <u>Analizatoriaus našumas, CBC+DIFF, režime, ne mažiau 100 tyrimų per valandą Siūlome skirti EKN 5 balus.</u> <p>Didesnio našumo analizatorius leidžia greičiau gauti tyrimų rezultatus, o tai sutrumpina paciento laukimo laiką bei leidžia gydytojui greičiau priimti sprendimus dėl diagnozės ar gydymo. Didesnio našumo analizatoriai, atlieka greičiau tyrimus, todėl Poliklinika piko metu, gali aptarnauti didesnę kiekį pacientų, tai didina bendra įstaigos efektyvumą.</p> <ol style="list-style-type: none"> <u>Matavimo ribos ne siauresnės kaip: Siūlome skirti EKN 5 balus.</u> <p>WBC 0,05 - 490 x (10⁹/L) RBC 0,01 - 8,5 x (10¹²/L)</p>	<p>Dėkojame už pasiūlymus skirti ekonominio naudingumo balus už tam tikrus parametrus, tačiau šiame pirkime tiekėjų pasiūlymai bus vertinami pagal kainos kriterijų, o ne kainos ir kokybės santykio kriterijų, atsižvelgiant į ligoninės poreikius bei racionalų lėšų naudojimą; be to, jų neįtraukimas ar įtraukimas nedaro įtakos tiekėjų konkurencijai. Perkančioji organizacija techninėje specifikacijoje suformuluotais reikalavimais įsigys šiai dienai jos poreikį atitinkantį sprendimą.</p>

		<p>HGB 0,01 - 250 (g/L)</p> <p>HCT 0 - 70 (%)</p> <p>PLT 0, 05 - 4900 x (10⁹/L)</p> <p><i>Tyrimo tikslumas svarbus dėl tikslių duomenų. Tikslios matavimo ribos - laikomos patikimumo ir saugumo pagrindu. Jos leidžia užtikrinti, kad tyrimai yra ne tik atlikti, bet ir teisingai interpretuojami.</i></p> <p>5. <u>Mėginio tūris CBC+DIF automatizuoto tyrimo metu - ne didesnis nei 100 µl. Siūlome skirti 10 EKN.</u></p> <p><i>Nedidelis mėginio tūris, ypač svarbus pediatrijoje, kadangi vaikams dažnai būna sunku paimti didesnį kraujo kiekį. Taip pat mažas mėginio tūris naudingas, atliekant kraujo tyrimus sudėtingiems pacientams, senyvo amžiaus asmenims, sunkiai sergantiems ir pacientams, kurių venos sunkiai pasiekiamos. Manome, kad CBC+DIF tyrimui pakankamas mažas mėginio tūris (≤100 µl) – tai poliklinikos efektyvumo, pacientų komforto ir ekonominio taupumo derinys. Tai sprendimas, kuris leidžia teikti kokybiškas paslaugas greičiau, pigiau ir plačiau – visoms pacientų grupėms.“</i></p>	
--	--	--	--

Informuojame, kad Pirkimas planuojamas vykdyti artimiausiu metu kaip konkretus pirkimas DPS pagrindu.