

ATVIRO KONKURSO
„MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONĖS“
VIEŠOJO PIRKIMO KOMISIJOS POSĖDŽIO PROTOKOLAS

DARBOTVARKĖ: dėl Tiekėjų siūlomų pastabų rinkos konsultacijoje.

SVARSTYTA: Tiekėjų siūlomos pastabos rinkos konsultacijoje.

Viešojo pirkimo komisija (toliau – Komisija) apsvairstė tiekėjų siūlymus pateiktus 2025-08-26 Centrinėje viešųjų pirkimų informacinėje sistemoje skelbtos rinkos konsultacijos metu dėl medicinos pagalbos priemonių pirkimo (pirkimo ID numeris 4251641).

Siūlymai pirkimo daliai Nr. 1 „Kateteris arterinis 20 G“

Prašome pakoreguoti reikalavimą:

- pagamintas iš politetrafluoroetileno (PTFE) ar lygiavertės medžiagos į formuluotę: pagamintas iš poliuretano (PUR) ar lygiavertės medžiagos, kadangi manome, kad PUR yra plačiai naudojama medžiaga medicinos produktų gamyboje, įskaitant arterinius kateterius, dėl savo biologinio suderinamumo, lankstumo ir patikimumo klinikinėje praktikoje. Atsižvelgiant į tai, kad PUR gali užtikrinti lygiavertę funkciją, saugumą bei efektyvumą, prašome įtraukti PUR tinkamą medžiagą, leidžiančią plačiau konkuruoti tiekėjams.

- Taip pat prašome iš techninės specifikacijos išimti šį punktą: tinkamas naudoti MR aplinkoje (simbolis ant pakuotės), kadangi jis yra perteklinis. Pakoregavus specifikaciją, daugiau gamintojų turėtų galimybę dalyvauti pirkime.

Komisija išnagrinėjusi tiekėjo pateiktą siūlymą pirkimo daliai Nr. 1 „Kateteris arterinis 20 G“, nesutinka keisti techninės specifikacijos reikalavimo iš „pagamintas iš politetrafluoroetileno (PTFE) ar lygiavertės medžiagos“ į reikalavimą „pagamintas iš poliuretano (PUR) ar lygiavertės medžiagos“, kadangi PTFE medžiaga yra tarptautiniu mastu pripažinta medžiaga arteriniams kateteriams dėl jos biologinio suderinamumo, cheminio inertiškumo, atsparumo krešulių formavimuisi bei infekcijų rizikos mažinimo. Komisija nesutinka naikinti reikalavimo „tinkamas naudoti MR aplinkoje (simbolis ant pakuotės)“, kadangi pacientai, kuriems įvedamas arterinis kateteris, dažnai yra tiriami magnetinio rezonanso tyrimais. Priemonė turi būti saugi MR aplinkoje, kad nebūtų paciento traumos ar tyrimo apribojimų. Reikalavimo atsisakymas mažintų klinikinį pritaikomumą ir pacientų saugą.

Siūlymai pirkimo daliai Nr. 5 „Tvarstis intraveniniams kateteriams fiksuoti“

Prašome 5 pirkimo dalyje punktą „išmatavimai 6 x 7.5cm ± 0.5cm“ patikslinti į „išmatavimai 5,5 x 7.5cm ± 0.5cm“

Komisija išnagrinėjusi tiekėjo pateiktą siūlymą pirkimo daliai Nr. 5 „Tvarstis intraveniniams kateteriams fiksuoti“, nesutinka tikslinti techninės specifikacijos reikalavimų iš „išmatavimai 6 x 7.5cm ± 0.5cm“ į reikalavimą „išmatavimai 5,5 x 7.5cm ± 0.5cm“, kadangi jau numatyta maksimali ± 0.5 cm paklaida, kad būtų sudarytos sąlygos platesnei konkurencijai. Mažesnis tvarstis neužtikrintų tinkamos fiksacijos, nes uždengiamas plotas nebūtų pakankamas pilnai kateterio įvedimo vietos apsaugai. Komisija mano, kad numatyti išmatavimai yra būtini klinikiniam saugumui ir infekcijų prevencijai.

Siūlymai pirkimo daliai Nr. 7 „Tvarstis centrinės venos kateteriams fiksuoti“

1 siūlymas

Prašome 7 pirkimo dalyje padidinti paklaidą iš „dydis 9 x 11 cm±1cm“ į „9 x 11 cm±2cm“

2 siūlymas

Prašome pakeisti reikalavimą – „tvarsčio komplekte yra 1 sterili neaustinio pluošto juostelės su „V“ iškirpte, skirta papildomai fiksuoti kateterį;“ į: „tvarsčio komplekte yra 1 sterili neaustinio pluošto juostelė, skirta papildomai fiksuoti kateterį“.

Komisija išnagrinėjusi tiekėjų pateiktus siūlymus pirkimo daliai Nr. 7 „Tvarstis centrinės venos kateteriams fiksuoti“, nesutinka tikslinti techninės specifikacijos reikalavimo iš „dydis 9 x 11 cm±1cm“ į reikalavimą „dydis 9 x 11 cm±2cm“, kadangi reikalavimas nustatytas siekiant užtikrinti tinkamą kateterio įvedimo vietos fiksaciją ir infekcijų profilaktiką. Komisija nesutinka keisti techninės specifikacijos reikalavimo iš „tvarsčio komplekte yra 1 sterili neaustinio pluošto juostelės su „V“ iškirpte, skirta papildomai fiksuoti kateterį“ į reikalavimą „tvarsčio komplekte yra 1 sterili neaustinio pluošto juostelė, skirta papildomai fiksuoti kateterį“, kadangi „V“ formos iškirptė leidžia tiksliau priglauti tvarstį prie kateterio įvedimo vietos, geriau stabilizuoti kateterį ir sumažinti mechaninio išslydimo ir infekcijų riziką. Be šios iškirptės, tvarstis nesilaiko pakankamai stabiliai, atsiranda tarpai, o tai neatitinka perkančiosios organizacijos poreikio.

Siūlymas pirkimo daliai Nr. 9 „Vienkartinės putojančios pacientų plovimo kempinė“

Prašome pakoreguoti punktus:

- „su pantenoliu ar lygiaverte medžiaga“ siūloma pakeisti į „Sudaryta iš poliuretano putų ir gelio su neutraliu pH 5.5“*
- „pakuotėje kiekis ne mažiau 30 kempinių“ - siūlome patikslinti į – „ne mažiau 50 kempinių“*
- „dydis 20 x 20 cm +1 cm“ - siūlome pakeisti į „dydis 12 x 7,5 x 2,5 cm +1 cm“.*

Komisija išnagrinėjusi tiekėjo pateiktą siūlymą pirkimo daliai Nr. 9 „Vienkartinės putojančios pacientų plovimo kempinė“, nesutinka keisti techninės specifikacijos reikalavimo iš „su pantenoliu ar lygiaverte medžiaga“ į reikalavimą „Sudaryta iš poliuretano putų ir gelio su neutraliu pH 5.5“, kadangi pantenolis drėkina, ramina odą, turi regeneraciją skatinantį poveikį ir ypač svarbu įstaigoje, kur ilgai gulintys pacientai patiria pragulų, odos pažeidimų riziką. Tiekėjo siūlomas reikalavimas yra svarbus, tačiau neužtikrina papildomos odos priežiūros, regeneracijos ir apsaugos, kurią duoda pantenolis. Nesutinka tikslinti techninės specifikacijos reikalavimo iš „dydis 20 x 20 cm +1 cm“ į reikalavimą „dydis 12 x 7,5 x 2,5 cm +1 cm“, kadangi dydis pasirinktas atsižvelgiant į realų naudojimą pacientų higienai (prausiant didesnius kūno plotus). Siūlomas mažesnis dydis yra per mažas, neefektyvus naudojant kasdieninei paciento higienai, todėl neatitinka įstaigos poreikių.

Siūlymas pirkimo daliai Nr. 10 „Intraveninių kateterių tvarstis su 2 proc. Chlorheksidino gliukonatu“

Prašome pakoreguoti punktą:

- „padengta hipoalerginiais akrilinais ar lygiaverčiais klijais, kurių sudėtyje yra integruota antimikrobinė medžiaga Chlorheksidino gliukonatas 2 proc (per visą tvarstį).“

Ir pakeisti į:

„padengta hipoalerginiais akrilinais ar lygiaverčiais klijais, kurių sudėtyje yra integruota antimikrobinė medžiaga Chlorheksidino gliukonatas 2 proc (ne mažesnis kaip 2x2 cm).“

Komisija išnagrinėjusi tiekėjo pateiktą siūlymą pirkimo daliai Nr. 10 „Intraveninių kateterių tvarstis su 2 proc. Chlorheksidino gliukonatu“, nesutinka keisti techninės specifikacijos reikalavimo iš „padengta hipoalerginiais akrilinais ar lygiaverčiais klėjais, kurių sudėtyje yra integruota antimikrobinė medžiaga Chlorheksidino gliukonatas 2 proc (per visą tvarstį)“ į reikalavimą „padengta hipoalerginiais akrilinais ar lygiaverčiais klėjais, kurių sudėtyje yra integruota antimikrobinė medžiaga Chlorheksidino gliukonatas 2 proc (ne mažesnis kaip 2x2 cm)“, kadangi Chlorheksidino gliukonatas turi būti padengtas per visą tvarstį, kitaip priemonė neatitiks įstaigos poreikių.

Siūlymai pirkimo daliai Nr. 13.1-13.4 „Maitinimo zondai su pravedėju CH 8, CH 12, CH 14, CH 16“

1 siūlymas

Prašome produktų skirtingus dydžius išskirti į atskiras grupes, kadangi daugiau tiekėjų galėtų dalyvauti pirkime, nebūtinaisi pasiūlant visų dydžių prekes.

2 siūlymas

Specifikacijoje yra reikalaujamos dvi jungtys: „- jungtis turi tikt Žanet švirkštui; - EnFit Male konektorius enterinei sistemai turinčiai ENFit Female jungtį“.

Ar techninėje specifikacijoje nėra klaidos?

Pažymime, kad enterinio maitinimo zondai su pravedėju dažniausiai turi tik ENFit jungtį saugiam enterinio maitinimo sistemos ar ENFit švirkšto prijungimui.

Komisija išnagrinėjusi tiekėjų pateiktus siūlymus pirkimo daliai Nr. 13.1-13.4 „Maitinimo zondai su pravedėju CH 8, CH 12, CH 14, CH 16“, nesutinka išskirti priemones į atskiras grupes, kadangi visi dydžiai yra nuolat naudojami klinikinėje praktikoje skirtingiems pacientams (nuo vaikų iki suaugusiųjų) ir aktualu, kad vienas tiekėjas užtikrintų visų dydžių tiekimą, nes tai garantuotų vienodą kokybę, suderinamumą bei nuolatinį tiekimą be trikdžių ž, taip pat pacientų saugumą (vienodas naudojimo būdas, rizikos mažinimas).

Komisija sutinka naikinti reikalavimą „jungtis turi tikt Žanet švirkštui“.

Techninę specifikaciją skaityti taip:

13.1-13.4. Maitinimo zondai su pravedėju CH 8, CH 12, CH 14, CH 16:

- sterilus (simbolis ant pakuotės);
- vienkartinis (pažymėta simboliu);
- lankstus;
- poliuretaninis arba lygiaverčių medžiagų;
- su kamštelio konektoriui;
- ilgio žymekliai kas 5 cm;
- rentgenokonstrastinis, užapvalintu uždaru galu, gale nuo 2 – 4 angelių;
- pravedėjas iš nerūdijančio plieno ar lygiavertės medžiagos, padengtas silikonu ar lygiaverte medžiaga;
- EnFit Male konektorius enterinei sistemai turinčiai ENFit Female jungtį;
- ilgis 110 ± 10 cm.;
- įpakuota po 1 vnt.;
- su numatyta pakuotės atidarymo vieta.

Poz. Nr.	Dydis	Orientacinis poreikis (vnt.)
13.1	CH 8	300
13.2	CH 12	1 000
13.3	CH 14	1 000
13.4	CH 16	300

NUTARTA:

1. Netikslinti techninės specifikacijos reikalavimų pirkimo dalims Nr. 1; Nr. 5; Nr. 7; Nr. 9; Nr. 10.
2. Iš dalies tikslinti techninės specifikacijos reikalavimus pirkimo daliai Nr. 13.1.-13.4.
3. Apie Komisijos priimtą sprendimą informuoti rinkos dalyvius.