

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) apsvaustė tiekėjų siūlymus pateiktus 2025-08-28 Centrinėje viešųjų pirkimų informacinėje sistemoje skelbtos rinkos konsultacijos metu dėl medicinos pagalbos priemonių pirkimo (pirkimo ID numeris 4292225).

Siūlymai pirkimo daliai Nr. 2.1.-2.3. „Protezai TORP tipo“

Prašome pakeisti iš:

„ant pakuotės pažymėtas produkto pagaminimo ir galiojimo laikas.“

Į:

„ant pakuotės pažymėtas produkto galiojimo laikas.“

Manome, kad daugumoje pakuočių yra žymimas galiojimo laikas ir pagaminimo data neturi jokios įtakos tiek perkančiajai organizacijai, tiek galutiniam vartotojui.

Papildomai prašome pašalinti perteklinę techninės specifikacijos reikalavimą:

„su nurodyta pakuotės atidarymo vieta.“

Komisija išnagrinęjusi tiekėjo pateiktą siūlymą pirkimo daliai Nr. 2.1 -2.3 „Protezai TORP tipo“, sutinka tikslinti techninės specifikacijos reikalavimą iš „ant pakuotės pažymėtas produkto pagaminimo ir galiojimo laikas“ į reikalavimą „ant pakuotės pažymėtas produkto galiojimo laikas“. Nesutinka naikinti techninės specifikacijos reikalavimo „su nurodyta pakuotės atidarymo vieta“, kadangi šis reikalavimas yra būtinas ir negali būti laikomas pertekliniu. Pakuotės atidarymo vietos žymėjimas yra svarbus dėl infekcijų kontrolės ir sterilumo užtikrinimo – aiškiai pažymėta atidarymo vieta leidžia tinkamai atplėšti pakuotę, išvengiant kontakto su sterilia priemone ir užtikrinant jos tinkamą naudojimą, todėl reikalavimas dėl nurodytos pakuotės atidarymo vietos išlieka būtinas siekiant užtikrinti tiek medicinos personalo darbo kokybę, tiek paciento saugumą.

Techninę specifikaciją skaityti taip:

2.1.-2.3. Protezai TORP tipo:

- vienkartinis (pažymėta simboliu);
- sterilus (simbolis ant pakuotės);
- įpakuota po 1 vnt.;
- pagaminta iš titano arba lygiavertės medžiagos;
- galvutės forma ovali arba apvali su skylutėmis;
- kojytės gale mova;
- turi būti suderinama su MRI iki 3,0 T (teslos);
- ant pakuotės pažymėtas produkto galiojimo laikas;
- su nurodyta pakuotės atidarymo vieta.

<i>Poz. Nr.</i>	<i>Ilgis</i>	<i>Orientacinis poreikis (vnt.)</i>
2.1.	3,0 mm	20
2.2.	3,5 mm	40
2.3.	5,0 mm	20

Siūlymai pirkimo daliai Nr. 3.1.-3.3. „Protezai PORP tipo“

Prašome pakeisti iš:

„ant pakuotės pažymėtas produkto pagaminimo ir galiojimo laikas.“

Į:

„ant pakuotės pažymėtas produkto galiojimo laikas.“

Manome, kad daugumoje pakuočių yra žymimas galiojimo laikas ir pagaminimo data neturi jokios įtakos tiek perkančiajai organizacijai, tiek galutiniam vartotojui.

Papildomai prašome pašalinti perteklinį techninės specifikacijos reikalavimą:

„su nurodyta pakuotės atidarymo vieta.“

Minėtų reikalavimų nematome nei senajame MDD, nei naujajame MDR.

Komisija išnagrinėjusi tiekėjo pateiktą siūlymą pirkimo daliai Nr. 3.1.-3.3 „Protezai PORP tipo“, sutinka tikslinti techninės specifikacijos reikalavimą iš „ant pakuotės pažymėtas produkto pagaminimo ir galiojimo laikas“ į reikalavimą „ant pakuotės pažymėtas produkto galiojimo laikas“. Nesutinka naikinti techninės specifikacijos reikalavimo „su nurodyta pakuotės atidarymo vieta“, kadangi šis reikalavimas yra būtinas ir negali būti laikomas pertekliniu. Pakuotės atidarymo vietos žymėjimas yra svarbus dėl infekcijų kontrolės ir sterilumo užtikrinimo – aiškiai pažymėta atidarymo vieta leidžia tinkamai atplėšti pakuotę, išvengiant kontakto su sterilia priemone ir užtikrinant jos tinkamą naudojimą, todėl reikalavimas dėl nurodytos pakuotės atidarymo vietos išlieka būtinas siekiant užtikrinti tiek medicinos personalo darbo kokybę, tiek paciento saugumą.

Techninę specifikaciją skaityti taip:

3.1.-3.3. Protezai PORP tipo:

- vienkartinis (pažymėta simboliu);
- sterilus (simbolis ant pakuotės);
- įpakuota po 1 vnt.;
- pagaminta iš titano arba lygiavertės medžiagos;
- galvutės forma ovali arba apvali su skylutėmis;
- turi būti suderinama su MRI iki 3,0 T (teslos);
- ant pakuotės pažymėtas produkto galiojimo laikas;
- su nurodyta pakuotės atidarymo vieta.

Poz. Nr.	Ilgis	Orientacinis poreikis (vnt.)
3.1.	1,75 mm	20
3.2.	2,0 mm	20
3.3.	2,5 mm	40

Siūlymai pirkimo daliai Nr. 4 „Drenai chirurginiai silikoniniai ar lygiavertės medžiagos, sterilūs (10 dydžio)“

P. d. 4 2025.03.31 dalyvaudami rinkos konsultacijoje buvome pateikę prašymą pakoreguoti perforacijos ilgį į nuo 10cm, tačiau į mūsų pasiūlymus nebuvo atsižvelgta, nebuvo pakoreguota techninė specifikacija. Atsižvelgiant į turimus senesnių konkursų rezultatus, galima matyti, kad visi galimi tiekėjai taip pat buvo atmesti. Šiuo metu galime pasiūlyti produktą su 10 cm perforacija, todėl prašome pakoreguoti perforacijos ilgį į ≥ 10 cm.

Komisija išnagrinėjusi tiekėjo pateiktą siūlymą pirkimo daliai Nr. 4 „Drenai chirurginiai silikoniniai ar lygiavertės medžiagos, sterilūs (10 dydžio)“, nesutinka keisti techninės specifikacijos reikalavimo iš „perforacijos ilgis $\geq 15,5$ cm“ į reikalavimą „perforacijos ilgis ≥ 10 cm“. Reikalavimas dėl perforacijos ilgio ($\geq 15,5$ cm) yra būtinas, nes operacinių žaizdų

drenavimui reikalingi drenai su pakankamai ilga perforuota dalimi. Tai ypač aktualu atliekant didelės apimties operacijas, tokias kaip pilvo plastikos, krūčių chirurginės operacijos, pragulų gydymas ir pan. Tokiais atvejais trumpesnės perforuotos dalies drenai (≥ 10 cm) neužtikrintų tinkamo eksudato pašalinimo iš žaizdos ertmės ir neleistų pasiekti reikiamo gydymo efektyvumo.

NUTARTA:

1. Netikslinti techninės specifikacijos reikalavimų pirkimo daliai Nr. 4.
2. Iš dalies tikslinti techninės specifikacijos reikalavimus pirkimo dalims Nr. 2.1-2.3, Nr.3.1-3.3.
3. Apie Komisijos priimtą sprendimą informuoti rinkos dalyvius.