

IŠRAŠAS IŠ VIEŠOJO PIRKIMO KOMISIJOS POSĖDŽIO PROTOKOLO
„PRIEMONĖS INTERVENCINEI RADIOLOGIJAI“

DARBOTVARKĖ: dėl Tiekėjo siūlomų pastabų rinkos konsultacijoje.

SVARSTYTA: Tiekėjo siūlomos pastabos rinkos konsultacijoje.

2025-09-15 gauti Tiekėjo siūlymai dėl 2025-09-05 Centrinėje viešųjų pirkimų informacinėje sistemoje (CVP IS) skelbto „**Priemonės intervencinei radiologijai**“ (Nr. 4392368) techninės specifikacijos rinkos konsultacijos projekto:

Tiekėjas pateikia siūlymus:

Norime atkreipti perkančiosios organizacijos dėmesį į tai, kad:

- Įprastai gamintojai pakuoja apklotų rinkinius į popieriaus-plastiko pakuotes. Svarbu yra tai, kad pakuotės tipas neturi įtakos galutinei produkto kokybei ar savybėms, todėl prašome koreguoti: „Rinkinys supakuotas viename steriliame gamykliniame popieriaus-plastiko arba plastiko įpakavime“;

Viešojo pirkimo komisija (toliau-Komisija) išnagrinėjusi tiekėjo pateiktą pasiūlymą sprendžia nekeisti techninės specifikacijos reikalavimų (taikoma 1–3 pirkimo dalims) dėl pakuotės.

Viename steriliame gamykliniame plastiko įpakavime supakuoto rinkinio reikalavimas yra būtinas, nes pakuotės tipas tiesiogiai lemia gaminio kokybę ir sterilumo išlaikymą. Tokia pakuotė apsaugo rinkinio komponentus nuo galimų sterilumo pažeidimų bei įpakavimo plyšimo. Įprasta praktika rodo, kad popieriaus ir plastiko derinio pakuotėse dažniausiai pakuojamos tik atskiros, lengvo svorio ir tūrio medicininės priemonės, todėl šiuo atveju jos nėra tinkamos.

- Dažniausiai apklotų gamintojai naudoja etiketes su prekių aprašymais, kurios yra priklijuotos/atspausdintos ant produkto pakuotės, tik pavieniai gamintojai deda etiketes į pakuotės vidų. Toks reikalavimas užkerta kelia dalyvauti pirkime daugeliui gamintojų, tačiau esminio skirtumo ar etiketė bus viduje, ar išorėje – nėra, todėl prašome koreguoti reikalavimą: „Įpakavimo viduje arba išorėje turi būti įdėta rinkinio etiketė“;

Komisija išnagrinėjusi tiekėjo pateiktą pasiūlymą sprendžia nekeisti techninės specifikacijos reikalavimo (taikoma 1–3 pirkimo dalims) dėl etiketės.

Etiketės įdėjimas į pakuotės vidų laikomas būtinu, kad sterilumo kontrolės lipdukai nebūtų prarasti ar pažeisti dėl atsiklijavimo.

- Prašome koreguoti reikalavimą dėl skysčių sugėrimo zonų medžiagiškumo, nes skirtingi gamintojai naudoja skirtingas medžiagas siekiant išgauti reikiamą aukštą sugėrimo lygį, kad yra esminis ir svarbiausias šios dalies faktorius, todėl prašome koreguoti: „Padidinto skysčių sugėrimo zona pagaminta iš viskozės, celiuliozės ir polietileno arba lygiavertės plėvelės ar kitų medžiagų kombinacijos“;

Komisija išnagrinėjusi tiekėjo pateiktą pasiūlymą ir siekdama užtikrinti konkurenciją bei sudaryti sąlygas pasiūlyti lygiaverčius sprendimus, sutinka tikslinti techninės specifikacijos reikalavimą.

Numatomas toks reikalavimo pakeitimas:

„Padidinto skysčių sugėrimo zona pagaminta iš viskozės, celiuliozės ir polietileno arba lygiavertės plėvelės ar kitų lygiaverčių medžiagų kombinacijos.“

- Norime atkreipti Jūsų dėmesį, kad pagal ES galiojančius teisės aktus ir standartus kietųjų dalelių skalda apklotų medžiagose neturi būti didesnė nei 4,0 Log₁₀ (pūkų sk.), įprastai gamintojai siekia kuo aukštesnių parametrų ir daugelis rinkoje esančių gamintojų neviršija

net $3,0 \text{ Log}_{10}$ (pūkų sk.) parametro, tačiau Jūsų reikalavimai yra ženkliai pertekliniai ir užkertantys kelią dalyvauti pirkime praktiškai visiems rinkoje esantiems gamintojams, todėl prašome koreguoti: „kietųjų dalelių sklaida ne daugiau kaip $3,0 \text{ Log}_{10}$ (pūkų sk.)“ (1 p.d., 2 p.d., 3p.d. keliose pozicijose);

Komisija išnagrinėjusi tiekėjo pateiktą pasiūlymą sprendžia nekeisti techninės specifikacijos reikalavimo dėl kietųjų dalelių sklaidos (taikoma 1–3 pirkimo dalims).

Nors EN 13795 standartas nustato tik minimalius kriterijus steriliems medicininiams apklotams ir jų rinkiniams, perkančioji organizacija turi teisę nustatyti griežtesnius parametrus. Tai būtina siekiant ne tik geriausių klinikinių rezultatų, bet ir pacientų pasitenkinimo.

LSMU Kauno klinikose atliekamos sudėtingos, aukšto lygio chirurginės procedūros, todėl šioms operacijoms reikalingos ypač aukštos kokybės priemonės. Tokios priemonės padeda užtikrinti gydymo efektyvumą, sumažinti komplikacijų riziką bei apsaugoti brangią medicinos įrangą. Be to, jos prisideda prie švarios ir saugios operacinės aplinkos, išvengiant ventilacijos sistemos užteršimo.

- Norime atkreipti Jūsų dėmesį į tai, kad šis reikalavimas atitikti CFR 1610 1 klasę yra perteklinis, nes CFR 1610 standartas nėra nei privalomas, nei rekomenduotinas atlikti chirurginių apklotų gamintojams Europoje. Šis standas.

Komisija iš dalies sutinka tikslinti techninės specifikacijos reikalavimą dėl CFR 1610 1 klasės (taikoma 1–3 pirkimo dalims).

Standartas CFR 1610 nustato tekstilės gaminių degumo kriterijus, kuriuos Europos Sąjungoje apibrėžia lygiavertis standartas EN 1103. Reikalavimas įtrauktas siekiant užtikrinti aukštą įsigyjamų priemonių saugos ir kokybės lygį.

Komisija patikslina standartus, kurių bus reikalaujama:

Pirkimo dokumentuose bus reikalaujama atitikti CFR 1610 1 klasės arba EN 1103 standartui.

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

NUTARTA:

1. Nekeisti techninės specifikacijos reikalavimų (taikoma 1–3 pirkimo dalims) dėl pakuotės.

2. Nekeisti techninės specifikacijos reikalavimo (taikoma 1–3 pirkimo dalims) dėl etiketės.

3. Tikslinti techninės specifikacijos reikalavimus dėl skysčių sugėrimo zonų medžiagiškumo.

4. Nekeisti techninės specifikacijos reikalavimo dėl kietųjų dalelių sklaidos (taikoma 1–3 pirkimo dalims).

5. Iš dalies tikslinti techninės specifikacijos reikalavimą dėl CFR 1610 1 klasės (taikoma 1–3 pirkimo dalims).

6. Apie Komisijos priimtą sprendimą informuoti siūlymą pateikusį tiekėją ir suinteresuotus dalyvius.