

IŠRAŠAS IŠ VIEŠOJO PIRKIMO „REAGENTAI IR PAPILDOMOS LABORATORINĖS PRIEMONĖS“
KOMISIJOS POSĖDŽIO PROTOKOLAS

DARBOTVARKĖ: dėl Tiekėjų pateiktų siūlymų/pastabų rinkos konsultacijai

SVARSTYTA: Tiekėjų pateiktų siūlymų/pastabų rinkos konsultacijai

Viešojo pirkimo komisija (toliau - Komisija) Centrinės viešųjų pirkimų informacinės sistemos (toliau – CVP IS) susirašinėjimo priemonėmis gavo Tiekėjo siūlymus/pastabas 2025-09-23 CVP IS skelbtai rinkos konsultacijai dėl **Reagentų ir papildomų laboratorinių priemonių** pirkimo (Nr. 4635648).

Tiekėjo siūlymai/pastabos:

<i>Tiekėjų siūlymai/pastabos:</i>	<i>Komisijos atsakymai:</i>
<p>Neaišku, ar 27 pirkimo daliai taip pat taikomas CE ženklo reikalavimas? Pipetės ir antgaliai nėra klasifikuojami kaip in vitro diagnostikos priemonė, jie nėra skirti tiesioginei diagnostikai, todėl CE žymėjimas tokioms priemonėms nėra būtinas. Panaikinus CE ženklo reikalavimą šiaip pirkimo daliai, pasiūlymus galėtų pateikti daugiau tiekėjų ir perkančioji organizacija turėtų galimybę ekonomiškiau įvykdyti pirkimą. Reikėtų atsisakyti CE žymėjimo reikalavimo 27 pirkimo dalyje.</p>	<p>Komisija teikia atsakymą dėl 27 pirkimo daliai taikomo CE ženklo reikalavimo. Remiantis 2022 m. gegužės mėnesio ES IVD reglamentu 2017/746 pipetės ir pipečių antgaliai nebus klasifikuojami kaip IVD produktai ir jiems nebus taikomas CE ženklinimo reikalavimas. Techninė specifikacija bus pakeista atsižvelgiant į IVD reglamentą. Techninės specifikacijos 27 ir 26 pirkimo dalys bus papildytos reikalavimais dozatoriams, nurodant „Bendri reikalavimai dozatoriams: su cilindrinio stūmokliu; spalvinis žymėjimas, priklausomai nuo dozatoriaus darbinio tūrio; atskiras antgalio numetimo mygtukas; tūrio keitimo ir tūrio fiksavimo sistema; galima autoklavuoti. Nurodytos dozatorių leidžiamos sisteminės paklaidos ribos.“ Dozatorių sisteminė paklaidų ribos pritaikytos ne mažiau kaip 3 gamintojams/ tiekėjams.</p>
<p>25 pirkimo objekto dalis „Reagentai von Willebrand faktoriaus (VWF) aktyvumui nustatyti“. <..> Iš jūsų pateiktos informacijos neaišku, koku analizatoriumi ketinate atlikti tyrimą? Ar galėtų kartu su siūlomais reagentais būti siūlomas ir analizatorius panaudai? Ar vis tik ketinate įsigyti reagentus jau turimam analizatoriui ir kitų gamintojų reagentai nebūtų tinkami? Pridedame siūlomo reagento aprašą, kuriame matyti jo techninės specifikacijos. Ar priimtina viršutinė matavimo riba iki 130 % be praskiedimo ir iki 390 % su rankiniu praskiedimu?</p>	<p>Komisija teikia atsakymą, jog perkančiajai organizacijai yra svarbus ir reikalingas konkretus metodas nustatyti vWF aktyvumui, kaip nurodyta techninės specifikacijos 25 dalyje t.y. vWF aktyvumo nustatymas per GPIb mutantinių receptorių aktyvaciją nedalyvaujant ristocetinui (VWF:GPIbM tipo) imunoturbidimetriniu tyrimo metodu. Įrangai jokių reikalavimų nekeliame. Jūsų siūlomi reagentai ir vWF aktyvumo nustatymo metodas neatitinka perkančiosios organizacijos poreikių. Komisija sprendžia techninės specifikacijos pirkimo daliai Nr. 25 nekeisti.</p>
<p><i>(paklausimas pirkimo dalims 18-20)</i> Reikėtų susiaurinti mėginių, iš kurių galima atlikti tyrimą, spektrą. Tyrimams atlikti reikiamų mėginių tipai yra pertekliniai. Techninėje specifikacijoje 19 ir 20 p.d. nurodytas pakuotės dydis 1x50 tyr. yra nepagrįstas,</p>	<p>Komisija teikia atsakymą dėl techninės specifikacijos 18, 19 ir 20 pozicijų pakuotės dydžių. Nurodyti pakuotės dydžiai yra pageidaujami, tad galima siūlyti ir kitokias pakuotes. Dėl techninės specifikacijos 18, 19 ir 20 pozicijose reikalaujamų ėminių tipų.</p>

kadangi 18 p.d. yra prašoma 1x100 tyr.	Techninėje specifikacijoje nurodyti ėminių tipai yra būtini atlikti tyrimams trečio lygio ligoninės laboratorijoje. Ėminių tipai atitinka perkančiosios organizacijos poreikius. Komisija sprendžia techninės specifikacijos nekeisti.
--	--

Išnagrinėjus rinkos konsultacijai Tiekėjo pateiktus pasiūlymus/pastebėjimus dėl techninės specifikacijos reikalavimų ir atsižvelgiant į išdėstyta aukščiau Komisija sprendžia tikslinti techninę specifikaciją pirkimo dalims Nr. 26-27.

Techninės specifikacijos aktuali redakcija pridedama.

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

NUTARTA:

1 Tikslinti techninės specifikacijos reikalavimus pirkimo dalims Nr. 26-27. Pridedama Techninė specifikacija. (Aktuali redakcija).

2. Apie Komisijos sprendimą informuoti pastabas/pasiūlymus pateikusį Tiekėją bei kitus suinteresuotus kandidatus.