

RINKOS DALYVIŲ KONSULTACIJOS (RDK) ATASKAITA

Pirkimo objekto pavadinimas	„Kraujo surinkimo ir gražinimo įranga“
RDK paskelbimo data ir numeris	2025-09-15, Nr.4519866
RDK vykdymo laikotarpis	nuo 2025-09-15 iki 2025-09-26
RDK vykdyta šiuo būdu	CVP IS
INFORMACIJA APIE RDK DALYVIUS	
Atsakymus, pasiūlymus ar pastabas CVP IS pateikusių dalyvių skaičius	1
APIBENDRINIMAI, IŠVADOS IR SIŪLYMAI	
Rinkos dalyvių konsultacijoje sudalyvavo 1 tiekėjas, kuris turėjo pastabų, rekomendacijų ir siūlymų techninių specifikacijų projektui, kuriuos perkančioji organizacija išnagrinėjo bei įvertino.	

Informuojame, kad išnagrinėjusi pateiktas pastabas ir pasiūlymus, perkančioji organizacija priėmė šiuos sprendimus:

Techninės specifikacijos punktas	Reikalaujamas parametras	Tiekėjo siūlomas pakeitimas/ siūloma prekė	Perkančiosios organizacijos sprendimas
4. Plovimo programos	4.1. Įrenginys turi turėti ne mažiau nei tris skirtingo greičio darbo režimus. 4.2. Įrenginys turi turėti greito veikimo režimą (greitis ne mažiau nei 100 ml/min).	Įrenginys, kuris gali automatiškai parinkti greitį pagal naudojamas vienkartinės priemonės yra patogesnis ir paprastesnis vartotojui. Siūlome reikalavimą 4.1. papildyti: 4.1. Įrenginys turi turėti ne mažiau nei tris skirtingo greičio darbo režimus arba skirtingus greičio darbo režimus, automatiškai prisitaikančius pagal naudojamą vienkartinę rinkinių konfigūraciją.	Perkančioji organizacija sutinka pakeisti reikalavimą į: 4.1. Įrenginys turi turėti ne mažiau nei tris skirtingo greičio darbo režimus arba skirtingus greičio veikimo režimus, kurie automatiškai prisitaiko prie vienkartinę rinkinių konfigūracijos. 4.2. Įrenginys turi turėti greito veikimo režimą (greitis ne mažiau nei 100 ml/min).
5. Automatinė funkcija	Auto-Start galimybė nustatyti pagal numanomą kraujo netekimo kiekį ir greitį	Reikalavimas nėra aiškus, nes kraujo netekimo kiekis ir greitis yra tarpusavyje susiję, o prietaisas gali nustatyti kraujo netekimą tik pagal surinkto kraujo kiekį. Siūlome reikalavimą tikslinti: Auto-start galimybė nustatyti pagal rezervuare surinkto kraujo kiekį.	Perkančioji organizacija sutinka pakeisti reikalavimą į: Auto-Start galimybė nustatyti pagal numanomą kraujo netekimo kiekį ir greitį arba pagal rezervuare surinkto kraujo kiekį.
6. Kokybė ir saugumas	6.1. Eritrocitų gražinimas: ne mažiau nei 85%. 6.2. Baltymų pašalinimas: ne mažiau nei 98%. 6.3. Heparino pašalinimas: ne mažiau nei 99%. 6.4. Albumino pašalinimas: ne mažiau nei 95%. 6.5. Kalio pašalinimas: ne mažiau nei 92%. 6.7. Neemulsuotų riebalų pašalinimas: ne mažiau nei 99%. 6.8. Hemolizės lygis: ne daugiau nei 0,15%.	Reikalavime „6.2. Baltymų pašalinimas: ne mažiau nei 98%.“ yra nurodomas aukštas visų baltymų pašalinimo procentas. Albuminas taip pat yra baltymas, todėl jo kaip atskiro kokybės rodiklio išskyrimas yra perteklinis. Siūlome reikalavimą naikinti. Reikalavimas „6.8. Hemolizės lygis: ne daugiau nei 0,15%.“ yra išvestinis, nes įrenginys negali	Perkančioji organizacija sutinka pakeisti reikalavimą į: 6.1. Eritrocitų gražinimas: ne mažiau nei 85%. 6.2. Baltymų pašalinimas: ne mažiau nei 98%. 6.3. Heparino pašalinimas: ne mažiau nei 99%. 6.5. Kalio pašalinimas: ne mažiau nei 92%. 6.7. Neemulsuotų riebalų pašalinimas: ne mažiau nei 99%. Perkančioji organizacija nesutinka nustatyti parametro

		kontroliuoti žaizdoje surenkamo kraujo proceso. Reikalavimą siūlome keisti svarbiu kokybiniu filtravimo parametru: 6.8. Laisvo hemoglobino pašalinimas ne mažiau kaip 99%.	dėl laisvo hemoglobino pašalinimo dėl galimo tiekėjų konkurencijos ribojimo.
7. Įrenginio jutikliai	Įrenginys turi turėti hematokrito matavimo jutiklį (-ius), užtikrinančius realaus laiko duomenų stebėseną	Reikalavimas perteklinis ir neturintis prasmės, nes išplautų eritrocitų hematokritas paruoštoje eritrocitų masėje visada yra standartiškai vienodas ~55%, nesvarbu kokio praskiedimo pradinis surinktas kraujas yra plaunamas. Reikalavimą siūlome keisti: Nemažiau kaip 2 optiniai jutikliai, užtikrinantys maksimaliai švarią išplautų eritrocitų masę ir maksimalų laisvo hemoglobino pašalinimą.	Perkančioji organizacija sutinka pakeisti reikalavimą į: Įrenginys turi turėti hematokrito matavimo jutiklį (-ius), užtikrinančius realaus laiko duomenų stebėseną arba ne mažiau kaip 2 optinius jutiklius, užtikrinančius maksimalų išplautos eritrocitų masės švarumą ir laisvo hemoglobino pašalinimą.
11. Konstrukcija ir mobilumas:	Lengvas, kompaktiškas, reguliuojamo aukščio (ne mažiau nei 5 lygiai), pasukamas ekranas, 360° ratukai, dviguba stabdžių sistema.	Pagal mūsų turimą informaciją kraujo autotransfuzijos prietaisų rinkoje yra vienintelis 5 lygiais reguliuojamo aukščio įrenginys. Šis reikalavimas riboja konkurenciją ir taip labai specifinėje srityje. Be to tokie parametrai kaip „lengvas, kompaktiškas“ yra subjektyvūs, jeigu nenurodomos jų vertės. Siūlome reikalavimą keisti į: Įrenginio svoris ne daugiau 50 kg, išoriniai matmenys su nuleistais IV stovais ne daugiau kaip 60 x 70 x 130 cm (P x G x A), pasukamas ekranas, 360° ratukai, dviguba stabdžių sistema arba visi ratukai su stabdžiais.	Perkančioji organizacija sutinka pakeisti reikalavimą į: Prietaisas reguliuojamo aukščio (ne mažiau nei 3 lygiai), ekrano pasukimas 360°, dviejų ratų stabdžių sistema.