

VIEŠOJO PIRKIMO
**„ANESTEZIJOS APARATAS PRITAIKYTAS NAUDOTI MRT APARATO APLINKOJE IR
 PACIENTO GYVYBINIŲ PARAMETRŲ MONITORIUS PRITAIKYTAS NAUDOTI MRT
 APARATO APLINKOJE“**
 KOMISIJOS POSĖDŽIO PROTOKOLAS

DARBOTVARKĖ. Dėl Tiekėjų pateiktų pastabų/pasiūlymų rinkos konsultacijoje.

SVARSTYTA. Tiekėjų pateiktos pastabos/pasiūlymai rinkos konsultacijoje.

Viešojo pirkimo komisija (toliau – Komisija) Centrinės viešųjų pirkimų informacinės sistemos (toliau – CVP IS) susirašinėjimo priemonėmis gavo tiekėjų pastabas/pasiūlymus 2025-09-18 skelbtai rinkos konsultacijai dėl **anestezijos aparato pritaikyto naudoti MRT aparato aplinkoje ir paciento gyvybinių parametrų monitoriaus pritaikyto naudoti MRT aparato aplinkoje** pirkimo (pirkimo numeris 4584097).

1. Tiekėjas teikia šias pastabas/siūlymus:

Pirma pirkimo dalis. Anestezijos aparatas pritaikytas naudoti MRT aparato aplinkoje - 1 vnt.

13.4.4	Nustatomas tėkmės trigerio jautrumas	2,0 -10 l/min	Siūlome keisti reikšmes 0,7-4 l/min. 1. MRT aplinkoje atliekamos trumpos procedūros ir pacientas visą laiką kontroliuojamai ventiliuojamas. Sinchronizuotos intermituojančios ventiliacijos režimas nenaudojamas. O būtent dirbant Sinchronizuotos intermituojančios ventiliacijos (SIMV) režime yra svarbus trigerio lygis. 2. Svarbus yra žemesnis trigerio lygis. Mes siūlome pakeisti į 0,7 l /min. Tai reiškia, kad aparatas reaguos į savaiminį paciento kvėpavimą daug greičiau. Pavyzdžiui, 4 l/min trigerio lygis NEREGUOS į naujagimių ir vaikų bandymus kvėpuoti. Mažesnis trigerio lygis, 0,7 l/min daugiau skirtas naujagimiams ir vaikams. Kas ir yra reikalaujama pirmame tech. specifikacijos punkte. 3. Aukštas trigerio lygis nėra svarbus ar būtinas. Esminė sąlyga yra kada tas trigeris suveikia.
--------	--------------------------------------	---------------	---

2. Tiekėjas teikia šias pastabas/siūlymus:

Antra pirkimo dalis. Paciento gyvybinių parametrų monitorius pritaikytas naudoti MRT aparato aplinkoje - 1 vnt.

6.	Stebimi (monitoruojami) parametrai	1. Elektrokardiograma (EKG); 2. Kraujo prisotinimas deguonimi / pulso oksimetrija (SpO ₂); 3. Neinvazinis kraujospūdis (NIBP); 4. CO ₂ matavimas; 5. Kvėpavimo dažnis;	Punkte 6.6. „Stebimi (monitoruojami) parametrai. O ₂ įkvepiamame ir iškvepiamame dujų mišinyje“ Reikalavimas riboja konkurenciją. Mūsų siūlomas monitorius matuoja O ₂ tik įkvėpime. Prašome užtikrinti tiekėjams lygiavertes pirkimo sąlygas ir keisti reikalavimą sekančiai: „Stebimi (monitoruojami) parametrai. O ₂ įkvepiamame dujų mišinyje“
----	------------------------------------	---	---

		6. O ₂ įkvepiamame ir iškvepiamame dujų mišinyje; 7. Anesteziologinių dujų monitoravimas – garinio anestetiko koncentracija įkvepiamame ir iškvepiamame dujų mišinyje.	
Ar turite kitų pastebėjimų ar pasiūlymų?		Siūlome papildomai į pasiūlymų vertinimą įtraukti šiuos kriterijus: 1. Ekranų dydis ≥ 39 cm; 2. Galimybė monitorių prijungti į bendrą to paties gamintojo pacientų gyvybinių funkcijų monitorių centrinės stebėjimo stoties tinklą: https://www.philips.lt/healthcare/campaign/mrpc-software-update 3. Paciento temperatūros matavimas; 4. Bradikardijos, Tachikardijos apnėjos aptikimas	

Komisija, įvertinusi tiekėjų pastabas/siūlymus, atsako sekančiai:

Iš dalies atsižvelgiant į tiekėjo pastabas bei siūlymus dėl techninės specifikacijos pirmos pirkimo dalies 13.4.4 punkto „Nustatomas tėkmės trigerio jautrumas“ parametro reikšmės pakeitimo, tačiau neribojant konkurencijos, šiame punkte reikalaujama parametro reikšmė patikslinama, nauja redakcija išdėstant taip: „2,0 – 4,0 l/min.“.

Iš dalies atsižvelgiant į tiekėjo pastabas bei siūlymus dėl techninės specifikacijos antros pirkimo dalies pakeitimų, tačiau neribojant konkurencijos (neįtraukiant tiekėjo pasiūlytų papildomų reikalavimų), patikslinama 6 punkto „Stebimi (monitoruojami) parametrai“ 6 dalyje reikalaujama parametro reikšmė, nauja redakcija išdėstant taip: „O₂ įkvepiamame dujų mišinyje“.

Visi komisijos nariai atviro vardinio balsavimo metu už šių sprendimų priėmimą balsavo vienbalsiai.

NUTARTA:

1. Patikslinti techninę specifikaciją kaip nurodyta aukščiau, tvirtinti aktualią techninės specifikacijos redakciją;
2. Apie Komisijos sprendimą informuoti tiekėjus ir suinteresuotus kandidatus.