

RINKOS DALYVIŲ KONSULTACIJOS (RDK) ATASKAITA

Pirkimo objekto pavadinimas		„Reagentai ir eksploatacinės medžiagos kraujo dujų tyrimams prie ligonio lovos (POCT) atlikti su medicininės įrangos įsigijimu panaudos būdu“.	
RDK paskelbimo data ir numeris		2025-09-17, Nr. 4561326	
RDK vykdymo laikotarpis		nuo 2025-09-17 iki 2025-09-25	
RDK vykdyta šiuo būdu		CVP IS	
INFORMACIJA APIE RDK DALYVIUS			
Atsakymus, pasiūlymus ar pastabas CVP IS pateikusių dalyvių skaičius		2	
TIEKĖJŲ SIŪLOMI PAKEITIMAI IR PERKANČIOSIOS ORGANIZACIJOS PRIIMTI SPRENDIMAI DĖL PATEIKTŲ SIŪLYMŲ IR REKOMENDACIJŲ			
Tiekėjo siūlomi pakeitimai		Perkančiosios organizacijos sprendimas	
Tiekėjų pastabos ir siūlomi pakeitimai Techninės specifikacijos projektui			
P.D Nr.	Techninės specifikacijos reikalavimas	Tiekėjo siūlomas pakeitimas	Perkančiosios organizacijos sprendimas
TECHNINIAI REIKALAVIMAI ĮRANGAI			
1 tiekėjo siūlomi pakeitimai			
2.Bendrieji reikalavimai visoms pirkimo dalims:			
8	Pateikti reikalingą reagentų, kitų priemonių ir kontrolinių medžiagų (atliekant ne mažiau kaip trijų lygių kokybės kontrolę) kiekį, numatomam tyrimų skaičiui atlikti. Vidaus kokybės kontrolė bus atliekama pagal in vitro diagnostikos medicinos prietaiso gamintojo rekomendacijas	- Prašome nurodyti 3 lentelės stulpelyje "Maksimalus tyrimų skaičius ir reagentų / priemonių kiekis vnt. per 60 mėn." išskirtinai tik pacientų tyrimų skaičių, be kokybės kontrolių tyrimų ir kalibracijai skirtų tyrimų skaičiaus, kadangi kiekvieno gamintojo analizatoriaus konstrukcija ir reagentų pakuotės, kokybės kontrolės tyrimų ir kalibracijos dažnumas ir paskirtis skiriasi, vienų gamintojų reagentų pakuotėse jau yra integruoti/įskaičiuoti KKT ir Kal tyrimai, kitų gamintojų neįskaičiuoti, kiekvienas tiekėjas gerai	Tiksliname specifikaciją, nurodant „maksimalus ėminių tyrimų skaičius ir reagentų / priemonių kiekis vnt. per 60 mėn.“ .

	<p> tiek kartu, kiek reikia, kad būtų užtikrinta pakankama laboratorinių tyrimų kokybė, tačiau ne rečiau kaip vieną kartą per 24 val. (jeigu atliekamas tyrimas). Kontrolinės medžiagos turi apimti visas kliniškai svarbias matavimo sritis (pamatinių biologinių verčių arba rekomenduojamų ribų intervalą, taip pat kliniškai svarbių patologinių verčių intervalą (-us) visiems matuojamiems parametrams patikrinti. Kokybės kontrolių ir kalibracijai tyrimai įskaičiuoti į bendrą planuojamų tyrimų skaičių.</p>	<p>žinodamas savo įrangos specifiškumą privalo pats tiksliai nurodyti KKT ir Kal reikalingas priemones remiantis analizatoriaus gamintojo rekomendacijomis ir naudojimo instrukcijomis.</p>	
--	--	---	--

I PIRKIMO DALIS. REAGENTAI IR EKSPLOATACINĖS MEDŽIAGOS KRAUJO DUJŲ TYRIMAMS PRIE LIGONIO LOVOS (POCT) ATLIKTI SU VŠĮ RESPUBLIKINĖS VILNIAUS UNIVERSITETINĖS LIGONINĖS NUOSAVYBĖS TEISE TURIMA ĮRANGA ABL90FLEX

1 tiekėjo siūlomi pakeitimai

<p>1.</p>	<p>Kraujo dujų, pH, elektrolitų, metabolitų ir oksimetrijos tyrimai paciento buvimo vietoje (POCT)</p>	<p>Kraujo dujų, pH, elektrolitų, metabolitų ir oksimetrijos tyrimai paciento buvimo vietoje (POCT) - kadangi įranga įsigyta ES lėšomis, pagal projektą „Toksikologinių paslaugų teikimo ir gydymo kokybės gerinimas Lietuvoje“, pagal viešąjį pirkimą "Medicinos įranga (TOKS VII) Nr. 3429 (pirkimo numeris 408765), sutartis buvo finansuojama Lietuvos Respublikos ir Europos Sąjungos struktūrinių fondų lėšomis (Projektas „Toksikologinių paslaugų teikimo ir</p>	<p>Techninė specifikacija tikslinama nebus, nes siūlomi pakeitimai siaurina techninę specifikaciją ir riboja konkurenciją.</p>
-----------	---	--	--

		gydymo kokybės gerinimas Lietuvoje“, Projekto kodas 08.1.3-CPVA-V-611-01-0002), prašome detaliai nurodyti turimos įrangos matuojamus parametrus, kurie buvo įtraukti į reikalavimus įsigyjant šią įrangą projekto metu. T.y. nurodyti visus matuojamus parametrus, kurie atitiktų pagal projektą įsigytos įrangos savybes: pH, pCO ₂ , K ⁺ , Na ⁺ , Ca ²⁺ , Cl ⁻ , cGlu, cLac, pO ₂ , ctHb, sO ₂ , FO ₂ Hb, FCOHb, FHHb, FMetHb, FHbF ir ctBil.			
TECHNINIAI REIKALAVIMAI ĮRANGAI I PIRKIMO DALIAI					
Nr.	Techninės reikalavimas	specifikacijos 2 tiekėjo siūlomi pakeitimai	1 tiekėjo siūlomi pakeitimai	Perkančiosios sprendimas	organizacijos
2	Tyrimo trukmė: ne daugiau kaip 120 sekundžių visiems parametrams.		Prašome detaliai nurodyti turimos įrangos parametrus, kurie buvo įtraukti į reikalavimus įsigyjant šią įrangą ES projekto metu. T.y. nurodyti tyrimo atlikimo trukmę, kuri buvo reikalaujama šios įrangos pirkimo metu: ne daugiau kaip 100 sekundžių visiems parametrams.	Techninė specifikacija tikslinama nebus, nes siūlomi pakeitimai siaurina techninę specifikaciją ir riboja konkurenciją.	
8	Matavimo ribos ne siauresnės kaip: pH: 6,8 – 7,8 (ribos gali būti platesnės) pCO₂: 15 – 95 mmHg (ribos gali būti platesnės)		Prašome detaliai nurodyti turimos įrangos parametrus, kurie buvo įtraukti į reikalavimus įsigyjant šią įrangą ES projekto metu. T.y. nurodyti matavimo ribas, ne	Techninė specifikacija tikslinama nebus, nes siūlomi pakeitimai siaurina techninę specifikaciją ir riboja konkurenciją.	

	<p>pO₂: 30 – 480 mmHg (ribos gali būti platesnės) Gliukozė: 1 – 30 mmol/l (ribos gali būti platesnės) Laktatas: 1– 20 mmol/l (ribos gali būti platesnės)</p>		<p>siauresnes nei buvo reikalaujama šios įrangos pirkimo metu: pH: 6,3 – 8,0; pCO₂: 6 – 150 mmHg; pO₂: 5 – 800 mmHg; Gliukozė: 0 – 60 mmol/l; Laktatas: 0,5– 31 mmol/l.</p>	
9	<p>Matuojami parametrai: Rūgščių-šarmų balansas: pH; kraujo dujos: pCO₂, pO₂; metabolitai: gliukozė, laktatai; oksimetrijos parametrai: tHb, sO₂, O₂Hb, COHb, MetHb, HHb; elektrolitai: K⁺, Na⁺, Ca⁺⁺, Cl⁻, Glu, Lac, Bil.</p>		<p>Prašome detaliai nurodyti turimos įrangos parametrus, kurie buvo įtraukti į reikalavimus įsigyjant šią įrangą ES projekto metu. T.y. nurodyti būtinus matuojamus parametrus, kurių buvo reikalaujama šios įrangos pirkimo metu: Rūgščių-šarmų balansas: pH; kraujo dujos: pCO₂, pO₂; metabolitai: gliukozė, laktatai; oksimetrijos parametrai: tHb, sO₂, O₂Hb, COHb, MetHb, HHb, HbF ir Bil. elektrolitai: K⁺, Na⁺, Ca⁺⁺, Cl⁻.</p>	<p>Techninė specifikacija tikslinama nebus, nes siūlomi pakeitimai siaurina techninę specifikaciją ir riboja konkurenciją.</p>
11	<p>Be elektros tiekimo prietaisas veikia ≥ 30 min. ir atlieka ≥ 10 matavimų.</p>	<p>Pažymime, kad ne visi tokio tipo prietaisai turi vidines baterijas. Siekiant užtikrinti</p>		<p>Tikslinama techninė specifikacija, nurodant, kad „<i>Siūloma įranga turi turėti vidini elektros energijos palaikymo šaltinį arba turi būti</i></p>

		<p>sąlygos aiškumą, siūlome ją formuluoti: "Siūloma įranga turi vidini elektros energijos palaikymo šaltinį arba yra komplektuojama kartu su nepertraukiamo maitinimo šaltiniu UPS pagal gamintojo nurodytas rekomendacijas"</p>		<p><i>komplektuojama kartu su nepertraukiamo maitinimo šaltiniu UPS pagal įrangos gamintojo nurodytas rekomendacijas“.</i></p>
12	<p>Prijungtas brūkšinių kodų skaitytuvas mėginio identifikavimui.</p>		<p>Specifikacijoje numatyta sąlyga „Prijungtas brūkšinių kodų skaitytuvas mėginio identifikavimui“ yra perteklinė ir nepagrįstai ribojanti konkurenciją. Tokia formuluo­­tė diskriminuoja tiekėjus, siūlančius įrangą su integruotu brūkšinių kodų skaitytuvu, kuris yra būdingas naujesniems ir technologiškai pažangesniems analizatoriams. Šiuolaikinėse sistemose integruoti skaitytuvai užtikrina ne mažesnę, o dažnai net didesnę funkcionalumą, patikimumą ir ergonomiką</p>	<p>Tikslinama techninė specifikacija, nurodant, kad „<i>Brūkšinių kodų skaitytuvas mėginio identifikavimui</i>“.</p>

			lyginant su prijungiamais įrenginiais. Prašome detaliai nurodyti turimos įrangos parametrus, kurie buvo įtraukti į reikalavimus išsigyjant šią įrangą ES projekto metu. T.y. nurodyti parametrus, kurių buvo reikalaujama šios įrangos pirkimo metu: "integruotas spausdintuvas ir brūkšninių kodų skaitytuvas"	
II PIRKIMO DALIS. REAGENTAI IR EKSPLOATACINĖS MEDŽIAGOS ĮRANGAI SU PANAUDA KRAUJO DUJŲ TYRIMAMS PRIE LIGONIO LOVOS (POCT) ATLIKTI				
Techninės specifikacijos reikalavimas		2 tiekėjo siūlomi pakeitimai	1 tiekėjo siūlomi pakeitimai	Perkančiosios organizacijos sprendimas
3 stulpelis	Maksimalus tyrimų skaičius ir reagentų / priemonių kiekis vnt. per 60 mėn.		Maksimalus PACIENTŲ tyrimų skaičius ir reagentų / priemonių kiekis vnt. per 60 mėn.	Tiksliname specifikaciją, nurodant „maksimalus ėminių tyrimų skaičius ir reagentų / priemonių kiekis vnt. per 60 mėn.“.
	200 tyrimų per mėnesį	200 tyrimų per mėnesį Atkreipiame dėmesį, kad toks tyrimų skaičiaus pateikimas klaidinantis, nes nėra aišku ar su vienu, ar su dviem analizatoriais		Tiksliname techninę specifikaciją, nurodant kad „200 tyrimų per mėnesį su 1 analizatoriumi“.

		atliekama tiek tyrimų		
TECHNINIAI REIKALAVIMAI ĮRANGAI II PIRKIMO DALIAI				
6	<p>Siūlomi POCT prietaisai turi licencijuotą apjungiančią programinę įrangą, užtikrinančią skirtingų naudotojų lygių autorizaciją, integruojamą į LIS ir perduodanti šiuos duomenis: tyrimų atsakymus, tyrimų atlikimo laiką, analizatoriaus ID, operatoriaus ID. Programinė įranga suteikia galimybę nuotoliu stebėti analizatorių būklę, kontrolių duomenis, atliktų veiksmų ataskaitas, naudojamų priemonių statusą, pacientų tyrimų rezultatus, statistinius duomenis. Programinė įranga bus naudojama ne mažiau 4 darbo vietose.</p>		<p>Ką reiškia „licencijuota programinė įranga“?</p>	<p>Tiksliname techninės specifikacijos reikalavimą, išbraukiant žodį „<i>licencijuota</i>“.</p>
11	<p>Be elektros tiekimo prietaisas veikia ≥ 30 min. ir atlieka ≥ 10 matavimų.</p>	<p>Pažymime, kad ne visi tokio tipo prietaisai turi vidines baterijas. Siekiant užtikrinti sąlygos aiškumą, siūlome ją formuluoti: "Siūloma įranga turi vidini elektros energijos palaikymo</p>		<p>Tikslinama techninė specifikacija, nurodant, kad „<i>Siūloma įranga turi turėti vidini elektros energijos palaikymo šaltinį arba turi būti komplektuojama kartu su nepertraukiamo maitinimo šaltiniu</i>“.</p>

		šaltinį arba yra komplektuojama kartu su nepertraukiamo maitinimo šaltiniu UPS pagal gamintojo nurodytas rekomendacijas"		<i>UPS pagal įrangos gamintojo nurodytas rekomendacijas“.</i>
12	Prijungtas brūkšinių kodų skaitytuvas mėginio identifikavimui.		<p>Specifikacijoje numatyta sąlyga „Prijungtas brūkšinių kodų skaitytuvas mėginio identifikavimui“ yra perteklinė ir nepagrįstai ribojanti konkurenciją. Tokia formuluo­te diskriminuoja tiekėjus, siūlančius įrangą su integruotu brūkšinių kodų skaitytuvu, kuris yra būdingas naujesniems ir technologiška­i pažangesniems analizatoriams. Šiuolaikinėse sistemose integruoti skaitytuvai užtikrina ne mažesnę, o dažnai net didesnę funkcionalumą, patikimumą ir ergonomiką lyginant su prijungiamais įrenginiais.</p> <p>Reikalavimas turėtų būti koreguojamas į: formuluo­te į: „Integruotas arba prijungtas brūkšinių kodų skaitytuvas mėginio identifikavimui“.</p>	Tikslinama techninė specifikacija, nurodant, kad <i>„Brūkšinių kodų skaitytuvas mėginio identifikavimui“.</i>

APIBENDRINIMAI, IŠVADOS IR SIŪLYMAI

Rinkos dalyvių konsultacijoje sudalyvavo 2 tiekėjai, kuris turėjo pastabų ir siūlymų techninės specifikacijos projektui bei kokybės kriterijams, kuriuos perkančioji organizacija išnagrinėjo bei įvertino. Vykdydama pirkimą perkančioji organizacija atsižvelgs į gautus siūlymus ir rekomendacijas.