



IGNALINOS RAJONO SAVIVALDYBĖS ADMINISTRACIJA

Biudžetinė įstaiga. Laisvės a. 70, LT-30122 Ignalina, tel. (0 386) 52 233,
 el. paštas info@ignalina.lt, e. pristatymo dėžutė 288768350, puslapis internete www.ignalina.lt,
 a. s. Nr. LT067182200001130990, AB „Artea“ bankas.
 Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 288768350

Tiekėjams
CVP IS priemonėmis

2025-10- Nr. VPS-...

DĖL GAUTOS PRETENZIJOS (PIRKIMAS NR. 4771662)

Ignalinos rajono savivaldybės administracijos viešojo pirkimo komisija (toliau – Perkančioji organizacija) informuoja, kad 2025-10-08 gauta (pranešimo Nr. 384967) tiekėjo pretenzija (toliau – Pretenzija) dėl pirkimo „Medicininė įranga (I etapas) įgyvendinant projektą „Ignalinos rajono savivaldybės sveikatos centro sudėtyje teikiamų sveikatos priežiūros paslaugų infrastruktūros modernizavimas“ (toliau – Pirkimas) II-os Pirkimo dalies – Otorinolaringologo darbo vietos įrangos komplektas – techninės specifikacijos.

Tiekėjas nurodo, kad išnagrinėjo pirkimo sąlygas ir pastebi, „kad jos dirbtinai mažina tiekėjų konkurenciją ir tokiu būdu užkerta kelią Perkančiajai organizacijai racionaliai naudoti lėšas, taigi, pažeidžia Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo (toliau – VPI) 17 straipsnio 3 dalį, 37 straipsnio 3 dalį bei prieštarauja VPI 17 straipsnio 1 dalyje nurodytiems viešųjų pirkimų lygiateisiškumo, nediskriminavimo ir skaidrumo principams bei VPI 17 straipsnio 2 daliai. Tiekėjo įsitikinimu, Pirkimo sąlygų II pirkimo dalies techninė specifikacija yra nepagrįsta ir pažeidžia Tiekėjos teises ir teisėtus interesus“ ir todėl vadovaudamasis „VPI 102 str. 1 dalimi, Tiekėjas teikia šią pretenziją (toliau – Pretenzija).“ Toliau Tiekėjas teigia, kad „Perkančioji organizacija Pirkimo sąlygų II pirkimo dalies Techninėje specifikacijoje nurodo:

1. Dėl techninės specifikacijos reikalavimų: „1.1.1.9 p. *Vakuuminė siurbimo sistema - autoklavuojamos šlangelės; 1.1.1.11 p. *Vakuuminė siurbimo sistema – siurbimo šlangelių dezinfekcijos funkcija.*“* ir atkreipia dėmesį, kad „kad šie du reikalavimai tarpusavyje yra technologškai pertekliniai ir iš dalies priešaringi. Įranga, turinti integruotą siurbimo šlangelių dezinfekcijos funkciją, užtikrina reikiamą higienos lygį be būtinybės šlangeles autoklavuoti, todėl papildomas reikalavimas dėl autoklavuojamų šlangelių tampa nepagrįstas. Be to, toks reikalavimas gali neproporcingai apriboti konkurenciją, nes kai kurių gamintojų įranga naudoja dezinfekcijos sistemas, nenumatančias šlangelių autoklavavimo, tačiau atitinkančias visus higienos ir saugos reikalavimus. Atsižvelgdami į tai, prašome pašalinti reikalavimą dėl autoklavuojamų šlangelių kaip perteklinį“.

Atsakymas. Išnagrinėjusi tiekėjo pateiktą pretenziją dėl Pirkimo sąlygų II dalies techninės specifikacijos reikalavimų 1.1.1.9 p. („Vakuuminė siurbimo sistema – autoklavuojamos šlangelės“) ir 1.1.1.11 p. („Vakuuminė siurbimo sistema – šlangelių dezinfekcijos funkcija“), perkančioji organizacija su pretenzijoje išdėstytais argumentais nesutinka:

1) *Dėl higienos ir saugos reikalavimų.*

Abu šie reikalavimai atitinka pagrindinius sveikatos priežiūros įstaigoms taikomus higienos, infekcijų kontrolės ir pacientų saugos standartus. Reikalavimas dėl autoklavuojamų šlangelių užtikrina galimybę periodiškai atlikti pilną įrangos sterilizaciją, kurios metu pašalinami



mikroorganizmai, įskaitant bakterijų sporas. Tuo tarpu šlangelių dezinfekcijos funkcija užtikrina kasdienę priežiūrą ir paviršinių švarumą tarp procedūrų, tačiau negali pakeisti autoklavavimo kaip galutinės sterilizacijos priemonės. Todėl abu reikalavimai papildo vienas kitą, o ne dubliuojasi.

2) *Dėl proporcingumo ir būtinybės.*

Autoklavuojamų šlangelių reikalavimas yra proporcingas pirkimo objektui, nes šis įrenginys tiesiogiai kontaktuoja su skysčiais, kuriuose gali būti infekcinių medžiagų. Atsižvelgiant į infekcijų prevencijos reikalavimus, nustatytus Lietuvos higienos normose bei Sveikatos apsaugos ministerijos rekomendacijose, autoklavuojamų dalių turėjimas laikomas gera praktika medicininėje įrangoje, kuri gali būti pakartotinai naudojama skirtingiems pacientams. Todėl šis reikalavimas yra higieniškai ir funkciškai būtinas, o ne perteklinis.

Rinkoje egzistuoja ne vienas gamintojas, kuris turi šias funkcijas, todėl reikalavimas neeliminuoja konkurencijos, o tik nustato būtinas higienos ir saugos ribas.

2. Dėl techninės specifikacijos reikalavimų: „1.2.1.1 p. Oro kompresorius - reguliuojamas slėgis ribose nuo 0,1 iki 3,0 bar.“ Tiekėjas pažymi, kad „Maksimali slėgio riba 3,0 bar yra neproporcinga ir nereikalinga medicininiam naudojimui. Aukštesnis slėgis gali kelti tiesioginę riziką pacientams. Sumažinus maksimalią ribą iki 2,2 bar, užtikrinamas optimalus veikimas, tuo pačiu ženkliai sumažinant galimą pavojų pacientams. Tokia riba yra pakankama visoms praktinėms procedūroms ir atitinka saugumo reikalavimus. Todėl prašome šį reikalavimą pakoreguoti sekančiais: „reguliuojamas slėgis ribose nuo 0,1 iki 2,2 bar“.

Atsakymas. Perkančioji organizacija, išnagrinėjusi tiekėjo pateiktą pretenziją dėl techninės specifikacijos punkto 1.2.1.1 „Oro kompresorius – reguliuojamas slėgis ribose nuo 0,1 iki 3,0 bar“, nesutinka su tiekėjo siūlymu mažinti oro kompresoriaus reguliuojamo slėgio ribas iki 0,1–2,2 bar ir pažymi, kad atlikti tyrimai rodo, kad medicininį purkštukų (ypač nosies purškalo) aktyvavimui reikalingas slėgis dažniausiai svyruoja nuo 2,05 iki 2,65 bar. Viename iš tyrimų nustatyta, kad esant 2,65 bar slėgiui, purškalo greitis buvo apie 21 m/s, kas užtikrina optimalų veikliosios medžiagos paskirstymą bei tolygų pasiskirstymą nosies gleivinėje. Jeigu maksimalus slėgis būtų sumažintas iki 2,2 bar, kai kurioms procedūroms tai galėtų būti nepakankama, nes mažesnis slėgis mažina purškimo efektyvumą, veikliosios medžiagos pasklidimą ir gali lemti prastesni vaisto paskirstymą ir veiksmingumą. Didesnis slėgis užtikrina smulkesnes daleles ir geresnį jų prasiskverbimą, tolygesnį purškimo raštą ir efektyvesnį vaisto nusėdimą, trumpesnę purškimo trukmę ir greitesnę poveikį, todėl maksimali 3,0 bar slėgio riba laikoma pagrįsta, saugia ir būtina optimaliam įrangos veikimui, nepažeidžiant medicininio saugumo standartų. Šis diapazonas atitinka tiek klinikinės praktikos poreikius, tiek techninius oro kompresorių gamintojų parametrus. Ribos mažinimas iki 2,2 bar gali nepagrįstai apriboti įrenginio funkcionalumą ir sumažinti procedūrų efektyvumą. Papildomai pažymėtina, kad 3,0 bar maksimali riba yra įprasta medicininuose oro kompresoriuose ir atitinka tarptautinius saugos bei kokybės standartus (pvz., EN 60601, EN ISO 7396-1), todėl nėra perteklinė ar kelianti pavojų pacientų saugumui. Maksimalus slėgis yra techninė galimybė, o realus darbo slėgis visada nustatomas vartotojo pagal poreikį.

Atsižvelgiant į tai, perkančioji organizacija laiko reikalavimą „reguliuojamas slėgis ribose nuo 0,1 iki 3,0 bar“ pagrįstu, proporcingu ir atitinkančiu pirkimo objektui keliamus saugumo bei funkcionalumo.

Daugiau apie tyrimą:

<https://www.liebertpub.com/doi/10.1089/jamp.2013.1093>

3. Dėl techninės specifikacijos reikalavimų: „1.2.1.5 p. Oro kompresorius - chromuoto plieno arba lygiavertė rankena. Tiekėjas pažymi, kad „Toks reikalavimas nėra tiesiogiai susijęs su įrenginio funkcine paskirtimi ir neturi įtakos įrangos veikimui ar saugumui todėl nepagrįstai riboja tiekėjų konkurenciją ir prieštarauja VPĮ 37 str. 3 d. nuostatomis dėl perteklinių reikalavimų draudimo. Prašome šį reikalavimą pašalinti.“

Atsakymas. Perkančioji organizacija su tiekėjo prašymu nesutinka. Reikalavimas, kad oro kompresoriaus – chromuoto plieno arba lygiavertė rankena – būtų pagaminta iš chromuoto plieno arba lygiavertės medžiagos, yra pagrįstas, nes rinkoje yra ne vienas gamintojas, galintis



atitikti šį reikalavimą ir būtinas siekiant užtikrinti tinkamą įrangos atsparumą, higieną bei ilgaamžiškumą. Chromuotas plienas ir kita lygiavertė korozijai atspari medžiaga atitinka medicininei aplinkai keliamus higienos bei dezinfekcijos reikalavimus, nes paviršius yra lygus, nelaidus drėgmei, lengvai valomas ir atsparus dezinfekcinėms medžiagoms. Tokios savybės yra svarbios siekiant išvengti mikroorganizmų kaupimosi ir užtikrinti, kad įranga atitiktų infekcijų kontrolės standartus. Todėl šis reikalavimas laikytinas pagrįstu, proporcingu ir atitinkančiu viešųjų pirkimų tikslus, užtikrinant tiek įrangos kokybę, tiek saugumą ir ilgaamžiškumą. Atsižvelgiant į tai, reikalavimas lieka galioti be pakeitimų.

4. Dėl techninės specifikacijos reikalavimų: „1.2.2.1 p. *Medikamentų buteliukai - 3 skaidraus stiklo buteliukai medikamentams purkšti*; 1.2.2.2 p. *Medikamentų buteliukai - nerūdijančio plieno dangteliai*; 1.2.2.3 p. *Medikamentų buteliukai - keičiamos kaniulės*“. Tiekėjas pažymi, kad „Reikalavimai dėl nerūdijančio plieno dangtelių ir keičiamos kaniulės yra pertekliniai. Dangtelių medžiaga neturi įtakos buteliuko funkcionalumui ar saugiam medikamentų purškimui, todėl siūlome šį reikalavimą pašalinti. Medikamentų tiekimą galima užtikrinti naudojant standartinius arba pritaikytus keičiamus antgalius, todėl reikalavimas dėl kaniulių riboja tiekėjų pasirinkimą. Siūlome patikslinti reikalavimą taip, kad jis būtų funkcionaliai pagrįstas ir neperteklinis: „3 stiklo buteliukai medikamentams purkšti (skysčio ir miltelių pavidalu) su keičiamais antgaliais.“

Atsakymas. Perkančioji organizacija, išnagrinėjusi tiekėjo pastabą dėl reikalavimų, su siūlymu nesutinka. Visi trys reikalavimai yra funkcionalūs ir saugumo požiūriu pagrįsti, atitinka medicininei įrangai keliamus higienos bei patikimumo standartus ir neapriboja konkurencijos.

1) Dėl 1.2.2.1 p. „3 skaidrūs stiklo buteliukai medikamentams purkšti“.

Reikalavimas, kad būtų naudojami skaidrūs stiklo buteliukai, yra būtinas siekiant užtikrinti:

– medikamentų vizualinę kontrolę – stiklas leidžia aiškiai matyti medžiagos spalvą, nuosėdas ar priemaišas;

– cheminį stabilumą – stiklas nereaguoja su medžiagomis, todėl užtikrina vaisto savybių išsaugojimą;

– higieną ir sterilizacijos galimybę – stikliniai buteliukai atlaiko sterilizavimą, dezinfekciją ir yra atsparūs valymo priemonėms;

– ilgalaikį naudojimą – stiklas nesioksiduoja, neblunka ir nesugeria medikamento likučių, kaip gali nutikti su plastikiniais buteliukais.

Pažymime, kad plastikiniai buteliukai dėl cheminio jautrumo ir mažesnio atsparumo karščiui ar dezinfekcijai negali užtikrinti tokio pat higienos lygio, todėl reikalavimas dėl stiklo yra pagrįstas ir būtinas pacientų saugumo bei kokybės užtikrinimui.

2). Dėl 1.2.2.2 p. „Nerūdijančio plieno dangteliai“.

Nerūdijančio plieno dangteliai užtikrina:

– hermetiškumą ir apsaugą nuo oro, drėgmės bei mikroorganizmų patekimo;

– atsparumą korozijai, dezinfekcinėms medžiagoms ir sterilizacijai;

– ilgaamžiškumą ir galimybę naudoti pakartotinai be funkcinių savybių praradimo.

Atkreipiame tiekėjų dėmesį, kad tokie dangteliai yra standartinis sprendimas medicininiuose buteliukuose, todėl reikalavimas neapriboja konkurencijos, o užtikrina įrangos patikimumą, saugumą ir atitiktį higienos normoms. Alternatyvios medžiagos, tokios kaip plastikas ar aliuminis, yra mažiau atsparios ir gali kelti kontaminacijos bei sandarumo problemų.

3) Dėl 1.2.2.3 p. „Keičiamos kaniulės“.

Reikalavimas dėl keičiamos kaniulės konstrukcijos nėra perteklinis, nes:

– leidžia naudoti tą patį buteliuką skirtingiems preparatams (skysčiams ar milteliams);

– užtikrina sterilumą ir higieną tarp naudojamų, nes kaniulė gali būti pakeista nauja;

– padidina įrangos funkcionalumą ir lankstumą, leidžiant ją pritaikyti įvairaus klampumo ar paskirties medikamentams;



– sumažina kryžminės kontaminacijos riziką bei saugų vaistų naudojimą skirtingiems pacientams.

Perkančiosios organizacijos keliamas reikalavimas atitinka geros medicinos praktikos ir infekcijų kontrolės principus, bei užtikrina racionalų įrangos naudojimą ilguoju laikotarpiu.

Atsižvelgiant į tai, reikalavimai laikomi proporcingais ir lieka galioti be pakeitimų.

5. Dėl techninės specifikacijos reikalavimų: „1.3.1.3 p. Vandens sistema - vandens pratekėjimas reguliuojamas ribose, ne siauresnėse kaip nuo 50 ml/min iki 750 ml/min.“ Tiekėjas pažymi kad „Šis techninės specifikacijos punktą yra perteklinis, nes vanduo naudojamas tik sieros kamščio išplovimui iš ausų. Tokiai procedūrai nereikalingas slėgio reguliavimas, nes pakanka užtikrinti pastovų, saugų ir pakankamą pratekėjimą. Slėgio reguliavimo reikalavimas neprideda jokios papildomos funkcijos, bet riboja tiekėjų galimybes pateikti įrangą, kuri atitinka klinikinius poreikius. Vietoje slėgio reguliavimo siūlome nurodyti pratekėjimo minimalų lygį, kuris užtikrina saugų ir efektyvų ausų plovimą: „Vandens pratekėjimas ne mažiau kaip 400 ml/min.“ Tokiu būdu išlaikomas procedūros efektyvumas ir saugumas, tačiau pertekliniai reikalavimai pašalinami, atitinkant VPĮ 37 str. 3 d. nuostatas“

Atsakymas. Perkančioji organizacija, išnagrinėjusi tiekėjo pateiktą pretenziją dėl techninės specifikacijos 1.3.1.3 punkto pakeitimo, informuoja, kad su pateiktu prašymu nesutinka ir akcentuoja, kad siūlomas vandens pratekėjimo sumažinimas iki 400 ml/min turėtų reikšmingą įtaką procedūros efektyvumui. Esant tokiam srautui, nebūtų užtikrintas pilnas ir saugus sieros kamščio išplovimas visiems pacientams. Nustatytos pratekėjimo ribos nuo 50 ml/min iki 750 ml/min leidžia reguliuoti vandens srautą pagal individualius poreikius, užtikrinant tiek procedūros efektyvumą, tiek paciento saugumą. Be to, slėgio reguliavimo galimybė suteikia lankstumą prisitaikyti prie skirtingų klinikinių situacijų (pvz., kamščio dydžio, paciento jautrumo ar ausies anatominų ypatumų). Tokiu būdu užtikrinama, kad procedūra būtų atliekama optimaliai ir laikantis medicininių rekomendacijų. Rinkoje yra pakankamai gamintojų, galinčių pasiūlyti įrangą, atitinkančią šį reikalavimą, todėl šis punktą netaikytinas pertekliniu ar diskriminuojančiu. Atsižvelgiant į tai, tiekėjo pretenzija laikoma nepagrįsta, o techninės specifikacijos 1.3.1.3 punktą paliekamas galioti be pakeitimų.

6. Dėl techninės specifikacijos reikalavimų: „1.4.1.2 p. Integruoti į pagrindinį modulį LED šviesos šaltiniai - ne mažiau dviejų šviesos indikatorių.“ Tiekėjas pažymi, kad „Toks reikalavimas yra perteklinis ir dėl dviprasmiškos formuluotės tiekėjams gali būti sunku aiškiai įvertinti atitiktį, todėl reikalavimas neproporcingai riboja konkurenciją. Siekiant užtikrinti, kad techninė specifikacija būtų aiški, funkcionaliai pagrįsta ir neperteklinė, siūlome šį reikalavimą pašalinti.“

Atsakymas. Perkančioji organizacija su prašymu nesutinka.

Šviesos šaltiniai yra būtini dirbant su endoskopine įranga, o šviesos indikatoriai reikalingi tam, kad būtų aiškiai matoma, kada konkretus šviesos šaltinis yra įjungtas ar išjungtas. Tai yra standartinė praktika, užtikrinanti saugų ir patogų įrangos naudojimą medicininėje aplinkoje. Dviejų šviesos indikatorių buvimas leidžia vartotojui atskirti skirtingas įrenginio veikimo būsenas (pvz. aktyvų darbo režimą, pasirengimo režimą ar klaidos signalą). Tai padidina darbo saugumą ir sumažina klaidų riziką naudojant įrangą. Dauguma gamintojų šią funkcionalumo galimybę integruoja kaip standartinį techninį sprendimą, todėl reikalavimas nėra perteklinis ir neriboja konkurencijos. Priešingai – jis užtikrina, kad tiekėjų siūloma įranga atitiktų klinikinius saugumo ir ergonomikos standartus. Atsižvelgiant į tai, tiekėjo pretenzija laikoma nepagrįsta, o techninės specifikacijos 1.4.1.2 punktą paliekamas galioti be pakeitimų.

7. Dėl techninės specifikacijos reikalavimų: „2.1 p. Video endoskopinė sistema su integruotu lietimui jautriu ekranu“. Tiekėjas pažymi, kad „Endoskopinė sistema nebūtinai turi turėti integruotą lietimui jautrų ekraną. Taikydama šį reikalavimą, perkančioji organizacija iš esmės suteikia pranašumą tik vienam tiekėjui, nes tik vieno gamintojo sprendimai gali atitikti tokį techninį reikalavimą. Tai leidžia daryti išvadą, kad šis Pirkimo sąlygų punktą yra suformuluotas taip, jog Perkančioji organizacija galėtų įsigyti būtent konkretaus gamintojo gaminį, tokiu būdu sudarydama



išimtinės sąlygas šiam tiekėjui ir demonstruodama tik fiktyvią konkurencijos galimybę kitiems tiekėjams. Siekiant užtikrinti konkurenciją ir lygiavertes tiekėjų galimybes, siūlome pakeisti šį reikalavimą į neutralią, funkcinį požiūriu pagrįstą formuluotę: „Video endoskopinė sistema“.

Atsakymas. Atsakydama į gautą pretenziją dėl pirkimo dokumentų techninės specifikacijos 2.1 punkto „Video endoskopinė sistema su integruotu lietimui jautriu ekranu“, perkančioji organizacija informuoja, kad su tiekėjo prašymu nesutinka.

Prieš teikiant tokius komentarus, rekomenduotina išsamiau išanalizuoti rinką, kadangi šiuo metu egzistuoja ne vienas gamintojas, siūlantis video endoskopines sistemas su integruotu lietimui jautriu ekranu. Tokie sprendimai yra plačiai paplitę ir taikomi tiek Lietuvos, tiek kitų Europos Sąjungos šalių gydymo įstaigose. Reikalavimas dėl integruoto lietimui jautraus ekrano nėra perteklinis ar diskriminuojantis, nes jis grindžiamas funkcinio ir ergonominiu poreikiu – integruotas ekranas leidžia greitai ir patogiai valdyti vaizdo parametrus, peržiūrėti įrašus ar pasirinkti funkcijas nenaudojant papildomų įrenginių ar laidų, kas yra ypač svarbu procedūrų metu, kai būtina užtikrinti efektyvų darbo laiką. Be to, integruoto ekrano sprendimas sumažina papildomos įrangos poreikį, optimizuoja darbo vietą ir užtikrina didesnę įrangos mobilumą bei patikimumą. Atsižvelgiant į tai, šis reikalavimas laikytinas pagrįstu, neribojančiu konkurencijos ir paliekamas galioti be pakeitimų.

8. Dėl techninės specifikacijos reikalavimų „2.1.5 p. Video endoskopinė sistema su integruotu lietimui jautriu ekranu - ne mažiau 2 LAN jungčių“. Tiekėjas pažymi, kad „Šis reikalavimas yra perteklinis, nes medicininėje praktikoje nėra poreikio turėti dvi LAN jungtis. Reikalavimas dėl dviejų LAN jungčių neprideda papildomos funkcijos ar saugumo, todėl laikytinas neproporcingu techniniu ribojimu, kuris nepagrįstai riboja konkurenciją. Siekiant užtikrinti konkurenciją ir lygiavertes tiekėjų galimybes, siūlome pakeisti šį reikalavimą į: „Video endoskopinė sistema turi turėti bent vieną LAN ir/ar Wifi jungtį duomenų perdavimui“.

Perkančioji organizacija su minėtu prašymu nesutinka ir akcentuoja, kad reikalavimas dėl ne mažiau kaip dviejų LAN jungčių nėra perteklinis ar nepagrįstas. Tokia konfigūracija užtikrina stabilų ir saugų duomenų perdavimą bei leidžia sistemai veikti patikimai įvairiomis darbo sąlygomis. Dvi LAN jungtys suteikia galimybę vienu metu užtikrinti tiek tiesioginį duomenų srautą į sveikatos centro informacinę sistemą ar archyvavimo serverį, tiek į vietinį tinklą ar papildomą įrenginį, antroji jungtis gali būti naudojama atsarginiam duomenų perdavimui arba papildomoms funkcijoms, tokioms kaip nuotolinė prieiga, sistemos valdymas ar programinės įrangos atnaujinimai, kas didina sistemos patikimumą ir saugumą. Todėl reikalavimas dėl dviejų LAN jungčių laikytinas pagrįstu techniniu poreikiu, o ne konkurenciją ribojančiu elementu, ir paliekamas galioti be pakeitimų.

9. Dėl techninės specifikacijos reikalavimų „2.1.10 p. Video endoskopinė sistema su integruotu lietimui jautriu ekranu - ryškumas ne mažesnis kaip 400 cd/m²“. Tiekėjas pažymi, kad „Šis reikalavimas yra perteklinis ir nepagrįstas realiu klinikiu poreikiu. Įprastai medicinos įstaigose naudojamuose monitoriuose taikomas ryškumo lygis yra apie 250 cd/m², kuris yra visiškai pakankamas aiškiam, kontrastingam ir ergonomiškam vaizdo atvaizdavimui klinikinėje aplinkoje. Reikalavimas gali nepagrįstai apriboti konkurenciją, nes jį gali atitikti tik nedidelė dalis rinkoje esančių sistemų. Siūlome pakeisti šį reikalavimą į „Monitoriaus ryškumas ne mažesnis kaip 250 cd/m².“ Toks reikalavimas atitinka realius klinikinės aplinkos poreikius, užtikrina pakankamą matomumą ir ergonomiją, ir kartu išlaiko konkurencingas sąlygas visiems potencialiems tiekėjams.

Atsakymas. Perkančioji organizacija su prašymu nesutinka. Informuojame, kad reikalavimas, kad monitoriaus ryškumas būtų ne mažesnis kaip 400 cd/m², yra pagrįstas siekiu užtikrinti aukštą vaizdo kokybę, gerą matomumą bei darbo saugumą įvairiomis apšvietimo sąlygomis. Didesnis ryškumas leidžia tiksliau atpažinti audinių struktūras, atspalvius ir kontrastus, kas tiesiogiai lemia diagnostinį tikslumą bei sumažina klaidų riziką. Tai ypač svarbu atliekant sudėtingesnes ar ilgesnes endoskopines procedūras. Be to, 400 cd/m² ryškumo ekranai šiuo metu yra plačiai prieinami rinkoje, todėl toks reikalavimas nėra perteklinis ir neriboja konkurencijos. Priešingai – tai atitinka šiuolaikinius medicininės vaizdo įrangos standartus. Atsižvelgiant į išdėstytus argumentus, reikalavimas laikytinas pagrįstu ir lieka galioti be pakeitimų.



10. Dėl techninės specifikacijos reikalavimų:

„2.1.11 p. – *Video endoskopinė sistema su integruotu lietimui jautriu ekranu - būtina LED arba lygiavertis pašvietimas;*

2.1.12 p. – *Video endoskopinė sistema su integruotu lietimui jautriu ekranu - kontrastas ne mažesnis kaip 650:1;*

2.1.13 p. – *Video endoskopinė sistema su integruotu lietimui jautriu ekranu – matymo kampas ne mažesnis kaip 170° horizontaliai ir vertikaliai.“*

Tiekėjas nurodo, kad „Šie reikalavimai yra pertekliniai ir neturi praktinės įtakos įrangos naudojimo patogumui ar funkcionalumui. Tokie pertekliniai reikalavimai neįtakoja nei vaizdo kokybės, nei darbo ergonomikos, tačiau dirbtinai riboja konkurenciją, nes sudaro sąlygas pirkti tik konkretaus gamintojo produktą.

Perkančioji organizacija nesutinka su teikėjo teiginiu, kad reikalavimai yra pertekliniai. LED pašvietimas užtikrina tolygesnį ir ryškesnį šviesos srautą, todėl vaizdas išlieka aiškus net esant kintančiam patalpos apšvietimui. Toks pašvietimas leidžia tiksliau identifikuoti audinių struktūras, spalvų niuansus ir patologinius pakitimus. LED technologija pasižymi ilgesniu tarnavimo laiku, mažesniu energijos suvartojimu ir sumažintu šilumos išsiskyrimu, todėl yra saugesnė ir patikimesnė medicininėse procedūrose. Aukštas kontrasto santykis užtikrina detalų, ryškų ir realistišką vaizdą, kas yra ypač svarbu vertinant audinių struktūras ir atliekant preciziškas procedūras. Didesnis kontrastas leidžia aiškiau matyti šviesias ir tamsias vaizdo sritis, sumažina akių nuovargį ir padeda išvengti diagnostinių klaidų. Šis parametras tiesiogiai įtakoja vaizdo kokybę ir darbo ergonomiką. Platus matymo kampas leidžia keliems specialistams vienu metu stebėti aiškų vaizdą iš skirtingų pozicijų be spalvų ar ryškumo iškraipymų. Tai itin svarbu komandiniam darbui procedūrų metu. Šis parametras padidina darbo patogumą, sumažina poreikį reguliuoti monitoriaus padėtį ir prisideda prie darbo saugos bei efektyvumo, todėl visi trys reikalavimai – LED pašvietimas, aukštas kontrasto santykis ir platus matymo kampas – yra būtini siekiant užtikrinti aukštos kokybės, stabilų, ergonomišką ir saugų vaizdą medicininėse procedūrose. Šie parametrai atitinka tarptautinius medicininės vaizdo įrangos standartus (pvz., IEC 60601-2-18, ISO 8600-3) ir nėra pertekliniai ar konkurenciją ribojantys.

Atkreipiame dėmesį, kad perkančiosioms organizacijoms pripažįstama didelė diskrecija formuluojant technines pirkimo specifikacijas, nes būtent jos geriausiai žino objektus, kurių joms reikia, ir gali geriausiai nustatyti reikalavimus, kurie turi būti tenkinami tam, kad būtų gauti pageidaujami rezultatai (Europos Sąjungos Teisingumo Teismo 2018 m. spalio 25 d. sprendimas byloje Roche Lietuva, C-413/17). Iš suformuotos Teisingumo Teismo jurisprudencijos matyti, kad vertinant, ar valstybė narė šioje srityje laikėsi proporcingumo principo, reikia atsižvelgti į tai, kad **žmonių sveikata ir gyvybė tarp SESV saugomų vertybių ir interesų užima svarbiausią vietą** ir kad valstybės narės turi nuspręsti, kokio lygio visuomenės sveikatos apsaugą jos ketina užtikrinti ir kaip šis lygis turi būti pasiektas (Europos Sąjungos Teisingumo Teismo 2018 m. spalio 25 d. sprendimas byloje Roche Lietuva, C-413/17).

Perkančioji organizacija pabrėžia, kad šiuos parametrus atitinkantys sprendimai yra plačiai prieinami rinkoje, todėl jie nėra ribojantys ar pritaikyti konkretaus gamintojo įrangai. Atsižvelgiant į tai, reikalavimai laikytini pagrįstais ir lieka galioti be pakeitimų.

Pasiūlymų pateikimo terminas nenukeliamas.

Viešojo pirkimo komisijos pirmininkė

Neringa Jefimovienė

Vita Zabalevičienė, tel. +370 386 52 045, el. p. vita.zabaleviciene@ignalina.lt



DETALŪS METADUOMENYS	
Dokumento sudarytojas (-ai)	Ignalinos rajono savivaldybės administracija
Dokumento pavadinimas (antraštė)	Dėl gautos pretenzijos (pirkimas Nr. 4771662)
Dokumento registracijos data ir numeris	2025-10-17 Nr. VPS-679
Dokumento gavimo data ir dokumento gavimo registracijos numeris	-
Dokumento adresatas (-ai)	Tiekėjams
Dokumento specifikacijos identifikavimo žymuo	ADOC-V1.0
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Neringa Jefimovienė Administracijos direktoriaus pavaduotoja
Parašo sukūrimo data ir laikas	2025-10-17 10:05
Parašo formatas	Trumpalaikio galiojimo (XAdES-T)
Laiko žymoje nurodytas laikas	2025-10-17 10:05
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	ADIC CA ECC
Sertifikato galiojimo laikas	2025-07-02 09:48 - 2029-07-01 09:48
Informacija apie būdus, naudotus metaduomenų vientisumui užtikrinti	-
Pagrindinio dokumento priedų skaičius	0
Pagrindinio dokumento priedamų dokumentų skaičius	0
Programinės įrangos, kuria naudojantis sudarytas elektroninis dokumentas, pavadinimas	Elpako v.20251015.1
Informacija apie elektroninio dokumento ir elektroninio (-ių) parašo (-ų) tikrinimą (tikrinimo data)	Tikrinant dokumentą nenustatyta jokių klaidų (2025-10-17)
Elektroninio dokumento nuorašo atspausdinimo data ir ją atspausdinęs darbuotojas	2025-10-17 nuorašą suformavo Vita Zabalevičienė
Paieškos nuoroda	-
Papildomi metaduomenys	Nuorašą suformavo 2025-10-17 Dokumentų valdymo sistema „Kontora“