

IŠRAŠAS IŠ VIEŠOJO PIRKIMO KOMISIJOS POSĖDŽIO PROTOKOLO  
„MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONĖS“

**DARBOTVARKĖ:** dėl Tiekėjų siūlomų pastabų rinkos konsultacijoje.

**SVARSTYTA:** Tiekėjų siūlomos pastabos rinkos konsultacijoje.

2024-12-10, 2024-12-13 ir 2024-12-17 gauti Tiekėjų siūlymai dėl 2024-12-10 Centrinėje viešųjų pirkimų informacinėje sistemoje (CVP IS) skelbto „**Medicinos pagalbos priemonės**“ (Nr. 365502) techninės specifikacijos rinkos konsultacijos projekto:

*Tiekėjai pateikia siūlymus:*

**Nr. 2. Klizmos:**

*Prašome suteikti paklaidą maišo gradacijai  $\pm 50\text{ml}$ , nes skirtingi gamintojai graduoja įvairiai, paklaidos suteikimas neturės įtakos nei prekės kokybei, nei pacientui. Todėl galėtų būti didesnė pasiūla.*

Viešojo pirkimo komisija (toliau-Komisija) išnagrinėjusi tiekėjo pateiktą siūlymą pirkimo daliai Nr. 2. „Klizmos“, tikslina techninės specifikacijos reikalavimą iš „*sugraduotas kas 250 ml*“ į reikalavimą „*sugraduotas kas 50 – 250 ml*“.

**Techninę specifikaciją skaityti taip:**

**1. Klizmos:**

- vienkartinės (simbolis ant pakuotės);
- kliniškai švarios;
- be latekso (simbolis ant pakuotės arba pateikti tai patvirtinančius dokumentus);
- sandarus 1500 ml - 2000 ml PVC arba lygiavertis maišas, sugraduotas kas 50 - 250 ml;
- nuo 115 iki 150 cm ilgio vamzdelis su atraumatinium antgaliu ir dangteliu bei slankiojamu spaustuku;
- individualioje pakuotėje, po 1 vnt.;
- ant pakuotės pažymėtas adatos galiojimo laikas mėnesiais;
- su numatyta pakuotės atidarymo vieta.

*Orientacinis poreikis: 7 000 vnt.*

**Nr. 3. Laparoskopinė audinių šalinimo sistema (maišeliai) 700  $\pm$ 100 ml tūrio:**

- *maišelio ilgis – 190  $\pm$  20mm;*

Komisija išnagrinėjusi tiekėjo pateiktą siūlymą pirkimo daliai Nr. 3. „Laparoskopinė audinių šalinimo sistema (maišeliai) 700  $\pm$ 100 ml tūrio“, sutinka tikslinti techninės specifikacijos reikalavimą iš „*maišelio ilgis – 170  $\pm$  5 mm*“ į reikalavimą „*maišelio ilgis – 190  $\pm$  20 mm*“.

**Techninę specifikaciją skaityti taip:**

**3. Laparoskopinė audinių šalinimo sistema (maišeliai) 700  $\pm$ 100 ml tūrio:**

- sterili (simbolis ant pakuotės);
- su numatyta pakuotės atidarymo vieta;
- ant pakuotės pažymėtas produkto galiojimo laikas;
- maišelio tūris 700 $\pm$ 100 ml;
- įeigos išskleidimo diametras – 100  $\pm$  5 mm;
- maišelio ilgis – 190  $\pm$  20 mm;

- tinkamas naudoti su 10 mm ir didesniu truakaru;
  - įpakuoti po 1 vnt.
- Orientacinis poreikis: 500 vnt.*

**Nr. 5. Pirštinės kopolimerinės (sterilios) S, M, L – sterilios chirurginės pirštinės turi savo dydžių ženklimą nuo 6 iki 9,5:**

*Sterilios chirurginės pirštinės turi savo dydžių ženklimą nuo 6 iki 9,5. Prašome tikslinti perkamus dydžius.*

- sterilios (pažymėta simboliu);
- pagamintos iš sintetinio polimero ar lygiavertės medžiagos (pateikti patvirtinančius dokumentus);
- dvigubas įpakavimas 1 įpakavimas (sandari išorinė pakuotė su sterilumo ženklu), 2 įpakavimas (sterili vidinė pakuotė, kurioje įdėta priemonė);
- supakuotos poromis.

*Prašome tikslinti, koks pirštinių storis, ilgis? Nes*

*skirtingoms procedūroms naudojamos skirtingos pirštinės.*

*Siūlome įtraukti reikalavimą pateikti dokumentus, įrodančius, kad pirštinės nesukelia alergijų lateksui ir cheminiams akseliantams (IV tipo alergijos)*

*Siūlome įtraukti atitiktis ES standartams, kurie privalomi ir Lietuvoje:*

*CE MDR (EU) 2017/745 (Saugos klasė IIa), ASTM D6978, EN 16523-1, EN 421:2010, EN 455 1-4, EN ISO 1420:2020, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2 and -4, EN ISO 374-5:2016, ISO 10282*

*Siūlome techninės specifikacijos reikalavimą:*

*-supakuotos poromis;*

*keisti į:*

*-supakuotos po vieną.*

*Šios pirštinės gali būti naudojamos ne tik poromis, bet ir po vieną. Taigi jeigu reikalinga viena pirštinė, o ne pora, pakuotė bus išnaudota neefektyviai. Reikavimo pakeitimas sutaupyti gydymo įstaigos lėšas ir praplėstų galimų tiekėjų ratą.*

Komisija išnagrinėjusi tiekėjo pateiktą siūlymą pirkimo daliai **Nr. 5. „Pirštinės kopolimerinės (sterilios) S, M, L“**, nesutinka tikslinti perkamų dydžių. Perkančioji Organizacija visada pirkurodytais „S,M,L“ dydžiais ir jie buvo tinkami. Išskirstyti dydžiais mums nėra reikalinga. Nesutinkame pridėti pirštinių storio, ilgio, kadangi šis techninės specifikacijos reikalavimas yra perteklinis. Nesutinkame keisti techninės specifikacijos reikalavimo iš „supakuotos poromis“ į „supakuota po vieną“, nes pirštinės dažniausiai yra naudojamos abejos, todėl pakuoti po vieną būtų ir nepatogu ir neekonomiška.

Komisija sutinka įtraukti techninės specifikacijos reikalavimą „pirštinės nesukelia alergijų“. Sutinka įtraukti ES standartus „CE MDR (EU) 2017/745 (Saugos klasė IIa), ASTM D6978, EN 16523-1, EN 421:2010, EN 455 1-4, EN ISO 1420:2020, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2 and -4, EN ISO 374-5:2016, ISO 10282“.

**Techninę specifikaciją skaityti taip:**

**2. Pirštinės kopolimerinės (sterilios) S, M, L:**

- sterilios (pažymėta simboliu);
- pagamintos iš sintetinio polimero ar lygiavertės medžiagos (pateikti patvirtinančius dokumentus);
- dvigubas įpakavimas 1 įpakavimas (sandari išorinė pakuotė su sterilumo ženklu), 2 įpakavimas (sterili vidinė pakuotė, kurioje įdėta priemonė);
- pirštinės nesukelia alergijų;

- atitinka ES standartus: *CE MDR (EU) 2017/745 (Saugos klasė IIa), ASTM D6978, EN 16523-1, EN 421:2010, EN 455 1-4, EN ISO 1420:2020, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2 and -4, EN ISO 374-5:2016, ISO 10282;*
  - supakuotos poromis.
- Orientacinis poreikis: 10 000 porų.*

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

**NUTARTA:**

1. Tikslinti techninės specifikacijos reikalavimus pirkimo dalims Nr. 2, Nr. 3;
2. Iš dalies tikslinti techninės specifikacijos reikalavimus pirkimo daliai Nr. 5;
3. Apie Komisijos priimtą sprendimą informuoti siūlymus pateikusius tiekėjus ir suinteresuotus dalyvius.