



**LIETUVOS SVEIKATOS MOKSLŲ UNIVERSITETO LIGONINĖ  
KAUNO KLINIKOS**

Gerb. įmonės vadove

2025-01-14 Nr. VPT-(1.71E)-99

**DĖL PRETENZIJOS**

Informuojame, kad vadovaujantis Lietuvos Respublikos Viešųjų pirkimų įstatymo nuostatomis, 2024-12-30 Centrinėje viešųjų pirkimų informacinėje sistemoje (CVP IS) skelbto atviro konkurso (supaprastinto pirkimo) „**Kūno kompozicijos analizatorius**“ (pirkimo numeris **619852**) komisija išnagrinėjo tiekėjo pateiktą pretenziją.

PRIDEDAMA: Komisijos protokolo išrašas, 4 lapai.

Viešųjų pirkimų tarnybos vadovė

Vaida Koniuchovienė

D. Žvirblytė, tel. (8 37) 70 32 68, el. p. [daiva.zvirblyte@kaunoklinikos.lt](mailto:daiva.zvirblyte@kaunoklinikos.lt)



**KAUNO  
KLINIKOS**

Viešoji įstaiga, Eivenių g. 2, 50161 Kaunas, tel. (8 37) 32 6768, (8 37) 70 3370  
el. p. [rastine@kaunoklinikos.lt](mailto:rastine@kaunoklinikos.lt)

Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 135163499

IŠRAŠAS IŠ ATVIRO KONKURSO (SUPAPRASTINTO PIRKIMO)  
„KŪNO KOMPOZICIJOS ANALIZATORIUS“ (PIRKIMO NUMERIS 619852)  
VIEŠOJO PIRKIMO KOMISIJOS POSĖDŽIO PROTOKOLO

**DARBOTVARKĖ:** Dėl tiekėjo pateiktos pretenzijos.

**SVARSTYTA:** Tiekėjo pateikta pretenzija.

Nuolatinė viešųjų pirkimų komisija (toliau – Komisija) išnagrinėjo 2025-01-07 20:26 val. tiekėjo pateiktą pretenziją dėl 2024-12-30 Centrinėje viešųjų pirkimų informacinėje sistemoje skelbto atviro konkurso (supaprastinto pirkimo) „**Kūno kompozicijos analizatorius**“ (pirkimo Nr. **619852**) pirkimo dokumentų (techninės specifikacijos reikalavimų).

Tiekėjas pretenzijoje nurodo:

„Susipažinus su technine specifikacija (toliau – TS) nustatyta, kad TS įrašyti kai kurie reikalavimai gali būti pertekliniai, neproporcingi pirkimo objektui ir dirbtinai ribojantys konkurenciją, todėl neleidžia tinkamai parengti pasiūlymų. Norime atkreipti dėmesį, kad Europos Sąjungos Teisingumo Teismo nurodyta, kad konkurso specifikacijų apimtis turi būti nustatoma iš potencialių dalyvių pozicijų, nes viešųjų pirkimų teisiniame reguliavime įtvirtintų viešojo pirkimo sutarčių sudarymo procedūrų tikslas yra būtent užtikrinti šiems Europos Sąjungoje įsteigtiems dalyviams galimybę dalyvauti juos dominančiuose viešuosiuose pirkimuose (Teisingumo Teismo 2012 m. gegužės 10 d. sprendimas *Komisija prieš Nyderlandus*, C-368/10).

Ši pretenzija teikiama nepraleidus Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo (toliau – VPIĮ) 102 straipsnio 1 dalyje nustatyto termino.

**Pretenzijos argumentai:**

1. TS 14 punkte nurodytas reikalavimas „Analizuojami parametrai (ataskaitose pateikiami tyrimo duomenys)“, o reikalaujamos šio parametro reikšmėse 3.2 punkte nurodyta reikšmė kūno sudėties išsamiam vertinimui – biologinis/metabolinis amžius. Visų pirma, pažymėtina, kad biologinio amžiaus išmatuoti neįmanoma, tokia matavimo sritis TS 3 punkte nenurodyta ir nėra pirkimo objektas. Kaip matyti iš TS 14 punkto, biologinis/metabolinis amžius nurodytas prie analizuojamų/vertinamų parametrų, tačiau kaip jis turi būti gautas, nėra aišku. Akivaizdu, kad jis gali būti **tik apskaičiuotas (įvertintas)** pagal nustatytus kūno sudėties parametrus, o ne išmatuotas. Biologinio/metabolinio amžiaus apskaičiavimas daugelio gamintojų yra siūlomas kaip reklaminis pranašumas, tačiau jokios realios naudos jis negali duoti. Dėl šios priežasties šis reklaminis pranašumas naudojamas tiekėjų konkurencijai apriboti.

2. Pažymėtina, kad skirtingi gamintojai galimybę analizuoti biologinį/metabolinį amžių technologiškai parenka skirtingomis priemonėmis ir rezultatus pateikia per įvairius indeksus. Tai patvirtina, kad TS nenurodyta, kaip turi būti atliktas biologinio/metabolinio amžiaus vertinimas. Be to, 14.3.1 punkte jau yra reikalavimas, kad turi būti nustatomi daugiau kaip 9 skirtingi kūno tipai, kurių sudėties vertinime taip pat atsižvelgiama į biologinį amžių, o rezultatai vertinami per BMI (KMI). Atsižvelgiant į tai, prašome išbraukti 14.3.2 punktą kaip perteklinį ir dirbtinai ribojantį konkurenciją.

3. Pagal techninės specifikacijos 24 punktą „Metrologinė patikra“ kūno kompozicijos analizatorius pristatomas perkančiajai organizacijai su atlikta integruotų svarstyklių metrologine patikra. Tačiau TS 22.1 punkte yra nurodyta, kad kūno sudėties analizatorius klasifikuojamas kaip medicininis prietaisas, o ne kaip matavimo priemonė, kūno sudėties analizatorius nėra įrašytas į Lietuvos Respublikos ekonomikos ir inovacijų ministro įsakymu patvirtintą Teisinio metrologinio reglamentavimo sritims priskirtų matavimo priemonių ir jų grupių ir laiko intervalų tarp periodinių matavimo priemonių patikrų sąrašą. Todėl TS 24 punkto reikalavimas dėl metrologinės patikros turi būti išbrauktas kaip perteklinis. Jei gamintojo bus nustatyta, kad analizatoriuje integruotoms svarstyklėms reikalinga metrologinė patikra, savaime suprantama, kad tokia patikra ir bus atlikta gamintojo.

4. Analogiškai pasisakytina ir dėl TS 25 punkto, kuris dar yra ir klaidingas, kadangi

analizatorius nėra matavimo priemonė ir nėra ženklinamas papildoma „M“ raide. Dėl šio ženklinimo pažymėtina, kad šiuo metu toks ženkinimas taikomas tik teisinei metrologijai priskirtiems matavimo prietaisams, o kūno sudėties analizatorius nėra prie jų priskirtas. Todėl 25 punkto reikalavimas yra negaliojantis ir turi būti išbrauktas iš TS.

5. TS 30.2 punkte nurodyta kartu su įranga pateikiama dokumentacija – serviso dokumentacija lietuvių arba anglų kalba. Atkreipiame dėmesį, kad kūno sudėties analizatorius kaip medicininis prietaisas patenka į Europos Parlamento ir Tarybos Reglamento (ES) 2017/745 (toliau – Reglamentas) reguliavimo sritį. Šio Reglamento II priede nurodytas išsamus techninės dokumentacijos sąrašas, kurią gamintojas privalo parengti ir pateikti su gaminiu, tai yra, etiketės ir naudojimo instrukcijos. Reglamentas nenumato gamintojui prievolės parengti serviso dokumentaciją ir ją perduoti kartu su gaminiu. Pažymėtina, kad serviso dokumentaciją gali parengti tik gamintojas, o Reglamentas jam nenustato tokios pareigos, todėl perkančioji organizacija negali reikalauti tokios dokumentacijos, kurios nenumato Reglamentas. Atsižvelgiant į tai, TS 30.2 punkto reikalavimas turi būti išbrauktas kaip nustatytas be teisinio pagrindo ir prieštaraujantis Reglamento reikalavimams.

#### 6. Pretenzijos reikalavimai:

Prašome patikslinti Pirkimo techninės specifikacijos 14.3.2, 24, 25, 30.2 punktų reikalavimus, atsižvelgiant į šioje pretenzijoje nurodytus argumentus, atitinkamai juos pakeičiant/patikslinant arba išbraukiant.”

Komisija, išnagrinėjusi tiekėjo pretenziją, atsako:

Dėl pretenzijos 1 ir 2 punkto:

Komisija norėtų informuoti tiekėją, jog Perkančiojoje organizacijoje dirbantys specialistai analizės metu vertina ataskaitoje pateikiamą biologinį / metabolinį amžių. Metabolinis amžius (angl. metabolic age) – tai yra skaičiavimas, kuris įvertina pagrindinę medžiagų apykaitą ir nurodo, koks vidutiniškai turėtų būti žmogaus amžius, atsižvelgiant į medžiagų apykaitą ir kūno sandarą. Jeigu gautas metabolinis amžius yra didesnis nei biologinis, specialistai gali vertinti, ar reikėtų didinti fizinį aktyvumą ir kūno raumeninės masės kiekį. Padidėjusi raumeninė masė gali lemti greitesnius medžiagų apykaitos procesus. Reguliariai atliekant kūno sudėties analizę, priklausomai nuo paciento situacijos, siekiama, kad gautas metabolinio amžiaus vertinimas atitiktų ar būtų mažesnis už biologinį amžių.

Atliekant reguliarią paciento kūno kompozicijos analizę, stebint pokyčius, Perkančiajai organizacijai aktualu kompleksiskai vertinti pokyčių buvimą / nebuvimą, kokią įtaką šie pakeičiai turi paciento būklei bei įsivertinti rodiklius iš skirtingų analizės aspektų, juos pateikiant taip, jog būtų suprantami ne tik specialistui, o ir pacientui.

Komisija sprendžia palikti techninės specifikacijos 14.3.2 punktą.

Dėl pretenzijos 3 ir 4 punkto:

Pirkimo „Kūno kompozicijos analizatorius“ Rinkos konsultacijos metu komisija gavo tiekėjų siūlymus/pastabas, kuriose argumentuotai išsakytas siūlomų korekcijų pagrindimas. Atsižvelgiant, kad siekiama įsigyti profesionalų kūno kompozicijos analizatorių, kuris atitiktų reikalavimus, keliamus medicinos-gydymo įstaigų įrangai, naudojamai pacientų diagnostikai, stebėjimui ir gydymui, nuspėta papildyti techninę specifikaciją punktais, kuriais apibrėžiama įrangos atitiktis teisės aktuose aprašytiems reikalavimams, vertinantems ir apibrėžiantiems medicinos prietaiso kokybę, saugą ir matuojamų parametrų tikslumą. Komisija patikslino techninę specifikaciją įtraukiant tiekėjo aprašytus punktus, tarp kurių Tiekėjo minimi 24 ir 25 punktai:

24.	Metrologinė patikra	Kūno kompozicijos analizatorius pristatomas perkančiajai organizacijai su atlikta integruotų svarstyklių metrologine patikra
25.	Žymėjimas M ženklu	Analizatorius turi „M“ ženklimą (arba lygiavertį)

Šis sprendimas priimtas, remiantis toliau pateikiamais argumentais:

1. Pagal matavimo principą/eigą kūno sandaros/kompozicijos analizatorius pirmiausia yra svarstyklės, o papildoma kūno kompozicijos/sudėties analizės/ištyrimo funkcija yra antraeilė. Pirmiausia žmogus yra pasveriamas, o tik po to bioelektrinės varžos (BIA) metodu yra apskaičiuojami kiti nuo kūno masės priklausantys rodikliai.

2. Pagal Lietuvoje galiojančius teisės aktus, visi medicinos praktikoje naudojami prietaisai turi būti sertifikuoti ir atitikti Medicinos prietaisų direktyvos 93/42/EEC reikalavimams – tai liudija CE sertifikatas ar atitikties deklaracija šiai MDD direktyvai. Taip pat, visoms medicinos praktikoje naudojamoms svarstyklėms (šiuo atveju – šis prietaisas taip pat yra pirmiausia svarstyklės, o tik po pasvėrimo atliekama BIA analizė) yra privaloma atlikti metrologinę patikrą – tokie prietaisai turi specialų žymėjimą „M“ ir atitiktį Neautomatinių svarstyklių (NAWI – „Non Automatic Weighing Instruments“) direktyvos 2009/23/EB (arba 2014/31/ES) reikalavimams – tai liudija CE sertifikatas ar atitikties deklaracija pagal NAWI direktyvą, nurodantis, kad tas prietaisas/svarstyklės gali būti metrologiškai tikrinamas.

3. Rinkoje yra ne vienas Gamintojas, kurių prietaisai yra sertifikuoti (tiek pagal MDD, tiek pagal NAWI direktyvų reikalavimus) ir gali būti naudojami medicinos praktikoje pagal Lietuvoje galiojančius teisės aktus.

4. Perkančioji organizacija, atsižvelgdama į LSMU ligoninės Kauno klinikų statusą, įsivertino, koks yra minimalus poreikis šio medicininio prietaiso (kūno kompozicijos analizatoriaus) tikslumui. Perkančioji organizacija yra gydymo įstaiga ir šį medicinos prietaisą siekiama įsigyti, jog būtų naudojamas paciento diagnostikai, stebėjimui ir gydymui, todėl, Perkančioji organizacija priėmė sprendimą reikalauti maksimalios atitikties teisės aktams, vertinantiems ir garantuojantiems medicinos prietaiso kokybę, saugą ir parametrų tikslumą. Perkančiajai organizacijai šiuo atveju yra nepriimtinos prekės, kurios orientuotos ne į pacientų ištyrimą medicinos įstaigose, o į naudojimą, pavyzdžiui, buityje, sporto ir sveikatingumo klubuose ar k. t.

5. Sprendimas priimtas remiantis ir 2018 m. precedentu, kai buvo keliami analogiški klausimai, įsigyjant panašų medicinos prietaisą. Lietuvos metrologijos inspekcija ir VASPV tarnyba atsakė į teiktas užklausas, kuriose atsakyta, kad kūno kompozicijos analizatorių laikyti kaip neautomatines svarstykles masei nustatyti medicinos praktikoje (ligoniams sverti turint tikslą stebėti, diagnozuoti ir gydyti), dėl to metrologinė patikra turi būti taikoma.

Komisija nesutinka su tiekėjo teiginiais ir lieka prie sprendimo, jog punktai 24 ir 25 į techninę specifikaciją yra įtraukti pagrįstai, remiantis aukščiau išvardintais argumentais.

Dėl pretenzijos 5 punkto:

Reikalavimai kartu su įranga pateikiami dokumentacijai, išdėstyti techninės specifikacijos 30 punkte, yra tipiniai ir dažnai taikomi LSMU ligoninės Kauno klinikų medicininės įrangos pirkimuose:

30.	Kartu su įranga pateikiama dokumentacija	1. Naudojimo instrukcija lietuvių ir anglų kalba; 2. Serviso dokumentacija lietuvių arba anglų kalba.
-----	--	--

LSMU ligoninės Kauno klinikų Medicininės technikos tarnyboje dirba didelę patirtį turintys inžinieriai, kurių atliekamiems darbams reikalinga pilnavertė serviso dokumentacija, todėl reikalavimas Tiekėjui pateikti serviso dokumentaciją yra įtrauktas siekiant užtikrinti, jog techninis personalas galėtų atlikti medicinos prietaiso savalaikę priežiūrą, nustatyti gedimus, o esant poreikiui – atlikti pogarantinį remontą. Įrangai suteikiama garantija yra baigtinė, todėl Perkančiajai organizacijai aktualu, jog prietaisu būtų galima naudotis ir pasibaigus garantiniam laikotarpiui, užtikrinant greitą ir kokybišką technikos priežiūrą.

Komisija norėtų atkreipti Tiekėjo dėmesį, kad Europos Parlamento ir Tarybos Reglamento (ES) 2017/745 (toliau – Reglamentas) III priedas papildoma, kokia technine dokumentacija gamintojas turi pasirūpinti po medicinos prietaiso pateikimo rinkai, kur išskiriama, kad gamintojas turėtų pasirūpinti atitinkama specialistams skirta arba technine literatūra, duomenų

bazėmis ir (arba) registrais. Komisija pažymi, kad serviso dokumentacija yra traktuojama kaip techninė literatūra.

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

**NUTARTA:**

1. Netenkinti tiekėjo pateiktos pretenzijos, nekeisti techninės specifikacijos reikalavimų;
2. Apie Komisijos priimtus sprendimus informuoti tiekėjus bei kitus suinteresuotus dalyvius.