

Iepirkuma procedūras ziņojums
„Reaģenti, piederumi un iekārtas automatizētai donoru asins paraugu vīrusu marķieru (HBV, HCV, HIV-1 un HIV-2) molekulārai izmeklēšanai un paraugu automatizētai arhivēšanai”,
 (identifikācijas Nr. VADC 2026/05) (turpmāk – iepirkums)

Rīgā

Datums:	16.06.2026.	
Norises vieta:	VADC, Sēlpils iela 9, Rīga	
Vada:	Komisijas priekšsēdētājs Dmitrijs Sliņko	
Dalībnieki:	Komisijas sastāvs (pamatojoties uz Valsts asinsdonoru centra direktores 2026. gada 19. marta rīkojumu Nr. 1-4.2/12 „Par Iepirkumu komisiju”):	
	Vārds Uzvārds, amats, komisijas locekļa loma	Piedalās
	Dmitrijs Sliņko – Laboratoriju departamenta direktors, komisijas priekšsēdētājs	
	Dzintars Arbidāns – Administratīvā departamenta direktors, komisijas priekšsēdētāja vietnieks	
	Erlens Markovskis – Administratīvā departamenta Juridiskā atbalsta nodaļas vadītājs, komisijas loceklis	
	Linda Feldmane – Kvalitātes un risku vadības departamenta kvalitātes vadības sistēmu speciāliste, komisijas locekle	
	Māris Ignatovičs – Administratīvā departamenta Juridiskā atbalsta nodaļas vecākais iepirkumu speciālists, komisijas loceklis	
Protokolē:	Komisijas loceklis – sekretārs Māris Ignatovičs	

2026.gada 21.aprīļa sēde:

Darba kārtība/ sanāksmē apspriestais:
Komisijas sēdes darba kārtība: 1. Iepirkuma apspriedes noteikumu apstiprināšana. 2. Komisijas lēmums. Komisijas sēdes norise: 1. Komisijas priekšsēdētājs D. Sliņko informē, ka saskaņā ar VADC direktores apstiprinātu V-215 “Pieprasījums iepirkumam”, ir nepieciešams veikt iepirkuma procedūru reaģentu, piederumu un iekārtu nomas automatizētai donoru asins paraugu vīrusu marķieru (HBV, HCV, HIV-1 un HIV-2) molekulārai izmeklēšanai un paraugu automatizētai arhivēšanai iegādei. 2. D. Sliņko ierosina, ņemot vērā, ka iepirkuma priekšmetam ir ierobežota konkurence un nolūkā dot iespēju ieinteresētajām personām izteikt viedokļus par plānotā Iepirkuma nosacījumiem, ierosināt Iepirkuma nosacījumu un tehniskās specifikācijas grozījumus, lai nodrošinātu vienlīdzīgu attieksmi pret Iepirkuma pretendentiem, brīvu konkurenci un maksimāli palielināt iespējamo pretendentu loku, pirms iepirkuma izsludināšanas veikt apspriedi ar piegādātājiem, atbilstoši PIL 18.pantam, kā arī publicēt IUB PVS sistēmā informatīvo paziņojumu par līgumu. Pieņemtie lēmumi: 1. Komisija vienbalsīgi nolemj apstiprināt apspriedes ar piegādātājiem dokumentāciju. 2. Uzdot M. Ignatovičam: a. Sagatavot un publicēt paziņojumu par apspriedi ar piegādātājiem par iepirkuma priekšmetu Pasūtītāja EIS profilā un Iepirkumu uzraudzības biroja Publikāciju vadības sistēmā. Par – 5 balsis; pret – nav

2026.gada 11.maija sēde:

Darba kārtība/ sanāksmē apspriestais:
Komisijas sēdes darba kārtība: 3. Iepirkuma apspriedes laikā saņemto ierosinājumu izskatīšana. 4. Komisijas lēmums. Komisijas sēdes norise: 3. Komisijas priekšsēdētājs D. Sliņko informē, ka izsludinātās apspriedes laikā EIS sistēmā saņemts vienas ieinteresētās personas ierosinājums par apspriedes nosacījumiem (tehnisko specifikāciju): <i>“SIA “Roche Latvija” priekšlikumi un precizējumi ATKLĀTA KONKURSA „Reaģenti, piederumi un iekārtas automatizētai donoru asins paraugu vīrusu marķieru (HBV, HCV, HIV-1 un HIV-2) molekulārai izmeklēšanai un paraugu automatizētai arhivēšanai”:</i> <i>1.2. Piederumi paraugu automatizētai arhivēšanai iztur uzglabāšanas temperatūru -70°C ± 10°C.</i>

1.precizējums

Piegādātājs piedāvās trešo pušu ražotus piederumus arhivēšanai atbilstoši prasītajai specifikācijai.

2.4. Piedāvātais ierīču kopuma skaits nodrošina dienas paraugu izmeklēšanu (līdz 550 paraugiem dienā: HBV, HCV, HIV-1, HIV-2) 10 stundu laikā.

1.precizējums

Piegādātājs var nodrošināt divas vienādas iekārtas ar testēšanas kapacitāti, katrai iekārtai:

Līdz 144 paraugiem astoņās stundās;

Līdz 240 paraugiem astoņu stundu maiņā, ja iekārtu atstāj darboties pa nakti (bez darbinieka klātbūtnes);

Līdz 288 paraugiem 10 stundu maiņā, ja iekārtu atstāj darboties pa nakti (bez darbinieka klātbūtnes).

2.precizējums

Kapacitātes nodrošināšanai var tikt piedāvāta trīs vienādu iekārtu uzstādīšana (izmēri: 1340 x 792 x 1750 mm).

Vai varat apstiprināt, ka izvēlētajās telpās būs pietiekama platība gan pašām iekārtām, gan nepieciešamajām tehniskās apkopes zonām ap tām?

4.2. Precizējumi par veikspējas kvalificēšanas (PQ) prasībām

Lai nodrošinātu veiksmīgu ieviešanas procesu un precīzu finanšu plānošanu, lūdzam sniegt sīkāku informāciju par jūsu prasībām veikspējas kvalificēšanas (PQ) fāzei. Konkrēti, mēs vēlētos saņemt informāciju par:

PQ plānu/protokolu: jūsu laboratorijai nepieciešamo specifisko pārbaūžu apjomu un metodiku.

Paraugu apjomu: plānoto paraugu un testu skaitu, kas jāveic šajā fāzē.

Ilgumu: prognozējamo laika grafiku PQ procesa pabeigšanai.

Precizējums par Roche piedāvāto risinājumu paraugu arhivācijai

Paraugu arhivācijai Roche piedāvās Hamilton Microlab® STAR iekārtu integrācijā ar cobas® Synergy risinājumu, kas nodrošina pilnībā automatizētu paraugu arhivēšanas procesa vadību. Sistēma konfigurēta paraugu alikvotēšanai standarta 96 bedrīšu Deep Well platēs, nodrošinot 1 ml tilpumu katram paraugam ilgstošai un drošai uzglabāšanai.”

Iepirkuma komisija pieņem lēmumu, ka, pamatojoties uz ieinteresētās personas komentāriem, nepieciešams:

- precizēt dienā veicamo izmeklējumu skaitu (līdz 400);
- izslēgt no tehniskās specifikācijas izpildītajā pienākumu nodrošināt veikspējas kvalificēšanu (PQ).

Papildu komisija nolemj precizēt tehnisko specifikāciju (Tehniskās specifikācijas 5.3.punkts) norādot informāciju, kas nepieciešama piedāvājamo reaģentu un piederumu daudzuma aprēķināšanai.

1. Komisija izskata precizēto Iepirkuma nolikuma projektu un balso par iepirkuma nolikuma apstiprināšanu.

Pieņemtie lēmumi:

3. Komisija vienbalsīgi nolemj apstiprināt Iepirkuma nolikumu.

4. Uzdot M. Ignatovičam sagatavot un publicēt paziņojumu par Iepirkumu Pasūtītāja EIS profilā un Iepirkumu uzraudzības biroja Publikāciju vadības sistēmā.

Par – 4 balsis; pret – nav.

2026.gada 15.jūnija sēde:

Sanāksmes sākuma laiks: 15.06.2026 plkst. 13:00

Vieta (adrese): Rīga, Sēlpils iela 9 (LATVIJA), LV-1007

Sanāksmē piedalās: Māris Ignatovičs

Sanāksmi protokolē: Māris Ignatovičs

Darba kārtībā: iepirkuma „Reaģenti, piederumi un iekārtas automatizētai donoru asins paraugu vīrusu marķieru (HBV, HCV, HIV-1 un HIV-2) molekulārai izmeklēšanai un paraugu automatizētai arhivēšanai” (Atklāts konkurss. Id. Nr. VADC 2026/05) iesniegto piedāvājumu atvēršana un nosaukšana.

Uz piedāvājuma atvēršanas sanāksmi ieradušās šādas personas:

tādu personu nav.

Komisija atver piedāvājumus, kas iesniegti nolikumā noteiktajā termiņā -2026.gada 15.jūnijs plkst. 09:00.

Piedāvājumu ir iesnieguši šādi pretendenti:

N.p.k.	Pretendents	Piedāvājuma iesniegšanas veids	Piedāvājuma iesniegšanas datums un laiks
1.	"Diamedica" SIA	Sistēmā	12.06.2026 plkst. 23:31
2.	"Roche Latvija" SIA	Sistēmā	12.06.2026 plkst. 14:18

Pielikumā: Pretendenta/-u finanšu piedāvājumu apkopojums.

Sanāksmes beigu laiks: 13:00

Pielikums - Pretendenta/-u finanšu piedāvājumu apkopojums

Daļai Nr. 1 - Iepirkums

Pretendents	Iesniegšanas datums un laiks	Finanšu piedāvājums
"Diamedica" SIA	12.06.2026 plkst. 23:31	EUR 2 174 890.00
"Roche Latvija" SIA	12.06.2026 plkst. 14:18	EUR 2 340 000.00

Elektronisko iepirkumu sistēmas e-konkursu apakšsistēmas ģenerēts apkopojums

Apkopojuma sagatavošanas laiks: 15.06.2026; 13:00

2026.gada 16.jūnija sēde:

Darba kārtība/ sanāksmē apspriestais:

Komisijas sēdes darba kārtība:

5. Pretendentu piedāvājumu vērtēšana.

6. Komisijas lēmums.

Komisijas sēdes norise:

M. Ignatovičs informē, ka Iepirkumam saņemti divi piedāvājumi:

Pretendents	Iesniegšanas datums un laiks	Finanšu piedāvājums
"Diamedica" SIA	12.06.2026 plkst. 23:31	EUR 2 174 890.00
"Roche Latvija" SIA	12.06.2026 plkst. 14:18	EUR 2 340 000.00

1.posms. Piedāvājumu noformējuma pārbaude.

Komisija izskata abu pretendentu piedāvājumus un konstatē:

- SIA “Diamedica” piedāvājums atbilst Nolikumā noteiktajām piedāvājumu noformējuma prasībām;
- SIA “Roche Latvija” piedāvājums atbilst Nolikumā noteiktajām piedāvājumu noformējuma prasībām.

2.posms. Pretendentu atlase.

Prasība	SIA “Diamedica”	SIA “Roche Latvija”
<u>Pretendents (apakšuzņēmēji un katrs piegādātāju apvienības dalībnieks)</u> ir reģistrēti atbilstoši reģistrācijas vai pastāvīgās dzīvesvietas valsts normatīvo aktu prasībām	Reģistrēts	Reģistrēts
Pretendenta pieteikums dalībai iepirkuma procedūrā	Iesniegts, atbilst	Iesniegts, atbilst
Pretendentam ir tiesības izplatīt piedāvāto preci Latvijas Republikā un Pretendents ir ražotāja pilnvarots pārstāvis	Iesniegts, atbilst	Iesniegts, atbilst
Pretendenta speciālists / speciālisti ir ražotāja pilnvaroti veikt Nolikuma tehniskās specifikācijas 4.3. - 4.9. punktos norādītās darbības	Iesniegts, atbilst	Iesniegts, atbilst
Pilnvara, ja piedāvājumu ir parakstījusi persona, kurai nav publiski reģistrētas tiesības pārstāvēt pretendentu	Nav attiecināms	Iesniegta pilnvara
Ja Pretendents <u>balstās uz citu personu iespējām</u> , ja tas ir nepieciešams konkrētā iepirkuma līguma izpildei, neatkarīgi no savstarpējo attiecību tiesiskā rakstura, tad Pretendents, lai apliecinātu profesionālo pieredzi vai Pasūtītāja prasībām atbilstoša personāla pieejamību, var balstīties uz citu personu iespējām <u>tikai tad, ja šīs personas sniedz pakalpojumus, kuru izpildei attiecīgās spējas ir nepieciešamas.</u>	Nav attiecināms	Nav attiecināms
Pretendents savā piedāvājumā norāda visus tos apakšuzņēmējus (t.sk. apakšuzņēmēja apakšuzņēmējus), kuru daļa līguma izpildē sastāda vismaz EUR 10 000,00 bez PVN apmērā un katram apakšuzņēmējam izpildei nododamo iepirkuma līguma daļu	Nav attiecināms	Nav attiecināms

SIA “Diamedica” atbilst Nolikumā noteiktajām pretendentu atlases prasībām;

SIA “Roche Latvija” atbilst Nolikumā noteiktajām pretendentu atlases prasībām.

3.posms. Tehnisko piedāvājumu vērtēšana.

Nr.	Iepirkuma priekšmets - Reaģenti un piederumi automatizētai donoru asins paraugu vīrusu marķieru molekulārai izmeklēšanai un paraugu automatizētai arhivēšanai	SIA “Diamedica”	SIA “Roche Latvija”
1.	Iepirkuma priekšmets		

1.1.	Reaģenti un piederumi vīrusu automatizētai molekulārai izmeklēšanai <u>individuālā paraugā</u> : HBV, HCV, HIV-1, HIV-2 (skrīnings ar atšifrēšanu).	Atbilst	Atbilst
1.2.	Piederumi paraugu automatizētai arhivēšanai iztur uzglabāšanas temperatūru -70°C ± 10°C.	Atbilst	Atbilst
1.3.	CE marķējums uz katras reaģentu vienības.	Atbilst	Atbilst
1.4.	Iepirkuma priekšmeta EK atbilstības deklarācijas (EC Declaration of Conformity) kopija.	Atbilst	Atbilst
1.5.	Iepirkuma priekšmeta lietošanas instrukcijas angļu valodā (dokumentu iesniegšanas brīdī) un latviešu valodā (līguma darbības laikā).	Atbilst	Atbilst
1.6.	Iepirkuma priekšmeta drošības datu lapa angļu valodā (dokumentu iesniegšanas brīdī) un latviešu valodā (piegādes brīdī).	Atbilst	Atbilst
1.7.	Iepirkuma priekšmeta, t.sk. kvalitātes kontroles materiāliem, kalibratoriem (ja tāds paredz ražotājs) un visiem papildus reaģentiem un piederumiem lietošanas instrukcijas angļu valodā (dokumentu iesniegšanas brīdī) un latviešu valodā (piegādes brīdī).	Atbilst	Atbilst
2.	Prasības ierīcēm, iepirkuma priekšmeta darbības nodrošināšanai		
2.1.	Ierīču kopums veic pilnībā automatizētu paraugu izmeklēšanu.	Atbilst	Atbilst
2.2.	Ierīču skaits - vismaz divas jaunas, identiskas, atsevišķi vadāmās ierīces	Atbilst	Atbilst
2.3.	Ierīču kopums veic automatizētu paraugu arhivēšanu, nodrošinot parauga izsekojamību elektroniskā un papīra formāta veidā.	Atbilst	Atbilst
2.4.	Piedāvātais ierīču kopums nodrošina dienas paraugu izmeklēšanu (līdz 400 paraugiem dienā: HBV, HCV, HIV-1, HIV-2) 10 stundu laikā.	Atbilst	Atbilst
2.5.	CE marķējums.	Atbilst	Atbilst
2.6.	EK atbilstības deklarācija (EC Declaration of Conformity).	Atbilst	Atbilst
2.7.	Lietošanas instrukcija angļu valodā (dokumentu iesniegšanas brīdī) un latviešu valodā (piegādes brīdī).	Atbilst	Atbilst
2.8.	Donācijas numura svītrkoda ISBT 128 automātiskā nolasīšana.	Atbilst	Atbilst
2.9.	Printeris	Atbilst	Atbilst
2.10.	Piedāvātajām ierīcēm tiek nodrošināta aizsardzība elektroapgādes traucējumu gadījumā (UPS).	Atbilst	Atbilst
3.	Prasības ražotājam		
3.1.	Ražotājs nodrošina nepieciešamo dokumentāciju atbilstoši medicīniskās ierīces klasei saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes 2017. gada 5. aprīļa Regulu Nr. 2017/745, kas attiecas uz medicīniskām ierīcēm, ar ko groza Direktīvu 2001/83/EK, Regulu Nr. 178/2002 un Regulu Nr. 1223/2009 un atceļ Padomes Direktīvas 90/385/EK un 93/42/EEK	Atbilst	Atbilst
4.	Prasības piegādātājam		
4.1.	Piegādātājs ir ražotāja pilnvarots pārstāvis (ražotāja vai ražotāja pilnvarota pārstāvja ar pārpilnvarošanas tiesībām, apliecinājums).	Atbilst	Atbilst

4.2.	Piegādātājs bez papildus atlīdzības nodrošina: - uzstādīšanas kvalificēšanu (Installation Qualification – IQ); - ekspluatācijas (darbības) kvalificēšanu (Operational Qualification – OQ) un šo protokolu/ pierakstu nodošanu Pasūtītājam; - Elektrodrošības pārbaudi (pirmreizējo), nododot ekspluatācijā.	Atbilst	Atbilst
4.3.	Piegādātājs nodrošina, ka ražotāja sertificēta persona veic ierīcēm (iepirkuma priekšmeta darbības nodrošināšanai) lietošanas vides raksturlielumu pārbaudi, ja tādas prasības ir paredzētas ierīces tehniskajā dokumentācijā, un šo protokolu/ pierakstu nodošanu Pasūtītājam.	Atbilst	Atbilst
4.4.	Piegādātājs nodrošina, ka ražotāja sertificēta persona veic ierīcēm (iepirkuma priekšmeta darbības nodrošināšanai) elektroapgādes režīma pārbaudi, un šo protokolu/ pierakstu nodošanu Pasūtītājam.	Atbilst	Atbilst
4.5.	Piegādātājs nodrošina, ka ražotāja sertificēta persona veic ierīcēm (iepirkuma priekšmeta darbības nodrošināšanai) galveno funkciju un raksturlielumu pārbaudes, ja tādas prasības ir paredzētas ierīces tehniskajā dokumentācijā, un šo protokolu/ pierakstu nodošanu Pasūtītājam.	Atbilst	Atbilst
4.6.	Piegādātājs nodrošina, ka ražotāja sertificēta persona veic ierīcēm (iepirkuma priekšmeta darbības nodrošināšanai) metroloģisko pārbaudi, ja tādas prasības ir paredzētas ierīces tehniskajā dokumentācijā, un šo protokolu/ pierakstu nodošanu Pasūtītājam.	Atbilst	Atbilst
4.7.	Piegādātājs nodrošina, ka ražotāja sertificēta persona veic ierīcēm (iepirkuma priekšmeta darbības nodrošināšanai) kalibrēšanu vai verificēšanu, ja tādas prasības ir paredzētas ierīces tehniskajā dokumentācijā, un šo protokolu/ pierakstu nodošanu Pasūtītājam.	Atbilst	Atbilst
4.8.	Piegādātājs nodrošina, ka ražotāja sertificēta persona (sertifikāta kopija, ko izsniedz ražotājs) veic Iepirkuma priekšmeta un ierīces lietotāju apmācību paredzētāja apjomā, izsniedzot apliecinājošus dokumentus.	Atbilst	Atbilst
4.9.	Piegādātājs nodrošina jauniem Pasūtītāja darbiniekiem apmācību darbam ar Iepirkuma priekšmetu un ierīcēm pēc Pasūtītāja pieprasījuma.	Atbilst	Atbilst
4.10.	Piegādātājs nodrošina Vigilances sistēmas darbības izskaidrošanu lietotājām.	Atbilst	Atbilst
4.11.	Piegādātājs nodrošina tikai ražotāja sertificētas rezerves daļas ierīcēm (iepirkuma priekšmeta darbības nodrošināšanai).	Atbilst	Atbilst
4.12.	Piegādātājs līguma darbības laikā bez papildus atlīdzības nodrošina ierīcēm (iepirkuma priekšmeta darbības nodrošināšanai): - tehniskās apkopes saskaņā ar ražotāja prasībām un noteiktiem termiņiem; - apkopēm nepieciešamo aprīkojumu (maintenance kit); - remontus.	Atbilst	Atbilst
4.13.	2 (divu) stundu laikā reaģēt uz Pasūtītāja pieteikumu par Ierīču darbības traucējumiem, t.sk., darbadienās, pirmssvētku dienās vai svētku dienās, ja Pasūtītājs veic paraugu izmeklēšanu. Pasūtītājs Ierīču bojājumus piesaka telefoniski, vai pēc piegādātāja organizētas pieteikumu reģistrēšanas kārtības. Piegādātāja pienākums (t.sk. pirmssvētku dienās vai svētku dienās, ja Pasūtītājs veic paraugu izmeklēšanu) 2 stundu laikā, nodrošināt nepieciešamo servisa inženiera ierašanos bojājuma novērsšanai, ja problēmu nevar atrisināt attālināti.	Atbilst	Atbilst

4.14.	48 (četrdesmit astoņu) stundu laikā, pēc pasūtītāja paziņojuma par ierīces darbības traucējumiem atjaunot ierīces darbību.	Atbilst	Atbilst
4.15.	48 (četrdesmit astoņu) stundu laikā, pēc pasūtītāja paziņojuma par ierīces darbības traucējumiem atjaunot paraugu arhivēšanas ierīces darbību.	Atbilst	Atbilst
4.16.	Piegādātājs nodrošina automātisku (regulāru) datu eksportēšanu no ierīces (datu izlādes failā) pasūtītāja datortīklā izdalītā vietā, lai būtu iespēja veikt datu pārvešanu uz ārēju sistēmu.	Atbilst	Atbilst
4.17.	Piegādātājs līguma cenas ietvaros nodrošina visas līguma prasību izpildei nepieciešamās programmatūras, datoru vai serveru tehnikas piegādi, kā arī – tās sagatavošanu darbam. Lai neradītu IT drošības riskus Pasūtītāja infrastruktūrā, Piegādātājs, visā līguma darbības laikā nodrošina ar piegādāto iekārtu darbību saistītās programmatūras un – operētājsistēmu atjaunināšanu uz versijām, kas ir programmatūras ražotāju atbalstītas – (t.i.Up-To Date), un – kam tiek nodrošināti ražotāja drošības atjauninājumi.	Atbilst	Atbilst
4.18.	Lai neradītu IT drošības riskus Pasūtītāja infrastruktūrā, Piegādātājs, visā līguma darbības laikā nodrošina ar piegādāto iekārtu darbību saistītās programmatūras un – operētājsistēmu atjaunināšanu uz versijām, kas ir programmatūras ražotāju atbalstītas – (t.i.Up-To Date), un – kam tiek nodrošināti ražotāja drošības atjauninājumi.	Atbilst	Atbilst
4.19.	Visas darbības ar ierīcēm (iepirkuma priekšmeta darbības nodrošināšanai) veic atbilstoši apmācīta persona (sertifikāta kopija, ko izsniedz ražotājs), kas nodod Pasūtītājam protokolus.	Atbilst	Atbilst
4.20.	Informācija par Iepirkuma priekšmeta un ierīcēm (iepirkuma priekšmeta darbības nodrošināšanai) laišanu apgrozībā Latvijas Republikas teritorijā (izdruka no LATMED reģistra), ja to paredz medicīnas ierīces klase.	Atbilst	Atbilst
4.21.	Medicīnas ierīces programmnodrošinājuma darbībai (un datu eksportēšanas funkcijai) nepieciešamās licences un tehniskos resursus nodrošina un piegādā Izpildītājs, līguma cenas ietvaros	Atbilst	Atbilst
4.22.	Lai neradītu IT drošības riskus klienta infrastruktūrā, Piegādātājs, visā līguma darbības laikā nodrošina ar piegādāto iekārtu darbību saistītās programmatūras un – operētājsistēmu atjaunināšanu uz versijām, kas ir programmatūras ražotāju atbalstītas – (t.i.Up-To Date), un – kam tiek nodrošināti ražotāja drošības atjauninājumi	Atbilst	Atbilst
4.23.	Nodrošināt kvalitātes atbilstības sertifikātus (ja tāds paredz ražotājs) katrai reaģentu sērijai piegādes brīdī.	Atbilst	Atbilst
4.24.	Nodrošināt iepirkuma priekšmeta piegādes Pasūtītājam ar derīguma termiņu piegādes brīdī vismaz 3 (trīs) mēneši. Derīguma termiņš, Pusēm iepriekš vienojoties, var būt īsāks, ja Pasūtītājs spēj piegādāto Preču daudzumu izlietot norādītā derīguma termiņa ietvaros (testu skaits dienā 100 – 400).	Atbilst	Atbilst
4.26.	Nodrošināt informāciju par ierīču prasībām elektroapgādei	Atbilst	Atbilst
5.	Citas prasības		
5.1.	HBV, HCV, HIV-1, HIV-2 (skrīnings ar atšifrēšanu) 52 000 paraugu gadā, 260 000 paraugu līguma darbības laikā.	Atbilst	Atbilst
5.2.	Prognozētais līguma darbības laiks 60 (sešdesmit mēneši) no līguma noslēgšanas brīža.	Atbilst	Atbilst

5.3.	Piegādātājs iekļauj savā piedāvājumā tādu reaģentu un piederumu daudzumu, kas nodrošina donoru paraugu izmeklēšanu, ievērojot izmeklēšanas sistēmā paredzētu sagatavošanu paraugu izmeklēšanai (kvalitātes kontroli veikšanu, kalibrēšanu (ja to paredz tehnoloģija), ierīču sagatavošanu darbam (ieslēgšana, izslēgšana un citas tehniskās darbības ierīču uzturēšanai darba režīmā), ņemot vērā derīguma termiņu pēc vienības lietošanas sākuma (derīguma termiņš pēc vienības atvēršanas/lietošanas uzsākšanas) ar šādiem nosacījumiem: - dienā tiek veikti ne mazāk kā 197 paraugu izmeklējumi dienā (aprēķiniem izmantot 264 darba dienas gadā); - <u>Ierīces darbojas paralēli</u>, 5 (piecas) dienas nedēļā. - Pamatreaģentu daudzuma aprēķinu veicot, jāņem vērā: -katram pamatreģenta nedalāmam iepakojumam (komplektam) uz borta jāveic iekšējā kvalitātes kontrole (IKK) ar attiecīgajiem IKK materiāliem vismaz katru dienu vai savādāk, ko paredz metodes izstrādātājs; -patēriņu uz paredzētajām kalibrēšanām, ņemot vērā kalibrēšanas periodiskumu, kalibrēšanas punktu skaitu un kalibrēšanas līkņu skaitu (piemēram, dubultā kalibrēšana), ko paredz metodes izstrādātājs.	Atbilst	Atbilst
5.4.	Piegādātājs par saviem līdzekļiem nodrošina Pasūtītāja paraugu izmeklēšanu, saglabājot paraugu izsekojamību, ar līdzvērtīgu metodi citā ISO 15189 akreditētā laboratorijā (ieskaitot Pasūtītāja paraugu transportēšanu un rezultātu nodošanu Pasūtītājam), procesa nepārtrauktības nodrošināšanai (24 stundu laikā) izmeklēšanas ierīču ilgstoša remonta laikā vai ierīču modernizācijas ietvaros (ja ierīču dīkstāves laiks pārsniedz definēto) vai ir masveidā (vairāk par 50%) iegūts neinterpretējams (Invalid) rezultāts.	Atbilst	Atbilst
5.5.	Piegādātājs apņemas kompensēt Pasūtītājam izmaksas par atkārtotu paraugu izmeklēšanu, ja ierīču Iepirkuma priekšmeta darbības nodrošināšanai vai Iepirkuma priekšmeta tehnisko problēmu dēļ ir iegūts neinterpretējams ("Invalid") rezultāts un ja konstatējams cēloniskais sakars starp ierīču Iepirkuma priekšmeta darbības nodrošināšanai tehniskajām problēmām un iegūto neinterpretējamo ("Invalid") rezultātu. Šādas izmaksas Piegādātājs kompensē pilnā jeb 100 % apmērā.	Atbilst	Atbilst
5.6.	Piegādātājs savā piedāvājumā iekļauj programatūras lietošanas licenču izmaksas, ja tādas ir paredzētas līguma darbības laikā.	Atbilst	Atbilst
5.7.	Piegādātājs nodrošina ierīču nodošanu ekspluatācijā 4 - 6 (četrus - sešus) nedēļu laikā pēc līguma noslēgšanas brīža.	Atbilst	Atbilst
5.8.	Plānotā pirmā reaģentu un piederumu piegāde 4 - 6 (četrus - sešus) nedēļu laikā pēc līguma noslēgšanas (atkarīgs no ierīču nodošanas ekspluatācijā).	Atbilst	Atbilst
5.9.	Regulārā reaģentu piegāde: pēc pasūtījumā, aptuveni $\frac{1}{12}$ gada daļa	Atbilst	Atbilst

SIA "Diamedica" tehniskais piedāvājums atbilst tehniskās specifikācijas prasībām. Piedāvātais apjoms ir pietiekams tehniskās specifikācijas prasību izpildei;

SIA "Roche Latvija" tehniskais piedāvājums atbilst tehniskās specifikācijas prasībām. Piedāvātais apjoms ir pietiekams tehniskās specifikācijas prasību izpildei.

4.posms. Finanšu piedāvājumu atbilstības pārbaude.

SIA "Diamedica" finanšu piedāvājums iesniegts atbilstoši noteiktajai formai, aritmētiskas kļūdas nav konstatētas, piedāvājums nav uzskatāms par nepamatoti lētu.

SIA "Roche Latvija" finanšu piedāvājums iesniegts atbilstoši noteiktajai formai, aritmētiskas kļūdas nav konstatētas, piedāvājums nav uzskatāms par nepamatoti lētu.

5.posms. Saimnieciski izdevīgāka piedāvājuma noteikšana.

SIA “Diamedica” piedāvājums ar summu **EUR 2 174 890.00 bez PVN** nosakāms kā saimnieciski izdevīgākais un SIA “Diamedica”, reģ. Nr. 40003469042 par pretendentu, kuram būtu piešķiramas līguma izpildes tiesības.

6.posms. Izslēgšanas nosacījumu pārbaude.

Komisija pārbauda, vai uz izvēlēto pretendentu SIA “Diamedica”, neattiecas Publisko iepirkumu likuma 42. panta otrajā daļā minētie izslēgšanas nosacījumi un pieņem lēmumu par Pretendenta atzīšanu par atklāta konkursa uzvarētāju un līguma slēgšanas tiesību piešķiršanu.

- 1.1. Komisija pārbauda E-izziņas vietnē www.eis.gov.lv uz **15.06.2026.** (piedāvājumu iesniegšanas termiņa pēdējā diena) un **16.06.2026.** (lēmuma pieņemšanas diena). Komisija konstatē, ka uz SIA “Diamedica”, nav attiecināmi noteiktie izslēgšanas nosacījumi tās informācijas apjomā, ko iespējams iegūt EIS sistēmā. Pretendenta amatpersona ir ārvalstnieks, par kuru informāciju EIS sistēmā nav iespējams iegūt. Komisijas sekretārs sēdes laikā sazinās ar SIA “Diamedica” pārstāvi un SIA “Diamedica” sēdes laikā iesūta dokumentus, kas apliecina, ka uz pretendenta valdes priekšsēdētāju / patiesā labuma guvēju nav attiecināmi likumā noteiktie izslēgšanas nosacījumi.

Komisija pārbauda, vai uz SIA “Diamedica”, neattiecas Starptautisko un Latvijas Republikas nacionālo sankciju likuma 11.¹pantā noteiktie Pretendenta izslēgšanas nosacījumi. Pārbaude tiek veikta 16.06.2026. interneta vietnē <https://sankcijas.lursoft.lv/>. Komisija konstatē, ka uz SIA “Diamedica”, nav attiecināmi Starptautisko un Latvijas Republikas nacionālu sankciju likuma 11.¹pantā noteiktie Pretendenta izslēgšanas nosacījumi.

Pieņemtie lēmumi:

5. Piešķirt līguma slēgšanas tiesības iepirkumā “**Reaģenti, piederumi un iekārtas automatizētai donoru asins paraugu vīrusu marķieru (HBV, HCV, HIV-1 un HIV-2) molekulārai izmeklēšanai un paraugu automatizētai arhivēšanai**” Nr. VADC 2026/05 pretendentam SIA “Diamedica”, reģ. Nr. 40003469042.
6. Uzdot M. Ignatovičam:
 - a) Trīs darba dienu laikā informēt pretendentes par komisijas lēmumu.
 - b) Sagatavot un publicēt nepieciešamo informāciju Elektronisko iepirkumu sistēmā un Iepirkumu uzraudzības biroja Publikāciju vadības sistēmā pēc līguma noslēgšanas.

Par – 4 balsis; pret – nav