

Σχόλιο

MEDICIN EQUIPMENT A. ΤΡΙΑΝΤΑΦΥΛΛΟΠΟΥΛΟΣ Ε.Ε.

info@medicin.gr

02-07-2024

A. ΤΡΙΑΝΤΑΦΥΛΛΟΠΟΥΛΟΣ Ε.Ε. ΠΡΟΤΑΣΕΙΣ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΗΝ 1Η ΔΗΜΟΣΙΑ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗ ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ

Αξιότιμες-οι Κυρίες-οι,

Ανταποκρινόμενοι στην ανακοίνωση της Υπηρεσίας σας, η οποία δημοσιεύθηκε σε εφαρμογή της Πρόσκλησης με μοναδικό κωδικό 2024DIAB28516 για την διενέργεια 1ης Δημόσιας Διαβούλευσης σύνταξης Τεχνικών Προδιαγραφών για την προμήθεια “ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ”, είμαστε στην ευχάριστη θέση να σας υποβάλλουμε τις ακόλουθες προτάσεις:

Σχετικά με το είδος με Α/Α 36 και σύντομη περιγραφή “ΣΚΑΡΦΙΣΤΗΡΕΣ ΑΥΤΟΜΑΤΟΙ ΓΙΑ ΜΕΤΡΗΣΗ ΣΑΚΧΑΡΟΥ 30G”

1. Να διατίθενται σε συσκευασία των πενήντα (50) τεμαχίων προκειμένου να είναι εφικτή η χορήγηση τους στους δικαιούχους του Ν. 4368/2016 βάσει του άρθρου 47 του Ενιαίου Κανονισμού Παροχών Υγείας (ΕΚΠΥ) του ΕΟΠΥΥ (ΦΕΚ 4898/τ.Β’/01.11.2018). Να κατατεθεί το Πιστοποιητικό Μητρώου Αποζημιούμενων Προϊόντων ΕΟΠΥΥ.

2. Να συνοδεύονται από τις επίσημες οδηγίες χρήσης της κατασκευάστριας εταιρείας. Να κατατεθούν μεταφρασμένες στην ελληνική γλώσσα και επίσημα επικυρωμένες σύμφωνα με τις διατάξεις του Ν. 4412/2016 άρθρο 80, παράγραφος 10.

3. Να συμμορφώνονται με την Υπουργική Απόφαση Α6 6404 δις (ΦΕΚ 681/τ.Β’/8-8-91) “ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΚΑΙ ΜΕΘΟΔΟΙ ΕΛΕΓΧΟΥ ΠΛΑΣΤΙΚΩΝ ΣΥΡΙΓΓΩΝ ΚΑΙ ΒΕΛΟΝΩΝ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ”. Να κατατεθεί το Φύλλο Τεχνικών Δεδομένων προς απόδειξη συμμόρφωσης.

4. Να κατατεθεί το τεχνικό φυλλάδιο της κατασκευάστριας εταιρείας επίσημα επικυρωμένο.

5. Να συμμορφώνονται με τις διατάξεις του Κανονισμού (ΕΕ) 2017/745 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα. Να κατατεθεί το Πιστοποιητικό CE σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2017/745.

Σχετικά με το είδος με α/α 37 και σύντομη περιγραφή «ΣΚΑΡΦΙΣΤΗΡΕΣ ΑΥΤΟΜΑΤΟΙ ΓΙΑ ΜΕΤΡΗΣΕΙΣ ΣΑΚΧΑΡΟΥ 21G»

1. Να διατίθενται σε συσκευασία των πενήντα (50) τεμαχίων προκειμένου να είναι εφικτή η χορήγηση τους στους δικαιούχους του Ν. 4368/2016 βάσει του άρθρου 47 του Ενιαίου

Κανονισμού Παροχών Υγείας (ΕΚΠΥ) του ΕΟΠΥΥ (ΦΕΚ 4898/τ.Β'/01.11.2018). Να κατατεθεί το Πιστοποιητικό Μητρώου Αποζημιούμενων Προϊόντων ΕΟΠΥΥ.

2. Να συνοδεύονται από τις επίσημες οδηγίες χρήσης της κατασκευάστριας εταιρείας. Να κατατεθούν μεταφρασμένες στην ελληνική γλώσσα και επίσημα επικυρωμένες σύμφωνα με τις διατάξεις του Ν. 4412/2016 άρθρο 80, παράγραφος 10.

3. Να συμμορφώνονται με την Υπουργική Απόφαση Α6 6404 δις (ΦΕΚ 681/τ.Β'/8-8-91) "ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΚΑΙ ΜΕΘΟΔΟΙ ΕΛΕΓΧΟΥ ΠΛΑΣΤΙΚΩΝ ΣΥΡΙΓΓΩΝ ΚΑΙ ΒΕΛΟΝΩΝ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ". Να κατατεθεί το Φύλλο Τεχνικών Δεδομένων προς απόδειξη συμμόρφωσης.

4. Να κατατεθεί το τεχνικό φυλλάδιο της κατασκευάστριας εταιρείας επίσημα επικυρωμένο.

5. Να συμμορφώνονται με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2017/745 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα. Να κατατεθεί το Πιστοποιητικό CE σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2017/745.

Σχετικά με το είδος με α/α 38 και σύντομη περιγραφή «ΤΑΙΝΙΕΣ ΜΕΤΡΗΣΗΣ ΣΑΚΧΑΡΟΥ»

Σχετικά με τις τεχνικές προδιαγραφές των ταινιών μέτρησης σακχάρου προτείνουμε τα ακόλουθα:

1. Οι αντιδραστήριες ταινίες μέτρησης σακχάρου δεν θα πρέπει να επηρεάζονται από υψηλά επίπεδα βιταμίνης C, ξυλόζης, χολερρυθρίνης, ουρικού οξέος, ακεταμινοφαίνης, ντοπαμίνης, και ικοδεξτρίνης ώστε να μπορούν να χρησιμοποιηθούν με ασφάλεια από το προσωπικό του νοσοκομείου και να δίνουν αξιόπιστα αποτελέσματα. Να κατατεθεί η μελέτη επίσημα επικυρωμένη.

2. Να είναι κατάλληλες για λιπιδαιμικά άτομα. Τα αποτελέσματα των μετρήσεων να μην επηρεάζονται από τα υψηλά επίπεδα χοληστερίνης τουλάχιστον 500 mg/dL και τριγλυκεριδίων τουλάχιστον 3.000 mg/dL.

3. Να συνοδεύονται από διαλύματα ελέγχου για τον ποιοτικό έλεγχο των ταινιών και των μετρητών σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσης της κατασκευάστριας εταιρείας. Ο ποιοτικός έλεγχος θα πρέπει να διενεργείται κάθε φορά που οι χρήστες υποπτεύονται ότι οι ταινίες ή ο μετρητής δεν λειτουργούν σωστά και όχι κάθε φορά που ανοίγουν ένα καινούργιο φιαλίδιο ταινιών σακχάρου. Να είναι έγκυρα για έξι (6) μήνες μετά το πρώτο άνοιγμα του φιαλιδίου.

4. Να κατατεθεί μελέτη επαναληψιμότητας – ακρίβειας με δείγματα ηπανιρισμένου φλεβικού αίματος επίσημα μεταφρασμένη και επικυρωμένη.

5. Να διατίθενται σε φιαλίδιο των είκοσι πέντε (25) τεμαχίων. Να είναι έγκυρες για έξι (6) μήνες μετά το πρώτο άνοιγμα του φιαλιδίου.

6. Να συνοδεύονται από οδηγίες χρήσης στην ελληνική γλώσσα. Να κατατεθούν επίσημα μεταφρασμένες και επικυρωμένες σύμφωνα με το άρθρο 80, παράγραφος 10 του Νόμου 4412/2016.

7. Να κατατεθεί το Πιστοποιητικό EN ISO 15197:2015 για τα συστήματα παρακολούθησης σακχάρου.

8. Να κατατεθεί το Πιστοποιητικό CE της κατασκευάστριας εταιρείας για τα in vitro διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα.

9. Να έχουν κοινοποιηθεί στο μητρώο του ΕΟΦ και να έχουν λάβει κωδικούς ΕΟΦ. Να κατατεθούν οι μοναδικοί κωδικοί ΕΟΦ για τις ταινίες σακχάρου και τα διαλύματα ποιοτικού ελέγχου.

10. Να έχουν κοινοποιηθεί στο μητρώο αποζημιούμενων προϊόντων του ΕΟΠΥΥ και να έχουν λάβει AMA ΕΟΠΥΥ. Να κατατεθεί το Πιστοποιητικό Μητρώου Αποζημιούμενων Προϊόντων ΕΟΠΥΥ.

Σχετικά με το συνοδό εξοπλισμό (μετρητές σακχάρου αίματος) προτείνουμε τα ακόλουθα:

1. Να ενεργοποιούνται χωρίς κωδικοποίηση και χωρίς βαθμονόμηση. Να απενεργοποιούνται μετά από δύο (2) λεπτά.

2. Να έχουν δυνατότητα συμπλήρωσης δείγματος (re-dosing) προς αποφυγή άσκοπης σπατάλης αναλώσιμων ταινιών μέτρησης σακχάρου.

3. Να έχουν εύρος μέτρησης 20-600 mg/dL.

4. Να διαθέτουν αυτόνομο έλεγχο επάρκειας όγκου δείγματος < ή = 0,6μL.

5. Να χρησιμοποιούν μπαταρία με διάρκεια ζωής > 1.000 μετρήσεις.

6. Να διαθέτει εικονίδιο ότι η μπαταρία είναι χαμηλή αλλά τα επόμενα είκοσι (20) αποτελέσματα θα εξακολουθούν να είναι ακριβή.

7. Να συνοδεύεται από επίσημο εγχειρίδιο οδηγιών της κατασκευάστριας εταιρείας. Να κατατεθεί επίσημα μεταφρασμένο και επικυρωμένο.

8. Να συμμορφώνεται με το πρότυπο EN ISO 15197:2015 για τα συστήματα παρακολούθησης σακχάρου αίματος.

9. Να φέρει σήμανση CE. Να κατατεθεί το Πιστοποιητικό της κατασκευάστριας εταιρείας.

10. Να έχει κοινοποιηθεί στο μητρώο του ΕΟΦ και να έχει λάβει κωδικό ΕΟΦ.

Είμαστε στη διάθεση σας για κάθε περαιτέρω διευκρίνιση.

Με εκτίμηση,

Για την εταιρεία MEDICIN A. ΤΡΙΑΝΤΑΦΥΛΛΟΠΟΥΛΟΣ Ε.Ε.

Ελένη Φάκου Χημικός

Σχόλιο

Όνομα

AXION HEALTH ΕΠΕ

Email

info@axionhealth.gr

Δημοσιεύθηκε

02-07-2024

Άρθρο

ΠΑΡΑΤΗΡΗΣΕΙΣ ΕΠΙ ΤΩΝ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ

Αξιότιμοι/ες Κύριοι/ες,

Σε συνέχεια της ανάρτησης του Νοσοκομείου σας ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑ 1ης ΔΗΜΟΣΙΑΣ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗΣ ΓΙΑ ΤΗ ΣΥΝΤΑΞΗ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ «ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ» (CPV 44423000-1) με μοναδικό αριθμό 2024ΔΙΑΒ28516, η εταιρεία μας συμμετέχει με τις ακόλουθες παρατηρήσεις, έχοντας ως σκοπό να συμπεριληφθούν ως επιλογή τα πλεονεκτήματα που προσφέρουν τα προτεινόμενα υλικά μας, για την ορθότερη κάλυψη των αναγκών των ασθενών με υψηλής ποιότητας υλικά.

Αναφορικά με την ζητούμενη ΚΟΛΛΑ ΣΥΓΚΛΙΣΗΣ ΔΕΡΜΑΤΟΣ, η εταιρεία μας έχει να προτείνει επιπρόσθετα ένα υλικό υψηλής ποιότητας, για ταχεία συγκόλληση σε διάστημα λιγότερο των 10 δευτερολέπτων με χρήση ενός εφαρμογέα σπογγώδους μορφής με επιταχυντικό. Πρόκειται για Κόλλα σύγκλισης και στεγανοποίησης τραύματος από 2-οκτυλοκυανοακρυλικό εστέρα, 0,8 gr, αποστειρωμένη, με δύο ειδικά πτερύγια στο πλαστικό εξωτερικό περίβλημα για την πίεση και θραύση του υαλοειδούς εσωτερικού φιαλιδίου καθώς και για την έξοδο της κόλλας, για άσηπτη και ευρεία εφαρμογή με αποτέλεσμα τη πλήρη στεγανοποίηση του τραύματος σε λιγότερο από 30 δευτερόλεπτα, παρέχοντας αντιμικροβιακή προστασία. Εύκολο και έτοιμο προς χρήση καθώς δεν απαιτείται συναρμολόγηση. Συγκλίνει και στεγανοποιεί το τραύμα μήκους έως και 30 εκατοστά. Πλήρως βιοσυμβατή και βιοδιασπώμενη. Έχει ανώδυνη εφαρμογή κατά τη διάρκεια της επέμβασης στον ασθενή και επιπρόσθετα αποδομείται από το σημείο της εφαρμογής σε διάστημα εντός 5-10 ημερών.

Επομένως, θα θέλαμε να προστεθούν και οι ακόλουθες τεχνικές προδιαγραφές ως ΝΕΟ ΕΙΔΟΣ:

Κόλλα σύγκλισης και στεγανοποίησης τραύματος από >90% 2-οκτυλοκυανοακρυλικό εστέρα, 0,8 gr, αποστειρωμένη, με δύο ειδικά πτερύγια στο πλαστικό εξωτερικό περίβλημα για την πίεση και θραύση του υαλοειδούς εσωτερικού φιαλιδίου καθώς και για την έξοδο της κόλλας, για άσηπτη και ευρεία εφαρμογή, τραύματος έως και 30 cm, με εφαρμογέα σπογγώδους μορφής με επιταχυντικό για ταχεία συγκόλληση $\leq 10''$, και πλήρη στεγανοποίηση του τραύματος $\leq 30''$, με αντιμικροβιακή προστασία

Λαμβάνοντας υπόψιν τα ανωτέρω, θεωρούμε σκόπιμο να ληφθούν υπόψιν τα μοναδικά και καινοτόμα τεχνικά χαρακτηριστικά των προσφερόμενων υλικών μας στην εν λόγω διαβούλευση, τα οποία θα συντελέσουν και στην κάλυψη των αναγκών των ασθενών με υψηλής ποιότητας υλικά αλλά και στην μείωση του κόστους των δαπανών του Νοσοκομείου, καθώς θα επέλθει μείωση και των μετεγχειρητικών επιπλοκών αλλά και των ανεπιθύμητων αντιδράσεων, που θα χρήζουν χειρουργικής αντιμετώπισης/επανεπεμβάσεις.

Με εκτίμηση,
AXION HEALTH

Σχόλιο

Όνομα

MEDI-SUP A.E.

Email

athens@medisup.gr

Δημοσιεύθηκε

02-07-2024

Άρθρο

ΣΧΟΛΙΑ ΕΠΙ ΤΗΣ 1ΗΣ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ

Αγαπητοί κύριοι, κυρίες,

Έχουμε την τιμή να συμμετάσχουμε στην ως άνω διαβούλευση και καταθέτουμε τις τεκμηριωμένες παρατηρήσεις και τα σχόλιά μας , τόσο επί των τεχνικών προδιαγραφών όσο και για την πιθανή προϋπολογισθείσα δαπάνη αυτών.

Παρακαλούμε για την λεπτομερή εξέταση αυτών κατά το στάδιο της διαβούλευσης, προκειμένου, αφενός να εκσυγχρονισθούν και επικαιροποιηθούν οι τεχνικές προδιαγραφές των ζητούμενων υλικών και να είναι σύμφωνες με τα σύγχρονα διεθνή πρότυπα και αφετέρου να προσαρμοσθούν οι προϋπολογισθείσες τιμές στα τρέχοντα επίπεδα.

Με τον τρόπο αυτό, θα μειώσετε την πιθανότητα άγονης διαγωνιστικής διαδικασίας για πολλά από τα ζητούμενα είδη.

Οι παρατηρήσεις και τα σχόλιά μας αφορούν τα παρακάτω είδη:

A/A 8

Τροκάρ ορών με σωλήνα και διακόπτη

Οι προδιαγραφές είναι ελλιπείς.

Προτείνουμε να προστεθούν τα παρακάτω στις προδιαγραφές και να προσαρμοσθεί ο προϋπολογισμός ανά τεμάχιο:

Τροκάρ ορού (Spike) για ασκούς & φιάλες, με αεραγωγό πώμα, με υδρόφοβο φίλτρο ακρυλικού πολυμερούς 0,2 micron, με προέκταση 5εκ. 3x4.1mm PVC / Dehp Free, με

ολισθαίνον clamp διακοπής ροής , άκρο σύνδεσης luer-lock και πώμα ηπαρινισμού με μεμβράνη πολλαπλών τρυπημάτων, κατασκευασμένο από abs και ισοπρένιο & καουτσούκ, κατάλληλο για αναρρόφηση, μεταφορά και ανάμιξη φαρμάκων και υγρών διαλυμάτων και για την προετοιμασία και χορήγηση αντινεοπλασματικών φαρμάκων, υψηλής ποιότητας,

Προϊόν μίας χρήσης, Latex-free, Dehp-free.

Ο όγκος πλήρωσης του τροκάρ να είναι 0,36 ml.

Προτείνουμε την προσαρμογή του Προϋπολογισμού σε: 0,70 €/τεμ

A/A 16

ΚΑΝΟΥΛΕΣ ΤΡΙΩΝ ΚΑΤΕΥΘΥΝΣΕΩΝ 3-way stop-cock ΜΕ ΠΡΟΕΚΤΑΣΗ

Οι προδιαγραφές είναι ελλιπείς , ουσιαστικά λείπουν εντελώς.

Προτείνουμε να προστεθούν τα παρακάτω στις προδιαγραφές και να προσαρμοσθεί ο προϋπολογισμός ανά τεμάχιο:

Στρόφιγγες 3-Way, από πολυάνθρακα-πολυπροπυλένιο-πολυαιθυλένιο, με ενσωματωμένη προέκταση ορού, μιας χρήσεως, αποστειρωμένες & απυρογενείς.

Να έχουν επίπεδη επιφάνεια & ευθύ πέρασμα υγρών, άνετη, πλήρη περιστροφή 360ο, ελάχιστο νεκρό χώρο & αυξημένη αντίσταση στο σπάσιμο.

Να διαθέτουν δύο θηλυκές οδούς και σκληρά πώματα κάλυψης κάθε άκρου.

Να διατίθενται με προέκταση ορού PVC- DEHP Free, διαμέτρου 3.0x4.1mm, με αντίσταση στο τσάκισμα και αντοχή σε πιέσεις έως 250 psi, σε μήκη 10, 15, 25, 30, 45, 50, 60, 75, 90, 100, 120, 150, 180, 200 εκ., με άκρο σύνδεσης περιστρεφόμενο male luer-lock με πώμα κάλυψης.

Να είναι latex-free & DEHP Free. Να διατίθενται σε αποστειρωμένη ατομική συσκευασία χαρτί- διαφανές πλαστικό & όχι σε πλαστική σακούλα.

Προτείνουμε την προσαρμογή του Προϋπολογισμού σε: 0,50 €/τεμ

A/A 19 ΣΤΥΛΕΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΕΡΙΠΟΙΗΣΗ ΤΗΣ ΣΤΟΜΑΤΙΚΗΣ ΚΟΙΛΟΤΗΤΑΣ

(α) Στυλός χωρίς βαλβίδα αναρρόφησης με σφουγγαράκι στο άκρο του, μιας χρήσης, πλαστικός

Οι προδιαγραφές είναι ελλιπείς , ουσιαστικά λείπουν εντελώς.

Προτείνουμε να προστεθούν τα παρακάτω στις προδιαγραφές και να προσαρμοσθεί ο προϋπολογισμός ανά τεμάχιο:

Πλαστικός στυλεός καθαρισμού στοματικής κοιλότητας με σφουγγαράκι εμποτισμένο με dentifrice (συστατικά: νερό, διττανθρακικό νάτριο, καρβοξυμεθυλοκυτταρίνη, λαυρυθλοεικό νάτριο, νατριούχος σακχαρίνη, βενζοϊκό νάτριο, αρωματικές ουσίες)
Σε ατομική συσκευασία.

Προτείνουμε την προσαρμογή του Προϋπολογισμού σε: 0,20 €/τεμ

A/A 19 ΣΤΥΛΕΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΕΡΙΠΟΙΗΣΗ ΤΗΣ ΣΤΟΜΑΤΙΚΗΣ ΚΟΙΛΟΤΗΤΑΣ

(β) Στυλεός με βαλβίδα αναρρόφησης, με κυρτό άκρο και σφουγγαράκι στο άκρο του, μιας χρήσης, πλαστικός.

Οι προδιαγραφές είναι ελλιπείς, ουσιαστικά λείπουν εντελώς.

Προτείνουμε να προστεθούν τα παρακάτω στις προδιαγραφές και να προσαρμοσθεί ο προϋπολογισμός ανά τεμάχιο:

Πλαστικός στυλεός στοματικής υγιεινής, να διαθέτει κυρτό άκρο με σφουγγαράκι εμποτισμένο με dentifrice (συστατικά: νερό, διττανθρακικό νάτριο, καρβοξυμεθυλοκυτταρίνη, λαυρυθλοεικό νάτριο, νατριούχος σακχαρίνη, βενζοϊκό νάτριο, αρωματικές ουσίες) και βαλβίδα για ελεγχόμενη αναρρόφηση, σε ατομική συσκευασία.

Προτείνουμε την προσαρμογή του Προϋπολογισμού σε: 1,20 €/τεμ

A/A 48 ΣΥΣΚΕΥΕΣ ΛΗΨΗΣ ΠΤΥΕΛΩΝ ΓΙΑ ΚΑΛΛΙΕΡΓΕΙΕΣ

Οι προδιαγραφές είναι ελλιπείς, ουσιαστικά λείπουν εντελώς.

Προτείνουμε να προστεθούν τα παρακάτω στις προδιαγραφές και να προσαρμοσθεί ο προϋπολογισμός ανά τεμάχιο:

«Συσκευές συλλογής και καλλιέργειας βρογχικών εκκρίσεων, αποστειρωμένες, ελεύθερες πυρετογόνων, μιας χρήσης, σε διπλή συσκευασία ασφαλείας, latex – free.

Να φέρουν φιαλίδιο χωρητικότητας 40 ml, με πλήρη διαγράμμιση ανά 2cc και αρίθμηση ανά 10cc, με επίπεδη βάση για ασφαλή εναπόθεση και βιδωτό καπάκι ασφαλείας με δύο υποδοχές, ετικέτα ασθενούς & αυτοκόλλητο.

Να είναι πλήρως κλειστό σύστημα και να παρέχει δυνατότητα αναρρόφησης και συλλογής εκκρίσεων υπό άσηπτες συνθήκες και ασφάλεια στη μεταφορά του.

Στη συσκευασία να διατίθενται δύο ακτινοσκιεροί καθετήρες αναρρόφησης 8ch & 16ch.

Η συσκευή να διαθέτει ένα συνδετικό σωλήνα εξ αρχής συνδεδεμένο στη μια υποδοχή του καπακιού, με ελαστικό άκρο σύνδεσης στην αναρρόφηση. Ο σωλήνας να έχει δυνατότητα απόσπασης μέρους του μέσω συνδετικού και το κατάλληλα διαμορφωμένο άκρο του να σφραγίζει με ασφάλεια τη δεύτερη υποδοχή στο καπάκι δημιουργώντας ένα πλήρως κλειστό σύστημα και χερούλι μεταφοράς.»

Προτείνουμε την προσαρμογή του Προϋπολογισμού σε: 4,45 €/τεμ

Είμαστε στη διάθεσή σας.

Με τιμή ,

Για την MEDI-SUP A.E.

Νικήτας Δημέας

Διευθυντής πωλήσεων

Σχόλιο

Όνομα

ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ ΜΑΥΡΟΓΕΝΗΣ Α.Ε.

Email

SALES@MAVROGENIS.COM

Δημοσιεύθηκε

02-07-2024

Άρθρο

**ΣΧΟΛΙΑ ΤΗΣ ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ ΜΑΥΡΟΓΕΝΗΣ Α.Ε. ΕΠΙ ΤΗΣ 1ης ΔΗΜΟΣΙΑΣ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗΣ
ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ**

ΠΡΟΣ

Γ.Ο.Ν.Κ. «ΟΙ ΑΓΙΟΙ ΑΝΑΡΓΥΡΟΙ»

ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟΥ- ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ

ΥΠΟΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟΥ- ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ

ΤΜΗΜΑ ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ

ΘΕΜΑ: 1η Δημόσια Διαβούλευση των Τεχνικών Προδιαγραφών για την προμήθεια
«ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟ ΥΛΙΚΟ» (CPV: 44423000-1)

Αξιότιμοι κύριοι,

Σε συνέχεια της Πρόσκλησή σας με μοναδικό κωδικό: 2024DIAB28516 για την διενέργεια
1ης Δημόσιας Διαβούλευσης των Τεχνικών Προδιαγραφών για την προμήθεια
«ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟ ΥΛΙΚΟ» (CPV: 44423000-1), θα θέλαμε να υποβάλλουμε τις προτάσεις μας
επί των τεχνικών προδιαγραφών.

Η εταιρεία μας είναι αποκλειστικός διανομέας των προϊόντων του οίκου COLOPLAST A/S
Δανίας, μεταξύ των οποίων περιλαμβάνονται και τα προϊόντα που ζητούνται στην εν λόγω
διαβούλευση. Εκτελεί σημαντικό αριθμό αντίστοιχων συμβάσεων, που της έχουν
κατακυρωθεί από διάφορα Νοσοκομεία, περαιτέρω δε, συμμετέχει σε σημαντικό αριθμό
αντίστοιχων διαγωνισμών και επίσης είναι προμηθευτής του νοσοκομείου σας επί σειρά
ετών τα συγκεκριμένα προϊόντα.

Με σκοπό την ανάπτυξη του ανταγωνισμού, την ύπαρξη πληθώρας επιλογών για τους επαγγελματίες υγείας και πάντα με γνώμονα το καλό του ασθενούς, προτείνουμε να τροποποιηθούν οι παρακάτω τεχνικές προδιαγραφές.

ΑΡΧΙΚΗ ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ

A/A 52. ΣΑΚΟΙ ΚΟΛΟΣΤΟΜΙΑΣ

γ. ΜΕ ΣΥΣΤΗΜΑ ΔΥΟ ΤΕΜΑΧΙΩΝ (ΒΑΣΗ & ΣΑΚΟΣ)

Σάκοι κολοστομίας που να συνδυάζονται με τις αντίστοιχες βάσεις, με αποτελεσματικό φίλτρο αερίων, αντιδρωτικό βαμβακερό κάλυμμα και σύστημα κουμπώματος που να συνδυάζει τη μέγιστη ασφάλεια με τη μικρότερη πίεση.

α)για διαφανείς βάσεις

β)για αδιαφανείς βάσεις

ΣΧΟΛΙΑ-ΠΑΡΑΤΗΡΗΣΕΙΣ: Στην προδιαγραφή απαιτείται σύστημα κουμπώματος που να συνδυάζει τη μέγιστη ασφάλεια με τη μικρότερη πίεση.

Για μεγαλύτερη ασφάλεια στο σύστημα κουμπώματος, προτείνουμε την τροποποίηση της προδιαγραφής ως εξής:

ΝΕΑ ΠΡΟΤΕΙΝΟΜΕΝΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ:

Σάκοι κολοστομίας που να συνδυάζονται με τις αντίστοιχες βάσεις, με αποτελεσματικό φίλτρο αερίων, αντιδρωτικό βαμβακερό κάλυμμα και σύστημα κουμπώματος που να συνδυάζει τη μέγιστη ασφάλεια με τη μικρότερη πίεση. Οι σάκοι να διαθέτουν κλιπ ασφαλείας για αποφυγή ακούσιου ξεκουμπώματος από τη βάση.

α)για διαφανείς βάσεις

β)για αδιαφανείς βάσεις

ΑΡΧΙΚΗ ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ

A/A. 53. ΣΑΚΟΙ ΕΙΛΕΟΣΤΟΜΙΑΣ

β. Με σύστημα δύο τεμαχίων (βάση & σάκος)

Σάκοι ειλεοστομίας που να συνδυάζονται με τις αντίστοιχες βάσεις, με φίλτρο και αντιδρωτικό βαμβακερό κάλυμμα και σύστημα κουμπώματος που να συνδυάζει τη μέγιστη ασφάλεια με τη μικρότερη πίεση.

α)για διαφανείς βάσεις

β)για αδιαφανείς βάσεις

ΣΧΟΛΙΑ-ΠΑΡΑΤΗΡΗΣΕΙΣ Στην προδιαγραφή απαιτείται σύστημα κουμπώματος που να συνδυάζει τη μέγιστη ασφάλεια με τη μικρότερη πίεση.

Για μεγαλύτερη ασφάλεια στο σύστημα κουμπώματος, προτείνουμε την τροποποίηση της προδιαγραφής ως εξής:

ΝΕΑ ΠΡΟΤΕΙΝΟΜΕΝΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ:

Σάκοι ειλεοστομίας που να συνδυάζονται με τις αντίστοιχες βάσεις, με φίλτρο και αντιδρωτικό βαμβακερό κάλυμμα και σύστημα κουμπώματος που να συνδυάζει τη μέγιστη ασφάλεια με τη μικρότερη πίεση. Οι σάκοι να διαθέτουν κλιπ ασφαλείας για αποφυγή ακούσιου ξεκουμπώματος από τη βάση.

α)για διαφανείς βάσεις

β)για αδιαφανείς βάσεις

ΑΡΧΙΚΗ ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ

A/A 54. ΣΑΚΟΙ ΟΥΡΗΤΗΡΟΣΤΟΜΙΑΣ

β. Με σύστημα δύο τεμαχίων (βάση & σάκος)

Σάκοι ουρητηροστομίας που να συνδυάζονται με τις αντίστοιχες βάσεις. Να έχουν αντιδρωτικό βαμβακερό κάλυμμα, βαλβίδα μη επιστροφής, εύκαμπτη έξοδο για άδειασμα ή σύνδεση με ουροσυλλέκτη και σύστημα κουμπώματος που να συνδυάζει τη μέγιστη ασφάλεια με τη μικρότερη πίεση, με ή χωρίς κανάλια διανομής ούρων.

α) για διαφανείς βάσεις

β) για αδιαφανείς βάσεις

ΣΧΟΛΙΑ-ΠΑΡΑΤΗΡΗΣΕΙΣ: Στην προδιαγραφή απαιτείται σύστημα κουμπώματος που να συνδυάζει τη μέγιστη ασφάλεια με τη μικρότερη πίεση.

Για μεγαλύτερη ασφάλεια στο σύστημα κουμπώματος, προτείνουμε την τροποποίηση της προδιαγραφής ως εξής:

ΝΕΑ ΠΡΟΤΕΙΝΟΜΕΝΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ:

Σάκοι ουρητηροστομίας που να συνδυάζονται με τις αντίστοιχες βάσεις. Να έχουν αντιδρωτικό βαμβακερό κάλυμμα, βαλβίδα μη επιστροφής, εύκαμπτη έξοδο για άδειασμα ή σύνδεση με ουροσυλλέκτη και σύστημα κουμπώματος που να συνδυάζει τη μέγιστη ασφάλεια με τη μικρότερη πίεση, οι σάκοι να διαθέτουν κλιπ ασφαλείας για αποφυγή ακούσιου ξεκουμπώματος από τη βάση, με ή χωρίς κανάλια διανομής ούρων.

α) για διαφανείς βάσεις

β) για αδιαφανείς βάσεις

ΑΡΧΙΚΗ ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ

A/A 55. ΒΑΣΕΙΣ ΓΙΑ ΣΤΟΜΙΕΣ

Βάσεις κατάλληλες για κολοστομία, ειλεοστομία, ουρητηροστομία, με δυνατότητα προσαρμογής στομίου. Η κολλητική επιφάνεια να είναι εύκαμπτη με νέας τεχνολογίας υλικά για ασφαλή εφαρμογή, προστασία και ανακούφιση του δέρματος και με υποδοχή ζώνης στο σάκο ή στη βάση.

Διαμέτρου:

1. 40-60mm

α) διαφανείς

β) αδιαφανείς

2. 40-80mm

α) διαφανείς

β) αδιαφανείς

ΣΧΟΛΙΑ-ΠΑΡΑΤΗΡΗΣΕΙΣ: Στην προδιαγραφή απαιτείται υποδοχή ζώνης στο σάκο ή στη βάση. Η ζώνη τοποθετείται υποστηρικτικά για την αποφυγή διαρροών, οι οποίες παρουσιάζονται στο σύστημα δύο τεμαχίων (βάση-σάκος) από τη βάση. Άρα το ζητούμενο είναι να υπάρχει υποστήριξη στη βάση και όχι στο σάκο διότι κατά την αλλαγή του θα χαλαρώνει η πίεση που ασκεί η ζώνη στην βάση με αποτέλεσμα πιθανές για όλες τις βάσεις.

Για τους παραπάνω λόγους προτείνουμε την τροποποίηση της προδιαγραφής ως εξής:

ΝΕΑ ΠΡΟΤΕΙΝΟΜΕΝΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ:

Βάσεις επίπεδες και κωνοειδής για κολοστομία, ειλεοστομία, ουρητηροστομία, με δυνατότητα προσαρμογής στομίου. Η κολλητική επιφάνεια να είναι εύκαμπτη με νέας τεχνολογίας υλικά για ασφαλή εφαρμογή, προστασία και ανακούφιση του δέρματος με υποδοχή ζώνης στη βάση.

Διαμέτρου:

1. 40-60mm

α) διαφανείς

β) αδιαφανείς

2. 40-80mm

α) διαφανείς

β) αδιαφανείς

Επιπλέον με γνώμονα την κάλυψη αναγκών των ασθενών του Νοσοκομείου σας με σύγχρονα υλικά, προτείνουμε την προσθήκη των κάτωθι προδιαγραφών:

ΠΡΟΤΕΙΝΟΜΕΝΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ:

ΣΑΚΟΙ ΚΟΛΟΣΤΟΜΙΑΣ

Σάκος αυτοκόλλητος κλειστός, διαφανής, με ενσωματωμένο οβάλ κολλητικό δύο στρωμάτων και εγκοπές περιμετρικά για μεγαλύτερη ευλυγισία. Να έχει μαλακό, υπαλλεργικό, αντιδρωτικό κάλυμμα στην πλευρά επαφής με το σώμα. Να έχει φίλτρο διαφυγής αερίων στην κορυφή του. Με προσαρμοζόμενο άνοιγμα κολλητικού.

Σάκος αυτοκόλλητος κλειστός, αδιαφανής, με ενσωματωμένο οβάλ κολλητικό δύο στρωμάτων και εγκοπές περιμετρικά για μεγαλύτερη ευλυγισία. Να έχει μαλακό, υπαλλεργικό, αντιδρωτικό μπεζ κάλυμμα και στις δύο πλευρές. Να έχει φίλτρο διαφυγής αερίων στην κορυφή του. Να διαθέτει παράθυρο επιθεώρησης που επιτρέπει την οπτική επαφή με το στόμιο. Με προσαρμοζόμενο άνοιγμα κολλητικού.

ΣΑΚΟΙ ΕΙΛΕΟΣΤΟΜΙΑΣ

α) Σάκος αυτοκόλλητος ανοιχτός διαφανής, με ενσωματωμένο οβάλ κολλητικό δύο στρωμάτων και εγκοπές περιμετρικά για μεγαλύτερη ευλυγισία. Να έχει μαλακό, υπαλλεργικό, αντιδρωτικό μπεζ κάλυμμα στην πλευρά επαφής με το σώμα. Να έχει φίλτρο διαφυγής αερίων στην κορυφή του. Να διαθέτει κρυβόμενη έξοδο που κλείνει με velcro. Με προσαρμοζόμενο άνοιγμα κολλητικού.

β)Σάκος αυτοκόλλητος ανοιχτός αδιαφανής, με ενσωματωμένο οβάλ κολλητικό δύο στρωμάτων και εγχοπές περιμετρικά για μεγαλύτερη ευλυγισία. Να έχει μαλακό, υπαλλεργικό, αντιιδρωτικό κάλυμμα και στις δύο πλευρές. Να έχει φίλτρο διαφυγής αερίων στην κορυφή του. Να διαθέτει κρυβόμενη έξοδο που κλείνει με velcro και παράθυρο επιθεώρησης που επιτρέπει την οπτική επαφή με το στόμιο. Με προσαρμοζόμενο άνοιγμα κολλητικού.

ΣΑΚΟΙ ΟΥΡΗΤΗΡΟΣΤΟΜΙΑΣ

Σάκος αυτοκόλλητος ουρητηροστομίας, διαφανής, με ενσωματωμένο οβάλ κολλητικό δύο στρωμάτων και εγχοπές περιμετρικά για μεγαλύτερη ευλυγισία. Να έχει βαλβίδα αντεπιστροφής ώστε να μην επιτρέπει την παλινδρόμηση των ούρων και εσωτερικά κανάλια διανομής των ούρων για μείωση του όγκου και του θορύβου. Να έχει μαλακό, υπαλλεργικό, αντιιδρωτικό κάλυμμα στην πλευρά επαφής με το σώμα και μαλακή κρυβόμενη έξοδο που παροχετεύει εύκολα και μπορεί να συνδεθεί με ουροσυλλέκτη. Με προσαρμοζόμενο άνοιγμα κολλητικού.

Για όλους τους παραπάνω λόγους προτείνουμε τις τροποποιήσεις στους υπάρχοντες Α/Α. καθώς και την προσθήκη νέων προδιαγραφών.

Παραμένουμε στην διάθεσή σας για κάθε διευκρίνιση.

Με εκτίμηση,

Για την Αναστάσιος Μαυρογένης Α.Ε.

Δημήτρης Καρράς

Διευθυντής Πωλήσεων Νοτίου Ελλάδος

Σχόλιο

Όνομα

ARETEION MEDICALS AE

Email

info@areteionmedicals.gr

Δημοσιεύθηκε

01-07-2024

Άρθρο

1η ΔΗΜΟΣΙΑ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗ ΓΙΑ ΤΗ ΣΥΝΤΑΞΗ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ

Αξιότιμοι Κύριοι

Σε συνέχεια της ανάρτησης των τεχνικών προδιαγραφών σας, η εταιρεία μας ως αποκλειστικός αντιπρόσωπος του οίκου VYGON Γαλλίας έχει την ευχαρίστηση να σας υποβάλει τις παρακάτω παρατηρήσεις-προδιαγραφές.

1. ΣΤΟ ΕΙΔΟΣ ΜΕ Α/Α 15 , ΜΕ ΤΙΤΛΟ ΕΙΔΟΥΣ << ΚΑΝΟΥΛΕΣ ΤΡΙΩΝ ΚΑΤΕΥΘΥΝΣΕΩΝ 3-WAY STOP COCK >> ΘΑ ΕΠΙΘΥΜΟΥΣΑΜΕ ΝΑ ΠΡΟΣΤΕΘΟΥΝ ΚΑΙ ΟΙ ΠΑΡΑΚΑΤΩ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ .

- Να είναι κατασκευασμένα από διαφανές υλικό υψηλής ευκρίνειας ροής του χορηγούμενου υγρού και υψηλής στεγανότητας.
- Να έχουν απόλυτη ανθεκτικότητα στην παρακράτηση λιπιδίων.
- Να εξασφαλίζουν σταθερή σύνδεση χωρίς διαρροές ακόμη και μετά από παρατεταμένη χρήση.
- Να είναι κατασκευασμένα σύμφωνα με το πρότυπο EN ISO 8536-10.
- Να διαθέτουν σύνδεση Luer-Lock με ανεξάρτητη κίνηση 360 μοιρών δεξιόστροφα και αριστερόστροφα χωρίς να αποσυνδέονται.
- Να διαθέτουν διακριτικά δαχτυλίδια κόκκινο-μπλε για αναγνώριση τοποθέτησης σε αρτηρία ή φλέβα.
- Να είναι Latex-free, DEHP-free, μ.χ αποστειρωμένα.

ΕΝΔΕΙΚΤΙΚΗ ΤΙΜΗ :0,87+ΦΠΑ/ΤΜΧ

2. ΣΤΟ ΕΙΔΟΣ ΜΕ Α/Α 16, ΜΕ ΤΙΤΛΟ ΕΙΔΟΥΣ <<ΚΑΝΟΥΛΕΣ ΤΡΙΩΝ ΚΑΤΕΥΘΥΝΣΕΩΝ 3-WAY STOP COCK ΜΕ ΠΡΟΕΚΤΑΣΗ >> ΘΑ ΕΠΙΘΥΜΟΥΣΑΜΕ ΝΑ ΠΡΟΣΤΕΘΟΥΝ ΚΑΙ ΟΙ ΠΑΡΑΚΑΤΩ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ.

- Να φέρει προέκταση από PE/VYG2/PVC με άκρο luer-lock ενσωματωμένη, με 3-way stop-cock από ειδικό πλαστικό υλικό (polycarbonate-polyethylene) ώστε να αντέχουν έγχυση λιπιδίων χωρίς διαρροές lipid resistant, με δύο λευκά πώματα στα άκρα.
- Να έχει αντοχή σε πιέσεις μέχρι 10 Kg/cm² – 145psi.
- Να έχει εσωτ.διαμ. 2,5mm,εξ.διαμ. 4,0mm.
- Να φέρει μήκη 13,5cm,25cm,50cm,80cm,100cm με όγκο παρακράτησης 1,1ml,1,40ml,2,9ml,4,4ml και 5,3ml αντίστοιχα.
- Να είναι Latex-free & DEHP-free. Μ.χ. αποστειρωμένη σε διπλή συσκευασία ασφαλείας.

ΕΝΔΕΙΚΤΙΚΗ ΤΙΜΗ :2,83+ΦΠΑ/ΤΜΧ

3. ΣΤΟ ΕΙΔΟΣ ΜΕ Α/Α 60, ΜΕ ΤΙΤΛΟ ΕΙΔΟΥΣ << ΠΩΜΑΤΑ ΚΑΘΕΤΗΡΩΝ ΣΙΤΙΣΗΣ LEVIN CLOSING CONE LOCK >> ΘΑ ΕΠΙΘΥΜΟΥΣΑΜΕ ΝΑ ΠΡΟΣΤΕΘΟΥΝ ΚΑΙ ΟΙ ΠΑΡΑΚΑΤΩ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ .

- Να είναι Latex-free και DEHP-free.

ΕΝΔΕΙΚΤΙΚΗ ΤΙΜΗ :1,29+ΦΠΑ/ΤΜΧ

4. ΣΤΟ ΕΙΔΟΣ ΜΕ Α/Α 67, ΜΕ ΤΙΤΛΟ ΕΙΔΟΥΣ << ΚΟΛΛΑ ΣΥΓΚΛΙΣΗΣ ΔΕΡΜΑΤΟΣ >> ΘΑ ΕΠΙΘΥΜΟΥΣΑΜΕ ΝΑ ΠΡΟΣΤΕΘΟΥΝ ΚΑΙ ΟΙ ΠΑΡΑΚΑΤΩ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ.

- Κόλλα σύγκλισης δέρματος , υψηλού ιξώδους, από μονομερικό τύπο 2-octyl cyanoacrylate και χρωστική ουσία D & C Violet #2.
- Να διαθέτει ειδικό απλικατέρ το οποίο φέρει μαλακό και ελαστομερή άκρο εξασφαλίζοντας , ομοιόμορφη εφαρμογή. Με μία μόνο επίστρωση να επιτυγχάνεται πολυμερισμός σε λιγότερο από 30’’ προσφέροντας ταχύτητα, ακρίβεια και αξιοπιστία. Να μην αφήνει στο δέρμα σημάδια, κυτταρίτιδα κτλ.
- Να δημιουργεί μικροβιακό φραγμό διάρκειας 14 ημερών.
- Να είναι χωριτικότητα 0,5ml ή 1ml.

- Να διατηρείται σε θερμοκρασία μικρότερη των 30ο .
- Να είναι μιας χρήσεως, αποστειρωμένη, Latex-Free, DEHP-Free, Pyrogen-Free, glass-free συσκευασία.

ΕΝΔΕΙΚΤΙΚΗ ΤΙΜΗ :0,5ML 11,90+ΦΠ

1ML 15,90+ΦΠΑ/ΤΜΧ

5. ΣΤΟ ΕΙΔΟΣ ΜΕ Α/Α 69Α, ΜΕ ΤΙΤΛΟ ΕΙΔΟΥΣ <<ΠΩΜΑΤΑ ΦΛΕΒΟΚΑΘΕΤΗΡΩΝ>> ΘΑ ΕΠΙΘΥΜΟΥΣΑΜΕ ΝΑ ΠΡΟΣΤΕΘΟΥΝ ΚΑΙ ΟΙ ΠΑΡΑΚΑΤΩ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ.

- Να είναι Latex-free και DEHP-free.
- Να μην περιέχουν ζωικούς ή βιολογικούς παράγοντες.
- Να είναι ελεύθερα πυρετογόνων.

ΕΝΔΕΙΚΤΙΚΗ ΤΙΜΗ :0,09+ΦΠΑ/ΤΜΧ

Επίσης θα θέλαμε να σας προτείνουμε να συμπεριλάβετε στον διαγώνισμό σας τα πώματα ασφαλείας κλειστού συστήματος και τα πολυαυλικά συνδετικά κλειστού συστήματος (χταπόδια) που χρήζουν σε ασθενής ΜΕΘ για την αποφυγή λοιμώξεων και την χορήγηση φαρμάκων χωρίς να γίνεται επιστροφή των υγρών στις γραμμές με αποτέλεσμα την θρόμβωση των γραμμών. Τα προτεινόμενα είδη να φέρουν τα παρακάτω τεχνικά χαρακτηριστικά:

Α) ΠΩΜΑΤΑ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ ΚΛΕΙΣΤΟΥ ΚΥΚΛΩΜΑΤΟΣ,ΚΑΘΕΤΗΡΩΝ ΙV,CVC ΦΛΕΒΙΚΑ ΚΑΙ ΑΡΤΗΡΙΑΚΑ

- Να είναι ουδέτερης μετατόπισης.
- Να είναι ευθείας ροής (μη αποικισμός μικροβίων στα εσωτερικά τοιχώματα του πώματος κατά την χορήγηση υγρών).
- Να έχει μικρό όγκο παρακράτησης 0.03ml.
- Να έχει ροή στην βαρύτητα 105ml/min και να έχει αντοχή σε πιέσεις 350psi και μέγιστη ροή μεγαλύτερη από 10ml/sec.
- Να είναι συμβατά σε MRI έως 3 Tesla.
- Να είναι συμβατά με αίμα,λιπίδια,αλκοόλη και Chlorexidine.

- Να συνδέεται με M/F,L/L και οι εγχύσεις να γίνονται χωρίς βελόνα.
- Ο χρόνος παραμονής τους να είναι για 7 ημέρες (360 εγχύσεις)
- Να είναι Latex-free,DEHR-free,μ.χ αποστειρωμένα.

ΕΝΔΕΙΚΤΙΚΗ ΤΙΜΗ :1,15+ΦΠΑ/ΤΜΧ

Β) ΣΥΝΔΕΤΙΚΑ ΔΙΠΛΟΥ ΑΥΛΟΥ ΚΛΕΙΣΤΟΥ ΚΥΚΛΩΜΑΤΟΣ ΜΕ ΠΩΜΑΤΑ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ ΚΑΙ ΒΑΛΒΙΔΕΣ ΜΗ ΕΠΙΣΤΡΟΦΗΣ

ΣΥΝΔΕΤΙΚΟ ΔΥΟ ΑΥΛΩΝ ΑΠΟ ΠΟΛΥΟΥΡΕΘΑΝΗ (PUR), ΜΕ CLIPS ON-OFF(ΜΕ ΧΡΩΜΑΤΙΚΗ ΚΩΔΙΚΟΠΟΙΗΣΗ) ΓΙΑ ΤΑΥΤΟΧΡΟΝΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΔΥΟ ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΩΝ ΥΓΡΩΝ-ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΚΑΙ ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΠΑΡΕΝΤΕΡΙΚΗΣ, ΣΕ ΚΕΝΤΡΙΚΟΥΣ Ή ΠΕΡΙΦΕΡΙΚΟΥΣ ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ. Ο ΚΑΘΕ ΑΥΛΟΣ ΝΑ ΕΙΝΑΙ ΔΙΑΦΑΝΗΣ, ΜΗΚΟΥΣ 6CM, ΜΕ ΕΣΩΤ.-ΕΞΩΤ. ΔΙΑΜΕΤΡΟ 1,50-2,50MM. Ο ΕΝΑΣ ΑΥΛΟΣ ΝΑ ΔΙΑΘΕΤΕΙ ΒΑΛΒΙΔΑ ΜΗ ΕΠΙΣΤΡΟΦΗΣ ΚΑΙ ΠΩΜΑ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ ΚΛΕΙΣΤΟΥ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ (ΜΟΝΟ ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΕΙΣ) ΜΕ ΟΓΚΟ ΠΑΡΑΚΡΑΤΗΣΗΣ 0,36ML ΚΑΙ ΡΟΗ 73ML/MIN ΚΑΙ Ο ΔΕΥΤΕΡΟΣ ΑΥΛΟΣ ΝΑ ΔΙΑΘΕΤΕΙ ΠΩΜΑ ΚΛΕΙΣΤΟΥ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ (ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΛΗΨΗ ΑΙΜΑΤΟΣ),ΝΑ ΕΧΕΙ ΟΓΚΟ ΠΑΡΑΚΡΑΤΗΣΗΣ 0,33ML ΚΑΙ ΡΟΗ 78ML/MIN. ΝΑ ΕΧΕΙ ΧΡΟΝΟ ΠΑΡΑΜΟΝΗΣ 7 ΗΜΕΡΕΣ. ΝΑ ΜΗΝ ΕΧΕΙ LATEX,PVC ΚΑΙ DEHP.ΝΑ ΕΙΝΑΙ Μ.Χ, ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ.

ΕΝΔΕΙΚΤΙΚΗ ΤΙΜΗ :14,10+ΦΠΑ/ΤΜΧ

Γ) ΣΥΝΔΕΤΙΚΑ ΤΡΙΠΛΟΥ ΑΥΛΟΥ ΚΛΕΙΣΤΟΥ ΚΥΚΛΩΜΑΤΟΣ ΜΕ ΠΩΜΑΤΑ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ ΚΑΙ ΒΑΛΒΙΔΕΣ ΜΗ ΕΠΙΣΤΡΟΦΗΣ

Συνδετικό τριών αυλών από πολυουρεθάνη (PUR), με clips on-off(με χρωματική κωδικοποίηση) για ταυτόχρονη χορήγηση τριών διαφορετικών υγρών-φαρμάκων και για χορήγηση παρεντερικής, σε κεντρικούς ή περιφερικούς καθετήρες. Ο κάθε αυλός να είναι διαφανής, μήκους 6cm, με εσωτ.-εξωτ. διάμετρο 1,50-2,50mm. Οι δύο αυλοί να διαθέτουν βαλβίδα μη επιστροφής και πώμα κλειστού συστήματος ασφαλείας(μόνο για χορηγήσεις) με όγκο παρακράτησης 0,36ml και ροή 73ml/min και ο τρίτος αυλός να διαθέτει πώμα κλειστού συστήματος ασφαλείας (για χορηγήσεις και λήψη αίματος),να έχει όγκο παρακράτησης 0,33ml και ροή 78ml/min.Να έχει χρόνο παραμονής 7 ημέρες, Να μην έχει Latex,PVC και DEHP.Να είναι μ.χ, αποστειρωμένο.

ΕΝΔΕΙΚΤΙΚΗ ΤΙΜΗ :19,25+ΦΠΑ/ΤΜΧ

Δ) ΣΥΝΔΕΤΙΚΑ ΤΕΤΡΑΠΛΟΥ ΑΥΛΟΥ ΚΛΕΙΣΤΟΥ ΚΥΚΛΩΜΑΤΟΣ ΜΕ ΠΩΜΑΤΑ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ ΚΑΙ ΒΑΛΒΙΔΕΣ ΜΗ ΕΠΙΣΤΡΟΦΗΣ

Συνδετικό τεσσάρων αυλών από πολυουρεθάνη (PUR), με clips on-off για ταυτόχρονη χορήγηση τεσσάρων διαφορετικών υγρών-φαρμάκων και για χορήγηση παρεντερικής, σε κεντρικούς ή περιφερικούς καθετήρες. Ο κάθε αυλός να είναι διαφανής, μήκους 6cm, με εσωτ.-εξωτ. διάμετρο 1,50-2,50mm. Οι τρεις αυλοί να διαθέτουν βαλβίδα μη επιστροφής, λευκό clips on-off και πώμα κλειστού συστήματος ασφαλείας (μόνο για χορηγήσεις) με όγκο παρακράτησης 0,36ml και ροή 78ml/min και ο τέταρτος αυλός να διαθέτει πώμα κλειστού συστήματος ασφαλείας (για χορηγήσεις και λήψη αίματος), μπλε clips on-off, να έχει όγκο παρακράτησης 0,25ml και ροή 84ml/min. Να έχει χρόνο παραμονής 7 ημέρες. Να μην έχει Latex, PVC και DEHP. Να είναι μ.χ, αποστειρωμένο.

ΕΝΔΕΙΚΤΙΚΗ ΤΙΜΗ :21,00+ΦΠΑ/ΤΜΧ

ΣΗΜΕΙΩΣΗ:

Σας αναφέρουμε τις ενδεικτικές τιμές των παραπάνω υλικών για τον υπολογισμό ποσοτήτων από τον προϋπολογισμό μελλοντικής διαγνωστικής διαδικασίας.

Για οποιαδήποτε πληροφορία παρακαλώ όπως επικοινωνήστε μαζί μας.

Με εκτίμηση,

ARETEION MEDICALS AE

Η Υπεύθυνη Πωλήσεων

ΡΑΜΜΟΥ ΔΗΜΗΤΡΑ

Τηλ. Επικοινωνίας 6937377741, 210-7701101

Σχόλιο**Όνομα****KAZANAS MEDICAL BUSINESS Ltd.****Email****info@kazanasmb.gr****Δημοσιεύθηκε****01-07-2024****Άρθρο****A/A 15 , A/A 16**

Αξιότιμοι Κυρίες και Κύριοι,

Σε συνέχεια της ανάρτησης Διαβούλευσης του Νοσοκομείου σας, με Μοναδικό Αριθμό 2024DIAB28516, για την προμήθεια «ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ» (CPV 44423000-1), η εταιρεία μας συμμετέχει στο σχολιασμό με στόχο τη διευκόλυνση της μελλοντικής διαγωνιστικής διαδικασίας.

Πιο συγκεκριμένα, για το προσφερόμενο είδος,

A/A 15 ΚΑΝΟΥΛΕΣ ΤΡΙΩΝ ΚΑΤΕΥΘΥΝΣΕΩΝ 3-WAY STOP COCK συνιστούμε να ενταχθούν τα παρακάτω τεχνικά χαρακτηριστικά:

Στρόφιγγα 3way που επιτρέπει τη χορήγηση λιπιδίων και φαρμακευτικών ουσιών.

- Με διάφανο σώμα και διαυγές κανάλι.
- Με περιστρεφόμενο αρσενικό διαφανή σύνδεσμο κλειδώματο Luer Lock και δύο διαφανείς θηλυκούς σύνδεσμους Luer Lock οι οποίοι να φέρουν πώματα ασφαλείας.
- Η σύνδεσή του να απαιτεί μόνο 6% κωνικότητα για βέβαιη εφαρμογή χωρίς ρωγμές και διαρροές, ακόμη και μετά από παρατεταμένη χρήση.
- Ανθεκτικό σε πιέσεις έως 5,5 bar (79 psi).
- Να συμμορφώνεται κατ'ελάχιστο με τα πρότυπα EN ISO 8536-10 και EN ISO 80369-7-2016.
- Να κατατίθενται δελτία τεχνικών δεδομένων με εκτενή αναφορά ποιοτικά χαρακτηριστικά του προϊόντος.

Για το προσφερόμενο είδος, A/A 16 ΚΑΝΟΥΛΕΣ ΤΡΙΩΝ ΚΑΤΕΥΘΥΝΣΕΩΝ 3-WAY STOP COCK ΜΕ ΠΡΟΕΚΤΑΣΗ συνιστούμε να ενταχθούν ορισμένα τεχνικά χαρακτηριστικά:

Στρόφιγγα 3way που επιτρέπει τη χορήγηση λιπιδίων και φαρμακευτικών ουσιών.

- Με διάφανο σώμα και διαυγές κανάλι.
- Με περιστρεφόμενο αρσενικό διαφανή σύνδεσμο κλειδώματο Luer Lock και δύο διαφανείς θηλυκούς σύνδεσμους Luer Lock οι οποίοι να φέρουν πώματα ασφαλείας.
- Η σύνδεσή του να απαιτεί μόνο 6% κωνικότητα για βέβαιη εφαρμογή χωρίς ρωγμές και διαρροές, ακόμη και μετά από παρατεταμένη χρήση.
- Δυνατότητα πλήρους περιστροφής 360ο με προέκταση 10 εκ. – η προέκταση να έχει εσωτερική διάμετρο 3mm και εξωτερική διάμετρο 4.1mm. Η προέκταση να είναι ενιαία με το 3way χωρίς να αποσπάται και να είναι ανθεκτική στο τσάκισμα και τις κάμψεις.
- Ανθεκτικό σε πιέσεις έως 5,5 bar (79 psi).
- Να συμμορφώνεται κατ'ελάχιστο με τα πρότυπα EN ISO 8536-10 και EN ISO 80369-7-2016.
- Να κατατίθενται δελτία τεχνικών δεδομένων με εκτενή αναφορά ποιοτικά χαρακτηριστικά του προϊόντος.

Παραμένουμε στη διάθεσή σας για οποιαδήποτε περαιτέρω πληροφορία ή διευκρίνιση.

Με εκτίμηση,

Kazanas Medical Business Ltd.

Σχόλιο

Όνομα

BBD ΝΙΚ. ΛΑΪΝΙΩΤΗΣ ΑΕΒΕ

Email

info@bbdmedical.com

Δημοσιεύθηκε

28-06-2024

Άρθρο

ΣΧΟΛΙΑ BBD ΕΠΙ ΤΗΣ 1ης ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗΣ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟ ΥΛΙΚΟ

Αξιότιμοι Κύριοι / Κυρίες,

Σε συνέχεια της 1ης Διαβούλευσης Τεχνικών Προδιαγραφών για την Προμήθεια Υγειονομικού Υλικού σας παραθέτουμε τα σχόλια της Εταιρείας μας.

A/A 85. ΑΝΤΙΜΙΚΡΟΒΙΑΚΟ ΕΠΙΘΕΜΑ

1. Στον A/A:85 των ανωτέρω προδιαγραφών, ζητάτε: «Να υπάρχει τεκμηριωμένη κλινική μελέτη που να αποδεικνύει τη μείωση τουλάχιστον 50% των βακτηριαμιών σε πραγματικό κλινικό περιβάλλον με την ονομαστική χρήση του προϊόντος ως απόδειξη αποτελεσματικότητάς.

Η εν λόγω τεχνική προδιαγραφή είναι περιττή, φωτογραφίζει μία και μόνο προμηθεύτρια εταιρεία και εμποδίζει την ανάπτυξη του ανταγωνισμού. Στο ίδιο το φυλλάδιο της εταιρείας αναφέρεται: «Κλινικά αποδεδειγμένο ότι μειώνει τα CRBSI κατά 60% σε ασθενείς με κεντρικές και αρτηριακές γραμμές».

Όταν ένα είδος φέρει σήμανση CE καλύπτει κατά τεκμήριο τις προδιαγραφές καταλληλότητας, καθώς κατά την υποβολή για αξιολόγηση του φακέλου του είδους στον ανεξάρτητο κοινοποιημένο οργανισμό ώστε να λάβει πιστοποίηση CE, κατατίθενται όλες οι απαιτούμενες μελέτες και αξιολογούνται αντίστοιχα.

Συνεπώς, θα πρέπει να απαλειφθεί η παραπάνω τεχνική προδιαγραφή και να προστεθεί: «Να μειώνει αποδεδειγμένα τις λοιμώξεις.»

2. Επιπροσθέτως, καθώς το ζητούμενο είδος είναι ιατροτεχνολογικό προϊόν και κατατάσσεται στην κατηγορία III των Ιατροτεχνολογικών προϊόντων λόγω της φαρμακευτικής ουσίας της χλωρεξιδίνης που περιλαμβάνει και η οποία έχει συμπληρωματική και πιο συγκεκριμένα αντιμικροβιακή δράση στον οργανισμό, υπάγεται στον Κανόνα 13 της Οδηγίας 93/42/ΕΟΚ (ή στον αντίστοιχο Κανόνα 14 του Κανονισμού 2017/745).

Συνεπώς, τα πιστοποιητικά που πρέπει να διαθέτει ο κατασκευαστής για το συγκεκριμένο προϊόν είναι πιστοποιητικά από κοινοποιημένο οργανισμό κατηγορίας III και πιο συγκεκριμένα:

- Πιστοποιητικό εξέτασης τύπου ΕΚ (EC Design – Examination Certificate) σε συνδυασμό με
- Πιστοποιητικό Πλήρους Διασφάλισης Ποιότητας (Full Quality Assurance Certificate)

Ως εκ τούτου θα πρέπει να προστεθεί ως προαπαιτούμενο, το είδος «Να φέρει σήμανση CE βάσει της κατηγορίας III των ιατροτεχνολογικών προϊόντων και να προσκομιστούν τα αντίστοιχα Πιστοποιητικά»

Επισημαίνουμε ότι το είδος που προμηθεύει η εταιρεία μας φέρει πιστοποιητικά CE βάσει της κατηγορίας III των ιατροτεχνολογικών προϊόντων, είναι εγκεκριμένο από τον ΕΟΦ και έχει χρησιμοποιηθεί ακώλυτα και χωρίς να προκύψει κανένα απολύτως πρόβλημα ή παράπονο στα παρακάτω τμήματα του Νοσοκομείου σας:

ΜΟΝΑΔΑ ΧΗΜΕΙΟΘΕΡΑΠΕΙΑΣ, Β ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΟ, Γ ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΟ ΟΓΚΟΛΟΓΙΚΟ, Β ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΟ ΟΓΚΟΛΟΓΙΚΟ

Β ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΗ, ΤΜΗΜΑ ΚΑΤ ΟΙΚΟΝ ΝΟΣΗΛΕΙΑΣ

Ευχαριστούμε για τη συνεργασία και αναμένουμε για τις δικές σας ενέργειες.

Σας ενημερώνουμε ότι βρισκόμαστε στη διάθεση σας για οποιαδήποτε διευκρίνιση χρειαστεί επί της νομικής βασιμότητας των προτάσεων που αιτούμεθα.

Με εκτίμηση,

για την Εταιρεία BBD ΝΙΚ. ΛΑΪΝΙΩΤΗΣ ΑΕΒΕ

ΛΑΪΝΙΩΤΗΣ ΣΩΤΗΡΙΟΣ

Νόμιμος Εκπρόσωπος

Σχόλιο

Όνομα

Y-LOGIMED MAE

Email

m.kofinaki@y-logimed.gr

Δημοσιεύθηκε

27-06-2024

Άρθρο

**ΚΑΤΑΧΩΡΗΣΗ ΣΧΟΛΙΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ υπ' αριθ.
2024ΔΙΑΒ28516**

Από: Y-Logimed MAE

Προς: ΓΕΝΙΚΟ ΟΓΚΟΛΟΓΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΚΗΦΙΣΙΑΣ «ΟΙ ΑΓΙΟΙ ΑΝΑΡΓΥΡΟΙ»

Θέμα: ΔΗΜΟΣΙΑ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ υπ'
αριθ. 2024ΔΙΑΒ28516

Αθήνα, 27/06/2024

Αγαπητοί,

Στα πλαίσια της ως άνω Δημόσιας Διαβούλευσης και της Διαφάνειας, σας υποβάλλουμε τις παρακάτω παρατηρήσεις μας επί των τεχνικών προδιαγραφών:

Η εταιρεία μας Y-LOGIMED M.A.E. διανέμει με εθνική αποκλειστικότητα για τα δημόσια νοσοκομεία της χώρας το βασικό χαρτοφυλάκιο του Τμήματος Ιατρικών Λύσεων της 3M. Πιο συγκεκριμένα, σε αυτό περιλαμβάνονται προϊόντα αγγειακής πρόσβασης, παρακολούθησης, αποστείρωσης, χειρουργικών λύσεων, επιθεμάτων TEGADERM, φροντίδας τραυμάτων και ναρθήκων. Η 3M, κορυφαία παγκόσμια εταιρεία ιατρικής τεχνολογίας, εστιάζει σε καινοτόμες ιατρικές λύσεις, προϊόντα και εξειδίκευση, συμβάλλοντας στην πρόληψη των λοιμώξεων, στη βελτίωση των θεραπευτικών αποτελεσμάτων των ασθενών και στον περιορισμό του κινδύνου επιπλοκών.

Με την δυνατότητα που μας δίνετε να υποβάλλουμε τις παρατηρήσεις μας σχετικά με τις Τεχνικές Προδιαγραφές που αναρτήσατε, επιβεβαιώνετε την απεριόριστη εμπιστοσύνη και βεβαιότητα που έχουμε στην προσήλωσή σας να τηρηθεί η διαδικασία της Δημόσιας Διαβούλευσης και Διαφάνειας κατά την σύνταξη των τεχνικών προδιαγραφών.

Ως προμηθεύτρια εταιρεία προτείνουμε προσθήκες επί των τεχνικών προδιαγραφών, οι οποίες εκτιμούμε ότι συμπληρώνουν τις υπάρχουσες συμβατικές τεχνολογίες και ποιότητες υλικών με νέες, σύγχρονες τεχνικές αλλά και τεχνολογίες, οι οποίες προσφέρουν στους ασθενείς καλύτερη ποιότητα ζωής, μεγαλύτερο προσδόκιμο και ταυτόχρονα καθιστούν το σύστημα υγείας αποδοτικότερο, καθότι ο χρόνος παραμονής των ασθενών στο νοσοκομείο μειώνεται, ενώ ταυτόχρονα επιτυγχάνεται τεκμηριωμένα η πρόληψη των λοιμώξεων και συνακόλουθα αισθητή εξοικονόμηση κόστους στις υγειονομικές μονάδες.

Αναφορικά με τον Α/Α 69Β ΠΩΜΑΤΑ ΦΛΕΒΟΚΑΘΕΤΗΡΩΝ ΑΝΤΙΜΙΚΡΟΒΙΑΚΑ, προτείνουμε τον εμπλουτισμό της τεχνικής προδιαγραφής με επιπρόσθετα ποιοτικά χαρακτηριστικά ως εξής: Αντιμικροβιακό πώμα αντισηψίας για Ανοιχτά Θηλυκά Luer (open female) αυλών ΚΦΚ, αρτηριακών, 3-way. Η δραστική ουσία να είναι ισοπροπυλική αλκοόλη περιεκτικότητας 70% με δυνατότητα αντισηψίας σε ένα λεπτό (FDA) και μείωσης 4log Gram θετικών και αρνητικών βακτηρίων. Να απαιτείται για την εφαρμογή του μέχρι 45μοιρες στροφή (παθητική αντισηψία). Να μπορεί να παραμείνει μέχρι 7 ημέρες εφόσον δεν ανοιχτεί μετά την αρχική τοποθέτηση στο 3way. Στο Φύλλο Τεχνικών Δεδομένων (Technical Data Sheet) της κατασκευάστριας να αναγράφει ότι το πώμα προορίζεται για Ανοιχτά Θηλυκά Luer (open female). Το κάλυμμα του πώματος να είναι από αλουμίνιο για την αποφυγή ξήρανσης της δραστικής ουσίας. Να είναι υποαλλεργικό και βιοσυμβατό χωρίς να προκαλεί κυτταροτοξικότητα, ερεθισμό, συστηματική τοξικότητα, αιμόλυση σύμφωνα με την σειρά προτύπων ISO 10993 part1, part 4, part 5, part 10, part 11 και να προσκομίζεται δήλωση συμμόρφωσής από το regulatory της κατασκευάστριας. Να φέρει CE mark Class II με την προσκόμιση του αντίστοιχου πιστοποιητικού. Να προσφέρεται σε ατομική συσκευασία και σε λωρίδα (5 τεμάχια) για το κρέμασμα σε iv pole.

Ο τελικός μας στόχος είναι η ασφάλεια των ασθενών και η Πρόληψη-Μείωση Λοιμώξεων σύμφωνα με τις βέλτιστες Τεχνικές (Best Practice) και τα Νεότερα Διεθνή Πρωτόκολλα Υγείας.

Με την βεβαιότητα ότι θα λάβετε υπόψη σας τις ανωτέρω παρατηρήσεις/επισημάνσεις μας, αναμένουμε τις σχετικές προσθήκες στον Πίνακα του Διαγωνισμού για την προμήθεια των υλικών προκειμένου η εταιρεία μας να δύναται να συμμετάσχει επί ίσοις όροις όποτε προκηρυχθεί διαγωνιστική διαδικασία.

Είμαστε στην διάθεσή σας για οποιαδήποτε διευκρίνιση,
Για την Y-LOGIMED M.A.E.,

Με εκτίμηση,
Δημήτρης Ευθυμίου, Senior Sales Specialist
Τ. 210 2802046 Κιν. 693-6884935

Σχόλιο

Όνομα

ΓΕΝΙΚΗ ΧΗΜΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ Α.Ε.

Email

info@gcp.gr

Δημοσιεύθηκε

24-06-2024

Άρθρο

ΚΑΤΑΧΩΡΗΣΗ ΣΧΟΛΙΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ

Αξιότιμοι κύριοι/κυρίες,

Καταρχάς σας ευχαριστούμε που μας δίνετε την ευκαιρία να σας υποβάλουμε τις παρατηρήσεις μας επί των τεχνικών προδιαγραφών των προϊόντων του ανωτέρω διαγωνισμού.

Παρακάτω θα βρείτε την πρόταση μας για το είδος με Α/Α 67, το οποίο περιγράφεται ως εξής:

ΚΟΛΛΑ ΣΥΓΚΛΙΣΗΣ ΔΕΡΜΑΤΟΣ. Κόλλα σύγκλισης δέρματος με ειδικά πτερύγια για άσηπτη και ακριβή τεχνική εφαρμογή και ελεγχόμενη ροή. Να απαιτείται μία μόνο στρώση κατά την εφαρμογή.

Θα θέλαμε να προτείνουμε την ακόλουθη τροποποίηση των προδιαγραφών για το παραπάνω προϊόν:

«Κόλλα σύγκλισης δέρματος, αποστειρωμένη από μίγμα 90% ν-βούτυλο & 10% 2-οκτυλοκυανοακρυλικού εστέρα. Να διατηρείται σε θερμοκρασία περιβάλλοντος έως και 18 μήνες χωρίς την ανάγκη φύλαξης σε ψυγείο. Να απαιτείται μία μόνο στρώση κατά την εφαρμογή. Χρόνος εφαρμογής <10". Να μην δημιουργεί αίσθημα καύσου ή τσιμπήματος. Να διατίθεται σε συσκευασία 0,5gr και 0,35gr, με ειδικά πτερύγια για άσηπτη τεχνική εφαρμογή».

Η εν λόγω κόλλα λόγω του ότι αποτελείται από μίγμα ν-βουτυλο και 2-οκτυλοκυανοακρυλικού εστέρα εφαρμόζεται με μια στρώση και σε 10 δευτερόλεπτα επιτυγχάνεται η σύγκλιση χωρίς πόνο για τον ασθενή. Αυτό την καθιστά ιδανική και για μη συμμορφώμενους ασθενείς. Επιπλέον διαθέτει ειδικά πτερύγια για σπάσιμο της αμπούλας προς αποφυγή τραυματισμού του ιατρικού προσωπικού από τα εσωτερικά θραύσματα γυαλιού. Τέλος το αισθητικό αποτέλεσμα είναι πολύ καλύτερο καθώς δεν αφήνει σημάδι όπως τα ράμματα ή τα συρραπτικά και επιπλέον δεν απαιτείται η επαναπροσέλευση του ασθενή για κοπή ραμμάτων γεγονός το οποίο κοστίζει στο Νοσοκομείο πολύτιμο νοσηλευτικό χρόνο ο οποίος θα μπορούσε να δαπανηθεί στην εξυπηρέτηση περισσότερων ασθενών .

ΠΡΟΤΑΣΗ ΓΙΑ ΝΕΑ ΥΛΙΚΑ

Επιπλέον, θα θέλαμε να σας προτείνουμε την προσθήκη των κάτωθι νέων ειδών με τις εξής προδιαγραφές:

«Αποστειρωμένο ισότονο διάλυμα καθαρισμού τραυμάτων με βάση το διάλυμα "RINGER" (ισότονο διάλυμα ηλεκτρολύτη αποτελούμενο από χλωριούχο νάτριο, χλωριούχο κάλιο και χλωριούχο ασβέστιο), από 0,02% πολυεξανίδη και πολυαιθυλενογλυκόλη, 1000ml».

Η χρήση ενός ισότονου διαλύματος σε αντίθεση με τα διαλύματα που έχουν βάση το νερό, εμποδίζει το οίδημα και τον ερεθισμό της περιοχής του τραύματος καθώς δεν υπάρχει ανταλλαγή υγρών ή ηλεκτρολυτών με τις εκκρίσεις του σώματος. Το εν λόγω διάλυμα είναι κατάλληλο για τη διαχείριση τραυμάτων και επίσης παρουσιάζει υψηλή ανοχή ιστού.

Επίσης η πολυεξανίδη και η μακρογόλη μειώνουν την επιφανειακή τάση και αυτή η δράση βοηθά στον καθαρισμό του τραύματος συνεπώς ο καθαρισμός επιτυγχάνεται πιο

αποτελεσματικά. Η πολυεξανίδη είναι επίσης αποτελεσματική στην καταπολέμηση του Χρυσίζοντος Σταφυλόκοκκου (MRSA) .

Τα θετικά αποτελέσματα στην επούλωση τραυμάτων είναι πολλά και συνοψίζονται στα παρακάτω:

Καλή κλινική ασφάλεια

Στοχευόμενη δράση στα βακτηριακά κύτταρα

Καμία γνωστή ανθεκτικότητα στα βακτήρια

Κανένας γνωστός τοξικός κίνδυνος

Βιωσιμότητα του δραστικού φαρμακευτικού παράγοντα

Συμβάλλει στη διαχείριση της μείωσης του βακτηριακού φορτίου

Μειώνει τον πόνο του τραύματος

Μειώνει την κακοσμία του τραύματος

Ως συνθετική ένωση η πολυεξανίδη έχει παρόμοια δράση με τα αντιμικροβιακά πεπτιδία (AMPs) που βρίσκονται στην πλειονότητα των ζωντανών οργανισμών, όπου παρέχουν μια έμφυτη ανοσολογική απόκριση.

Συνεπώς το διάλυμα αποτελεί πρώτη επιλογή σε χρόνια έλκη με ανεπαρκή επούλωση ή σε πολύ ευαίσθητα τραύματα (π.χ. εγκαύματα δευτέρου βαθμού) για θεραπεία καθαρισμού.

Επίσης σας προτείνουμε την προσθήκη των ακόλουθων υλικών τα οποία επιτρέπουν την καλύτερη εξυπηρέτηση των νοσηλευόμενων ασθενών με στομία.

Συγκεκριμένα:

I. ΣΑΚΟΙ ΜΕΤΕΓΧΕΙΡΗΤΙΚΟΙ ΜΕ ΣΥΣΤΗΜΑ ΔΙΠΛΗΣ ΚΕΝΩΣΗΣ:

Το συγκεκριμένο υλικό είναι μετεγχειρητικός σάκος με παράθυρο επιθεώρησης και εργασίας επί της στομίας, που διαθέτει επιπλέον προσαρμοζόμενο διπλό σύστημα κένωσης που προσαρμόζεται τόσο σε στέρεες όσο και σε υδαρείς κενώσεις και επομένως καλύπτει μεγαλύτερο εύρος περιπτώσεων και εξασφαλίζει μεγαλύτερη διάρκεια παραμονής, και οικονομία, για το νοσοκομείο. Συγκεκριμένα:

«Σάκοι μετεγχειρητικοί διαφανείς, με αποσπώμενο παράθυρο για επιθεώρηση και εργασία επί της στομίας max 7εκ. Με βαλβίδα εξόδου για σύνδεση με κάθε τύπο ουροσυλλέκτη και δυνατότητα αφαίρεσης της βαλβίδας και κλείσιμο του σάκου με ενσωματωμένο σύστημα ανοίγματος/ κλεισίματος velcro (για χρήση και σε υδαρείς και στέρεες κενώσεις). Προς κοπή έως 90mm»

II. ΚΟΛΛΗΤΙΚΟ ΥΛΙΚΟ ΜΕ ΑΝΤΙΒΑΚΤΗΡΙΔΙΑΚΕΣ ΙΔΙΟΤΗΤΕΣ

Μια σημαντική εξέλιξη στην τεχνολογία του κολλητικού υλικού των οστομικών υλικών είναι ο εμπλουτισμός του με συστατικά αντιβακτηριδιακών ιδιοτήτων, που καταστέλλουν την φλεγμονή και διεγείρουν την ανάπτυξη των κυττάρων τα οποία συμβάλουν στην ταχύτερη διαδικασία επούλωσης. Υγιές περιστομικό δέρμα σημαίνει χαμηλότερο κόστος εξυπηρέτησης του νοσηλευομένου. Συγκεκριμένα:

«Σάκοι με βρυσάκι αυτοκόλλητοι. Με κολλητική επιφάνεια, εύκαμπτη που να περιέχει ιατρικής χρήσης μέλι manuka με επουλωτική και αντιβακτηριδιακή δράση. Με μεμβράνες αντεπιστροφής και βαλβίδα εξόδου που να συνδέεται απευθείας με κάθε τύπο ουροσυλλέκτη. Με υφασμάτινης υφής, αντιιδρωτικό κάλυμμα και στις 2 πλευρές και παράθυρο ελέγχου στομίου. Προς κοπή έως 55mm»

Σας ευχαριστούμε που μας δώσατε την ευκαιρία να εκθέσουμε τις προτάσεις μας και παραμένουμε στη διάθεσή σας για οποιαδήποτε επιπρόσθετη πληροφορία ή τεκμηρίωση.

Με εκτίμηση,

ΓΕΝΙΚΗ ΧΗΜΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ Α.Ε.