

**ΣΧΟΛΙΑ ΕΤΑΙΡΕΙΩΝ ΣΤΟ ΠΛΑΙΣΙΟ ΤΗΣ 3ης ΔΗΜΟΣΙΑΣ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗΣ ΓΙΑ ΤΗΝ
ΕΠΙΚΑΙΡΟΠΟΙΗΣΗ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ
«ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ»**

Σχόλιο

Όνομα

DIOMED ΙΑΤΡΙΚΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ Α.Ε.

Email

dimitra.fili@diomed.gr

Δημοσιεύθηκε

29-09-2024

Άρθρο

ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ «ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ»

Προς το:

ΟΓΚΟΛΟΓΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΚΗΦΙΣΙΑΣ "ΟΙ ΑΓ.ΑΝΑΡΓΥΡΟΙ"

Υπ' όψιν: Επιτροπής Σύνταξης Τεχνικών προδιαγραφών

Αξιότιμοι κύριοι κυρίες,

Σε ανταπόκριση της Πρόσκλησής σας με μοναδικό κωδικό: 2024DIAB29068 για την διενέργεια 3ης Δημόσιας Διαβούλευσης των Τεχνικών Προδιαγραφών για την προμήθεια «ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟ ΥΛΙΚΟ» (CPV: 44423000-1), θα θέλαμε να υποβάλλουμε τις προτάσεις μας επί των τεχνικών προδιαγραφών ως κατωτέρω:

A.A. 67 ΚΟΛΛΑ ΣΥΓΚΛΙΣΗΣ ΔΕΡΜΑΤΟΣ.

Ως προς τις προδιαγραφές του συγκεκριμένου είδους, η εταιρεία μας, με γνώμονα τη διασφάλιση της ευρύτερης συμμετοχής ανταγωνιστριών εταιρειών στον επικείμενο διαγωνισμό του Νοσοκομείου σας, τη βελτίωση του ανταγωνισμού και τη διασφάλιση της προμήθειας των πλέον καινοτόμων και βέλτιστων προϊόντων για την εξυπηρέτηση των ασθενών και των αναγκών του Νοσοκομείου σας, θα θέλαμε καταρχάς να επισημάνουμε ότι η ελεγχόμενη ροή καθώς και η άσηπτη και ακριβής εφαρμογή που αποτελούν το ζητούμενο της προδιαγραφής δεν εξασφαλίζονται με ένα και μόνο σχέδιο

περιέκτη αλλά με διαφορετικούς τρόπους από διαφορετικούς κατασκευαστές ανταγωνιστικών προϊόντων. Περαιτέρω, κρίνεται ότι η προτεινόμενες προδιαγραφές παραλείπουν σημαντικές παραμέτρους που δύνανται να τροποποιούν τόσο την ποιότητα του υπό προμήθεια είδους, όσο και την συμβατότητα - καταλληλότητα για τη σκοπούμενη χρήση του. Πράδειγμα αποτελούν οι καίριες παράμετροι α) του επιπέδου εξωθερμικής αντίδρασης (ήτοι πόσο μεταβάλλεται τοπικά η θερμοκρασία στο σημείο εφαρμογής), β) η περιεκτικότητα / ποσότητα ανά συσκευασία, γ) η αποθήκευσή εντός η εκτός ψυγείου, δ) ο χρόνος για τον οποίο το υλικό μπορεί να χρησιμοποιείται μετά την ενεργοποίηση της συσκευασίας κ.α. Ως εκ τούτου, προτείνεται η τροποποίηση των προδιαγραφών του είδους με α.α 67 ως ακολούθως;

"Κόλλα σύγκλισης δέρματος, αποστειρωμένη, από 100% 2-οκτυλο κυανοκρυλικού εστέρα, υψηλού ιξώδους, χωρίς καταλύτη εκκίνησης του πολυμερισμού (χωρίς εκκινητή), για σύγκλιση και στεγανοποίηση τομής με βακτηριοστατική δράση. Να στεγνώνει άμεσα, σε μία στρώση εντός 50 δευτερολέπτων. Να μπορεί να χρησιμοποιηθεί για τουλάχιστον 90 λεπτά από την ενεργοποίηση της (άνοιγμα σωληναρίου/συσκευασίας) προκειμένου να μην αχρηστεύεται το υλικό. Να φυλάσσεται και να αποθηκεύεται ασφαλώς σε θερμοκρασία δωματίου έως και 30°C τουλάχιστον. Ο πολυμερισμός να είναι χαμηλής εξωθερμικής ενέργειας με απελευθέρωση θερμότητας όχι μεγαλύτερης του 1 °C, προκειμένου να μην δημιουργείται αίσθημα καύσεως, θέρμανσης ή τσιμπήματος. Να εμπεριέχει χρωστική προκειμένου να καθίσταται εφικτή η οπτική παρατήρηση των σημείων εφαρμογής. Το ακροφύσιο εφαρμογής να είναι λοξοτομημένο και να φέρει σπογγώδες άκρο προκειμένου να διευκολύνεται η άσηπτη και φιλική στο δέρμα εφαρμογή τόσο σε λεπτά άκρα με ακρίβεια, όσο και σε ευρύτερη περιοχή κατ' επιλογή του χρήστη. Να διατίθεται σε σωληνάριο αλουμινίου, απουσία υάλου για την αποφυγή τραυματισμών ή/και αχρήστευσης του υλικού, να είναι περιεκτικότητας 0,7gr τουλάχιστον. Να φέρει πιστοποίηση CE mark και MDR βάσει της Ευρωπαϊκής Νομοθεσίας."

Περαιτέρω, για τη βέλτιστη εξυπηρέτηση τυχόν αναγκών τμημάτων του Νοσοκομείου, ταχύτερη εκτέλεση σύγκλισης, βελτιωμένο αισθητικό αποτέλεσμα, ελαχιστοποίηση τραυματισμών, ελάττωση χρόνου προστασίας, αυξημένη αντιμικροβιακή προστασία, καθώς και αποσυμφόρηση των Χειρουργείων, των ΤΕΠ και λοιπών τμημάτων του

Νοσοκομείου, η εταιρεία μας προτείνει την προσθήκη επιπλέον νέων ειδών στη Διαγνωστική Διαδικασία του Νοσοκομείου σας ως ακολούθως:

ΝΕΟ ΠΡΟΤΕΙΝΟΜΕΝΟ ΕΙΔΟΣ 1:

"2) Κόλλα σύγκλισης δέρματος, αποστειρωμένη, από 100% 2-οκτυλο κυανοακρυλικού εστέρα, υψηλού ιξώδους (άνω των 300CP), με καταλύτη του πολυμερισμού (εκκινητή) και χρωστική, για σύγκλιση και στεγανοποίηση τομής με δημιουργία αντιμικροβιακού φραγμού για τουλάχιστον 14 ημέρες. Να διατίθεται σε μορφή στυλό με ειδική ανάγλυφη αντιολισθητική λαβή για μεγαλύτερη ακρίβεια και εργονομία, απουσία υάλου για την αποφυγή τραυματισμών. Να έχει λοξοτομημένο εφαρμογέα (ακροφύσιο εφαρμογής) προκειμένου να ρυθμίζεται η ροή εφαρμογής και το πάχος της γραμμής εφαρμογής ανάλογα με τις ανάγκες του σημείου. Να φέρει επιπλέον λεπτό σωληνοειδές ακροφύσιο ακριβείας για εφαρμογή με ακρίβεια ακόμα και σε ιδιαίτερα λεπτές περιοχές. Να φέρει διάφανο μέρος για την οπτική επισκόπηση της ροής και της υπολειπόμενης ποσότητας. Να είναι κατάλληλο για τη διατήρηση μεγάλων τάσεων (άνω των 0,225MPa). Να στεγνώνει γρήγορα - εντός 60' - μετά την εφαρμογή. Να φυλάσσεται σε θερμοκρασία δωματίου."

ΝΕΟ ΠΡΟΤΕΙΝΟΜΕΝΟ ΕΙΔΟΣ 2:

"1) Αποστειρωμένο Σύστημα σύγκλισης τομών δέρματος αποτελούμενο από Τοπικό συγκολλητικό δέρματος από 2-οκτυλ-κυανοακρυλικό εστέρα, σε συνδυασμό με πλέγμα. Στο σωληνάριο περιέκτη της συγκολλητικής ουσίας να περιλαμβάνεται εκκινητής της διαδικασίας του πολυμερισμού, προκειμένου να πολυμερίζεται και να στεγνώνει γρήγορα τόσο πάνω στο πλέγμα όσο και περιμετρικά αυτού επί του δέρματος του ασθενούς, σε λιγότερο από 70 δευτερόλεπτα. Ο εκκινητής να εμπεριέχεται στο σωληνάριο του τοπικού συγκολλητικού και όχι στο πλέγμα, προκειμένου η χημική διαδικασία εκκίνησης του πολυμερισμού να πραγματοποιείται στο σωληνάριο και όχι επί του δέρματος του ασθενούς, ώστε να ελαττώνονται ερεθισμοί, τοπικές αντιδράσεις και το αίσθημα καύσου ή τσιμπήματος στο δέρμα του ασθενούς. Το πλέγμα να έχει λείες - οβάλ γωνίες (όχι παραλληλόγραμμο), για την ελάττωση των μηχανικών δυνάμεων και τάσεων στην επιφάνειά του πλέγματος και στο δέρμα του ασθενούς (ανά mm²) μετά την εφαρμογή του συστήματος. Το σύστημα να στεγανοποιεί την τομή και να έχει βακτηριοστατική δράση, δημιουργώντας φραγμό στα βακτήρια και προστατεύοντας από

επιμολύνσεις για τουλάχιστον 20 ημέρες. Στη συσκευασία να εμπεριέχονται εφεδρικά σωληνάρια εφαρμογής συγκολλητικής ουσίας (2-3 τεμάχια συνολικά) προκειμένου να διασφαλίζεται η διαθεσιμότητα συγκολλητικής ουσίας, η δυνατότητα παράτασης του χρόνου χρήσης του συστήματος, καθώς και η δυνατότητα ολοκλήρωσης της εφαρμογής του συστήματος, ακόμα και σε περίπτωση ταχέως πολυμερισμού του σωληναρίου π.χ. λόγω μεταβολής του χειρουργικού σχεδιασμού. Να φυλάσσεται και να αποθηκεύεται ασφαλώς σε θερμοκρασία δωματίου έως και 30°C τουλάχιστον. Να είναι συσκευασμένο σε διπλή συσκευασία (double pouch) για αυξημένη αντισηψία και ασφαλή άσηπτη διαχείριση. Να φέρει πιστοποίηση CE mark βάσει της Ευρωπαϊκής Νομοθεσίας/Κανονισμού MDR (ΕΚ) 2017/745 για ιατροτεχνολογικά προϊόντα.

Να διατίθεται στις κατωτέρω διαστάσεις:

A) Διάσταση πλέγματος 4 x 22 εκατοστά και τουλάχιστον δύο σωληνάρια συγκολλητικής ουσίας περιεκτικότητας τουλάχιστον 1,6ml το κάθε ένα.

B) Διάσταση πλέγματος 4 x 30 εκατοστά και τουλάχιστον δύο σωληνάρια συγκολλητικής ουσίας περιεκτικότητας τουλάχιστον 1,6ml το κάθε ένα.

Γ) Διάσταση πλέγματος 4 x 60 εκατοστά και τουλάχιστον δύο σωληνάρια συγκολλητικής ουσίας περιεκτικότητας τουλάχιστον 1,7ml το κάθε ένα και τουλάχιστον 5ml συνολικά."

ΝΕΟ ΠΡΟΤΕΙΝΟΜΕΝΟ ΕΙΔΟΣ 3:

"Ενδοδερμικό συρραπτικό σύγκλισης τομών και τραυμάτων, με πλήρως απορροφήσιμα κλιπς, μέσω θερμότητας και υδρόλυσης. Τα κλιπς να τοποθετούνται ενδοδερμικά, σε βάθος 5mm και να αποτελούνται από PGA και PLA σε αναλογία 30% - 70% για την ελαχιστοποίηση φλεγμονών και την επιμήκυνση του χρόνου απορρόφησης. Να φέρει 30 κλιπς ανά συρραπτικό και να παραδίδεται αποστειρωμένο. Να διασφαλίζει την ισχυρή σύγκλιση για τουλάχιστον 14 ημέρες και να συνοδεύεται από κλινικές μελέτες. "

Παραμένοντας στη διάθεσή σας για την παροχή συμπληρωματικών πληροφοριών και τυχόν διευκρινίσεων και ευχαριστώντας για το αξιολόγηση των ανωτέρω προτάσεών μας, διατελούμε,

Με εκτίμηση,

DIOMED A.E.

Τμήμα Διαγωνισμών

Σχόλιο

Όνομα

F&M FEED M.IKE

Email

info@fmfeed.eu

Δημοσιεύθηκε

29-09-2024

Άρθρο

ΔΗΜΟΣΙΑ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ

29/09/2024

Προς

ΟΓΚΟΛΟΓΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΑΓ.ΑΝΑΡΓΥΡΟΙ

Επιτροπή Σύνταξης Τεχνικών προδιαγραφών

Αξιότιμοι κύριοι/κυρίες,

Παρακάτω υποβάλουμε τις παρατηρήσεις μας επί των τεχνικών προδιαγραφών των ζητούμενων προϊόντων:

α/α 39. ΘΡΥΜΜΑΤΙΣΤΗΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Να είναι αυτόματη συσκευή σύνθλιψης φαρμακευτικών δισκίων σε μορφή σκόνης.

Να διαθέτει επαναφορτιζόμενη μπαταρία αυτονομίας τουλάχιστον 2 ωρών.

Να είναι φορητή συσκευή μικρων διαστάσεων και βάρους.

Να είναι χαμηλού θορύβου για χρήση σε κλινικό περιβάλλον.

Να διαθέτει εργοστασιακή εγγύηση καλής λειτουργίας τουλάχιστον 2 ετών.

Να υποδέχεται την παραγόμενη φαρμακευτική σκόνη ασφαλής περιέκτης με καπάκι και κελοφάνη.

Να παρέχεται η δυνατότητα προσφοράς μέσου διευκόλυνσης της καταποσης από τους ασθενείς.

α/α 68. ΠΩΜΑΤΑ ΟΡΩΝ

Να είναι κατάλληλου σχήματος αυτοκόλλητο πώμα ορών από αλουμίνιο ώστε να προσαρμόζεται

στο στρογγυλό σχήμα του περιέκτη.

Να διαθέτει μεγάλη επιφάνεια αποστείρωσης κατά την πρόσφυση για μεγαλύτερη προστασία.

Παραμένουμε στην διάθεσή σας για οποιαδήποτε συμπληρωματική πληροφορία.

Με εκτίμηση

Για την F&M FEED M.IKE

Σχόλιο

Όνομα

MEDICARE HELLAS A.E.

Email

info@medicare-hellas.gr

Δημοσιεύθηκε

27-09-2024

Άρθρο

ΥΠΟΒΟΛΗ ΠΑΡΑΤΗΡΗΣΕΩΝ ΕΠΙ ΤΩΝ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ

Χαλάνδρι, 27 Σεπτεμβρίου 2024

Προς

Γ.Ο.Ν.Κ. «ΟΙ ΑΓΙΟΙ ΑΝΑΡΓΥΡΟΙ»

ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟΥ-ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ

ΥΠΟΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟΥ-ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ

Μοναδικός Κωδικός 2024DIAB29068

Η/νία Λήξης 29/09/2024

ΥΠΟΒΟΛΗ ΠΑΡΑΤΗΡΗΣΕΩΝ ΕΠΙ ΤΩΝ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ

Αξιότιμοι κύριοι,

Σχετικά με την διαβούλευση τεχνικών προδιαγραφών για τα είδη «ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ», επιτρέψτε μας να κάνουμε τις παρακάτω παρατηρήσεις στα πλαίσια της Δημόσιας Διαβούλευσης και της Διαφάνειας κατά την σύνταξη των τεχνικών προδιαγραφών διότι 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 καθιστούν το σύστημα υγείας αποδοτικότερο καθότι ο χρόνος παραμονής των ασθενών στο νοσοκομείο μειώνεται ενώ ταυτόχρονα επιτυγχάνεται μικρότερη απασχόληση του ιατρονοσηλευτικού προσωπικού.

Είμαστε βέβαιοι ότι συμμερίζεστε απόλυτα το γεγονός ότι σκοπός της Υπηρεσίας σας αλλά και κάθε Αναθέτουσας Αρχής πρέπει να είναι, σύμφωνα με τις επιταγές του Νόμου, η διενέργεια Δημόσιων Διαγωνισμών όπου να προβλέπεται και να ενισχύεται η ελεύθερη και η μεγαλύτερη δυνατή συμμετοχή προκειμένου το Δημόσιο να επωφεληθεί τελικώς από τον μεγάλο αριθμό συμμετεχόντων, τον ανταγωνισμό που θα προκύψει και τελικώς τις καλύτερες τιμές στα ζητούμενα είδη από το τρίπτυχο κόστους, ποιότητας και οφέλους.

Ως προμηθεύτρια εταιρεία έχουμε να προτείνουμε τις παρακάτω τεχνικές προδιαγραφές οι οποίες εκτιμούμε ότι ανταποκρίνονται στο πνεύμα και την φιλοσοφία που περιγράψαμε παραπάνω.

Στην υπό διαμόρφωση λίστα τεχνικών προδιαγραφών σας έχουμε να προτείνουμε τα κάτωθι:

Πιο συγκεκριμένα στην κατηγορία ειδών A/A 20 όπου ζητούνται ΘΕΡΜΟΜΕΤΡΑ α. LAZER, β. ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΑ προτείνουμε την εισαγωγή νέου κωδικού για ΤΥΜΠΑΝΙΚΑ ΘΕΡΜΟΜΕΤΡΑ για τους παρακάτω λόγους:

Η λήψη και καταγραφή της θερμοκρασίας ενός ασθενούς αποτελεί απαραίτητο και ζωτικό στοιχείο για την εκτίμηση της κλινικής του κατάστασης και περαιτέρω της απόφασης για άμεση, κατάλληλη και στοχευμένη θεραπεία.

Στην καθημερινή πρακτική δύνανται να χρησιμοποιηθούν θερμοόμετρα διαφόρων τύπων όπως:

1. Ηλεκτρονικά ψηφιακά θερμοόμετρα τα οποία λαμβάνουν μετρήσεις θερμοκρασίας και η ψηφιακή τους οθόνη είναι εύκολη στην ανάγνωση. Δεν υπάρχει επίσης κίνδυνος τραυματισμού. Όμως η θερμομέτρηση δεν θεωρείται αξιόπιστη διότι πρέπει να ακολουθείται μία σειρά διαδικασιών.

Η τοποθέτησή τους γίνεται σε ανατομικά μέρη όπως:

- στη μασχάλη (κατάλληλη μέθοδος για όλες τις ηλικίες). Είναι ο λιγότερο αξιόπιστος τρόπος, αλλά ο πιο πρακτικός. Τοποθέτηση θερμομέτρου τουλάχιστον 3 λεπτά ή μέχρι να «σφυρίξει», ανάλογα με τον τύπο θερμομέτρου. Η θερμομέτρηση επηρεάζεται από την θέση και τον χρόνο της τοποθέτησης.
- στο στόμα (τουλάχιστον 15 λεπτά μετά από την κατάποση ψυχρού ή ζεστού, τοποθέτηση της μύτης του θερμομέτρου υπογλωσσίως για περίπου 1 λεπτό ή μέχρι να «σφυρίξει» το θερμοόμετρο. Μέθοδος κατάλληλη για παιδιά άνω των 5 ετών). Σχετικά αξιόπιστο αποτέλεσμα αλλά πρακτικά ανέφικτη μέθοδος η οποία και δεν χρησιμοποιείται.
- στο ορθό (για νεογνά, βρέφη έως 3 μηνών. Η αξιολόγηση στις ηλικίες αυτές θα πρέπει να γίνεται από παιδίατρο). Ο πιο αξιόπιστος τρόπος αλλά προκαλεί δυσφορία στο παιδί.

2. Τα θερμοόμετρα ανέπαφης μέτρησης (LASER) μετράνε την θερμοκρασία που παράγεται από κροταφική αρτηρία.

Δίνουν άμεσο αποτέλεσμα θερμομέτρησης χωρίς να θεωρείται αξιόπιστο λόγω διαφόρων παραμέτρων που επηρεάζουν την μέτρηση (θερμοκρασία περιβάλλοντος, κατάσταση εξεταζόμενου (εφίδρωση, έκθεση στον ήλιο, κλιματισμό κτλ). Οι συσκευές αυτές δεν ανήκουν στην κατηγορία των ιατροτεχνολογικών προϊόντων.

Για όλα τα παραπάνω αιτούμαστε την εισαγωγή και νέου είδους στην λίστα των υπό διαβούλευση τεχνικών προδιαγραφών με υπέρυθρα τυμπανικά θερμοόμετρα που μετράνε τη θερμότητα που παράγεται από το τύμπανο και τον περιβάλλοντα ιστό. Η συγκεκριμένο μέθοδος θεωρείται η πλέον αξιόπιστη βάση μελετών και βιβλιογραφίας και δίνει μια ακριβή θερμοκρασία με εύκολη στην ανάγνωση ψηφιακή οθόνη μέσα σε λίγα δευτερόλεπτα.

Επειδή η προδιαγραφή είναι μερικώς ελλιπής και απουσιάζουν κάποια σημαντικά τεχνικά χαρακτηριστικά των ζητούμενων ειδών καθώς και βασικά χαρακτηριστικά των συνοδών αντλιών, που θα προσδώσουν στο προϊόν ποιότητα και θα παρέχουν ασφάλεια για τον ασθενή πιστεύουμε ότι η ανωτέρω προδιαγραφή πρέπει να διαμορφωθεί ως εξής για το είδος 20 ΘΕΡΜΟΜΕΤΡΑ :

- Να είναι ηλεκτρονικό, κατάλληλο για χρήση στο κανάλι του αυτιού.
- Να λειτουργεί με υπέρυθρη ακτινοβολία και αλγόριθμους ώστε να δίνει και τις ανάλογες θερμοκρασίες στον πυρήνα.
- Να είναι στερεάς και ανθεκτικής κατασκευής κατάλληλο για νοσοκομειακή χρήση σε νεογνά, βρέφη, παιδιά και ενήλικες.
- Η κάμερα της υπέρυθρης ακτινοβολίας να είναι τοποθετημένη στο εσωτερικό ρύγχος από νικέλιο.
- Να φέρει μεγάλη ευανάγνωστη LCD οθόνη.
- Να αντέχει σε πτώση από ένα μέτρο.
- Να έχει πολύ γρήγορη λήψη της θερμοκρασίας του ασθενούς (2sec το μέγιστο) και να ανταποκρίνεται στα διεθνή πρότυπα για ακρίβεια και ασφάλεια(+/-0.3C).
- Να διαθέτει κλίμακα μέτρησης της θερμοκρασίας από 330C - 420 C.
- Να φέρει ενσωματωμένο χρονόμετρο μέτρησης των παλμών ανά 15sec.
- Να έχει ηχητική και οπτική ένδειξη, ολοκληρωμένης λήψης θερμοκρασίας με εύκολη στην ανάγνωση οθόνη υγρών κρυστάλλων και με οδηγίες χρήσης σε μορφή εικονιδίων.
- Να λειτουργεί με μπαταρίες 3A ή 2A και να έχει ενδείξεις χαμηλής ή άδειας μπαταρίας
- Οι μπαταρίες να έχουν χρόνο ζωής 15.000 μετρήσεις τουλάχιστον.
- Η υποδοχή (ρύγχος) του θερμομέτρου να μπορεί να καθαριστεί με τις συνήθεις μεθόδους καθαρισμού.
- Η υποδοχή (ρύγχος) του θερμομέτρου να δέχεται αναλώσιμα καλύμματα μιας χρήσης τα οποία θα βοηθούν στην πρόληψη επιμόλυνσης σε περίπτωση λοιμωδών νόσων.
- Να κρατάει στη μνήμη του την τελευταία μέτρηση.

- Να έχει σχεδιασμό του ρύγχους και των ανταλλακτικών καλυμμάτων ώστε να επιτρέπει την πλήρη εφαρμογή στο αυτί και να μην υπάρχουν απώλειες θερμοκρασίας ενώ ταυτόχρονα να είναι βολικό στον ασθενή.
- Να πληροί τα διεθνή πρότυπα ποιότητας.
- Να καλύπτεται από 1 χρόνο τουλάχιστον εγγύηση.

Για το είδος 47 ζητούνται : ANΤ1ΘΡΟΜΒΩΤ1ΚΕΣ ΚΑΛΤΣΕΣ ΓΟΝΑΤΟΥ ΚΑ1 ΜΗΡΟΥ ΔΙΑΦΟΡΩΝ με τις κάτωθι τεχνικές προδιαγραφές:

Κάλτσα κυλινδρικά πλεγμένη χωρίς ραφή, από υλικό που επιτρέπει στο δέρμα να αναπνέει. Η κάλτσα να είναι μονοελαστική με συμπίεση έκτασης κατά μία μόνο κατεύθυνση, σχεδιασμένη έτσι ώστε η πίεση να μειώνεται συνεχόμενα στο κάτω άκρο και στις φλέβες του. Να φέρει μια ενσωματωμένη επίπεδη ταινία από σιλικόνη σε όλη την περιφέρεια του μηρού για συγκράτηση της κάλτσας, επιτρέποντας συγχρόνως χωρίς καμία πίεση, ελεύθερη κυκλοφορία του αίματος και να διαθέτει οπή στα δάκτυλα του ποδός για καλύτερο έλεγχο αυτής. Να μη γλιστρά από λιπαρότητα του δέρματος ή από ιδρώτα. Συσκευασμένες ανά ζεύγος. Να διατίθενται σε δύο τύπους: γονάτου και μηρού και σε μεγέθη S -M -L-XL.

Επειδή η προδιαγραφή είναι ελλιπής στο κομμάτι των πιέσεων που πρέπει να ασκείται από την εφαρμογή της αντιθρομβωτικής κάλτσας σύμφωνα με τις παγκόσμιες μελέτες και οδηγίες σχετικά με τις ορθές ασκούμενες πιέσεις για την πρόληψη των εν των βάθει θρομβώσεων με την χρήση αντιεμβολικών καλτσών ενώ απουσιάζει και η απαίτηση για την προσκόμιση πιστοποιημένων μελετών που αποδεικνύουν την αποτελεσματικότητα του είδους με βάση τα πρότυπα, που θα προσδώσουν στο προϊόν ποιότητα και θα παρέχουν ασφάλεια για τον ασθενή πιστεύουμε ότι η ανωτέρω προδιαγραφή πρέπει να διαμορφωθεί ως εξής:

- Κάλτσες ορατής διαβαθμισμένης συμπίεσης, με πιέσεις 18,14,10, 8 mmHg από τον αστράγαλο ως το μηρό με την ανάλογη πιστοποίηση.

- Να είναι κατασκευασμένες από Nylon $\geq 86\%$ και πολυεστέρα. Να είναι από υπό-αλλεργικό υλικό που να επιτρέπει τον καλό αερισμό του δέρματος (χωρίς latex - PVC και απαλλαγμένες από φθαλικά άλατα - DEHP free).
- Να διαθέτουν κλινικά αποδεδειγμένο προφίλ συμπίεσης που αυξάνει την ταχύτητα ροής του αίματος κατά 138% και μειώνει την φλεβική διάσταση. Να προσφέρουν παύση της πίεσης στην ιγνυακή φλέβα.
- Να συνοδεύονται από κλινικές μελέτες τόσο για τη διαβάθμιση της συμπίεσης όσο και για την αποτελεσματικότητα της χρήσης τους.
- Να διαθέτουν ανατομικό σχήμα για όλο το μήκος του ποδιού.
- Να διαθέτουν εξεταστική οπή στην άκρη του ποδιού για τον οπτικό έλεγχο των δακτύλων.
- Να διαθέτουν αντιολισθητική ζώνη για τα μεγέθη του μηρού με επένδυση σιλικόνης.
- Να έχουν διαχωριστική λωρίδα και δίφυλλη φάσα ώστε να εμποδίζουν την αιμοστατική επίδραση στο μηριαίο τρίγωνο.
- Να είναι κατασκευασμένες από υπό-αλλεργικό υλικό που να επιτρέπει τον καλό αερισμό του δέρματος.
- Να επανέρχονται στο ίδιο μήκος μετά το τέντωμα.
- Να διατίθενται σε μορφή μηρού, γόνατος και μηρού με ζώνη
- Να προσφέρονται σε ποικιλία μεγεθών - κατά πάχος και ύψος σε 3 μήκη ανά μέγεθος - καθώς και σε ειδικά επιπλέον (XL, XXL, XXXL) μεγέθη για παχύσαρκους ασθενείς και σε ατομική συσκευασία για κάθε ζεύγος.
- Να έχουν ελληνικές οδηγίες χρήσης και ευρωπαϊκό CE mark.

Με την βεβαιότητα ότι θα λάβετε υπόψη σας τις ανωτέρω παρατηρήσεις/επισημάνσεις μας, αναμένουμε τις σχετικές προσθήκες στον Πίνακα των ειδών «ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ» η εταιρεία μας να δύναται να συμμετάσχει επί ίσοις όροις όποτε προκηρυχθεί διαγωνιστική διαδικασία.

Βρισκόμαστε στην διάθεση σας για όποια επιπρόσθετη πληροφορία ή διευκρίνιση απαιτηθεί.

Με τιμή,
MEDICARE HELLAS AE

Σχόλιο

Όνομα

A. ΤΡΙΑΝΤΑΦΥΛΛΟΠΟΥΛΟΣ Ε.Ε.

Email

info@medicin.gr

Δημοσιεύθηκε

27-09-2024

Άρθρο

**ΠΡΟΤΑΣΕΙΣ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΗΝ 3Η ΔΗΜΟΣΙΑ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗ ΤΕΧΝΙΚΩΝ
ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ**

Αξιότιμες-οι Κυρίες-οι,

Ανταποκρινόμενοι στην ανακοίνωση της Υπηρεσίας σας, για την διενέργεια Δημόσιας Διαβούλευσης σύνταξης Τεχνικών Προδιαγραφών για την προμήθεια “ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ” , είμαστε στην ευχάριστη θέση να σας υποβάλλουμε τις ακόλουθες προτάσεις:

Σχετικά με το συνοδό εξοπλισμό (συσκευές μέτρησης σακχάρου) του ζητούμενου είδους με α/α 38 ΤΑΙΝΙΕΣ ΜΕΤΡΗΣΗΣ ΣΑΚΧΑΡΟΥ προτείνουμε τα ακόλουθα:

1. Να χρησιμοποιούν μπαταρίες με διάρκεια ζωής > 1.000 μετρήσεις. Να διαθέτουν εικονίδιο ότι η μπαταρία είναι χαμηλή αλλά τα επόμενα είκοσι (20) αποτελέσματα είναι ακριβή.
2. Να διαθέτουν αυτόματη διακοπή λειτουργίας μετά από δύο (2) λεπτά αδράνειας.
3. Να έχουν μνήμη με χωρητικότητα 500 αποτελέσματα με ημερομηνία και ώρα.
4. Το κιτ να περιλαμβάνει μετρητή, συσκευή τρυπήματος, οδηγό χρήστη, συνοπτικό οδηγό αναφοράς, θήκη μεταφοράς, κάρτα εγγύησης, μπαταρία και βιβλίο καταγραφής των αποτελεσμάτων των μετρήσεων των ανασφάλιστων ασθενών του Νόμου 4368/2016.
5. Να έχει εγγύηση τουλάχιστον πέντε (5) ετών από τον κατασκευαστή.
6. Να κατατεθεί το εγχειρίδιο χρήστη και ο συνοπτικός οδηγός αναφοράς μεταφρασμένα στην ελληνική γλώσσα και επίσημα επικυρωμένα σύμφωνα με το άρθρο 80 του Νόμου 4412/2016.
7. Να συμμορφώνεται με το πρότυπο EN ISO 15197:2015 για τα συστήματα παρακολούθησης σακχάρου αίματος.

Είμαστε στη διάθεση σας για κάθε περαιτέρω διευκρίνιση.

Με εκτίμηση,

Για την εταιρεία MEDICIN A. ΤΡΙΑΝΤΑΦΥΛΛΟΠΟΥΛΟΣ Ε.Ε.

Ελένη Φάκου

Χημικός

Σχόλιο

Όνομα

ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ ΜΑΥΡΟΓΕΝΗΣ Α.Ε.

Email

SALES@MAVROGENIS.COM

Δημοσιεύθηκε

27-09-2024

Άρθρο

**ΣΧΟΛΙΑ ΤΗΣ ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ ΜΑΥΡΟΓΕΝΗΣ Α.Ε. ΕΠΙ ΤΗΣ 3ης ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗΣ ΤΕΧΝΙΚΩΝ
ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ: "ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟ ΥΛΙΚΟ"**

ΠΡΟΣ

Γ.Ο.Ν.Κ. «ΟΙ ΑΓΙΟΙ ΑΝΑΡΓΥΡΟΙ»

ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟΥ- ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ

ΥΠΟΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟΥ- ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ

ΤΜΗΜΑ ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ

ΘΕΜΑ: 3η Δημόσια Διαβούλευση των Τεχνικών Προδιαγραφών για την προμήθεια:
ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟ ΥΛΙΚΟ» (CPV: 44423000-1)

Αξιότιμοι κύριοι,

Σε συνέχεια της Πρόσκλησή σας με μοναδικό κωδικό: 2024ΔΙΑΒ29068 για την διενέργεια
3ης 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 για 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, αντιιδρωτικό 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, αντιιδρωτικό 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 αντιιδρωτικό 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 ασκώντας συνεχή πίεση της βάσης στο δέρμα. Εάν οι υποδοχές της ζώνης είναι στον σάκο, κατά τη διάρκεια των συχνών αλλαγών του σάκου με την αφαίρεση της ζώνης θα έχουμε διακοπή της πίεσης της βάσης στο δέρμα και πιθανές διαρροές.

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 εγχοπές 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 εγχοπές 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

Σάκος αυτοκόλλητος ανοιχτός διαφανής, με ενσωματωμένο οβάλ κολλητικό δύο στρωμάτων και εγχοπές 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.

Σάκος αυτοκόλλητος ανοιχτός αδιαφανής, με ενσωματωμένο οβάλ κολλητικό δύο στρωμάτων και εγχοπές περιμετρικά για μεγαλύτερη ευλυγισία. Να έχει μαλακό, υπαλλεργικό, αντιδρωτικό 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, αντιδρωτικό 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 A/A. 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

ΓΕΝΙΚΗ ΧΗΜΙΚΩΝ ΠΡΟΙΟΝΤΩΝ Α.Ε.

Email

info@gcp.gr

Δημοσιεύθηκε

27-09-2024

Άρθρο

ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗ 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 A/A 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
- Συμβάλει στη διαχείριση της μείωσης του βακτηριακού φορτίου
- Μειώνει τον πόνο του τραύματος
- Μειώνει την κακοσμία του τραύματος

-Ως συνθετική ένωση η πολυξανίδη 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, αντιδρωτικό 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.

Σχόλιο

Όνομα

KLINIKUM PLUS MON IKE

Email

info@klinikum.gr

Δημοσιεύθηκε

26-09-2024

Άρθρο

74. ΣΕΤ ΒΙΟΨΙΑΣ ΕΝΔΟΜΗΤΡΙΟΥ – ENDOSAMPLER

Προτείνουμε να αναγράφεται και << να διαθέτει και δεύτερη οπή>> για αποτελεσματικότερη δειγματοληψία.