

Όνομα MEDIPRIME
ΙΑΤΡΟΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ
ΕΙΔΩΝ Α.Ε.Ε.

Email
info@mediprime.gr

Άρθρο ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗ
ΓΙΑ ΤΟ ΕΙΔΟΣ 6:
ΜΗΧΑΝΗΜΑ
ΣΥΝΕΧΟΥΣ
ΑΙΜΟΔΙΗΘΗΣΗΣ.

Ημ/νία
04/06/2020

Προσερχόμαστε στη δημόσια διαβούλευση τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια Ιατροτεχνολογικού Εξοπλισμού και συγκεκριμένα για το είδος 6: ΜΗΧΑΝΗΜΑ ΣΥΝΕΧΟΥΣ ΑΙΜΟΔΙΗΘΗΣΗΣ, για να καταθέσουμε την πρότασή μας σχετικά με αυτές. Στην Παράγραφο 7: Να δέχεται πλήρες σετ γραμμών τύπου κασέτας με προσυνδεδεμένη αρτηριακή και φλεβική γραμμή αίματος και γραμμή υγρού υποκατάστασης και διάλυμα αντιρροής. Στην Παράγραφο 9: Να έχει τη δυνατότητα αντιπηκτικής αγωγής με κιτρικά και επανέγχυσης ασβεστίου με μεγάλης ακρίβειας αντλία. Στην Παράγραφο 11: Να διαθέτει 6 αυτόματες περισταλτικές αντλίες. Στην Παράγραφο 13: Να διαθέτει on-line θερμαντικό σύστημα για το διάλυμα υποκατάστασης και το διάλυμα αντιρροής, με δυνατότητα απενεργοποίησης και ρύθμισης της θερμοκρασίας των διαλυμάτων από 35oC έως 39oC. Στην Παράγραφο 14: Να έχει τη δυνατότητα τοποθέτησης και σύνδεσης στους ζυγούς έως και 20lt διαλύματος υποκατάστασης και αντιρροής. Στην Παράγραφο 18: Να έχει τη δυνατότητα αποθήκευσης των παραμέτρων της τελευταίας 72ωρης θεραπείας. Με εκτίμηση, Για την MEDIPRIME S.A.

Όνομα
Κ.ΔΟΥΛΓΚΕΡΗΣ
ΚΑΙ ΣΙΑ Ο.Ε.

Email
maria.doulgeri@techmed.gr

Άρθρο 2Η ΔΗΜΟΣΙΑ
ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗ ΤΕΧΝΙΚΩΝ
ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ ΜΕ
ΑΡ.ΠΡΩΤΟΚΟΛΛΟΥ
Γ2/6395/15-5-2020
ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ Μ.Ε.Θ (6
ΜΗΧ.) ΓΙΑ ΤΙΣ ΑΝΑΓΚΕΣ
ΤΟΥ Γ.Ν. ΚΙΑΚΙΣ

Ημ/νία
04/06/2020

Αξιότιμοι κύριοι / ες, Αφού λάβαμε γνώση όλων των όρων της παραπάνω διαβούλευσης, σας παραθέτουμε κατωτέρω τις παρατηρήσεις - προτάσεις της εταιρείας μας για την προμήθεια Ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού του Νοσοκομείου σας: Α/Α: 6. ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΜΗΧΑΝΗΜΑΤΟΣ ΣΥΝΕΧΟΥΣ ΑΙΜΟΔΙΗΘΗΣΗΣ

•ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ : «Να είναι εύκολη η τοποθέτηση των γραμμών και να διαθέτει αυτόματο priming. Θα αξιολογηθεί θετικά η ύπαρξη πρωτοποθετημένων γραμμών σε ειδική κατασκευή (τύπου κασέτα)». Η εταιρεία μας θεωρεί ότι δεν υπάρχει λόγος ύπαρξης του όρου “Θα αξιολογηθεί θετικά η ύπαρξη πρωτοποθετημένων γραμμών σε ειδική κατασκευή (τύπου κασέτα)”, καθώς σε άλλη προδιαγραφή αναφέρεστε “Να δέχεται κατά προτίμηση ένα πλήρες σετ γραμμών με το οποίο να μπορεί να εκτελεί όλες τις παραπάνω μεθόδους χωρίς την προσθήκη επιπλέον αναλωσίμων. Set φίλτρων τύπου κασέτας με προσυνδεδεμένες γραμμές γίνονται αποδεκτά στον διαγωνισμό”.

•ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ : «Να διαθέτει επαναφορτιζόμενη εφεδρική μπαταρία τουλάχιστον δέκα (8) λεπτών, έτσι ώστε να μπορεί να μη χάνει τα δεδομένα θεραπείας και να μην διακόπτεται η θεραπεία σε περίπτωση διακοπής του ηλεκτρικού ρεύματος ή σε περίπτωση που χρειαστεί να μεταφερθεί σε διαφορετικό χώρο από το σημείο που έχει προηγηθεί η προετοιμασία του (priming)». Η εταιρεία μας προτείνει στην αντικατάσταση της εν λόγω τεχνικής προδιαγραφής ως εξής: «Να διαθέτει επαναφορτιζόμενη εφεδρική μπαταρία τουλάχιστον δέκα (10) λεπτών, έτσι ώστε να μπορεί να μη χάνει τα δεδομένα θεραπείας και να μην διακόπτεται η θεραπεία σε περίπτωση διακοπής του ηλεκτρικού ρεύματος ή σε περίπτωση που χρειαστεί να μεταφερθεί σε διαφορετικό χώρο από το σημείο που έχει προηγηθεί η προετοιμασία του (priming)». Παραμένουμε στη διάθεσή σας για οποιαδήποτε περαιτέρω πληροφορία ή διευκρίνηση. Με τιμή, Για την Εταιρεία «ΤΕΧΝΟΪΑΤΡΙΚΗ» Κ.ΔΟΥΛΓΚΕΡΗΣ ΚΑΙ ΣΙΑ Ο.Ε. Μαρία Δουλγκέρη Διαχειρίστρια

Όνομα
ΠΑΠΑΠΟΣΤΟΛΟΥ
Ν ΑΕ

Email
info@papapostolou.gr

Άρθρο ΠΑΠΑΠΟΣΤΟΛΟΥ Ν
ΑΕ ΠΑΡΑΤΗΡΗΣΕΙΣ ΕΠΙ ΤΩΝ
ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ ΓΙΑ ΤΗΝ
ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΑΠΙΝΙΔΩΤΗ
ΜΕ ΟΘΟΝΗ

Ημ/νία
04/06/2020

Θέμα: « 2η δημόσια Διαβούλευση τεχνικών προδιαγραφών ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού Μ.Ε.Θ. (9 Μηχ.) για τις ανάγκες του ΓΝ Κιλκίς» Ανταποκρινόμενοι στο αίτημα σας για διαβούλευση επί των τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια απινιδωτή με οθόνη, ευχαρίστως σας παραθέτουμε τα σχόλια μας ως κάτωθι: 1. Στην τεχνική προδιαγραφή, Α)Ο απινιδωτής θα πρέπει:, παράγραφος 3 ζητείται το εξής: «Να λειτουργεί με εσωτερικό τροφοδοτικό ρεύματος 220V/50Hz και με ενσωματωμένη επαναφορτιζόμενη μπαταρία. Να αναφερθεί ο χρόνος πλήρους επαναφόρτισης της μπαταρίας προς αξιολόγηση. Η συσκευή να δύναται να εκτελέσει με φορτισμένη μπαταρία τουλάχιστον 50 απινιδώσεις στη μέγιστη αποδιδόμενη ενέργεια ή συνεχή λειτουργία τουλάχιστον 2 ώρες για παρακολούθηση ασθενούς . Να μπορεί να λειτουργήσει από ρεύμα πόλεως και σε περίπτωση απουσίας της μπαταρίας.» Ο προσφερόμενος από την εταιρία μας απινιδωτής διαθέτει την δυνατότητα να λειτουργεί από ρεύμα πόλεως και σε περίπτωση πλήρους αποφόρτισης της μπαταρίας και όχι σε απουσία αυτής καθώς οι απινιδωτές σε κάθε περίπτωση πρέπει να διαθέτουν πάντα μπαταρία για άμεση χρήση σε οποιοδήποτε σημείο του νοσοκομείου. Η τεχνική προδιαγραφή μετατρέπεται ως κάτωθι: «Να λειτουργεί με εσωτερικό τροφοδοτικό ρεύματος 220V/50Hz και με ενσωματωμένη επαναφορτιζόμενη μπαταρία. Να αναφερθεί ο χρόνος πλήρους επαναφόρτισης της μπαταρίας προς αξιολόγηση. Η συσκευή να δύναται να εκτελέσει με φορτισμένη μπαταρία τουλάχιστον 50 απινιδώσεις στη μέγιστη αποδιδόμενη ενέργεια ή συνεχή λειτουργία τουλάχιστον 2 ώρες για παρακολούθηση ασθενούς . Να μπορεί να λειτουργήσει από ρεύμα πόλεως και σε περίπτωση πλήρους αποφόρτισης της μπαταρίας.» 2. Στην τεχνική προδιαγραφή, Β)Το μόνιτορ θα πρέπει:, παράγραφος 1 ζητείται το εξής: «Να είναι σύγχρονης τεχνολογίας (LCD / TFT / LED), έγχρωμο, υψηλής ανάλυσης και με διαγώνιο μεγαλύτερη των 5’’ ιντσών.» Για μέγιστη ευκολία στην χρήση και άμεση εκτέλεση λειτουργιών όπου στον απινιδωτή απαιτείται, η οθόνη θα πρέπει να είναι τεχνολογίας αφής. Η τεχνική προδιαγραφή μετατρέπεται ως κάτωθι: «Να είναι σύγχρονης τεχνολογίας (LCD / TFT / LED), αφής, έγχρωμο, υψηλής ανάλυσης και με διαγώνιο μεγαλύτερη των 5’’ ιντσών.» 3. Στην τεχνική προδιαγραφή, Δ)Η συσκευή να διαθέτει:, παράγραφος 1 ζητείται το εξής: «Δυνατότητα λήψης ΗΚΓ γραφήματος μέσω των paddles/pads, 3-πολικού και 5-πολικού καλωδίου ασθενή.» Το ζητούμενο σε αυτή προδιαγραφή είναι το πόσες απαγωγές μπορούν να απεικονιστούν με το οποιοδήποτε καλώδιο συνδεθεί και όχι ο αριθμός των πόλων που διαθέτει αυτό. Η τεχνική προδιαγραφή μετατρέπεται ως κάτωθι: «Δυνατότητα λήψης και απεικόνισης τουλάχιστον 6 απαγωγές ΗΚΓ γραφήματος (ανάλογα τη πηγή λήψης) μέσω των paddles/pads και του αντίστοιχου καλωδίου ΗΚΓτος.» 4. Στην τεχνική προδιαγραφή, Δ)Η συσκευή να διαθέτει:, παράγραφος 2 ζητείται το εξής: «Ευαισθησία ΗΚΓτος τουλάχιστον 0.5 – 4 mm/mV» Η σύνηθες ρύθμιση της ευαισθησίας ΗΚΓτος είναι τουλάχιστον μεταξύ 0.5

-2 mm/mV. Οπότε για την διεύρυνση του ανταγωνισμού η τεχνική προδιαγραφή μετατρέπεται ως κάτωθι: «Ευαισθησία ΗΚΓτος τουλάχιστον 0.5 – 2 mm/mV» Με εκτίμηση Κωνσταντίνος Χρονάκης Product Manager Critical Care