

Αθήνα 02/06/2017

ΓΕΝΙΚΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ ΑΘΗΝΩΝ Γ.Ν.Α «ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ»

ΥΠΟΜΝΗΜΑ

Για την Διαβούλευση ραμμάτων του νοσοκομείου Ευαγγελισμός.

Της εδρεύουσας στο Μαρούσι Αττικής (Επιδαύρου 4 και Αιγιαλείας) Ανώνυμης Εταιρείας με την επωνυμία "JOHNSON & JOHNSON ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ".

Αξιότιμοι Κύριοι,

Με το παρών υπόμνημα θα θέλαμε να επισημάνουμε ορισμένες περιγραφές που δίδονται μέσω της Διαβούλευσης, βάσει των οποίων θεωρούμε ότι αποκλείεται η συμμετοχή ενός μεγάλου αριθμού εταιρειών, συμπεριλαμβανομένης και της δικής μας και να προτείνουμε διορθώσεις σε κάποιους Α/Α οι οποίοι έχουν κάποια ασάφεια στην περιγραφή.

Συγκεκριμένα, όπως αναφέρεται στον Πίνακα Συμμόρφωσης-Χαρακτηριστικά, Ειδικές Τεχνικές Προδιαγραφές:

Α.Στους Α/Α 44, 45, 46, 51, 54, 60, 61, 82, 83, 99, 100, 101, 102, 103, 104 και 114

Η περιγραφή είναι: **Συνθετικά απορροφήσιμα πολύκλινα μέσης απορρόφησης (πολύκλινα συνθετικά απορροφήσιμα ράμματα, από πολυγλυκολικό οξύ ή πολυγλακτίνη ή παρόμοιο).**

Να αποτελούνται από γλυκολίδη / λακτίδη. Να παρέχουν κανονική στήριξη ιστών διατηρώντας το 80% της τάσεώς τους για 14 ημέρες μετά την εμφύτευση και το 30% για τις 21 μέρες. Να απορροφούνται πλήρως από τον οργανισμό σε 56-70 ημέρες.

Η παραπάνω προδιαγραφή φωτογραφίζει το προϊόν POLYSORB της εταιρείας COVIDIEN την οποία στην Ελλάδα εκπροσωπεί η εταιρεία COLOPLAST Αναστάσιος Μαυρογένης (βλπ. http://medtechnol.ru/documents/POLYSORB_ENG.pdf). Με βάση την παραπάνω προδιαγραφή αποκλείεται η συμμετοχή των υπολοίπων εταιριών επιτρέποντας μόνο στην εταιρεία COLOPLAST να προσφέρει το εν λόγω ράμμα που πληρεί τις τεχνικές προδιαγραφές. Έτσι, αποκλείονται ουσιαστικά από το διαγωνισμό όλοι οι υπόλοιποι προμηθευτές του χώρου, μεταξύ των οποίων και η εταιρεία μας, που προσφέρουν ράμματα μέσης απορρόφησης και στήριξης στον ιστό 75% σε 14 ημέρες, μειώνοντας έτσι αδικαιολόγητα τη δυνατότητα και την ευρύτητα συμμετοχής στο διαγωνισμό. Το ζητούμενο αυτό στοιχείο της στήριξης 80% στις 14 ημέρες δεν είναι ουσιώδες και δεν προσδίδει κάποιο πλεονέκτημα για την έκβαση της χειρουργικής πράξης σε σχέση με τα ράμματα που παρέχουν στήριξη 75% στις 14 ημέρες καθώς δεν υπάρχει για αυτό καμία επιστημονική τεκμηρίωση ότι επηρεάζει τη δυνατότητα ή την αποτελεσματικότητα της χρήσης των ραμμάτων. Προτείνουμε να τροποποιηθούν οι τεχνικές προδιαγραφές ως εξής: «Συνθετικά απορροφήσιμα Πολύκλωνα κανονικής απορρόφησης. Να παρέχουν στήριξη ιστών για 14 ημέρες μετά την εμφύτευση διατηρώντας 75%-80% της τάσεως τους», επιτρέποντας σε περισσότερες εταιρείες να υποβάλλουν προσφορά στο συγκεκριμένο διαγωνισμό.

B. Στους A/A 28, 29, 30, 31, 84, 85, 87, 88, 89, 95, 96, 97.

Η περιγραφή είναι: Συνθετικά απορροφήσιμα μονόκλωνα μέσης απορρόφησης- Μονόκλωνα συνθετικά απορροφήσιμα ράμματα από διάφορους τύπους πολυμερών του πολυγλυκολικού οξέως.(Πολυγλακτίνη, πολυγλυκολικό οξύ, πολυγλυκαπρόνη ή παρόμοιο). Να παρέχουν στήριξη ιστών για 7-14 ημέρες μετά την εμφύτευση διατηρώντας τουλάχιστον το 60-80% της τάσεώς τους. Να απορροφούνται πλήρως από τον οργανισμό σε 90-120 ημέρες.

Η παραπάνω προδιαγραφή φωτογραφίζει το προϊόν BIOSYN της εταιρείας COVIDIEN την οποία στην Ελλάδα εκπροσωπεί η εταιρεία Αναστάσιος Μαυρογένης .(βλέπ http://products.covidien.com/pages.aspx?page=sutureProductClassDetail&id=284&_ga=2.61916521.412443888.1496149975-2103998545.1494424262#cs-q=&cs-bq=cot%28text%29=Suture.materialbrand%28text%29=Biosyn%E2%84%A2&cs-si=1&cs-mr=15)

Έτσι, αποκλείονται ουσιαστικά από το διαγωνισμό όλοι οι υπόλοιποι προμηθευτές του χώρου, μεταξύ των οποίων και η εταιρεία μας, που προσφέρουν ράμματα μονόκλωνα μέσης απορρόφησης με στήριξη στον ιστό 40% σε 14 ημέρες, μειώνοντας έτσι αδικαιολόγητα τη δυνατότητα και την ευρύτητα συμμετοχής στο διαγωνισμό.

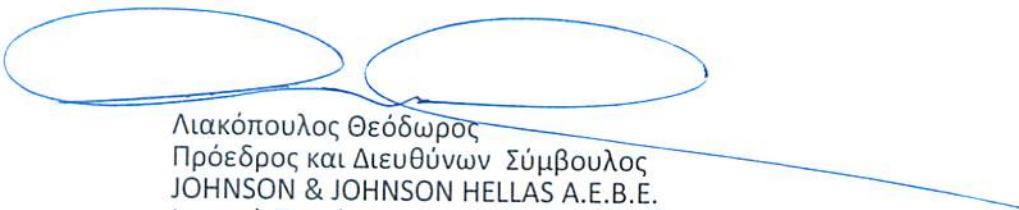
Προτείνουμε να τροποποιηθούν οι τεχνικές προδιαγραφές ως εξής: «ΣΥΝΘΕΤΙΚΑ ΑΠΟΡΡΟΦΗΣΙΜΑ ΜΟΝΟΚΛΩΝΑ ΜΕΣΗΣ ΣΤΗΡΙΞΗΣ ΙΣΤΟΥ 60-80% ΣΕ 7 ΗΜΕΡΕΣ ΚΑΙ ΟΛΙΚΗΣ ΑΠΟΡΡΟΦΗΣΗΣ 90-120 ΗΜΕΡΕΣ ».

Να τονίσουμε ότι οι δύο παραπάνω κατηγορίες αποτελούν ένα μεγάλο μέρος του προϋπολογισμού της εν λόγω διαβούλευσης , αφού περιλαμβάνουν τις περισσότερες προβλεπόμενες ποσότητες προς προμήθεια.

Γ.Στους Α/Α 2, 3, 5, 7, 8, 9, 10, 34, 36, 37, 56, 58, 140, οι οποίοι περιγράφουν ράμμα: «συνθετικό πολυπροπυλένιο μη απορροφήσιμο μονόκλωνο, ζητούνται ειδικές βελόνες προσδιορίζοντάς τες ως « βελόνη για ασβεστοποιημένα αγγεία, targetcut, στρογγυλή», θα πρέπει να γίνει είτε διαχωρισμός τριών επιμέρους κατηγοριών (με επιλογή μίας εκ των τριών αυτών τύπων βελονών ανά κατηγορία) είτε στους υπάρχοντες Α/Α να επιλεγεί ένας τύπος από τις βελόνες αυτές, καθότι οι βελόνες για ασβεστοποιημένα αγγεία, οι βελόνες targetcut καθώς και οι στρογγυλές βελόνες αποτελούν διαφορετικές κατηγορίες με διαφορετική χρήση καθεμία απ αυτές .

Κλείνοντας, θα θέλαμε να ευχαριστήσουμε εκ των προτέρων για την κατανόηση του Νοσοκομείου και στα πλαίσια της χρόνιας αρμονικής συνεργασίας μας ,να αιτηθούμε την αναθεώρηση και επαναπροκήρυξη των παραπάνω προδιαγραφών με τέτοιο τρόπο ώστε να διασφαλίζεται η συμμετοχή και άλλων εταιρειών σε όλο το εύρος των κατηγοριών του Διαγωνισμού .

Με εκτίμηση



Λιακόπουλος Θεόδωρος
Πρόεδρος και Διευθύνων Σύμβουλος
JOHNSON & JOHNSON HELLAS A.E.B.E.
Ιατρικά Προϊόντα