

ΠΡΑΚΤΙΚΟ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ ΜΕΤΑ ΤΗΝ 1^η ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗ

Προμήθεια αντιδραστηρίων εξετάσεων αερίων αίματος, μεταβολιτών και ηλεκτρολυτών (pH, pO₂, pCO₂, Glu, Hct, Hgb, Na⁺, K⁺) καθώς και προσδιορισμού τροπονίνης, με συνοδό εξοπλισμό φορητό ή επιτραπέζιο αναλυτή, για την κάλυψη των αναγκών των Δομών Πρωτοβάθμιας Φροντίδας Υγείας, αρμοδιότητάς της, για χρονικό διάστημα τριών (3) ετών».

Μετά τον έλεγχο και την αξιολόγηση των παρατηρήσεων – προτάσεων επί της Δημόσιας Διαβούλευσης των εταιριών APHS MANTZΩΡΟΣ Α.Ε., SIEMENS HEALTHCARE Α.Ε.Β.Ε. και ΠΗΓΑΣΟΣ Α.Ε., καταθέτουμε τις τροποποιημένες τεχνικές προδιαγραφές, οι οποίες έχουν ως εξής:

1. Ο κάθε αναλυτής να είναι εύχρηστος, φορητός ή επιτραπέζιος μικρού μεγέθους (βάρους <3 kg) και να διαθέτει ενσωματωμένο ή συνδεδεμένο θερμικό εκτυπωτή.
2. Ο αναλυτής να αυτοελέγχεται αυτόματα πριν από κάθε μέτρηση και να παρέχει αξιόπιστα αποτελέσματα σύμφωνα με τις συστάσεις διεθνών οργανισμών. Η κατάθεση στοιχείων για την υψηλή ακρίβεια και επαναληψιμότητα των προσφερομένων εξετάσεων είναι απαραίτητη.
3. Ο αναλυτής να προσδιορίζει την τροπονίνη I υψηλής ευαισθησίας (high-sensitivity troponin I) και τα σχετικά αντιδραστήρια να βρίσκονται σε ατομική συσκευασία (μονοτέστ).
4. Προκειμένου να υπάρχει η δυνατότητα ταυτόχρονου προσδιορισμού της τροπονίνης και των λοιπών εξετάσεων να προτιμηθεί ξεχωριστός αναλυτής για την μέτρησή της.
5. Οι αναλυτές να μην απαιτούν πρόσθετες διαδικασίες βαθμονόμησης και συντήρησης.
6. Να χρησιμοποιούν μικρό όγκο δείγματος (<100 μL) ώστε να εξασφαλίζεται ο προσδιορισμός αερίων αίματος ή/και τροπονίνης.
7. Ο χρόνος μέτρησης των εξετάσεων να μην είναι μεγαλύτερος από 17 λεπτά.
8. Θα εκτιμηθεί η δυνατότητα λειτουργίας των αναλυτών με ελληνικό λογισμικό.
9. Οι εργαστηριακές εξετάσεις (τόσο μεμονωμένες όσο και ως σύνολο) να είναι αποτελεσματικού κόστους.
10. Οι αναλυτές να αποθηκεύουν τουλάχιστον 100 αποτελέσματα ανά εξέταση.
11. Η λειτουργία των αναλυτών να είναι απλή, χωρίς να απαιτείται εξειδικευμένο προσωπικό.
12. Η παράδοση των αντιδραστηρίων θα γίνεται τμηματικά από την προμηθεύτρια εταιρεία κατόπιν επίσημης παραγγελίας, έτσι ώστε να διασφαλίζεται η ορθολογική χρήση του προϊόντος σύμφωνα με τις εκάστοτε ανάγκες και σε κάθε περίπτωση πριν τη λήξη του. Να

υπάρχει η δυνατότητα ανταλλαγής τους μεταξύ των Κέντρων Υγείας μέχρι ένα μήνα πριν τη λήξη τους.

13. Η κατασκευάστρια εταιρεία να διαθέτει πιστοποίηση ISO 9001 και πιστοποιητικό CE.

14. Σε περίπτωση δυσλειτουργίας της συσκευής θα πρέπει να γίνει αποκατάσταση της βλάβης εντός 24 ωρών από την αναγγελία της βλάβης στον ανάδοχο, διαφορετικά, αν δεν είναι εφικτή η άμεση επισκευή, θα πρέπει να γίνει αντικατάσταση του μηχανήματος με ένα άλλο του ίδιου τύπου που να λειτουργεί σωστά, αυθημερόν.

15. Κατά την έναρξη λειτουργίας της εκάστοτε συσκευής και κατά τα δοκιμαστικά (εάν απαιτούνται) και έως ότου γίνει η σωστή εκπαίδευση του προσωπικού για να μπορέσει να ξεκινήσει η χρήση του, θα διατίθενται δωρεάν τα απαραίτητα υλικά (μέχρι 3 αντιδραστήρια ανά αναλυτή) από την ανάδοχο εταιρεία.