

Προς: ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «Γ. ΠΑΠΑΝΙΚΟΛΑΟΥ»  
Γραφείο Προμηθειών

Αθήνα 4-8-2017

Κύριοι,

Συμμετέχοντας στην δημόσια διαβούλευση για τις προδιαγραφές του διαγωνισμού για την προμήθεια ειδών Διατέξεις Νεφρικής Υποστήριξης και ειδικότερα των φίλτρων αιμοκάθαρσης τεχνητού νεφρού, παρακαλούμε βρείτε παρακάτω τις παρατηρήσεις μας:

Τα Φίλτρα Τεχνητού Νεφρού ανέκαθεν ταξινομούνταν σε τέσσερις κατηγορίες:

**A1, A2, B1, B2,**

ανάλογα με το συντελεστή υπερδιήθησης (kuf) το είδος και την επιφάνεια της μεμβράνης, ως εξής:

Στην **κατηγορία A1** υπάγονται τα φίλτρα που έχουν IN VITRO Kuf>20ml/mmHg/h/1.0m<sup>2</sup>, συνθετικές μεμβράνες και επιφάνεια μεμβράνης<1,5 m<sup>2</sup>

Στην **κατηγορία A2** υπάγονται τα φίλτρα που έχουν IN VITRO Kuf>20ml/mmHg/h/1.0m<sup>2</sup>, συνθετικές μεμβράνες και επιφάνεια μεμβράνης≥1,5 m<sup>2</sup>

Στην **κατηγορία B1** υπάγονται τα φίλτρα που έχουν IN VITRO Kuf≤20ml/mmHg/h/1.0m<sup>2</sup>, συνθετικές μεμβράνες και επιφάνεια μεμβράνης<1,5 m<sup>2</sup>

Στην **κατηγορία B2** υπάγονται τα φίλτρα που έχουν IN VITRO Kuf≤20ml/mmHg/h/1.0m<sup>2</sup>, συνθετικές μεμβράνες και επιφάνεια μεμβράνης≥1,5 m<sup>2</sup>

Με αυτήν την περιγραφή γινόταν πάντοτε η ταξινόμησή τους και παλαιότερα (ΦΕΚ) και αργότερα (Παρατηρητήριο Τιμών) και πρόσφατα (Κεντρικός Διαγωνισμός ΕΠΥ) και σήμερα (Επικαιροποιημένο Παρατηρητήριο Τιμών ΕΠΥ).

Θα πρέπει να σημειωθεί και να γίνει σαφές, ότι καμία απόπειρα μεθόδευσης «φωτογραφικών προδιαγραφών» που περιγράφουν μεμβράνες με το εμπορικό όνομα εταιρειών ή αποκλείουν εκ προοιμίου εταιρείες με βάση το αν διαθέτουν μεμβράνες εμβαδού μονού ή ζυγού αριθμού, δεν έχει ποτέ τύχει της έγκρισης του Υπουργείου Υγείας και της ΕΠΥ.

Όσα νοσοκομεία διενέργησαν διαγωνισμούς με τις ανωτέρω ανοικτές προδιαγραφές:

- Αγόρασαν σε τιμές μέχρι και 116% χαμηλότερες από το Παρατηρητήριο
- Δεν είχαν κανένα πρόβλημα στην προμήθεια των φίλτρων

Όσα νοσοκομεία επιχείρησαν να θέσουν φωτογραφικές προδιαγραφές:

- Αγόρασαν στις ανώτατες τιμές (παρατηρητήριο)
- Είχαν προβλήματα στην προμήθεια των φίλτρων, δέσμοι των εταιρειών που είχαν «φωτογραφίσει».

Για κάποιες ειδικές κατηγορίες ασθενών (π.χ. αλλεργικούς κλπ) θα μπορούσατε να προμηθευτείτε ένα ποσοστό φίλτρων (<10 %) με ειδικές προδιαγραφές, σε καμία, όμως περίπτωση δεν θα πρέπει στο όνομα κάποιων εξαιρέσεων να προμηθεύεστε μόνο ειδικά φίλτρα με ειδικές προδιαγραφές.

Τέλος, πρέπει να επιλυθεί οριστικά το φαινόμενο των πατενταρισμένων (βιομηχανικό απόρρητο) αρτηριοφλεβικών γραμμών που συνοδεύουν τα φίλτρα. Εντελώς παράνομα (σύμφωνα και με την πρόσφατη εγκύκλιο – επικαιροποίηση της ΕΠΥ) τα νοσοκομεία προμηθεύονται μηχανήματα των οποίων τα αναλώσιμα καλύπτονται από βιομηχανικό απόρρητο (Fresenius 5008) και απαιτούν από τους προμηθευτές των φίλτρων, να τις αγοράζουν από τον ΜΟΝΑΔΙΚΟ αντιπρόσωπο, σε τιμές παράλογα υψηλές.

Με βάση τα ανωτέρω, λοιπόν, παρακαλούμε βρείτε παρακάτω την πρόταση μας για τις προδιαγραφές των φίλτρων τεχνητού νεφρού

**ΠΡΟΤΕΙΝΟΜΕΝΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΓΙΑ ΦΙΛΤΡΑ ΤΕΧΝΗΤΟΥ ΝΕΦΡΟΥ**

- 1) **Φίλτρα κατηγορίας B2 (LOW FLUX)** με IN VITRO  $K_{uf} < 20 \text{ ml/mmHg/h/1.0m}^2$ , συνθετικές μεμβράνες και επιφάνεια μεμβράνης  $\geq 1,5 \text{ m}^2$
- 2) **Φίλτρα κατηγορίας A2 (HIGH FLUX)** με IN VITRO  $K_{uf} > 20 \text{ ml/mmHg/h/1.0m}^2$ , συνθετικές μεμβράνες και επιφάνεια μεμβράνης  $\geq 1,5 \text{ m}^2$

*Κατηγορίες A2*

*Παρατηρητήριο : Θέση : 30.1.6.1*

*Κατηγορία B2*

*Παρατηρητήριο : Θέση : 30.1.3.1*