

Προς
ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ ΥΓΕΙΑΣ

Κατ'εφαρμογή της εγκυκλίου της Ολομέλειας της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας αναφορικά με την διαδικασία έγκρισης τεχνικών προδιαγραφών και προτύπων, όπως αυτή έχει καθοριστεί δυνάμει των αποφάσεων της ίδιας Ολομέλειας που ελήφθησαν κατά την υπ'αριθμ. 65/17.7.2015/ 21,7.2015 συνεδρίαση της (θέμα 1^ο) και την υπ'αριθμ 67/19.11.2015/ 24.11.2015 συνεδρίασή της (θέμα 1^ο) και ενόψει της σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια προϊόντων <<ΦΙΛΤΡΑ ΤΕΧΝΗΤΟΥ ΝΕΦΡΟΥ>>, σας παραθέτουμε τα κάτωθι:

Στα Φίλτρα αιμοκάθαρσης , υπάρχουν δύο κυρίως κατηγορίες τεχνικών στοιχείων.

Κατηγορία 1: Ο τύπος μεμβράνης των φίλτρων.

Το χαρακτηριστικό αυτό αποτελεί και συνήθως το κύριο στοιχείο στο οποίο βασίζονται οι αξιολογήσεις για την απόρριψη φίλτρου. Αυτό όμως είναι μία εύκολη και όχι τεκμηριωμένη δικαιολογία, αφού παγκοσμίως όλες ανεξαρτήτως οι μεμβράνες είναι συνθετικές και κατασκευασμένες από **Πολυσουλφόνη** ή **Πολυαιθεροσουλφόνη (πολυαιθερική σουλφόνη)** και οι δύο ελάχιστα διαφέρουσες μεταξύ τους και παγκοσμίως απολύτως αποδεκτές.

Κατηγορία 2: Οι τιμές λειτουργίας και αποτελεσματικότητας της μεμβράνης.

Στα στοιχεία αυτά θα έπρεπε να δίδεται το βάρος των προδιαγραφών αφού και καθορίζουν τη λειτουργία και αποτελεσματικότητα των φίλτρων κάποια δε εκ των οποίων διαφοροποιούν και τα φίλτρα σε High Flux και Low Flux. **Αυτά είναι:**

Ο συντελεστής υπερδιείθησης KUF

> 20 για High Flux

< 20 για Low Flux

Ο συντελεστής ΚΟΑ

Ο συντελεστής διαβατότητας Β2

Ουρία

Κρεατινίνη

Φωσφορικά

Βιταμίνη Β12

Ινουλίνη

Πάχος μεμβράνης

Εσωτερική διάμετρος

Μέγιστη επιτρεπόμενη πίεση

Όγκος Πλήρωσης (Priming Volume)

Αποστείρωση

Σε κάθε ζήτηση οι προμηθευτές των φίλτρων οφείλουν να παρουσιάσουν τις τιμές σε κάθε ένα από τα παραπάνω και η Επιτροπή Αξιολόγησης να κρίνει ποιες τιμές είναι αποδεκτές και ποιες όχι. Μέχρι σήμερα, τα περισσότερα Νοσοκομεία, για την ασφάλεια των ασθενών και την διασφάλιση της ποιότητας των φίλτρων, ενημέρωνε τους προμηθευτές για τις κατώτατες αποδεκτές τιμές στα εν λόγω χαρακτηριστικά και οι προμηθευτές, όφειλαν να προσφέρουν φίλτρα βάσει αυτών.

Θεωρούμε ότι αυτό είναι το κυριότερο τεχνικό χαρακτηριστικό, το οποίο διασφαλίζει την ποιότητα των φίλτρων και επιτρέπει τον ελεύθερο ανταγωνισμό μεταξύ των εταιρειών, ούτως ώστε να υπάρχουν ανταγωνιστικές τιμές στα φίλτρα, στα επίπεδα που πωλούνται στην Ευρωπαϊκή Ένωση.

Κάθε εταιρεία η οποία έχει παγκόσμια παρουσία, ορίζει κάποιο εύρος τιμών των προηγούμενων αναφερόμενων χαρακτηριστικών και δίνει μια εμπορική ονομασία στην μεμβράνη του (π.χ. Helixone, Polynatron, Purema κ.λ.π.).

Όλες αυτές οι μεμβράνες δεν είναι τίποτε άλλο από μεμβράνες πολυσουλφόνης και πολυαιθεροσουλφόνης.

Όταν λοιπόν τα Νοσοκομεία ή η Επιτροπή Προμηθειών Υγείας, ζητά φίλτρα με την ονομασία (π.χ. Helixone, Polynatron, Purema κ.λ.π.), θα πρέπει να γνωρίζει, ότι στην ουσία αποκλείει ολόκληρο τον ανταγωνισμό, διότι κανένας δεν μπορεί να προσφέρει τις συγκεκριμένες μεμβράνες, όχι λόγω κατασκευής, αλλά λόγω εμπορικής ονομασίας.

Με άλλα λόγια, δημιουργείται ένα ολογοπώλειο τριών- τεσσάρων πολυεθνικών εταιρειών στην αγορά, με τις τιμές φυσικά να είναι στα ύψη, αφού αποκλείεται ο ανταγωνισμός.

ΣΥΜΠΕΡΑΣΜΑΤΙΚΑ:

1^ο : Θα πρέπει να αποκλείονται οι εμπορικές ονομασίες των μεμβρανών και να περιγράφονται οι ιδιότητες, η κατασκευή και αποτελεσματικότητα της κάθε μεμβράνης για τα αιτούμενα φίλτρα.

2^ο: Θα πρέπει να δίδεται περισσότερο βάρος στα χαρακτηριστικά των φίλτρων (επιφάνεια της μεμβράνης, ο συντελεστής υπερδιείθησης KUF, ο συντελεστής ΚΟΑ, ο συντελεστής διαβατότητας B2 και όλα τα ανωτέρω αναφερόμενα) και βάσει αυτών να γίνονται οι τελικές επιλογές, αφού ούτως ή άλλως οι προδιαγραφές στόχο έχουν να προσδιορίζουν την κατασκευή και την αποτελεσματικότητα της λειτουργίας των φίλτρων **και όχι την εταιρεία κατασκευής τους.**

Με εκτίμηση,

Για την **ΔΟΥΡΜΟΥΣΟΓΛΟΥ ΑΕΒΕ**

