

Vysvětlení, doplnění zadávací dokumentace k veřejné zakázce malého rozsahu (VZMR)

vysvětlení č.1

„Nákup zdravotnických přístrojů: Infuzní pumpa – 20 ks“

V Rumburku, dne 04.02.2019

Odpověď na dotaz doručený dne 31.01.2019 prostřednictvím elektronického nástroje (E-ZAKu), k veřejné zakázce:

Dotaz:

1. Ze zadávací dokumentace, konkrétně z Technické specifikace vyplývá, že zadavatel u infuzní pumpy požaduje parametr „Použití jako enterální pampa“. Naše infuzní pampa nelze použít jako enterální pampa z důvodů bezpečnosti pacienta a možných rizik s nebezpečím podání enterální výživy intravenózně. Z těchto důvodů se obecně nedoporučuje podávat enterální výživu pumpami pro intravenózní podání léčiv, ale doporučuje se enterální výživu podávat speciálnímu pumpami, k tomu určenými. Na rizika s tím spojená upozorňují klinické studie především z oblasti enterální výživy. Dokonce i komise klinických odborníků při National Patient Safety Agency (NPSA) společně s dalšími institucemi a odborníky v této oblasti naléhali na výrobce, aby zajistili ve svých zařízeních "řízenou nekompatibilitu" tak, aby nemohlo dojít k výše zmiňované záměně. Naše společnost je světovým leadrem na trhu v infuzní technice a bezpečí pacientů je jednou z našich klíčových priorit, proto děláme vše, aby šance záměny enterální výživy a IV medikace byla minimální, v souladu se všemi mezinárodními doporučeními. Podávání enterální výživy stejnými pumpami jako IV terapie je krokem proti všem dosavadním poznatkům a vede ke zhoršení péče o pacienta a výraznému zvyšování rizik. Bude zadavatel akceptovat přístroj, který z výše uvedených důvodů neumožňuje použití jako enterální pampa?

Odpověď na dotaz:

Zadavatel nebude akceptovat zdravotnický přístroj, který neumožňuje použití jako enterální pampa.

Dotaz:

2. Ze zadávací dokumentace, konkrétně z Technické specifikace vyplývá, že zadavatel u infuzní pumpy požaduje parametr "Možnost použití setů od alternativních výrobců". Mohl by zadavatel zvážit tento požadavek, jelikož každá pampa, ve které se použijí nededikované sety, se musí zvlášť nakalibrovat, u dedikovaných setů jsou pumpy již nakalibrovány od výrobce na maximální přesnost podávání infuze. Použití nededikovaných setů s sebou přináší mnoho nevýhod a nepřesného podání infuze pacientovi, kvůli použití méně kvalitního materiálu dochází k nepřesnosti monitorování okluzního tlaku, dále tyto sety kladou na zdravotnický personál vyšší nároky na jeho čas, jelikož je potřeba nededikovaný set posouvat v pumpě kvůli jeho postupné deformaci již např. po každých 8 hodinách (u dedikovaných setů není toto posouvání vůbec potřeba, dedikované sety mají stálost přesnosti až po 72 hodin). Nededikované sety od pumpy k pacientovi neposkytují dostatečnou délku a je tedy zapotřebí k nim dokupovat prodlužovací hadičky, čímž se zadavateli použití těchto setů dále prodražuje. Z důvodu garance přesnosti podávání považujeme za nutné použití dedikovaných setů, jelikož při použití univerzálních setů dalšího výrobce není možné garantovat požadovanou přesnost. Bude zadavatel z výše uvedených důvodů akceptovat přístroj, který umožňuje použití široké nabídky dedikovaných setů?

Odpověď na dotaz:

Zadavatel nebude akceptovat zdravotnický přístroj, u kterého nelze použít sety od alternativních výrobců.

S pozdravem

Mgr. Petr Dubravec, v.r.
ředitel LN a P, a.s. Rumburk
Lužická nemocnice a poliklinika, a.s.
U Nemocnice 1298/6, Rumburk