

Radioloogia (röntgen-, magnetresonants-, ultraheli-, nukleaarmeditsiini- ja kiiritusravi-) aparatuuri soetamise kord.

Käesolev dokument on läbi arutatud ja heaks kiidetud Eesti Radioloogia Ühingu üldkoosolekul 26. oktoobril 1995.a.

1. Radioloogia aparatuurina käsitletakse käesolevas dokumendis röntgeni-, magnetresonants-, ultraheli-, nukleaarmeditsiini- ja kiiritusravi põhi- ja abiseadmeid:
 - a) värvidoppleriga varustatud ultraheliseadmed kõhuõõne uuringuteks;
 - b) ehhokardiograafid värvidoppleriga;
 - c) mobiilsed röntgeniaparatuurid;
 - d) statsionaarsed röntgenograafia ja -skoopia seadmed (s.h. stomatoloogilised);
 - e) digitaalsed angiograafid;
 - t) mammograafid;
 - g) stsintillatsioonkaamerad;
 - h) kompuutertomograafid;
 - i) spiraalsed röntgenkompuutertomograafid;
 - j) tuumamagnetresonantsaparatuur;
 - k) ilmutusseadmed;
 - l) radioloogilise informatsiooni salvestamise, töötlemise, arhiveerimise ja edastamise seadmed ja süsteemid;
 - m) teised aparatuurid ja nende komplektid, mis maksavad enam kui 1 miljon krooni.
2. Radioloogia aparatuur soetatakse reeglina konkursi korras.
3. Konkursi korraldab aparatuuri taotlev tervishoiuasutus. Aparatuur soetatakse asutuse enda, haigekassa, riigieelarve või muude vahendite eest. Juhul, kui aparatuuri soetamine finantseeritakse Sotsiaalministeeriumi (Haigekassa) poolt, viiakse vastava küsimuse läbivaatamisega tegeleva Sotsiaalministeeriumi (Haigekassa) tööorgani koosseisu ekspert, kelle isiku esitab Eesti Radioloogia Ühing.
4. Konkurs on kinnine.
5. Vähemalt 30 kalendripäeva enne konkursi pakkumiste esitamise tähtaega saadab konkursi korraldava asutus firmadele kirjaliku osalemiskutse, milles teeb teatavaks soetatava aparatuuri üksikasjalise loetelu, milles lisaks aparatuuri loetelule esitatakse ka olulisemate üksiksõlmede (näit. ultraheliandurite), tööparameetrite (näit. helikaalne infosalvestus) ja lisatingimuste (näit. tingimused garantiijärgse hoolduse, dokumentatsiooni, keele jm.) kirjelduse. Konkursikutse koostatakse konkursikomisjoni poolt (p. 9).
6. Konkursil osalejateks on juriidilised isikud, kes on vastu võtnud konkursil osalemise kutse ning teinud omapoolse(d) pakkumise(d) vähemalt ühe konkursil väljakuulutatud aparatuuri osas.
7. Konkursipakkumised esitatakse korraldava asutuse poolt määratud tähtajaks pitseeritud ümbrikes, mis avatakse konkursikomisjoni poolt ja protokollitakse.
8. Konkurs loetakse toimunuks, kui sellele esitatakse vähemalt kolm pakkumist.
9. Konkursikomisjon moodustatakse korraldava asutuse juhi käskkirjaga, kusjuures igas konkursi komisjonis on aparatuuri taotleva asutuse radioloog ja vähemalt üks Eesti Radioloogia Ühingu poolt määratud ekspert. Ekspertid määratakse Eesti Radioloogia Ühingu poolt nii, et kogu soetatava aparatuuri skaala on kaetud vastavate asjatundjatega.
10. Igal Eesti Radioloogia Ühingu poolt määratud eksperdil on vetoõigus komisjoni poolt vastu võetavate otsuste suhtes. Eesti Radioloogia Ühingu eksperdi veto peale on korraldava asutuse juhil õigus kaevata Eesti Radioloogia Ühingu üldkoosolekule, mis langetab vaidlusalustel juhtudel lõpliku otsuse.

11. Radioloogia aparatuuri soetamise konkursikomisjon langetab oma otsuse järgmiste parameetrite alusel:
- 11.1. Statistiline materjal asutuse kahe viimase aasta töönäitajate kohta (üksikute protseduuride kaupa.
 - 11.2. Asutuses tegelikult kasutusel oleva aparatuuri loetelu, märkides aparaaadi tüübi, väljalaskeaasta, eksploatatsiooni võtmise aasta, tehnilise seisundi parameetrid.
 - 11.3. Asutuse ruuniprogramm.
 - 11.4. Asutuse radioloogiapersonali nimekirja, märkides ära ametikoha, vanuse, koormuse, kvalifikatsiooni näitajad.
 - 11.5. Andmed asutuse ravitöö mahu kohta (voodikohtade arv ja profiil, ambulatoorse töö maht ja profiil), mis vajab radioloogia protseduure.
 - 11.6. Majanduslik põhjendus taotletava aparatuuri (investeeringu) tasuvuse kohta.
 - 11.7. Pakutava aparatuuri riist- ja tarkvara vastavus konkurssi korraldava asutuse taotlusele (p. 5).
 - 11.8. Aparatuuri hinna ja pakkumise sisu suhe. Hinda ei vaadelda lahus pakutava aparatuuri kvaliteedist ja kvantiteedist.
 - 11.9. Aparatuuri, firma müügi- ja hooldustegevuse kvaliteedi vastavus standarditele (näit. ISO 9001 jm.), aparatuuri kasutamisluba teistes riikides (näit. Food and Drug Administration'i loa olemasolu).
 - 11.10. Aparatuuri tööparameetrite vastavus kiirgusohutuse normatiividele.
 - 11.11. Aparatuuri riist-ja tarkvara tehnilised parameetrid.
 - 11.12. Garantijärgse hoolduse korraldamine.
 - 11.13. Firmade poolt pakutav aparatuur (väljatöötlus ja valmistamine) ei tohi olla vanem kui 5 aastat.