

## **CONTRATO DE SUMINISTRO DE MATERIAL FUNGIBLE DE ANESTESIA Y SISTEMAS PARA TÉCNICAS NEUROAXIALES (EPIDURAL-INTRADURAL) O DE BLOQUEOS NERVIOSOS PERIFÉRICOS.**

### **INFORME DE NECESIDAD**

La celebración de este contrato es necesaria para el cumplimiento y realización de los fines institucionales.

Entre los fines de interés general que debe cumplir y realizar la Fundación se encuentran la prestación de servicios sanitarios, la promoción de la salud y la prevención de la enfermedad, la prestación de servicios socio-sanitarios, la docencia referida a ciencias de la salud, y otros. Con la adquisición de estos materiales se mantiene el cumplimiento de estos fines y son imprescindibles para dar continuidad a la actividad asistencial que se realiza en el Hospital disminuyendo la posibilidad de errores en la administración de medicamentos mediante la diferenciación de las conexiones entre los diferentes sistemas de funcionalidades dispares.

Los errores de administración de medicación relacionados con errores de conexión son frecuentes y pueden tener consecuencias devastadoras. Con el objetivo de reducir este tipo de incidentes surgió en 2010 la norma ISO-80369 que determina cómo deben ser las conexiones para administración de medicación a diferentes niveles, con diseños incompatibles y aumentando así la seguridad del paciente.

En concreto, el apartado 6 de la norma específica los requisitos para los conectores utilizados para la administración de anestésicos locales a diferentes niveles: neuroaxial, anestesia locorregional o infiltración de herida quirúrgica. El uso del estándar reducirá así el riesgo de que se administre una medicación por la vía equivocada, aumentando la seguridad del paciente.

A raíz de una serie de incidentes relacionados con errores de conexión entre las vías intravenosa y epidural que fueron notificados en nuestro sistema de comunicación de incidentes surgió la necesidad de adquirir en nuestro hospital el material NRFIT.

A su vez, decir que la disponibilidad de material NRFit es ya una realidad en varios hospitales de la comunidad de Madrid, que ha supuesto grandes mejoras en la seguridad del paciente y que la tendencia es que en poco tiempo los demás hospitales adopten la nueva normativa.

Es por ello, por lo que entendemos como necesaria la adquisición de este material necesario para la actividad asistencial ordinaria de la Unidad de Anestesia y Reanimación (incluyendo la Unidad del Dolor), con las conexiones normalizadas para realizar el trabajo con mayor seguridad para nuestros pacientes.

Alcorcón, a 27 de septiembre de 2024

JOSE IGNACIO  
GARCIA SANCHEZ  
- DNI [REDACTED]

Firmado digitalmente por OSE IGNACIO GARCIA SANCHEZ, DN: [REDACTED]  
Nombre de reconocimiento (DN): c=ES  
o=CONSEJERÍA DE SANIDAD DE MADRID  
ou=CERTIFICADO ELECTRONICO DE EMPLEADO PUBLICO, serialNumber=[REDACTED], cn=GARCIA SANCHEZ, givenName=JOSE IGNACIO, cn=OSE IGNACIO GARCIA SANCHEZ, DN: [REDACTED]  
Fecha: 2024.09.27 3:5 :43 +02'00'

Fdo: Dr. Jose Ignacio Garcia Sánchez  
Jefe Unidad Anestesia y Reanimación