

Spørgsmål og svar
EU-udbud 2014/S 163-191817
Hæmatologiudstyr
med tilhørende udstyrsafhængige forbrugsvarer

Spørgsmål og svar 1 af 19. september 2014	
1.	<p>Ifølge udbudsbetingelser punkt 2 "Tjekliste for udbudsgiver" skal kontraktbilag 6 "Sikkerhedsstillelse" indsendes med tilbuddet. Sikkerhedsstillelse gives normalt ved kontraktindgåelse jvf. Punkt 20 i "Udkast til kontrakt – Offentligt udbud". Vi mener derfor ikke at dokumentet skal medsendes?</p>
2	<p>Vedr. Kontraktbilag 3.5 "Forbrugsvarer". Er det meningen at det skal give anledning til pris pr. rapporteret analyse som betalingsmåde ved kontrakt indgåelse for forbrugsvarer? Eller er det tænkt til sammenligning af økonomien ved indkomne tilbud?</p> <p>a. Der er i kontrakt bilag 1.1 "Analysetal og analysekvalitet" oplyst at der i 2013 var 51 bestillinger på IPF. Analysen er ikke inkluderet i opstillede analysepakker i kontraktbilag 3.5. Må vi indsætte rækker og kolonner til denne analyse?</p> <p>b. Vi vil gerne oplyse pris på alternativ PLT analysemetode? Antallet af analyseringer i denne kanal afhænger af patientsammensætningen på de enkelte</p>

Det er korrekt, at sikkerhedsstillelse ikke skal medsendes tilbuddet. Sikkerhedsstillelsen skal afgives af den vindende tilbudsgiver ifm. kontraktindgåelse. Bilaget og punktet i kontrakten er med for at vise, hvad sikkerhedsstillelse som minimum skal indeholde, og hvilke betingelser der er tilknyttet en sikkerhedsstillelse.

"analysepris pr. analysepakke" og "pris pr. enkelte procedure" er tænkt til at sammenligne økonomien af de indkomne tilbud og ikke som afregningsmåde. Afregning vil ske efter de oplyste priser under "nettopris ekskl. moms pr. salgsenhed".

a: I må gerne indsætte rækker og kolonner til denne analyse. Analysen vil dog ikke indgå i evalueringen.

b: I må gerne indsætte rækker og kolonner til denne analyse. Analysen vil dog ikke indgå i evalueringen.

	<p>laboratorier. Må vi indsætte rækker og kolonner til denne analyse?</p> <p>c. I skemaet indgår ikke rækker til analysepris for udstrygninger og farvning, derudover mangler et skønnet antal manuelle differ pr. år. Må vi indsætte rækker og kolonner til denne analyse?</p>	<p>c: Det skønnede antal af manuelle differ pr. år er 3-4 %. I må gerne indsætte rækker og kolonner til denne analyse. Analysen vil dog ikke indgå i evalueringen.</p>
<p>3</p>	<p>Ang. Kontraktbilag 1.1 "Analysetal og Analyse kvalitet" kolonne G og H. Kan vi få uddybet værdien indsat i kolonne G med reference til DEKS, jf. punkt 4.1.10? Hvad er grænserne baseret på?</p> <p>I beskrivelses feltet til kolonne G og H, står at tilbudsgiver skal oplyse BIAS midt i reference området. I skemaet er flere parametre angivet i flere niveauer. Ønsker udbudsgiver BIAS for alle oplyste niveauer i skemaet eller kun i referenceområdet?</p>	<p>Et eksempel på udregnet Hæmoglobin: Tager udgangspunkt i voksne kvinders referenceinterval på 7,3-9,5 mmol/L</p> <p>Referenceområdet 7,3-9,5 svarer til 4 x SD på populationen, dvs. 1 SD = (9,5-7,3) : 4 = 0,55 mmol/L</p> <p>Fra "Scandinavian Journal of Clinical & Laboratory Investigation, 1999, Vol. 59, No. 7, p.491-500 og 487-490" fås at standardkravet til bias er, at det max. må være en 1/4 x SD på populationen (intra- + interindividuel), dvs. Max. 0,55 : 4 = 0,1375 mmol/L</p> <p>Regnes dette i procent i midten af referenceområdet bliver bias kravet på Max. 0,1375 : 8,4 = 1,64% □ ca. 1,6% □ men krav for LKO-Lab. 1,0%</p> <p>Når der ikke findes LKO-krav (nødvendigt at overholde for at være referencelaboratorie for praksis) er anvendt den udregnede værdi. Ved flere klinisk vigtige niveauer er den praktiske for hvad der er</p>

		<p>muligt anvendt.</p> <p>Ja vi ønsker bias oplyst, hvis det er muligt for de angivne niveauer, ellers midt i referenceintervallet.</p>
--	--	---