

Spørgsmål / svar vedr.

EU-udbud 2012/S 74-122207

pr. 16. maj 2012:

**Utensilier til hæmodialysebehandling
til Region Midtjylland**

Spørgsmål 1	Udbudsbilag 4, delaftale 1, Low flux: "Ønskes en eller to filtre størrelser til afprøvning i hvert af de angivne intervaller fx intervallet 1,7 – 2,0 m2?"
Svar 1	For både Low Flux og High Flux filtrene ønskes følgende i forbindelse med afprøvningen: Kun en filterstørrelse pr. interval (pos.nr.) gældende for både Low Flux og High Flux filtrene.
Spørgsmål 2	"I kontraktbilag 2 - Tilbudsliste, pos.3.2 og 3.4 bedes om længde 20mm, kan dette ændres til 15 mm?"
Svar 2	Længden kan ikke ændres. Yderligere sortiment kan tilbydes. Men det bemærkes, at yderligere sortiment <u>ikke</u> vil indgå i evalueringen.
Spørgsmål 3	"I Kontraktbilag 2 – Tilbudsliste, pos. 1.3 bedes om Low Flux hæmodialysefiltre, 2,1 – 2,2m2. Kan dette ændres til 2,0 – 2,2 m2?"
Svar 3	Udbyder ønsker at fastholde det udbudte interval på 2,1 – 2,2 m2
Spørgsmål 4	"Vedr. Udbudsbilag 4 – fortegnelse over vareprøver. Delaftale 1: Ønsker ordregiveren at modtage 10 stk. af hver af de tilbudte produkter indenfor den samme størrelse eller skal der sendes i alt 10 filtre indenfor den samme størrelses interval?"
Svar 4	Ja, ordregiver ønsker at modtage 10 stk. som angivet i udbudsbilag 4, dog ønsker ordregiver at modtage 20 stk. til Skejby. Se endvidere svar 1.
Spørgsmål 5	"Delaftale 5 – Hvad betegner ordregiveren som høj og lav Ca? Koncentraterne findes med 1,25, 1,5 og 1,75 Ca og derfor bedes det uddybet, hvilke koncentrationer ordregiveren ønsker tilbud på?"
Svar 5	Til præcisering af de i delaftale 5, pkt. 5.5. nævnte to forskellige koncentrationer af kalk, skal man anføre følgende: I tilbudslisten, delaftale 5, "Hæmodialysekoncentrater til Centralanlæg (CDS)" er anført to forbrugstal, hvor forbruget i pkt. 5.1. har sit afsæt i koncentrat 1,25 Ca, og hvor forbruget i pkt. 5.2. har sit afsæt i koncentrat 1,75 Ca. Som en følge af, at der er ved at ske en ændring i forbruget af koncentrat fra 1,75 Ca til 1,5 Ca, valgte man i Kontraktbilag 1, Delaftale 5, pkt. 5.5. at skrive "Lav / Høj". Den uklarhed som formuleringen kan have til følge, giver anledning til følgende præcisering: Ved Lav koncentration skal forstås 1,25 Ca. Ved Høj koncentration skal forstås koncentration i intervallet 1,5 – 1,75 Ca.
Spørgsmål 6	Vedrørende Tilbudsliste delaftale 4 Dialysekanalyer, type Supercath eller lignende: "Denne delaftale referer i størrelse og længde til et bestemt produkt på markedet.

	Vil det blive anset som ukonditionsmæssig, hvis der er afvigelse i længden på nålen?
Svar 6	Det vil ikke blive anset for ukonditionsmæssigt, at der er en afvigelse i længden på nålen.
Spørgsmål 7	Vedrørende Tilbudsliste delaftale 4 Dialysekanyle, type Supercath eller lignende: "Denne delaftale referer i størrelse og længde til et bestemt produkt på markedet. Vil en afvigelse mellem 1 og 5 mm kunne accepteres?
Svar 7	En afvigelse som beskrevet vil ikke blive anset som ukonditionsmæssig, og kan accepteres.
Spørgsmål 8	Vedr. kontraktbilag 2 – tilbudsliste, delaftale 2, spidse kanyler: Hvis et produkt som ikke er et A-krav ikke kan tilbydes må vi så tilbyde en alternativ kanylestørrelse i den pågældende varelinje?
Svar 8	Yderligere sortiment i form af erstatningsstørrelser må tilbydes. Det bemærkes dog, at erstatningsstørrelserne <u>ikke</u> vil indgå i evalueringen.
Spørgsmål 9	Vedr. kontraktbilag 2 – tilbudsliste, delaftale 5, koncentrat til anlæg: Vi ønsker at byde på to emballage varianter på denne delaftale. I det regnearket er beskyttet er det ikke muligt at indsætte ekstra kolonner. Må prisen derfor angives i de to rækker der er ud for hver mængde angivelse af koncentrat?
Svar 9 – ændret pr. 16/5 2012	Det må den. Der var afsat plads i kolonnerne til to emballage varianter pr. pos.nr. Men for at komme et behov for yderligere plads i møde, har vi åbnet flere linjer i regnearket. Det udvidede regneark vil blive uploadet på hjemmesiden.
Spørgsmål 10	Vedr. punkt 1.14 i udbudsbetingelserne under produktprøver til brug ved tilbudspræsentationen: Der står følgende: <i>at tilbudsgiver skal medbringe minimum en produktprøve af hver af de tilbudte produkter</i> Spørgsmål: Er det nok at medbringe en vareprøve fra hver produkttype? Og ikke en af hver størrelse?
Svar 10	Ja det er tilstrækkeligt at medbringe hver produkttype. Ordregiver vil dog hermed tage forbehold for at indhente vareprøver i andre størrelser. Se endvidere svar 1.
Spørgsmål 11	Skal faktura vedr. Vareprøver til afprøvning sendes til hvert enkelt hospital eller samlet et sted?
Svar 11	Fakturaen skal sendes til hvert enkelt hospital.

Rettelse til udbudsbetingelsernes pkt. 1.20:

Tilbud på relevant yderligere sortiment: Det kan for hver delaftale tilbydes et relevant yderligere sortiment inden for den enkelte delaftale. Relevant yderligere sortiment skal opfylde mindstekravene i kravspecifikationen (kontraktbilag 1) og vil have et begrænset forbrug. Det relevante yderligere sortiment evalueres ikke.

Der uploades en ny tilbudsliste med åbne linjer til eventuelt yderligere relevant sortiment.

Spørgsmål 12	<p>Det drejer sig om kontraktbilag 2 (tilbudslisten), når vi gerne vil tilbyde jer flere varenumre inden for det pågældende positionsnr.. Da filen er låst, kan jeg ikke tilføje linjer eller kopiere, som det beskrives i arket "LÆS DENNE VEJLEDNING FØRST".</p> <p>Er det muligt at I kan lægge en ny mere åben version ud af kontraktbilag 2, alternativt uddybe hvordan jeg kan tilføje de ekstra varelinjer?</p>
Svar 12	<p>Med henvisning til ovennævnte rettelse "Rettelse til udbudsbetingelsernes pkt. 1.20", lægger vi et nyt kontraktbilag 2 "Tilbudsliste" ud, i en form, så det er muligt for leverandøren at tilføje yderligere relevant sortiment, jævnfør konditionerne anført under overskriften "Rettelse til udbudsbetingelsernes pkt. 1.20". Der up-loades et nyt kontraktbilag 2 "Tilbudslisten" på hjemmesiden, med mulighed for tilføjelse af andre størrelser.</p>
Spørgsmål 13	<p>Der er i kravspecifikationen stillet en række krav om, at tilbudte produkter opfylder gældende europæiske og nationale standarder (f.eks. A-krav 1.15). I nogle tilfælde (men ikke alle) skal de pågældende standarder beskrives (f.eks. A-krav 1.16). Visse standarder skal fsva. én delaftale beskrives (f.eks. via A-krav 1.16 – mærkningskrav), mens der fsva. andre delaftaler tilsyneladende alene skal ske bekræftelse af, at standarderne er opfyldt (f.eks. A-krav 2.26 – også mærkningskrav). Det fremgår ikke, hvilke standarder produkterne skal overholde, og hvad konsekvensen er, hvis et produkt faktisk lever op til gældende standarder, men <u>beskrivelsen</u> af standarder eventuelt måtte indeholde fejl.</p> <ol style="list-style-type: none">1. Ordregiver opfordres til at oplyse, hvilke standarder de enkelte produkter skal opfylde, således at tilbudsgiverne kan besvare alle krav om overholdelse af standarder udelukkende ved en bekræftelse af, at standarderne er opfyldt.2. Subsidiært bedes ordregiver bekræfte, at tilbudsgiverne kun skal beskrive standarder i de tilfælde, hvor beskrivelse er efterspurgt (f.eks. A-krav 1.16), mens tilbudsgiver i andre tilfælde blot kan bekræfte, at gældende standarder er opfyldt (f.eks. A-krav 1.15).3. Ordregiver bedes bekræfte, at "nationale standarder" er lig med danske standarder. Hvis det ikke er tilfældet bedes det præciseret,

	hvad der forstås med "nationale" standarder."
Svar 13	<p>Det er et mindstekrav, at tilbudsgiver skal bekræfte, at de tilbudte produkter overholder gældende standarder, mærkninger, certificeringer m.v. der gør produktet lovligt i Danmark, herunder opfyldelse af krav om CE-mærkning. På forlangende skal der kunne fremlægges dokumentation for ovenstående.</p> <p>Jævnfør spørgsmål 2 bekræftes det, at standarder kun skal beskrives hvor det efterspørges.</p> <p>Jævnfør spørgsmål 3 bekræftes det, at nationale standarder er lig med danske standarder.</p>

Se ændret svar til spørgsmål 9.