

Spørgsmål / svar 1 – 27

pr. 06. marts 2012

vedr.

EU-udbud nr. 2012/S 33-053292

**Kanyler/sprøjter, infusion/transfusion
samt epidural/spinalsæt**

Spørgsmål 1	Er det muligt at byde på del aftalerne eller skal vi kunne byde på alle del aftalerne?															
Svar 1	Se venligst afsnit 1.20.3 i udbudsmaterialet.															
Spørgsmål 2	<p>Delaftale nr. 12. Der udbydes i pos.nr. 12.3 til 12.3.5 ass. forlængerslanger med Luer-Lock ansats. Luer-Lock anvendes normalt i alle sammenhænge vedr. infusion for at sikre at slange overgange er helt tætte.</p> <p>I følgende varelinjer udbydes imidlertid luer-slip slanger:</p> <table border="1"> <tr> <td>12.4</td> <td>Forlængerslange m/luerslip konektor i alt</td> <td>69.000</td> </tr> <tr> <td>12.4.1</td> <td>30 cm</td> <td>4.000</td> </tr> <tr> <td>12.4.2</td> <td>50 cm</td> <td>2.000</td> </tr> <tr> <td>12.4.3</td> <td>75 cm</td> <td>20.000</td> </tr> <tr> <td>12.4.4</td> <td>150 cm</td> <td>43.000</td> </tr> </table> <p>Er disse slanger udelukkende forsynet med luer ansats i begge ender (og altså ikke han & hun luer - lock ansats) og til hvilket formål i.f.m. infusion anvendes produkter med luer slip ansatse.</p>	12.4	Forlængerslange m/luerslip konektor i alt	69.000	12.4.1	30 cm	4.000	12.4.2	50 cm	2.000	12.4.3	75 cm	20.000	12.4.4	150 cm	43.000
12.4	Forlængerslange m/luerslip konektor i alt	69.000														
12.4.1	30 cm	4.000														
12.4.2	50 cm	2.000														
12.4.3	75 cm	20.000														
12.4.4	150 cm	43.000														
Svar 2	<p>Det er en fejl, at det skulle være forlængerslanger med luerslip. Pos. 12.4-12.4.4 annulleres, da disse slanger er specielle og derfor håndteres udenfor udbud.</p> <p>Dog forhøjes det skønnede forbrug på følgende positioner 12.3.2 (ændres til 30-50 cm) = 8.000 stk 12.3.3 = 20.000 stk 12.5.1 = 87.000 stk</p>															
Spørgsmål 3	Delaftale nr. 12 – pos. nr. 12.6 Dobbeltslanger – manifold. Vil I venligst specificere hvori manifolden består. Er der tale om 2 enkeltslanger, der afsluttes i 1 ansats mod patienten?															
Svar 3	Der er her tale om 2 enkeltslanger med hver sin hun-luerlock i enden, som samles til 1 ansats mod patienten med en han-luerlock.															
Spørgsmål 4	Delaftale nr. 12 pos. nr. 12.2.3 Infusionssæt med 2 stk 3 vejshaner. Er det korrekt at slangen på infusionssæt med 3 vejshane/r ikke ønskes længere end ca. 200 cm total længde.? Kan det oplyses hvor på slangen de to trevejshaner ønskes placeret og om begge ønskes med blå farvekode?															
Svar 4	<p>Længden på de 2 m må variere med 10-20% til hver side – altså fra 1,6–2,4 m. Der stilles ingen krav til farven på 3-vejshanen.</p> <p>Placering vil blive evalueret under pkt. 12.5, som udvides til følgende tekst: 3-vejs hane bør være nem at dreje samt placeret hensigtsmæssigt i forhold til patienten.</p>															
Spørgsmål 5	Delaftale nr. 12. pos.nr. 12 til 12.9.3. Ønskes alle 3 vejshaner med blå farvekode?															
Svar 5	Der stilles ingen krav til farvekode.															
Spørgsmål 6	Er der nogen speciel årsag til at det kun er muligt at tilbyde alternativt produkt i delaftale nr. 8 & 13?															
Svar 6	Til Delaftale 8 kan der tilbydes alternativt produkt. Dette er også rettet til i udbudsbetingelserne 1.19.4. Der kan ikke tilbydes alternativt produkt i delaftale 13.															
Spørgsmål 7	Udbudsbetingelser punkt 1.21 vedr. tildeling af rammeaftale. Er det korrekt forstået, at man principielt kan tildeles rammekontrakt på f.eks. delaftale, men ikke med sikkerhed vil få leverancer til regionen og samtidig er forpligtet til at opretholde lager/sikre leveringer, som skitseret under rutiner herfor i kontrakt - & udbudsbetingelser?															
Svar 7	Dette er korrekt forstået ved tildeling af delaftale 3, 10 og 12, da disse er parallel rammeaftaler med tildeling til 3 leverandører. Man skal dog kun oprette sikkerhed, hvis man også bliver valgt som leverandør til vores hospitaler.															
Spørgsmål 8	Udbudsbetingelser side 11, punkt 1.20.3															

	<p>Der skal afgives min. tilbud på 90% af alle positioner indenfor en delaftale.</p> <p>Hvad med de delaftaler hvor der er < 10 positioner? Er det der beregnet som procent af det samlede forventede forbrug?</p>
Svar 8	Tilbuddet skal udgøre min. 90 % af det skønnede årsforbrug pr. delaftale.
Spørgsmål 9	<p>Udbudsmaterialet side 13 , punkt 1.22 og 1.22.1 Er det tilladt at tilbyde kombinationsrabat - eksempelvis hvis virksomheden bliver valgt som eneleverandør på to eller flere specificerede delaftaler?</p> <p>Hvis ja, hvordan vil regionen i praksis beregne den samlede prissætning ved en kombinationsrabat, når de enkelte delaftaler vurderes hver for sig?</p>
Svar 9	Nej, det er ikke tilladt at tilbyde kombinationsrabat.
Spørgsmål 10	<p>Udbudsbilag 2, punkt 3.1, skema nr.1</p> <p>Er det navne på de tilbudsansvarlige medarbejdere i efterspørger? Eller er det medarbejderprofil på de medarbejdere som efterfølgende kommer til at stå for implementering og inservice til region Midtjylland ift det udbudte område?</p>
Svar 10	Der efterspørges navn, stillingsbetegnelse samt medarbejderprofil på de medarbejdere der er implementeringsansvarlige.
Spørgsmål 11	<p>Udkast til kontrakt, side 9 punkt 5.4.1 "Uddannelse, kurser, udvikling m.v." Det er første gang vi ser specificeret "rejser til kongresser og kurser og/eller rejser i forbindelse med træning af de tilbudte produkter...</p> <p>Hvad er baggrunden for at regionen medtager dette punkt i kontraktudkastet?</p>
Svar 11	Dette er en fejl. Det vil blive slettet fra udkastet til kontrakten
Spørgsmål 12	<p>Kontraktudkast side 13, punkt 9.5.2. "Ved hasteordrer forstås..." Det er en meget meget kort frist at give for en hasteleverance. Den må kunne rykkes nogle timer frem, så ordren fra kunden skal være inde modtaget hos leverandøren inden kl. 12. (hver)dagen før .</p> <p>Kontrakten beskriver ikke under hvilke præmisser hasterordre afgives. Typisk er der store omkostninger forbundet med hasteordre (varen skal eksempelvis flyves ind og leveres med kurér).</p>
Svar 12	<p>Det ændres til:</p> <p>Ved hasteordrer forstås leverancer, der er afgivet inden kl. 12 og forventes leveret først kommende hverdag.</p>
Spørgsmål 13	<p>Tilbudsliste, kontraktbilag 2, delaftale 12:</p> <p>Denne gruppe indeholder et meget bredt spektrum af produkter.</p> <p>Dette begrænser hvor mange leverandører der vil kunne opfylde kravet op at kunne levere 90% af de udbudte produkter i delaftalen.</p> <p>Hvad med at dele gruppen op, så infusionssæt er for sig og de øvrige produkter er for sig? Ellers vil konkurrencen blive begrænset.</p>
Svar 13	Delaftalen vil ikke blive delt op og man skal stadig kunne byde på 90% af det samlede forbrug på delaftalen.
Spørgsmål 14	<p>Generelle krav punkt 1.2</p> <p>"SKAL oplyse et dybt link" til produktblade på de tilbudte produkter.</p> <p>Dette er et krav som vil begrænse mange tilbudsgivere. Vi henstiller til, at det ændres til et "bør" krav</p> <p>Vi læser "produktblad" som den tekniske information angående produktet (konfiguration, produktspecifikke informationer m.m. Er dette korrekt forstået?</p>

Svar 14	Kravet vedr. oplysning af "dybt link" til produktblade på de tilbudte produkter slettes.
Spørgsmål 15	<p>Delaftale 2, forfyldte saltvandssprøjter + generelt krav punkt 2.1 Produktene SKAL være sterilt indpakket på nær aftale 3.</p> <p>I krav til delaftale 2 punkt 2.1 står at sprøjterne skal være sterilt pakket til usterile procedurer. Vi vil gøre opmærksom på, at regionen igennem flere år har anvendt forfyldte sprøjter med steril væskebane, som ikke er pakket sterilt til lige netop dette område. Samtidig har regionens forbrug af sterilt pakkede forfyldte sprøjter været så lavt, at regionen ikke engang udbyder disse i forbindelse med dette udbud .</p> <p>Det undre derfor meget at regionen efterspørger sterilt indpakket forfyldte sprøjter, når det er til "usterile procedurer" (mon ikke der menes procedurer, som ikke foregår i sterilt arbejdsfelt – arbejde med en intravaskulær adgang bør altid foregå aseptisk). Vi henstiller til, at regionen omformulerer kravet i punkt 2.1, så der efterspørges produkter der som minimum har steril væskebane og er klinisk ren på ydersiden af sprøjten. Samtidig bør det generelle krav punkt 2.1 tilrettes, så det lyder "...pånær aftale 2 og 3"</p>
Svar 15	<p>Overskrift ændres på delaftale 2 til: Krav til forfyldte saltvandssprøjter med sterilt væske Pkt. 2.1pånær delaftale 2 og 3.</p>
Spørgsmål 16	<p>Delaftale 2, punkt 2.5</p> <p>Kravet forekommer helt irrelevant. En forfyldt sprøjte med det ønskede volumen vælges og anvendes. Skaleringskrav på niveauet 0,1 ml forstår vi ikke når man tænker på hvordan udstyret anvendes. De forfyldte sprøjter er til gennemskyl af intravaskulære adgange.</p> <p>Generelt skylles der med minimum 2 * deadspace af det relevante IV udstyr. I praksis arbejder man med "tommelfingerregler", som gør, at dette er opfyldt (for eksempel 3 eller 5 ml ved perifere intravaskulære adgange, 10 ml ved centrale adgange o.s.v.)</p> <p>I klinisk praksis generelt har vi aldrig oplevet, at man står og beregner deadspace fra gang til gang. Det vil kræve et kæmpearbejde af den enkelte og er ikke relevant så længe man anvender de givne flush anbefalinger.</p>
Svar 16	Skaleringskravet på niveau 0,1 ml. slettes.
Spørgsmål 17	<p>Delaftale 2. punkt 2.7</p> <p>Kravet forekommer irrelevant. Der er tale om forfyldte sprøjter klar til brug. Der bør ikke påsættes andre mærkater på disse produkter. Hvorfor og hvornår vil man gøre det? Fordelen ved en forfyldt sprøjte er netop, at den bør være klart opmærket og let at identificere samt klar til brug. Herved kan medicineringsfejl undgås (ikke forveksler det med andet der er optrukket i en sprøjte.)</p> <p>Derimod mangler vi følgende relevante krav fra regionen til denne delaftale:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Krav om, at INDHOLDET AF SPRØJTEN skal være klart og tydeligt opmærket, 2. Der bør være et krav om at sprøjterne skal indeholde steril isotonisk NaCl. 3. Der bør være et krav om at produkterne er designet til at sikre patienten bedst muligt, herunder at produkter understøtter personalet i at arbejde aseptisk under proceduren 4. Bør være designet til ikke at give reflux af blod ved frakobling fra patientens IV udstyr.
Svar 17	Punkt 2.7 fjernes.

	Resten af kravene kan ikke i møde kommes.
Spørgsmål 18	<p>Tilbudsliste delaftale 6:</p> <p>Der må mangle lidt varettekst i tilbudslisten under delaftale 6. Jvf. kontraktsbilag 1, delaftale 6.11 så beskriver tilbudslisten ikke helt det i efterspørger under kravspecifikationen.</p> <p>Dette er afgørende for hvilken konfiguration der skal tilbydes på positionerne. Jvf. kravspecifikationen skal det være en konfiguration med en nålefri desinficerbar adgangsport (det er det der anvendes i dag), men dette fremgår ikke af teksten i den tilsvarende del af tilbudslisten</p>
Svar 18	Tilbuddene skal være baseret på de opstillede krav i kravspecifikationen, derfor skal der være påmonteret en desinficerbar infusionsport.
Spørgsmål 19	Under kontrakt bilag 2 – del aftale 12 infusions sæt – denne side kan ikke printes ud?
Svar 19	Materialet er oploadet på ny i printvenlig version.
Spørgsmål 20	<p>Delaftale 8 epiduralsæt og spinalsæt,</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Der er ønsket en 23G x 30mm kanyle, vil det blive accepteret med en 32mm nål? 2. Der er ønsket en 8ml sprøjte til modstandstab, vil det blive accepteret med en 10ml? 3. Spinalnålene er ønsket som 88mm lange, kan vi byde ind med en 90mm? 4. Hulstykket er ønsket med målene 45x75, må vi byde ind med 70x75? 5. Hvad menes med kateterfiksering? <p>6. Der står at epiduralsættet og spinalsættene BØR indeholde..... hvordan bliver det vurderet hvis der er flere komponenter i end de ønskede?</p>
Svar 20	<ol style="list-style-type: none"> 1. Ja det accepteres, da det er indenfor spændet på 10-20 %. 2. Ja, det accepteres, da det er indenfor spændet på 10-20 %. 3. Ja, det accepteres, da det er indenfor spændet på 10-20 %. 4. Ja, det er tilladt at bydes ind med et hulstykke på 70x75. 5. Med kateterfiksering menes der et specielt kateterfikseringsplaster. 6. De må gerne være i sættet, men vil ikke indgå i evalueringen.
Spørgsmål 21	<p>Der er ønsket 20stk vareprøver, men hvilken størrelse? Der står 21-25G!!</p> <p>Hvad er udbudsnummeret? Vi skal oplyse dette for at kunne rekvirere soliditetserklæringen.</p>
Svar 21	<p>Der er skrevet antal vareprøver ud fra de positioner, der ønskes vareprøver på, dermed også ud for størrelsen der ønskes. Tænk I på noget konkret, når I spørger hvilken størrelse?</p> <p>Udbudsnummeret findes på udbud.rm.dk.</p>
Spørgsmål 22	Delaftale 9 Arteriekanyler: Er det dialysekanyler?
Svar 22	Nej, arteriekanylerne her er beregnet til måling af arterietryk. Dialysekanyler er ikke taget med i dette udbud.
Spørgsmål 23	Delaftale 3, Pos 3.1.2, der er ønsket 21-25G, vi har 21-22-23-26G, kan dette accepteres?
Svar 23	Ja, det accepteres, da det er indenfor spændet på 10-20 %.
Spørgsmål 24	Delaftale 4, Hvad er årsagen til at der nogle steder er et skønnet årsforbrug på 0 stk og den alligevel er taget med?
Svar 24	<p>Positionerne med et skønnet årsforbrug på 0 stk er ved en fejl ikke taget ud.</p> <p>Der ses bort fra de positioner og de er slettet.</p>

Spørgsmål 25	Delaftale 5+6+7, Vi har desværre ikke en 17G i sortimentet, betyder det vi ikke kan byde ind?
Svar 25	I kan stadig byde ind, såfremt I ved at byde på de andre positioner dækker 90 % af det skønnede årsforbrug på delaftalen.
Spørgsmål 26	Delaftale 8, 1. Til spinalnålene er der ønsket en guiding kanyle der er 35mm, kan 38-40mm accepteres? 2. Og er det muligt at sætte ca længde på optrækskanyleerne? 3. Der er ønsket et epiduralkateter der er 1000mm, kan 915mm accepteres? 4. Punkt 8.10 beskrevet i kontraktbilag 1 – hvilken kanyle talers der om? 5. Og vil det være acceptabelt at aflevere usterile epidural og spinalpakker eftersom de laves til netop denne lejlighed?
Svar 26	<ol style="list-style-type: none"> 1. Ja, det accepteres, da det er indenfor spændet på 10-20 %. 2. Se kravspecifikationen pkt. 8,3. 3. Ja, det accepteres, da det er indenfor spændet på 10-20 %. 4. Der er tale om en spinal kanyle. 5. Usterile vareprøver accepteres. Vurderes det efterfølgende at disse skal til afprøvning på en af afdelinger må disse ikke være usterile.
Spørgsmål 27	Vi kan ikke levere 14G og 16G, men idet det kun udgør 0,5 %, kan vi så stadig byde ind? Dette er standard kanyler der er ønsket, men idet EU direktivet er kommet og skal træde i kraft senest Maj 2013, hvorfor er der så ikke ønsket kanyler med sikkerhed? Hvordan forholder I jer til dette? Og dermed også til en lidt højere pris på dette?
Svar 27	Hvilken delaftale refereres der til her? Ja, I kan stadig byde ind, såfremt I ved at byde på de andre positioner dækker 90 % af det skønnede årsforbrug på delaftalen.