

**Spørgsmål / svar
pr. 12. juni 2012
vedr.
Annoncering 1-23-4-101-6-12**

Udbud på trykskadeforebyggende skum madrasser og siddepuder

Revideret den 14 juni 2012, spørgsmål/svar 3.

Spørgsmål 1	Punkt. 1.18. Hvilke tryksskaderisiko ønsker I madrasserne skal klare. Er det lavrisiko, lav og mellemrisiko eller hvad.
Svar 1	Lav og mellemrisiko
Spørgsmål 2	Punkt 1.19: Hvilke tryksskadegrad ønsker I. Taler vil 1-2 eller 1 og 2 eller kun 1. Der kan jo være stor forskel i opbygning og pris
Svar 2	1-2
Spørgsmål 3	Punkt 1.29: Der skal være indbygget chip i madras og betræk der kan oplyse om levetid. Hvilken slags chip ønsker I. Hvor og hvordan skal det aflæses, og hvad skal aflæse den. Der findes jo mange forskellige muligheder, så vil I venligst konkretisere det nærmere.
Svar 3 – revideret den 14. juni 2012	Det ønskes at chippen skal kunne aflæse levetiden for madras og betræk. Der skal altså en i hver. Dette med henblik på at holde styr på, hvornår henholdsvis madrasserne og betrækket skal skiftes. Chippen ønskes aflast af en scanner der på et display viser produktets levetid. Processen skal være nem og hurtig. Endvidere skal det fastlægges at der alene skal vedlægges en beskrivelse af chipsystemet, men at det er acceptabelt at det først er udviklet til kontraktstart.
Spørgsmål 4	Punkt 1.6: Der skal være 4 håndtag. Må disse håndtag være syet på betrækket?
Svar 4	Ja, håndtagene må gerne være påsyet betrækket.
Spørgsmål 5	På prislisten står der ikke noget om skønnet årsforbrug. Kan der angives noget forbrug og fordeling på alle de størrelser I har skrevet?
Svar 5	Ja, det kan der. Det skønnede forbrug er vedlagt som bilag 7.
Spørgsmål 6	Skal CE-mærkning komme fra uvildigt institut når der er tale om skummadrasser?
Svar 6	Nej, for CE-mærkning kommer ikke fra et uvildigt institut.
Spørgsmål 7	Hvad skal det uvildige institut helt præcis dokumentere i AT-bekendtgørelse nr. 559 af 17. juni 2004?
Svar 7	Der er ikke nødvendigt, at dokumentere fra et uvildigt institut i forhold til AT-bekendtgørelsen om arbejdets udførelse. Det er i forbindelse med en eventuel afprøvning, at den bruges overordnet i den samlede vurdering af produkterne.
Spørgsmål 8	Skal testen på aflastningsevne testes på alle 35 produkter eller er det nok med en fra hver kategori (åben kuvøse, tremmeseng, madrasser og siddepude)?
Svar 8	Nej, det er nok med en test per produkt kategori, såfremt produkterne her indenfor er ens opbygget i skumhårdhed, densitet og antal lag samt lag højde.
Spørgsmål 9	Vi har en test baseret på vands gennemtrængning på betrækket – er det nok til at opfylde kravet om patogenetest?
Svar 9	Det er ifølge sundhedsstyrelsen ikke tilstrækkeligt med en patogenetest baseret på vand.
Spørgsmål 10	Vi ønsker bekræftet at det er muligt at byde på kun nogle positions nr. i delaftale 1 f.eks. hvis man ikke ønsker at byde på kuvøse madrasser .
Svar 10	Såfremt der ikke bliver givet tilbud på samtlige pos. pr. delaftale, bliver der simuleret en pris ved at den (de) dyreste tilbudte vare(r) på samme pos. forhøjes med 3 %.
Spørgsmål 11	Punkt 1.1 er der tale om at man skal efterlever AT bekendtgørelse om arbejdets udførelse nr. 559 af 17 juni 2004 med senere ændringer samt DS2451-8: 2001 styring af infektionshygiejne i sundhedssektoren. Eller hvis der ønskes dokumentation ønsker vi uddybet hvilken dokumentation der menes.
Svar 11	Se spørgsmål 7.
Spørgsmål 12	Punkt 1.23 Da vores AtmosAir 4000/9000 er 18 cm høj og ordlyden i punkt 1.23 siger BØR ikke være mere end 17 cm. Antages det at madrassen godtages.

Svar 12	Ja, men det vil blive vægtet negativt i det tilfælde at de er højere og vil derfor ikke kunne få en høj score.
Spørgsmål 13	Punkt 1.29 Ved chip menes da RFID chip hvis ikke bedes dette punkt uddybet.
Svar 13	Se spørgsmål 3.
Spørgsmål 14	Punkt 1.30 Hvis man ikke byder på kuvøse madrasser skal dette punkt så bare springes over eller ønskes der skrevet N/A eller lignende ?
Svar 14	Se spørgsmål 10.
Spørgsmål 15	Størrelser: Kan der accepteres en afvigelse på +/- 2 % på størrelserne i position 9-35. Da Vores standard størrelser på AtmosAir er i Inches ?
Svar 15	Nej, det kan det kan ikke accepteres.
Spørgsmål 16	Kan man kun udlevere tilbud på en delaftale(delaftale 2,puder) eller SKAL man udlevere tilbud for bægge delaftaler 1(madrasser) og 2 (puder) for at være med?
Svar 16	Der kan godt nøjes med kun at byde på en af delaftalerne.
Spørgsmål 17	I jeres udvalg af størrelser for delaftale 2 står at puderne skal have følgende mål: 43x43 43x45 45x45 50x50 Det undrer os meget at i forspørger 2 puder som er rigtig tætte på i størrelsen(43x43 og 43x45) som giver kun 2 cm i dybdeforskellen samt at puder i bredden 35 og 40cm er ikke med, overhoved. Vores spørgsmål er om I vil acceptere størrelse 43x40 i sted af 43x43?
Svar 17	Vi kan ikke acceptere en størrelse på 43x40, idet de to dybder en kørestol kan have er 43 eller 48 cm.
Spørgsmål 18	Vi kan ikke se at det er angivet en årlig forbrug eller „cirkaforbrug,, eller summ.Kan det passe at I ikke oplyser dette?
Svar 18	Se spørgsmål 5.
Spørgsmål 19	Vedlæg risikoanalyse, er det i forhold til hvilken risiko samt tryksårskategori produktet tilegnes.
Svar 19	Nej, risikoanalysen er en del af CE-mærkning.
Spørgsmål 20	Dokumentation fra uvildig institut vedr. blodbårne patogener, dette er ikke set før i et udbud. – Kan det siges med sikkerhed at alle leverandører kan levere dette materiale? I hvilken sammenhæng er dette relevant, når betrækket skal rengøres efter gældende hyg. Standarder for netop at sikre bl.a. blodbårne patogener fjernes.
Svar 20	Nej, da det vi skal sikre os er at patogener ikke trænger ned i madrasserne, hvor man ikke vil kunne rengøre.
Spørgsmål 21	- Brugervægt skal noteres også på skummet, fastholdes dette krav.
Svar 21	Ja, dette krav fastholdes.
Spørgsmål 22	Mikroklima – dette mindstekrav giver samme spørgsmål som til 1.5. Det er ikke generelle dokumentations papirer der foreligger på dette område... er det sikkert at alle leverandører kan medgive denne dokumentation?
Svar 22	Det kan aldrig vides med sikkerhed om alle leverandører kan fremvise den dokumentation der efterspørges.
Spørgsmål 23	Indbygget chip i madrassen... dette er et nyt fænomen indenfor dette produkt-område. Ved forhøring hos andre leverandører i branchen kendes dette ikke som en mulighed. Fastholder i dette krav, på trods af at det ikke eksistere i produk-

	ter i dag? I så fald: På hvilken måde skal chippen fungere? Hvilket system skal de fungere på og med? Hvilket formål har chippen og hvilke krav skal den leve på til?
Svar 23	Vi fastholder dette krav, da det benyttes i dag på blandt andet Skejby. Se i øvrigt spørgsmål 3.