



# Varekontrakt bilag 2 - Leverandørens løsningsbeskrivelse



BERGEN KOMMUNE

---

## Innholdsfortegnelse

- 1 Leverandørens løsningsbeskrivelse
- 2 Besvarelse på krav til leveransen
- 3 Besvarelse på tildelingskriterier på leveransen

# 1 Leverandørens løsningsbeskrivelse

## 2 Besvarelse på krav til leveransen

### 1.0 Overordnede krav

#### Beskrivelse

- Alle produkter og artikler som tilbys skal være i samsvar med norsk lovgivning som gjelder for produktene. Her nevnes spesielt Lov om medisinsk utstyr av 12.januar 1995 nr.6 med tilhørende forskrifter, samt produktforskriften.
- Produktene skal være CE-merket i henhold til lov og forskrift om medisinsk utstyr.
- Leverandør må ved forespørsel kunne fremlegge samsvarsvurdering for samtlige medisinsk forbruksmateriell.
- Produktene skal leveres iht. enhver tid gjeldende revisjon av standard og regelverk.
- Tilbudte produkt skal ha produktdatablad og/eller tekniske spesifikasjoner på norsk, samt norsk bruksanvisning.
- Salgsenhet må være minste forpakkingsstørrelse tilpasset mindre avdelingslager.

#### Kompatibel

Oppfyller krav

### 2.0 OVERORDNETE KRAV TIL STERILE PRODUKTER

#### Beskrivelse

- Steril holdbarhet må oppgis på all emballasje.
- Kvalitetsmessig holdbarhet må oppgis på all emballasje
- Produktene må ha en klinisk dokumentert god kvalitet.
- Produktene skal leveres i hensiktsmessig enhet som bidrar til å opprettholde tilfredsstillende renhet fram til bruk
- Innerforpakningen skal være lett å åpne, og frigi produktene uten kontaminering.

#### Kompatibel

Oppfyller krav

### 3.0 EMBALLASJE OG MERKING

#### Beskrivelse

- Forpakninger skal være godt merket med alle nødvendige opplysninger, og skal inneholde passende antall for avdelingsbruk
- Kartongene må være løfte og bærevennlige
- Kartongene må være tydelig merket med innhold, størrelse og antall
- Varedeklarasjon skal være på norsk
- Inner- og ytteremballasjen skal være merket med nødvendig informasjon for rask og entydig identifikasjon
- Innerforpakningen skal være lett å åpne, og skal frigi produktene uten kontaminering
- Innerforpakningen skal være utformet slik at produktene er lett å ta enkeltvis ut av forpakningen.

#### Kompatibel

Oppfyller krav

## 4.0 LEVERING

### Beskrivelse

- Alle kjøretøy som er aktuelle for bruk i forbindelse med denne avtalen skal minst oppfylle utslippskravene etter Euronorm VI der denne normen kommer til anvendelse.
- Nye biler som kjøpes inn til bruk i forbindelse med denne avtalen skal tilfredsstillte nyeste gjeldende Euronorm.

### Kompatibel

Oppfyller krav

## 5.0 AKTIV LAGERSTYRING

### Beskrivelse

- Leverandør må kunne bistå leveringsstedene med aktiv lagerstyring/lagerhold etter behov og avtale. Et eksempel på et slikt lagersystem er Aktiv forsyning som er et strekkodebasert lagersystem med direkte bestilling via strekkodeskanner på lageret. Bergen kommune bruker per i dag ikke et slikt system.

### Kompatibel

Oppfyller krav

## 6.0 BEKLEDNING OG BESKYTTELSESPRODUKTER

### 6.1 BESKYTTELSESKLÆR

#### Beskrivelse

##### 6.1.1 Barrierefrakk

- Barrierefrakk må være ugjennomtrengelig for væske
- Barrierefrakken må ha elastiske mansjetter
- Barrierefrakk må ha lang arm

##### 6.1.2 Munnbind

- Munnbind må ha høy grad av bakteriefiltrering.
- Munnbind må være hudvennlig.
- Det må opplyses om hvor lenge det er virksomt i bruk.

### Kompatibel

Oppfyller krav

### 6.2 HANSKER STERILE OG USTERILE

## Beskrivelse

- Materialkvaliteten på alle typer hansker skal kunne dokumenteres, herunder hvilke stoffer/tilsetningsstoffer som er brukt i produksjonen.
- Alle typer hansker skal inneholde minst mulig allergifremkallende stoffer.
- Det skal oppgis hva de ulike typene hansker beskytter mot.
- Hanskene må ha god passform.
- Hanskene må ha god elastisitet.
- Hanskene må være ugjennomtrengelig for sikker beskyttelse mot kontaktsmitte.

### 6.2.1 Hansker sterile

- Steriliseringsmetoden må oppgis.
- Operasjonshanskene må være spesielt tilpasset for operasjon/ingrep.

### 6.2.2 Hansker usterile

- Latexhansker, pudderfri: Latexhanskene må ha god styrke i mansjetten.
- Nitrilhansker, pudderfri: Nitrilhanskene må være testet og godkjent som antiallergihansker. Testmetode må oppgis. Nitrilhanskene må være latexfri. Nitrilhanskene må ha god styrke i mansjetten.
- Vinylhanske, pudderfri: Vinylhanskene må være testet og godkjent som antiallergihansker. Testmetode må oppgis. Vinylhanskene skal være latexfri. Vinylhanskene må ha god styrke i mansjetten.

## Kompatibel

Oppfyller krav

## 6.3 OPERASJONSKLÆR

### Beskrivelse

#### 6.3.1 Operasjonsfrakk steril

- Operasjonsfrakken må være enkeltpakket.
- Operasjonsfrakken må ha et design som gir god bevegelsesfrihet.
- Operasjonsfrakken må være av et materiale som er mykt og behagelig.
- Operasjonsfrakken må være av et væskeavvisende materiale.

#### 6.3.2 Operasjonsluer

- Operasjonsluer må tåle normal bruk uten å rakne

## Kompatibel

Oppfyller krav

## 6.4 PLASTFORKLÆR

### Beskrivelse

- Engangs plastforkle må enkelt kunne tas ut enkeltvis fra forpakningen.
- Engangs plastforkle må tåle normal bruk uten å rakne.
- Engangs plastforkle må være av væskeavvisende materiale.

## Kompatibel

Oppfyller krav

## 6.5 SPISESMEKKER

**Beskrivelse**

- Spisesmekker engangs må tåle normal bruk uten å rakne.

**Kompatibel**

Oppfyller krav

## 7.0 ELASTISKE BIND, STRØMPER OG STØTTEBANDASJER

### 7.1 ELASTISKE BIND

**Beskrivelse**

- Selvklebende bind må gi jevn kompresjonsvarighet over tid.
- Selvklebende bind må ikke løsne eller gli ned under bruk.
- Selvklebende bind må ikke feste seg til hud eller hår.

**Kompatibel**

Oppfyller krav

### 7.2 ELASTISKE STRØMPER

**Beskrivelse**

- Elastiske strømper må være vaskbar i den forstand at de holder fasong og størrelse etter vask.

#### 7.2.1 Antitrombosestrømper

- Antitrombosestrømper må øke blodets gjennomstrømningshastighet i de dype venene.
- Antitrombosestrømper må være latexfri.
- Antitrombosestrømper må gi jevn kompresjonsvarighet over tid.
- Antitrombosestrømper må være i ett sterkt, men lett materiale.

#### 7.2.2 Kompresjonsstrømper

- Kompresjonsstrømper må være uten tå.
- Kompresjonsstrømper må være egnet for hevelser og forebyggende mot blodpropp.

**Kompatibel**

Oppfyller krav

### 7.3 KOMPRESJONSBIND

**Beskrivelse**

#### 7.3.1 Kortelastisk kompresjonsbind

- Kortelastisk kompresjonsbind må gi jevn kompresjonsvarighet over tid.
- Kortelastisk kompresjonsbind må være lett å legge.
- Kortelastisk kompresjonsbind må ha gode avsluttende kanter for å redusere rakning.
- Kortelastisk kompresjonsbind må være vaskbar i den forstand at den holder fasong og størrelse

etter vask.

#### 7.3.2 Langelastisk kompresjonsbind

- Langelastisk kompresjonsbind må gi jevn og kraftig kompresjonsvarighet over tid.
- Langelastisk kompresjonsbind må være egnet spesielt egnet for immobile pasienter.
- Langelastisk kompresjonsbind må også være egnet som kraftig støttebandasje ved brudd.

#### 7.3.3 Selvheftende kompresjonsbind

- Selvheftende kompresjonsbind må ikke heftes til hud, hår eller klær.
- Selvheftende kompresjonsbind må være kortelastiske.

#### **Kompatibel**

Oppfyller krav

## 8.0 ERNÆRINGSUTSTYR

### 8.1 ERNÆRINGSUTSTYR

#### **Beskrivelse**

##### 8.1.1 Ernæringssett

- Ernæringssett må være enkeltvis sterilt pakket.
- Ernæringssett må ha separat åpning for medisinadministrasjon og gjennomskylling.
- Ernæringssett må være tilpasset sondeløsningene i ulike forpakninger.

#### **Kompatibel**

Oppfyller krav

### 8.2 FORTYKNINGS- OG MAGEREGULERENDE MIDLER

#### **Beskrivelse**

- Fortykningsmiddel må passe med flytende ernæring for personer med svelgeproblemer.
- Fortykningsmiddel og tarmregulerende middel må være merket med nødvendig informasjon vedrørende oppbevaring/lagring og holdbarhetsdato.
- Fortykningsmiddel og tarmregulerende middel må ha innholdsfortegnelse på etiketten.
- Fortykningsmiddel og tarmregulerende middel må ha opplysninger om hvilket behov som dekkes.
- Doseringspumper må være tilpasset produktene som tilbys av tarmregulerende midler.

#### **Kompatibel**

Oppfyller krav

### 8.3 NÆRINGSDRIKKER FULLVERDIG

#### **Beskrivelse**

- Næringsdrikker fullverdig må være et fullverdig ernæringsalternativ.
- Næringsdrikker fullverdig må være merket med nødvendig informasjon vedrørende oppbevaring/lagring og holdbarhetsdato.
- Næringsdrikker fullverdig må ha innholdsfortegnelse på etiketten med tydelige opplysninger om

næringsinnholdet pr. 100 ml.

- Næringsdrikker fullverdig må ha opplysninger om hvilke behov som dekkes.

**Kompatibel**

Oppfyller krav

## 8.4 NÆRINGSDRIKKER TILSKUDD

**Beskrivelse**

- Næringsdrikker tilskudd må være merket med nødvendig informasjon vedrørende oppbevaring/lagring og holdbarhetsdato
- Næringsdrikker tilskudd må ha innholdsfortegnelse på etiketten med tydelige opplysninger om næringsinnholdet pr. 100 ml
- Næringsdrikker må ha opplysninger om hvilke behov som dekkes.

**Kompatibel**

Oppfyller krav

## 8.5 NÆRINGSKREMER

**Beskrivelse**

- Næringskremer må være merket med nødvendig informasjon vedrørende oppbevaring/lagring og holdbarhetsdato.
- Næringskremer må ha innholdsfortegnelse på etiketten med tydelige opplysninger om næringsinnholdet pr. 100 ml.

**Kompatibel**

Oppfyller krav

## 8.6 NÆRINGSPRODUKT FULLVERDIG

**Beskrivelse**

- Næringsprodukt fullverdig må være merket med nødvendig informasjon vedrørende oppbevaring/lagring og holdbarhetsdato.
- Næringsprodukt fullverdig må ha innholdsfortegnelse på etiketten med tydelige opplysninger om næringsinnholdet pr. 100 ml.
- Næringsprodukt fullverdig må ha opplysninger om hvilke behov som dekkes.

**Kompatibel**

Oppfyller krav

## 8.7 NÆRINGSTILSKUDD

**Beskrivelse**



### 8.7.1 Næringstilskudd

- Næringstilskudd må være merket med nødvendig informasjon vedrørende oppbevaring/lagring og holdbarhetsdato.
- Næringstilskudd må ha innholdsfortegnelse på etiketten med tydelige opplysninger om næringsinnholdet pr. 100 ml.
- Næringstilskudd må ha opplysninger om hvilke behov som dekkes.

### 8.7.2 Vitaminer

- Vitaminer må være merket med nødvendig informasjon vedrørende oppbevaring/lagring og holdbarhetsdato.
- Vitaminsammensetningen må fremgå av vareetiketten.
- Vitaminer må være angitt med anbefalt dosering.

#### **Kompatibel**

Oppfyller krav

## 8.8 SONDEMAT

#### **Beskrivelse**

- Sondemat må være merket med nødvendig informasjon vedrørende oppbevaring/lagring og holdbarhetsdato.
- Sondemat må ha innholdsfortegnelse på etiketten med tydelige opplysninger om næringsinnholdet pr. 100 ml.
- Sondemat må ha opplysninger om hvilke behov som dekkes.
- Sondemat må være et fullverdig ernæringsnæringsalternativ.

#### **Kompatibel**

Oppfyller krav

## 9.0 FIKSERINGSPRODUKTER

### 9.1 FIKSERING

#### **Beskrivelse**

### 9.1.1 Fikseringstape

- Fikseringstape må tåle fuktighet uten å løsne.
- Fikseringstape må være enkel å fikse både med og uten hansker.
- Fikseringstape må kunne rives uten bruk av saks.
- Fikseringstape må være perforert.
- Fikseringstapen må være hudvennlig.
- Fikseringstapen må etterlate et minimum av limrester.
- Fikseringstape må være slitesterk og sitte godt.

### 9.1.2 Gasbind

- Gasbind elastiske må ikke være klebende.
- Gasbind elastiske må ha gode fikseringsegenskaper som gjør at bindet holder seg oppe.
- Gasbind må ha god luftsirkulasjon og gode avsluttede kanter.

### 9.1.3 Tubulær fiksering

- Nettbandasjer må ha god elastikk.
- Nettbandasjer må være egnet for fiksering av bandasjer over hele kroppen.
- Tubebandasjer må ha god elastikk sideveis.
- Tubebandasjer må ha minimalt med elastikk i lengderetningen.

#### **Kompatibel**

Oppfyller krav

## 10.0 HUDPLEIEPRODUKTER, SÅPER OG SJAMPO

### 10.1 Hudpleieprodukter, såper og sjampo

#### **Beskrivelse**

- Produktene må ikke være testet på dyr.
- Hudpleieprodukter, såper og sjampo skal være merket med Svanemerket eller tilsvarende merker. Tilbydere som tilbyr andre merker har det juridiske ansvaret for å dokumentere at deres miljømerke kan anses likeverdige/tilsvarende.

#### **Kompatibel**

Oppfyller krav

### 10.2 Salver og kremer

#### **Beskrivelse**

- Hudkremer, hudlotion og håndkremer må trekke raskt inn i huden.

#### 10.2.1 Barriere krem

- Barriere krem må beskytte skadet hud.
- Barriere krem må forebygge sår hud.
- Barriere krem må være væskeavvisende.

#### 10.2.2 Hud krem

- Fet hud krem må forebygge sår hud.
- Fet hud krem må tilføre fuktighet.
- Sinksalve må være vannavstøtende.

#### **Kompatibel**

Oppfyller krav

## 10.3 SÅPER, VASKEKREM OG SJAMPO

### Beskrivelse

- Dosering må være angitt på emballasjen

### Kompatibel

Oppfyller krav

## 11.0 INJEKSJONS- OG INFUSJONSPRODUKTER

### 11.1 INFUSJON

#### Beskrivelse

##### 11.1.1 Infusjonssett

- Infusjonssett uten fileter må ha kontroll av infusjonshastigheten.
- Infusjonssett uten filter må gi minimal tilførsel av partikler.
- Infusjonssett uten filter må ha sikker rulleklemme.
- Infusjonssett uten filter må ha avrundet infusjonsspiss.
- Infusjonssett uten filter må være godt å føre inn i infusjonspose.
- Infusjonssett uten filter må ha vinger på dråpekammeret for enkel innføring i pose.
- Infusjonssett uten filter må ha tilsetningsmuffe.
- Infusjonssett uten filter må gi 1ml på 20 dråper.

##### 11.1.2 Infusjonskanyler

- Infusjonskanyler må være utformet på en måte som gir et godt 3-punktsgrep ved innsetting.
- Infusjonskanyler må utløse raskt blodsignal uten risiko for lekkasje.
- Infusjonskanyler må gi en stabil fiksering.
- Infusjonskanylene må medføre minst mulig smerter/ubehag ved venepunksjon.
- Infusjonskanyler må gi minimal motstand ved innsetting.
- Infusjonskanyler må ha en godt slipt spiss.
- Infusjonskanyler må ha fargekoding på størrelsene.

### Kompatibel

Oppfyller krav

### 11.2 KANYLER

#### Beskrivelse

- Injeksjonskanylene må ha fargekoding på størrelsene.
- Injeksjonskanylene må ha skråstilt spiss.
- Injeksjonskanylene må passe inn i 10pk-bokser.
- Injeksjonskanylene må være av rustfritt stål.
- Injeksjonskanylene må tåle varme væsker.

### Kompatibel

Oppfyller krav

## 11.3 SPRØYTER

### Beskrivelse

- Sprøyter må være gode å håndtere.
- Sprøyter må være i klar plast.
- Sprøyter må ha tydelig gradering og tallmarkering.
- Sprøyter må ha stopper på stempelet.
- Sprøyter må ha stempel som glir lett.

### Kompatibel

Oppfyller krav

## 12.0 INKONTINENS, SONDER OG SUG

### 12.1 KATETER

#### Beskrivelse

- Katetrene må gi minimalt med ubehag for bruker.

#### 12.1.1 Permanent kateter langtid

- Må være i 100 % silikon.
- Må være klar til bruk uten av det må fuktes med annen væske.
- Må ha enkel fylling av ballong.

#### 12.1.2 Intermitterende kateter

- Engangskateter for kvinner må være av gel slik at bruk av andre væsker ikke er nødvendig før bruk

### Kompatibel

Oppfyller krav

### 12.2 KATETER TILBEHØR

#### Beskrivelse

- Kateteriseringssettet må inneholde 1 stk plastskål, 1 stk pinsett, 2 stk kompresser nw, 2 stk tupfere nw 5mm, 5 stk tupfere nw 25/30mm, 1 stk splittduk, 1 stk omslagsduk.

### Kompatibel

Oppfyller krav

### 12.3 URINPOSER

**Beskrivelse**12.3.1 Benposer

- Benposer må ha myke slanger uten fare for knekk/sammenklemming.
- Benposer må ha myk bakside.

12.3.2 Benposer flerkammer

- Benposer flerkammer må fordele urinen jevnt i kamrene.

12.3.3 Sengeposer

- Sengeposer må ha myke slanger uten fare for knekk/sammenklemming.

12.3.4 Urinposer med tappekran

- Urinposer med tappekran må ha myke slanger uten fare for knekk/sammenklemming.
- Urinposer med tappekran må ha en lett betjent tømningssventil.

12.3.5 Urinposehenger

- Urinposehenger må ha godt feste/sikkert oppheng for urinpose.

12.3.6 Urinposeholder

- Urinposeholder må være i mykt og elastisk materiale for plassering på lår eller legg.

**Kompatibel**

Oppfyller krav

**13.0 INSTRUMENTER, BEHANDLINGS- OG DIAGNOSTIKKUTSTYR****13.1 BEHANDLINGSUTSTYR****Beskrivelse**

- Ultralydgel må være enkel å smøre.

**Kompatibel**

Oppfyller krav

**13.2 DIAGNOSTIKKUTSTYR****Beskrivelse**

- Febertermometer må vise nøyaktige målinger +/-0,1 grader celcius.

**Kompatibel**

Oppfyller krav

**13.3 SUTUR****Beskrivelse**

- Hudlim må være fargefri
- Hudlim må holde såret lukket
- Hudlim må være hurtigtørkende
- Suturtape må være fri for klorofoniom
- Suturtape må tåle fukt
- Suturtape skal gi et kosmetisk godt resultat
- Hudstifter og nålholder må være av rustfritt stål
- Hudstiftene må kunne fjernes enkelt

**Kompatibel**

Oppfyller krav

## 13.4 UTSTYR/INSTRUMENTER FOR OPERASJON/INNGREP

**Beskrivelse**

- Utstyr for operasjon/inngrep av stål må være av rustfritt stål.
- Utstyr for operasjon/inngrep av rustfritt stål må tåle sterilisering/autoklaving.
- Utstyr for operasjon/inngrep av rustfritt stål må tåle rengjøring og desinfeksjon i instrumentvaskemaskin.

**13.4.1 Skalpell**

- Skalpellene må være skarpe av bestandig, rustfritt stål som beholder skarpheten.
- Skalpellene må ha et godt håndgrep.

**13.4.2 Pinsetter**

- Pinsetter, saker og kniver må være av rustfritt stål.
- Pinsetter må ha god gripeevne.

**13.4.3 Svelgtuber**

- Svelgtuber må være skånsomme mot tenner.
- Svelgtuber må ha god anatomisk utforming for riktig plassering.
- Det må være lett å bruke standard sugekateter via kanal i svelgtuben.
- Svelgtuber må være av slimhinnevennlig og mykt plastmateriale.
- Svelgtuber må være tydelig merket med størrelse/fargekodet.
- Svelgtubene må være latexfri.

**13.4.4 Barberhøvler**

- Barberhøvler må gi en tett og jevn barbering uten å lugge

**13.4.5 Oppdekning**

- Oppdekningsduker må være laget av et slitesterkt materiale.
- Oppdekningsduker må være ugjennomtrengelig for bakterier og fukt.

**Kompatibel**

Oppfyller krav

## 14.0 LABORATORIEPRODUKTER

### 14.1 PRØVETAKNINGSPRODUKTER

**Beskrivelse**

- Reagensrør: Glassrør og vakumrør må tåle sentrifugering i 20 minutter.
- Urinprøveglass må være av hard plast og kunne stå stødig.

**Kompatibel**

Oppfyller krav

**15.0 PAPIR, PLAST OG MEDISINTILBEREDNINGSPRODUKTER****15.1 BESKYTTELSESPAPIR OG PLAST****Beskrivelse**

- Beskyttelsesunderlag for laboratorieprodukter og legebenk papir med plastbelegg må ha god absorberingsevne.
- Legebenk papir må være av ubleket og resirkulert papir.
- Legebenk papiret skal være av en slik kvalitet at det ikke revner når en pasient legger seg ned på benken. Det skal være enkelt å rive av.

**Kompatibel**

Oppfyller krav

**15.2 MEDISINTILBEREDNINGSPRODUKTER****Beskrivelse****15.2.1 Dosetter**

- Dosetter må være utformet slik at tablettene ligger lett synlig i rommene uten at de fester seg i kantene.
- Ett døgn doseringseske må være tilpasset forbruk av legemidler opptil fire ganger daglig.
- Dosetter stor, medium og liten må alle være tilpasset en ukes forbruks av legemidler opptil fire ganger daglig.

**15.2.2 Medisinposer**

- Lynlåspose må kunne åpnes og lukkes flere ganger uten at den blir ødelagt
- Nattbordpose må ha god og holdbar limekant
- Må kunne påføres personalia m.m.

**15.2.3 Medisinbeger**

- Medisinbeger må kunne stå stødig.
- Medisinbeger må tåle varm væske.
- Medisinbeger må ha tydelig mengdeavlesningsfelte.

**15.2.4 Tablettedeler**

- Tablettedelerne må dele tablettene raskt og nøyaktig.
- Tablettedelerne må tåle rengjøring.

**Kompatibel**

Oppfyller krav

**15.3 MUNNPLEIE****Beskrivelse**

### 15.3.1 Drikkebeget

- Drikkebeget må kunne stå stødig
- Drikkebeget må tåle varm drikk

### 15.3.2 Munnrensepinner

- Munnrensepinner må ha solid svamp som ikke faller av under normal bruk
- Munnrensepinner må være myk og skånsom mot munnslimhinnen,

### 15.3.3 Protesebeger

- Protesebeger må kunne stå stødig

### 15.3.4 Pussbekken og cellestoff

- Cellestoff må være støvfritt.
- Cellestoff må ikke smuldre.
- Cellestoff skal være ubleket og ha god absorpsjon.
- Cellestoff må ikke bli klebende ved bruk.
- Pussbekken må tåle vekt av væske uten å knekke.
- Pussbekken må tåle ulike væsker uten å gå i oppløsning.
- Pussbekken må være støvfritt.

#### **Kompatibel**

Oppfyller krav

## 15.4 RISIKOAVFALL

### **Beskrivelse**

#### 15.4.1 Kanylebøtter

- Kanylebøtter må være utformet slik at de gir en sikker og smittefri oppbevaring av kanyler og lignende.

#### 15.4.2 Risikoavfall

- Kartong for risikoavfall må være tydelig merket for risikoavfall på kartongen.

#### **Kompatibel**

Oppfyller krav

## 15.5 STERILISERING

### **Beskrivelse**

#### 15.5.1 Autoklaving

- Steriliseringsprodukter må være merket med oppbevaring og holdbarhet.
- Steriliseringsprodukter for autoklaving må tåle 134°C.

#### **Kompatibel**

Oppfyller krav

## 16.0 STOMIPRODUKTER



## 16.1 STOMIPLATER

### Beskrivelse

- Stomiplater 2-dels bandasjer må være av et hudvennlig materiale som beskytter huden rundt stomien i størst mulig grad

### Kompatibel

Oppfyller krav

## 16.2 STOMIPOSER

### Beskrivelse

- Colostomiposer må forme seg best mulig etter kroppen for best mulig komfort.
- Colostomiposer må være diskret i form av minimal knitring fra posen.
- Colostomiposen må være mest mulig luktfri ved bruk.
- Colostomiposen må være ugjennomtrengelig for væske.
- Urostomipose må være diskret i form av minimalt med lyd ved bruk.

### Kompatibel

Oppfyller krav

## 16.3 STOMI TILBEHØR

### Beskrivelse

Tetningspasta til stomi:

- Stomipasta må være formbar
- Stomipasta må absorbere fuktighet slik at huden holdes tørr
- Stomipasta må være skånsom mot huden

### Kompatibel

Oppfyller krav

## 17.0 FØRSTEHJELP

### 17.1 Generelt

#### Beskrivelse

- Refill til førstehjelpskoffert som ikke er etterspurt i pris- og produktskjemaet må kunne gjøres tilgjengelig på avtalen.
- Masker/duk må ha god luftgjennomstrømning gjennom ventil.
- Masker/duk skal fungere som fysisk barriere, og må hindre smitte.
- Masker/duk skal være intuitiv i bruk, og ha en godt merket inn- og utside.

**Kompatibel**

Oppfyller krav

**17.2 Førstehjelpskoffert medium størrelse****Beskrivelse**

Førstehjelpskoffert medium størrelse må inneholde følgende produkter:

1. Komprimerende bandasje (enkeltmannspakning) liten 4 stk
2. Komprimerende bandasje (enkeltmannspakning) stor 4 stk
3. Steril kompress, små 2 stk
4. Absorberende kompress, store 2 stk
5. Nettingbandasjer eller gassbind i ulik størrelse 2 stk
6. Trekanttørkle (fatle) 2 stk
7. Sikkerhetsnåler 1 eske
8. Heftplaster 2,5 cm x 5 m 1 rull
9. Kraftig saks (til oppklipping av tøy og til bandasjer) 1 stk
10. Munn til munn duk (med ventil eller filter) 2 stk
11. Brannbandasje f.eks 5 cm x 15 cm 1 stk

**Kompatibel**

Oppfyller krav

**17.3 Førstehjelpskoffert stor****Beskrivelse**

Førstehjelpskoffert stor må inneholde følgende produkter:

1. Komprimerende bandasje (enkeltmannspakning) liten 2 stk
2. Komprimerende bandasje (enkeltmannspakning) stor 2 stk
3. Steril kompress, små 2 stk
4. Absorberende kompress, store 2 stk
5. Nettingbandasjer eller gassbind i ulik størrelse 2 pk 2 stk
6. Sårplaster 1 pk
7. Heftplaster 2,5 cm x 5 m 1 rull
8. Sterile tuffere 1 pk
9. Trekanttørkle (fatle) 2 stk
10. Sikkerhetsnåler 1 eske
11. Kraftig saks (til oppklipping av tøy og til bandasjer) 1 stk
12. Elastisk bin 10 cm x 5 m 2 ruller
13. Munn til munn duk (med ventil eller filter) 2 stk
14. Øyeskylleflasker med fysiologisk saltvann (2.a o.5 l eller 1.a 1,0 l) 1-2 stk
15. Sårvaskeservietter 1 pk
16. Brannbandasjer f.eks 5 cm x 15 cm 1 pk
17. Kort veiledning i førstehjelp

**Kompatibel**

Oppfyller krav

**17.4 Førstehjelpspute****Beskrivelse**

- Refill til førstehjelpskoffert som ikke er etterspurt i pris- og produktskjemaet må kunne gjøres tilgjengelig på avtalen

Førstehjelpspute må inneholde følgende produkter:

1. 1 stk Fingerbandasje
2. 2 stk enkeltmannspakke
3. 1 stk trekanttørkle
4. 1 stk brannbandasje 10x10cm
5. 5 stk branngel 3,5g
6. 12 stk Sikkerhetsnåler
7. 1 stk Nitril hansker L 4pk
8. 1 stk Øyebadeglass
9. 1 stk plastermappe
10. 1 stk Pinsett
11. 4 stk Kompress 5x5cm
12. 6 stk Kompress 10x10cm
13. 1 stk Microporøs tape
14. 2 stk Elastisk selvheftende bind
15. 6 stk Sårvaskservietter
16. 1 stk munn-til-munn duk med ventil
17. 1 stk Saks
18. 1 stk Ispose
19. 1 stk Førstehjelpsinstruksjon nordisk

#### Kompatibel

Oppfyller krav

### 17.5 Førstehjelpsvegg

#### Beskrivelse

- Refill til førstehjelpsvegg som ikke er etterspurt i pris- og produktskjemaet må kunne gjøres tilgjengelig på avtalen.

Førstehjelpsvegg stor må inneholde følgende produkter

1. 2 stk Blodstoppere
2. 3 stk Blodstopper liten
3. 1 stk Beskyttelsespakke
4. 1 stk Plasterautomat
5. 2 stk Sårvask
6. 1 stk eske Plaster
7. 1 stk Førstehjelpsinstruksjon
8. 1 stk refillnøkkel
9. Førstehjelpsvegg liten må inneholdefølgende produkter:
10. 1 stk Blodstopper
11. 3 stk Små blodstoppere
12. 1 stk Plasterautomat.

#### Kompatibel

Oppfyller krav

## 3 Besvarelse på tildelingskriterier på leveransen

### 1 Miljø - transport (20,0%) \*

## Beskrivelse

Oppdragsgiver ønsker å premiere tilbydere som benytter transport basert på  
– nullutslipp eller  
– biodrivstoff

i leveransen. Alt fornybart drivstoff som benyttes skal som minimum oppfylle EUs bærekraftkriterier for biodrivstoff. Det skal ikke benyttes biodrivstoff basert på palmeolje eller biprodukter fra palmeoljeproduksjon.

Tildelingskriteriet vil bli evaluert med utgangspunkt i hvor stor andel av leveransene tilbyder forplikter seg til å levere per måned med transport basert på nullutslipp eller biodrivstoff. Kontraktens Bilag 3C gir en oversikt over bestillende enheter i Bergen kommune i 2017 og antall ordrer per enhet. Dette vil gi et grunnlag for tilbyderne når de skal opplyse om hvor stor andel de vil forplikte seg til å levere med transport basert på nullutslipp eller biodrivstoff. Det er kun leveringer til enheter i Bergen kommune som er relevant (kommunale enheter og de private sykehjemmene som er med på avtalen), og det er leveringen fra lokasjon i Bergen kommune som skal være med i beregningen, som f.eks. fra lokalt lager, havn eller togstasjon.

Ved evalueringen vil det gis følgende poeng:

0-4 %	0 poeng
5-10 %	1 poeng
11-20 %	2 poeng
21-30 %	3 poeng
31-40 %	4 poeng
41-50 %	5 poeng
51-60 %	6 poeng
61-70 %	7 poeng
71-80 %	8 poeng
81-90 %	9 poeng
91-100 %	10 poeng

## Krav

Dokumentasjon:

Leverandøren velger andel i prosent pr. måned som han vil forplikte seg til å benytte transport basert på nullutslipp eller biodrivstoff. Planen er bindende for hele avtaleperioden, og skal iverksettes senest innen 6 måneder etter kontraktsinngåelsen.

## Valg

91 - 100 %

## Tekst

Dokumentasjon for oppfyllelse av kriteriet følger under "Dokumenter"-flikken.

## 2 Inkluderende kontrakt (30,0%)

### Beskrivelse

Bergen kommune skal gjennom sine anskaffelser fremme et inkluderende arbeidsliv. I alle relevante kontrakter som inngås med Bergen kommune skal det stilles krav om at arbeidskraft med nedsatt funksjonsevne eller arbeidsevne eller som av andre grunner har spesielle utfordringer på arbeidsmarkedet benyttes til å utføre arbeid i kontrakten. I denne kontrakten benyttes det derfor virkemidler som skal fremme et inkluderende arbeidsliv gjennom bruk av tildelingskriterier. Dette gjøres fordi Bergen kommune ønsker å belønne virksomheter som utpeker seg positivt når det gjelder i hvilken grad slike sosiale hensyn ivaretas.

Kriterier om bruk av funksjonshemmede eller vanskeligstilte personer: Virksomheter som benytter «funksjonshemmede eller vanskeligstilte personer» ved gjennomføring av kontrakten vil gis poeng. Begrepene funksjonshemmede og vanskeligstilte personer er nærmere definert i anskaffelsesforskriften § 8-8 og departementets veileder til det nye anskaffelsesregelverket under temaet «Reserverte kontrakter». Maksimal uttelling på dette kriteriet vil oppnås ved å anvende 3 personer ved utførelsen av leveransen. Personen(e) skal delta i arbeidet med å oppfylle kontrakten. Personen(e) skal arbeide i den stillingsprosent som hans/hennes arbeidsevne tillater.

Personer som tilfredsstillter samlebetegnelse «funksjonshemmede eller vanskeligstilte» og som allerede er ansatt på ordinære vilkår i bedriften vil ikke kunne telles med og inngå i grunnlaget for tildelingskriteriet. Kriteriet anses oppfylt uavhengig av om arbeidet utføres av leverandøren selv eller av underleverandør(er). Personene kan enten ansettes ordinært eller gå på tiltak fra NAV. Kriteriet vil også anses som oppfylt ved bruk av varig tilrettelagt arbeid (VTA eller VTO) i skjermet eller ordinærvirksomhet. Bli person(e) på tiltak etter hvert ansatt på ordinære vilkår, vil det ikke være et krav at leverandøren inngår avtaler med ny(e) person(er) på tiltak. Slutten personen i bedriften eller tiltaket opphører uten av vedkommende får ordinær ansettelse, er leverandøren forpliktet til å finne en erstatte. Leverandøren kan oppfylle kriteriet ved å benytte funksjonshemmet eller vanskeligstilt arbeidskraft fra andre EU/EØS-land. Personene kan være tilknyttet arbeidsmarkedstiltak som retter seg mot funksjonshemmede eller vanskeligstilte i Norge eller i et annet EU/EØS-land. Personene kan også ansettes på ordinære vilkår.

Dokumentasjonskrav: Leverandøren skal ved innlevering av tilbud angi hvor mange «funksjonshemmede eller vanskeligstilte personer» som vil bli benyttet i gjennomføringen av kontrakten. Det skal ved innlevering av tilbud beskrives hvilke type oppgaver personene på tiltak skal delta i utførelsen av.

Leverandør som vinner anbudet skal snarest mulig, og senest innen 1 mnd, etter oppstart av kontrakt levere dokumentasjon på at «funksjonshemmet» eller «vanskeligstilt arbeidskraft» benyttes. Dette kan være avtale om tilrettelegging og oppfølging for arbeidssøkere og arbeidsgivere eller annen dokumentasjon fra NAV, tiltaksarrangør eller annen uavhengig part. Det vil også være tilstrekkelig å levere dokumentasjon på at personen har vært arbeidsledig eller langtidsledig og deretter ble ordinært ansatt i bedriften. Fullt navn og kontaktopplysninger på personene skal oppgis. Det er oppdragsgiver som bestemmer om innmeldt dokumentasjon er tilstrekkelig, eller om det kreves ytterligere dokumentasjon.

Oppdragsgiver kan når som helst i kontraktperioden be om dokumentasjon som gjør det mulig å kontrollere at kravet er oppfylt. Oppdragsgiver forbeholder seg retten til å kontakte personen direkte med spørsmål om vedkommende er på tiltak eller tilsvarende som oppgitt. Leverandøren plikter å utlevere etterspurt dokumentasjon med de frister som oppdragsgiver gir. For utfyllende opplysninger om inkluderende kontrakt, se Kontraktens Bilag 7.

### 3 Pris (50,0%)

#### Beskrivelse

Tildelingskriteriet pris vil bli evaluert i forhold til totalpris, og det forutsettes at det leveres et komplett tilbud i Mercell. Volumberegningen av de ulike produktene er estimert omtrentlig i antall per år, og benyttes i evalueringen av tildelingskriteriet Pris. Volumspesifiseringen vil ikke nødvendigvis korrespondere med den årlige angitte kontraktsverdi, jf. konkurransegrunnlagets punkt 1.5.

Tilbydere må sette seg godt inn i beskrivelsen av dokumentasjonskrav om hvordan pris- og produktskjemaet er bygget opp, og skal gi priser i henhold til hvordan Oppdragsgiver har bedt om at produktene skal prises.

Dokumentasjonskrav: Pris- og produktskjemaet finnes under fanebladet Produkter i Mercell. Leverandør må eksportere Pris- og produktskjemaet til Excel for å se alle kolonnene som skal fylles inn. Tilbyder må fylle inn all etterspurt informasjon som fremkommer i skjemaet, og deretter importere filen tilbake til Mercell.

Pris på det enkelte produkt skal gis i henhold til kolonnen «Enhet» i prisskjema.

Dersom det i kolonnen «Enhet» står «stk.» skal det gis pris pr. stk selv om produktet kun selges i forpakninger med mer enn 1 stk. For eksempel skal produktet «Latex hansker lang uten pudde» prises pr. 1 stk. hanske, selv om produktet kommer eksempelvis i pakning med 1000 stk. hansker.

Dersom det i kolonnen «Enhet» f.eks står 200 ml, skal leverandøren prise produktet pr. 200 ml, selv om produktet eksempelvis er 250 ml. Dette for at oppdragsgiver skal kunne sammenligne tilbudene selv om leverandørene har forskjellige forpakningstørrelser.

Tilbyder skal i kolonnen «Forpakningstørrelse (minste salgsenhet)» tydelig beskrive hvilken forpakningstørrelse som faktisk leveres, f.eks. ved å skrive «1000 stk. i en eske». Ved inngåelse av kontrakt med valgt leverandør, vil leverandørens faktiske forpakningstørrelse benyttes i leveringen, og prisene fra konkurransen legges til grunn for omregning til leverandørens forpakningstørrelse. Leverandørens faktiske forpakningstørrelse skal være hensiktsmessig for enhetene som bestiller på avtalen. Priser skal oppgis i NOK eks. mva. Prisene skal ha maks 2 desimaler. Prisen på det enkelte produkt vil automatisk bli ganget med oppgitt årlig estimert volum i Merzell.