



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 Dokumentasjon for minimumskrav

Beskrivelse

Leverandør må på forespørsel kunne legge frem dokumentasjon på at alle krav stilt i konkurransen oppfylles før kontrakt inngås.

2.0 Lovkrav og standarder

2.1 Lovkrav og standarder

Beskrivelse

Produktene skal til enhver tid være i tråd med gjeldende norsk regelverk, herunder Lov om medisinsk utstyr av 12.1.1995 nr. 6 og Forskrift om medisinsk utstyr av 15.12.2005 nr. 1690.

Kompatibel

Oppfyller krav

2.2 Lovkrav og standarder

Beskrivelse

Produktene skal være CE-merket i henhold til lov og forskrift om medisinsk utstyr.

Kompatibel

Oppfyller krav

2.3 Lovkrav og standarder

Beskrivelse

Leverandør må ved forespørsel kunne fremlegge samsvarsvurdering for samtlige medisinske utstyr og forbruksmateriell.

Kompatibel

Oppfyller krav

2.4 Lovkrav og standarder

Beskrivelse

Tilbudte produkter skal være fremstilt i henhold til aktuelle internasjonale standardene (ISO og EN).

Kompatibel

Oppfyller krav

2.5 Lovkrav og standarder**Beskrivelse**

Tilbudte produkt skal ha produktdatablad og/eller tekniske spesifikasjoner på norsk, samt norsk bruksanvisning.

Kompatibel

Oppfyller krav

3.0 Opplæring**3.1 Opplæring****Beskrivelse**

Leverandør skal dersom bestillende enhet mener at det er nødvendig, kunne gi opplæring og oppfølging for korrekt og sikker bruk av tilbudte produkter. Opplæring innebærer for enkelte produkt at leverandør må møte fysisk hos bestillende enhet.

Kompatibel

Oppfyller krav

4.0 Emballering og merking**4.1 Emballering og merking****Beskrivelse**

Inner- og ytteremballasje skal være godt og tydelig merket med alle nødvendige opplysninger om innhold, størrelse og antall for rask og entydig identifikasjon.

Kompatibel

Oppfyller krav

4.2 Emballering og merking

Beskrivelse

Forpakningen skal være utformet slik at produktene er lette å ta ut enkeltvis fra forpakningen.

Kompatibel

Oppfyller krav

4.3 Emballering og merking**Beskrivelse**

Medisinsk forbruksmateriale som skal lagres i kjøpeskap/kjølerom, skal være tydelig merket for å sikre forsvarlig og riktig behandling. Kjølevarer skal ligge i merket eske som er godt synlig på toppen av leveransen, og leveransen skal skje på forsvarlig og riktig måte.

Kompatibel

Oppfyller krav

4.4 Emballering og merking**Beskrivelse**

Leverandør skal kostnadsfritt ta med seg paller og annen emballasje ved levering. Dette skal gjenbrukes eller gjenvinnes.

Kompatibel

Oppfyller krav

5.0 Levering**5.1 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 ifbm med denne avtalen skal tilfredsstillte nyeste gjeldende Euronorm.

Kompatibel

Oppfyller krav

6.0 Aktiv lagerstyring

6.1 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

7.0 Krav til utstyret

7.1 Krav til utstyret

Beskrivelse

For alt medisinsk utstyr gjelder det at det skal være enkelt å bruke, med færrest mulig trinn å utføre.

Kompatibel

Oppfyller krav

7.2 Krav til utstyret

Beskrivelse

For laboratorieutstyr gjelder at det skal være færrest mulig prosedyresteg, minst mulig bruk av pipettering og minst mulig tillaging av reagenser.

Kompatibel

Oppfyller krav

7.3 Krav til utstyret

Beskrivelse

Utstyret skal ha tilfredsstillende presisjon, med tilhørende dokumentasjon.

Kompatibel

Oppfyller krav

7.4 Krav til utstyret

Beskrivelse

Analysetiden for laboratorieutstyret skal være kort, maks 10 minutter.

Kompatibel

Oppfyller krav

7.5 Krav til utstyret

Beskrivelse

Det skal foreligge tilgjengelige analytiske kvalitetskontroller til laboratorieutstyret, med avviksgrenser, til metoden

Kompatibel

Oppfyller krav

7.6 Krav til utstyret

Beskrivelse

For laboratorieutstyret gjelder det at det skal oppgis sporbarhet til referansemetode.

Kompatibel

Oppfyller krav

7.7 Krav til utstyret

Beskrivelse

Prøvematerialet og prøvevolumet som kreves må være egnet for aktuell bruker. F.eks. sykehjem som ikke utfører venøs prøve, må ikke ha metode som krever serum, plasma eller venøs fullblod.

Kompatibel

Oppfyller krav

7.8 Krav til utstyret

Beskrivelse

Resultatene som gis ut må være standard måleenheter som benyttes i Norge.

Kompatibel

Oppfyller krav

7.9 Krav til utstyret

Beskrivelse

Laboreriet utstyret skal kreve minimalt med vedlikehold.

Kompatibel

Oppfyller krav

7.10 Krav til utstyret

Beskrivelse

Utstyret skal ha en hensiktsmessig størrelse i forhold til lokaler hos aktuelle brukere, og det skal være mulighet for å bære med utstyret der dette er aktuelt.

Kompatibel

Oppfyller krav

7.11 Krav til utstyret

Beskrivelse

Datomerkede produkter skal leveres med god holdbarhet.

Kompatibel

Oppfyller krav

Svar

Norengros K.J. Brusdal har høy omløpshastighet på forespurte produkter med datomerking. Disse vil derfor til en hver tid ha optimal holdbarhetsdato i forhold til produksjonsdato.

7.12 Krav til utstyret

Beskrivelse

Det medisinske utstyret som ikke er engangsmateriell må kunne rengjøres ut fra hygieniske prinsipper for å hindre smitte

Kompatibel

Oppfyller krav

8.0 Annet

8.1 Annet

Beskrivelse

Dersom medisinsk utstyr må repareres av leverandør, skal leverandør låne ut tilsvarende utstyr i den perioden det tar å gjøre ferdig reparasjonen.

Kompatibel

Oppfyller krav

3 Besvarelse på tildelingskriterier på leveransen

1.0 Pris (50,0%)

Beskrivelse

Tildelingskriteriet pris vil bli evaluert i forhold til totalpris, og det forutsettes at det leveres et komplett tilbud i Merccell.

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 Merccell. 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 Merccell.

Pris på det enkelte produkt skal gis pr stk, selv om produktet kun selges i forpakninger med mer enn 1 stk. For eksempel skal produktet «Tilhørende enzymstrimler/blodsukkerstrimler til blodsukkerapparat» prises pr. 1 stk blodsukkerstrimmel, selv om produktet kommer eksempelvis i pakning med 50 stk blodsukkerstrimler. Dette for at oppdragsgiver skal kunne sammenligne tilbudene selv om leverandørene har forskjellige forpakkingsstørrelser.

Tilbyder skal i kolonnen «Faktisk forpakkingsstørrelse» tydelig beskrive hvilken forpakkingsstørrelse som faktisk leveres, f.eks ved å skrive «50 stk i en eske». Ved inngåelse av kontrakt med valgt leverandør, vil leverandørens faktiske forpakkingsstørrelse benyttes i leveringen, og prisene fra konkurransen legges til grunn for omregning til leverandørens forpakkingsstørrelse. Leverandørens faktiske forpakkingsstørrelse skal være hensiktsmessig for enhetene som bestiller på avtalen.

Priser skal oppgis i NOK eks. mva. Prisene skal ha max 2 desimaler. Prisen på det enkelte produkt vil automatisk bli ganget med oppgitt årlig estimert volum i Merccell.

2.0 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.

2.1 Kriterium (100,0%) *

Beskrivelse

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. Bilag 3C gir en oversikt over hvilke enheter i Bergen kommune som har fått leveranser i 2017 og hvor mange ganger det er levert til disse enhetene i 2017. 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 leveringingen 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

Se vedlagt dokumentasjon for oppfyllelse av dette tildelingskriterium: "Tildelingskriterium miljø transport"

3.0 Kvalitet/funksjonalitet (30,0%)

Beskrivelse

Oppdragsgiver ønsker å foreta en skjønnsmessig vurdering av kvalitet og funksjonalitet av følgende produkter:

- Blodsukkerapparatet
- Blodtrykksapparat elektrisk
- INR-apparatet
- CRP-apparatet
- EKG-apparatet
- Fotometer til måling av hemoglobin
- Pulsoksymeter fingertip, uten ledning
- Doppler for måling av perifer blodsirkulasjon
- Inhalasjonsapparat/forstøverapparat
- Urinstix-apparat

Produktenes egenskaper og opplevd kvalitet/funksjonalitet i forhold til det tiltenkte formålet vil bli vurdert. Avhengig av produkt som vurderes vil ulike momenter vektlegges, men vi legger bl.a. dette i

**kvalitet/funksjonalitet:**

- enkelt i bruk med færrest mulig trinn å utføre
- laboratorieutstyr bør ha færrest mulig prosedyresteg, minst mulig bruk av pipettering og minst mulig tillaging av reagenser
- laboratorieutstyr bør ha tilfredsstillende presisjon, med tilhørende dokumentasjon
- øvrige utstyr bør ha tilfredsstillende presisjon
- bør være beregnet for hyppig bruk
- apparatet bør være egnet til riktig pasientgruppe
- mengde spesialavfall

Ovennevnte momenter finnes også igjen som minimumskrav, så det vil si at det vi evaluerer på er hvilke av produktene som f.eks. er enklest i bruk med færrest mulig trinn å utføre og hvilke apparater som fremstår som mest egnet for hyppig bruk.

Leverandør skal gi en presentasjon av ovennevnte produkter og det tilhørende forbruksmateriellet i Innkjøp seksjon sine lokaler i Fortunen 3, Bergen sentrum, i etterkant av tilbudsfristen. Dato blir avtalt med den enkelte leverandør, men estimert tidspunkt er uke 15. Det blir satt av 1 1/2 t per leverandør, og Bergen kommune vil i presentasjonen ha mulighet for å prøve ut utstyret i den grad dette lar seg gjøre. Spesielt tunge produkter eller produkter som av andre grunner ikke er så hensiktsmessig å ta med seg, kan leverandøren la være å ta med seg, og heller bare presentere ved hjelp av f.eks. bilder.

Ved evaluering av kvalitetskriteriet vil det bli satt en karakter for hvert produkt som presenteres ut fra en skjønsmessig helhetsvurdering av elementene i tildelingskriteriet. Leverandør med høyest poengsum vil få 10 poeng, mens det blir gitt en poengscore som gjenspeiler relevante forskjeller i tilbudene nedover for øvrige tilbud.