



## KONKURRANSEBESTEMMELSER

---

Åpen anbudskonkurranse  
etter lov om offentlige anskaffelser og forskrift om offentlige anskaffelser  
del I og del III

**Instrument-uavhengige interne kvalitetskontrollmaterialer (IK) til  
medisinske laboratorier**

for levering til Helse Vest RHF

Saksarkivnr.: **2021/1355**

# Innhold

<b>1</b>	<b>Generell informasjon om konkurransen.....</b>	<b>3</b>
1.1	Oppdragsgiver .....	3
1.2	Kommunikasjon .....	3
1.3	Anskaffelsens formål og omfang .....	3
1.3.1	Spesielt om Bilag 2 – Vedlegg 2.1: .....	4
1.4	Produktgrupper .....	5
1.5	Tildeling, antall leverandører og fordelingsnøkkel .....	6
1.6	Avtaleperiode .....	6
1.7	Avtalens start og valideringsperiode .....	6
1.8	Opsjon om forlengelse .....	6
1.9	Andre opsjoner .....	7
1.10	Oppbygging av konkurransegrunnlaget .....	7
1.11	Tilbudsbefaring/tilbudskonferanse .....	8
1.12	Endring av konkurransedokumentene og tilleggsopplysninger .....	8
1.13	Tentativ fremdriftsplan .....	8
1.14	Vedståelsesfrist .....	8
1.15	Miljø og samfunnsansvar .....	8
1.16	Skatteattest .....	8
<b>2</b>	<b>Regler for gjennomføring av konkurransen .....</b>	<b>9</b>
2.1	Anskaffelsesprosedyre .....	9
2.2	Offentlighet .....	9
2.3	Taushetsplikt .....	9
2.4	Oppdragsgivers forbehold .....	9
2.5	Tilbyders forbehold og avvik .....	9
2.6	Alternative tilbud .....	9
2.7	Parallele tilbud .....	9
2.8	Tilbyders plikter ved feil og mangler i konkurransegrunnlaget .....	10
2.9	Vareprøver til klinisk utprøving og kontakt med referansesteder under evaluering .....	10
2.9.1	<i>Utprøving og/eller kontakt med referansesteder .....</i>	<i>10</i>
2.9.2	<i>Forventet lengde på utprøvsperiode og begrunnelse .....</i>	<i>10</i>
2.9.3	<i>Pågående pandemi og konsekvenser for gjennomføring av konkurranse .....</i>	<i>10</i>
2.9.4	<i>Logistikk og betaling .....</i>	<i>11</i>
<b>3</b>	<b>Krav til tilbudet .....</b>	<b>11</b>
3.1	Innlevering av tilbud .....	11
3.2	Generelle krav til tilbudet .....	11
3.3	Språk .....	11
3.4	Krav til tilbudsstruktur .....	12
3.5	Tilbudsåpning .....	12
<b>4</b>	<b>Det europeiske egenerklæringskjemaet (ESPD) .....</b>	<b>12</b>
4.1	Generelt om det europeiske egenerklæringskjemaet .....	12
4.2	Nasjonale avvisningsgrunner .....	12
<b>5</b>	<b>Kvalifikasjonskrav .....</b>	<b>13</b>
5.1	Registrering, autorisasjoner mv. ....	13
5.2	Økonomisk og finansiell kapasitet .....	13
<b>6</b>	<b>Tildelingskriterier .....</b>	<b>14</b>
6.1	Produktgruppe 1 HFD HF: .....	14
6.2	Produktgruppe 2 HFO HF: .....	15
6.3	Produktgruppe 3 HST HF: .....	16
6.4	Produktgruppe 4 HBE HF: .....	17

# 1 Generell informasjon om konkurransen

## 1.1 Oppdragsgiver

Sykehusinnkjøp HF ble stiftet 17. desember 2015 og har strategisk og operativt ansvar for innkjøp i spesialisthelsetjenesten. Foretaket har fire eiere: Helse Sør-Øst RHF, Helse Nord RHF, Helse Midt-Norge RHF og Helse Vest RHF, hvorav eierandelene er på 25 prosent hver.

Foretaket skal kun tilby tjenester til sine eiere, deres heleide virksomheter, ideelle virksomheter med driftsavtale med de regionale helseforetakene og virksomheter underlagt eller heleid av Helse- og omsorgsdepartementet som medvirker til å levere spesialisthelsetjenester.

Sykehusinnkjøp HF divisjon vest gjennomfører anskaffelser og avtaleforvaltning på vegne av Helse Vest RHF med underliggende selskaper. Helse Vest RHF (regionalt helseforetak) har det overordnede ansvaret for spesialisthelsetjenesten i Rogaland, Hordaland og Sogn og Fjordane og skal sørge for at de rundt 1,1 million innbyggerne i regionen får de spesialisthelsetjenestene de har krav på. Helse Vest RHF eier de lokale helseforetakene i regionen, det vil si de foretakene som driver sykehusene og institusjonene, og er konsernledelse for foretaksgruppen.

De lokale helseforetakene har arbeidsgiveransvar for om lag 27 000 medarbeiderne i regionen og er eiere av ca. 45 offentlige sykehus og institusjoner i regionen. For mer informasjon om Helse Vest, se [www.helse-vest.no](http://www.helse-vest.no). I denne konkurransen opptre Sykehusinnkjøp HF divisjon vest på vegne av følgende foretak:

- Helse Førde HF ([www.helse-forde.no](http://www.helse-forde.no))
- Helse Fonna HF ([www.helse-fonna.no](http://www.helse-fonna.no))
- Helse Stavanger HF ([www.sus.no](http://www.sus.no))
- Helse Bergen HF ([www.helse-bergen.no](http://www.helse-bergen.no))

## 1.2 Kommunikasjon

All kommunikasjon i prosessen skal foregå via Mercell-portalen, [www.mercell.no](http://www.mercell.no). Annen kommunikasjon med personer som deltar i beslutningsprosessen er ikke tillatt, og henvendelser som skjer på annen måte kan ikke påregnes besvart. Dette for at all kommunikasjon skal loggføres. Ved spørsmål som angår alle tilbydere, vil Oppdragsgiver besvare dette anonymisert ved å gi svaret som tilleggsinformasjon.

## 1.3 Anskaffelsens formål og omfang

Oppdragsgiver ønsker tilbud på instrument-uavhengige interne kvalitetskontrollmaterialer (IK) til medisinske laboratorier for 4 helseforetak ved Helse Vest regionalt helseforetak (HV RHF). Anskaffelsen kunngjøres som et regionalt prosjekt med lokale tildelinger av parallelle rammeavtaler lokalt for hvert av Helse Vest RHF sine fire foretak (Helse Førde HF, Helse Fonna HF, Helse Stavanger HF og Helse Bergen HF). Dette skyldes momenter som omtales i Konkurransbestemmelser punkt 1.4. Anskaffelsen er delt inn i 4 produktgrupper. Med «Produktgruppe» menes det her interne kontrollmaterialer som etterspørres av et deltagende foretak.

Produktgruppe nummer	Produktgruppens navn	Forkortelse av produktgruppens navn
Produktgruppe 1:	Helse Førde HF	HFD HF
Produktgruppe 2:	Helse Fonna HF	HFO HF
Produktgruppe 3:	Helse Stavanger HF	HST HF
Produktgruppe 4:	Helse Bergen HF	HBE HF

### 1) Spesielt om Produktgruppe 1 Helse Førde HF (HFD HF):

Laboratorium for medisinsk biokjemi og blodbank (LMBB) Helse-Førde HF ønsker tilbud på en rekke utvalgte interne kvalitetskontroller til klinisk og immunkjemiske fagområder. LMBB er pr 2020 ikke akkreditert etter ISO-standard 15189, men skal søke Norsk Akkreditering som godkjenning i 2022. LMBB utfører årlig omlag 2,2 millioner analyser både for spesialist- og primærhelsetjeneste, avdelingen driver også med forskning og undervisning. Laboratoriet har 52 tilsette. LMBB er organisert som en avdeling men med tre lokasjoner. Det er Førde sentralsjukehus, Nordfjord sjukehus og Lærdal Sjukehus. Bilag 2 – Vedlegg 2.1 Oversikt over analytter og

volumer HV RHF arkfane Produktgruppe 1 HFD HF gir en oversikt over hvilke analytter som analyseres samt volum og beskriver dagens situasjon. Volumet er ca. tall, inneholder alle nivå og vil kunne variere. LMBB har et ulikt behov for nivåer og instrumentering er også ulik innenfor ovenfornevnte fagområder.

*2) Spesielt om Produktgruppe 2 Helse Fonna HF (HFO HF):*

Avdeling for Laboriemedisin (ALM) i Helse Fonna HF ønsker tilbud på en rekke utvalgte interne kvalitetskontroller til en rekke fagområder, I ALM inngår Laboratorium for medisinsk biokjemi (LMB) i Haugesund, Laboratoriet Stord og Laboratoriet Odda. ALM utfører årlig rundt 4,5 millioner analyser både for spesialist- og primærhelsetheneste, har mer enn 120 ansatte, der følgende faggrupper er representert: bioingeniører, legar, helsesekretærer. I Bilag 2 - Vedlegg 2.1 Oversikt over analytter og volumer HV RHF arkfane Produktgruppe 2 HFO HF er det angitt en oversikt over hvilke analytter som analyseres samt volumestimat. Vedlegget beskriver dagens situasjon. Volumet er ca. tall, inneholder alle nivå og vil kunne variere. ALM har et ulikt behov for nivåer og instrumentering er også ulik innenfor ovenfornevnte fagområder.

*3) Spesielt om Produktgruppe 3 Helse Stavanger HF (HST HF):*

Avdeling for medisinsk biokjemi (AMB) ved Helse Stavanger HF ønsker tilbud på en rekke utvalgte interne kvalitetskontroller. AMB er akkreditert etter ISO-standard 15189 og utfører årlig over 7,2 millioner analyser både for spesialist- og primærhelsetheneste, avdelingen driver også med forskning og undervisning. Laboratoriet er et av de største sykehuslaboratorier i landet og har mer enn 118 stillinger fordelt på bioingeniører, helsesekretærer, leger, kjemikere, forskere og assistenter. I Bilag 2 - Vedlegg 2.1 Oversikt over analytter og volum HV RHF arkfane Oversikt HST HF er det angitt en oversikt over hvilke analytter som analyseres samt volum. Vedlegget beskriver dagens situasjon. Volumet er ca. tall, inneholder alle nivå og vil kunne variere. AMB har et ulikt behov for nivåer og instrumentering er også ulik innenfor de forskjellige fagområdene.

*4) Spesielt om Produktgruppe 4 Helse Bergen HF (HBE HF):*

Avdeling for medisinsk biokjemi og farmakologi (MBF) ved Helse Bergen HF i Helse Vest RHF ønsker tilbud på en rekke utvalgte interne kvalitetskontroller til utvalgte fagområder. MBF er akkreditert etter ISO-standard 15189 og utfører årlig over 11 millioner analyser både for spesialist- og primærhelsetheneste, avdelingen driver også med forskning og undervisning. Laboratoriet er et av de største sykehuslaboratorier i landet og har mer enn 300 ansatte, hvor følgende faggrupper er representert: bioingeniører, legar, helsesekretærer, kjemikarar og molekylærbiologar. Bilag 2 - Vedlegg 2.1 Oversikt over analytter og volumer HV RHF arkfane Produktgruppe 4 HBE HF angir en oversikt over hvilke analytter som analyseres, samt volum-estimer. De oppgitte volumer er ca. tall, inneholder alle nivåer og vil kunne variere. Vedlegget beskriver dagens situasjon. MBF har et ulikt behov for nivåer og instrumentering er også ulik innenfor de forskjellige fagområdene.

Det vises for øvrig til Bilag 2 – Kravspesifikasjon (pr. helseforetak), og respektive arkfaner i Bilag 1 – Prisskjema HV RHF og Bilag 2 – Vedlegg 2.1 Oversikt over analytter og volum HV RHF for mer detaljert informasjon.

**1.3.1 Spesielt om Bilag 2 – Vedlegg 2.1:**

Bilag 2 – Vedlegg 2.1 Oversikt over analytter og volum HV RHF beskriver dagens situasjon ved hvert deltagende helseforetak og gir en oversikt over hvilke analytter som analyseres ved de forskjellige foretakene, samt volumestimer som er basert på historikk og forventet utvikling. Volumet er ca. tall, inneholder alle nivå og vil kunne variere. Videre, det er i foretakene ulikt behov for nivåer og foretak har ulike instrumentparker, noe som fører til bl. a. variasjon i hvilke kliniske verdiområder som regnes som metode-kritiske i et gitt foretak. Det vises til Konkurransbestemmelser punkt 1.4 for mer detaljert informasjon.

Helseforetakene ønsker å fortsette med laboratoriedrift tilnærmet dagens situasjon eller effektivisere ytterligere ved i størst mulig grad å kunne bruke multikontroller som dekker flere analytter, og i minst mulig grad må benytte tilleggskontroller.

## 1.4 Produktgrupper

Med «Produktgruppe» menes det her interne kontrollmaterialer som etterspørres av et deltagende foretak, jf. Konkurransbestemmelser pkt. 1.3. Det er mulig å levere tilbud på analytter i en eller flere produktgrupper. For detaljer se Bilag 2 - Vedlegg 2.1 Oversikt over analytter og volum HV RHF respektivt relevant arkfane for hvert deltagende foretak. Tilbydere bes om å være oppmerksom på at hvert deltagende foretak har sitt spesifikke behov med hensyn på:

- Aktuelle fagområder, med hensyn på analytter, er ulike for deltagende helseforetak. Med «Fagområde» menes det her spesifisert fagområde og med det aktuelle «analytter» menes det materialer som er spesifisert i *Bilag 2 – Vedlegg 2.1 Oversikt over analytter og volum HV RHF*. Generell oversikt over fagområder:
  - *Klinisk kjemi*
  - *Medikamenter*
  - *Kromatografi*
  - *Immunoassay*
  - *Hormoner*
  - *Tumormarkører*
  - *Protein analyser*
  - *Urin analyser*
  - *Spinalvæske*
- Ulike behov for nivåer
- Ulik instrumentpark, instrumentpark ved deltagende helseforetak er som følgende:
  - Produktgruppe 1 Helse Førde HF:
    - Alinity/Abbott*
    - Fiske Micro Osmometer*
    - Cobas E411*
  - Produktgruppe 2 Helse Fonna HF:
    - Alinity ci*
    - Cobas 6000*
    - AQT*
    - Fiske Micro Osmometer*
    - Tosoh*
  - Produktgruppe 3 Helse Stavanger HF:
    - Alinity/Abbott*
    - Architect/Abbott*
    - Biorad Variant II Turbo*
    - Xevo TQS*
    - Fiske Micro Osmometer*
  - Produktgruppe 4 Helse Bergen HF:
    - Cobas Roche c702 og e801, og ISE*
    - Beckman Coulter AU680, AU 2*
    - Siemens Immulite 2000 XPi*
    - BN2 Nephelometer*
    - Phadia 1000*
    - Fiske Micro Osmometer*
    - ICP-MS*

Disse momenter medfører at besvarelser i Bilag 2-Kravspesifikasjon på kravene til interne kontrollmaterialer kan variere både med hensyn til type kontrollmateriale, flaskestørrelse, og konsentrasjonsnivå mm., dermed, bes Tilbydere om å ikke benytte «kopier og lim» metoden ved besvarelser.

### 1.5 Tildeling, antall leverandører og fordelingsnøkkel

Oppdragsgiver vil inngå parallelle rammeavtaler. Såfremt det deltar tilstrekkelig antall egnede leverandører som kommer med egnede tilbud, blir det inngått lokale parallelle rammeavtaler med maksimum 4 leverandører per produktgruppe (det vil si per helseforetak). Leverandørene rangeres iht. poengsum etter evaluering av tildelingskriteriene.

Omsetningen fordeles så etter en prioritering hvor leverandør rangert som nummer en benyttes først osv. Dette betyr at fordeling av kjøp (avrop) som hovedregel skal skje med den leverandør som er rangert som den høyeste. Unntak fra dette kan gjøres i følgende tilfeller og skal da skje hos den høyest rangerte tilbyderen hvor unntaket ikke kommer til anvendelse:

1. Dersom prioritert leverandørs produkt ut i fra en laboratoriefaglig begrunnelse ikke kan benyttes i det enkelte tilfelle, f. eks. ikke har et tilfredsstillende konsentrasjonsnivå eller på grunn av annen laboratoriefaglig begrunnelse medfører at produktet hos annen rangert leverandør er bedre egnet.
2. Ovenfor rangerte leverandør ikke kan levere produktet(ene) eller levere innen avtalefestet tid.
3. Ved studier og utprøving av produkter. Dette kan omfatte produkter med lavere rangering eller produkter som ikke er omfattet av rammeavtalen.

Unntak besluttes av det ansvarlige fagpersonale på avdeling hvor produktet anvendes.

### 1.6 Avtaleperiode

Oppdragsgiver ønsker å inngå lokale (per helseforetak) parallelle rammeavtaler med tidsramme på 4 år. Inkludert opsjoner om forlengelse, jf. *Konkurransbestemmelser punkt 1.8*, blir den maksimale avtalenes varigheten 6 (seks) år. Oppdragsgiver har valgt en lengre varighet enn 4 år for rammeavtalen, jf. *FOA § 26-1 (4)*, da det foreligger særlige forhold knyttet til at det er svært ressurs- og tidskrevende for Oppdragsgiver for å kunne bytte leverandør hvert fjerde år bl. a. det er kostnader som er knyttet til gjennomføring av utprøving på inntil 4-måneder før tildeling, jf. *Konkurransbestemmelser punkt 2.9*, og kostnader knyttet til valideringsperiode på inntil 6 måneder etter avtaleinngåelse.

### 1.7 Avtalens start og valideringsperiode

Avtalen gjelder i 4 år med virkning fra den datoen validering er komplett. Validering og godkjenning av produktene kan ta inntil 6 måneder å gjennomføre. De første 6 (seks) måneder av avtaleperioden er å betrakte som valideringstid fra Kundens side, så lenge ikke annet er avtalt eller validering er gjennomført på kortere tid og produkter godkjennes skriftlig av Kunden.

Valideringsperioden starter å løpe fra første bestillingstidspunkt. Det gjelder følgende oppstartdato for de planlagte første produktbestillinger til validering:

Produktgruppe	Beskrivelse	Oppstartdato
Nr. 1	HFD HF	1.01.2022
Nr. 2	HFO HF	1.03.2022
Nr. 3	HST HF	1.01.2023
Nr. 4	HBE HF	1.09.2022

Produktene i valideringsperioden skal faktureres Kunden i henhold til tilbudspris.

I valideringsperioden, fram til et gitt produkt er validert og godkjent og ikke lengre enn 6 måneder, kan hele eller deler av avtalen sies opp med øyeblikkelig virkning, dersom avtalens forutsetninger etter Kundens oppfatning ikke er innfridd.

### 1.8 Opsjon om forlengelse

Oppdragsgiver har en ensidig rett til å utløse opsjon om forlengelse av avtalen på inntil 1 + 1 år. Opsjonene utløses automatisk og på likelydende vilkår med mindre Oppdragsgiver tar andre initiativ.

## 1.9 Andre opsjoner

Helse Førde HF ønsker opsjon på kjøp av internt kvalitetskontrollmaterial til S100B-analyse. Forventet årsforbruk er: 120 ml. Opsjon er gyldig i avtalens periode fra rammeavtalens oppstartdato.

Det vises for øvrig til Bilag 1 – Prisskjema HF RHF arkfane Produktgruppe 1 HFD HF og Bilag 2 – Kravspesifikasjon Produktgruppe 1 HFD HF med tilhørende Bilag 2 – Vedlegg 2.1 Oversikt over analytter og volum arkfane Produktgruppe 1 HFD HF for mer detaljert informasjon.

### 1.10 Oppbygging av konkurransegrunnlaget

Konkurransegrunnlaget er alle dokumenter, unntatt kunngjøringen og det europeiske egenerklæringskjemaet, som oppdragsgiveren utformer eller henviser til for å beskrive eller fastlegge elementene i anskaffelsen eller konkurransen, inkludert dokumenter som beskriver hva som skal anskaffes, kontraktsvilkårene og hvordan Oppdragsgiveren skal gjennomføre konkurransen, og eventuelle supplerende dokumenter og tilleggsopplysninger. Vedleggene inngår som del av selve konkurransegrunnlaget. Bilagene vil inngå i endelig avtaledokument.

Konkurransegrunnlaget består av følgende dokumenter:

Dokument	Navn	Beskrivelse / instruks
	Konkurransebestemmelser	Fremstiller regler om gjennomføring av konkurransen.
Vedlegg 1	Tilbudsbrev	Fylles ut og legges ved tilbudet.
Vedlegg 2	Informasjon om tilbyder	Fylles ut og legges ved tilbudet.
Vedlegg 3	Retningslinjer for sladding av tilbud	Tilbydernes informasjon.
Vedlegg 4	Offentlig innsyn i tilbud	Fylles ut og legges ved tilbudet.
Vedlegg 5	Svarskjema referanser <foretakets navn> HF	Fylles ut og legges ved tilbudet. Vær oppmerksom på at dokument er utformet «per deltagende foretak».
	Rammeavtale	Ferdigstilles endelig ved tildeling av avtale.
Bilag 1	Prisskjema HV RHF	Fylles ut og legges ved tilbudet. Vær oppmerksom på at dokumentet skal justeres ved avtaleinngåelse ved at urelevant informasjon (arkfaner) slettes og «RV RHF» slettes fra fil-tittel.
Bilag 2	Kravspesifikasjon <foretakets navn> HF	Fylles ut og legges ved tilbudet. Vær oppmerksom på at dokument er utformet «per produktgruppe deltagende foretak».
Bilag 2 – Vedlegg 2.1	Oversikt over analytter og volum HV RHF	Tilbydernes informasjon.
Bilag 3	Leveringssteder HV RHF	Legges ved som bilag til endelig avtale. Vær oppmerksom på at dokumentet skal justeres ved avtaleinngåelse ved at urelevant informasjon (arkfaner) slettes og «RV RHF» slettes fra fil-tittel.
Bilag 4	Forpliktelseserklæring	Fylles ut og legges ved tilbudet dersom aktuell. Forpliktelseserklæringer må være signert av underleverandøren/det andre foretaket for å være gyldige.
	Samhandlingsavtale	Krav til eHandel. Ferdigstilles endelig ved tildeling av avtale dersom slik avtale ikke tidligere er inngått med Helse Vest RHF.

### 1.11 Tilbudsbefaring/tilbudskonferanse

Det vil ikke bli avholdt tilbudsbefaring/tilbudskonferanse.

### 1.12 Endring av konkurransedokumentene og tilleggsopplysninger

Dersom Tilbyder finner at konkurransegrunnlaget ikke gir tilstrekkelig veiledning eller at det foreligger antatte feil i konkurransedokumentene, skal det via Mercell-systemet bes om tilleggsopplysninger.

Vi oppfordrer Tilbydere som eventuelt opplever at Oppdragsgiver kan ha stilt urimelige minstekrav om å ta dette opp med Oppdragsgiver i tilbudsperioden, innen frist for å stille tilleggsspørsmål. Dette er en bedre løsning enn å risikere at Oppdragsgiver plikter å avvise tilbudet.

Oppdragsgiver vil besvare spørsmålene på en generell og anonymisert måte. Svar på spørsmål, andre tilleggsopplysninger eller endringer av konkurransedokumentene vil bli kommunisert via Mercell-portalen til samtlige tilbydere som har meldt sin interesse. Det er Tilbyderens ansvar å holde seg oppdatert på eventuelle endringer.

Oppdragsgiver vil også kunne foreta endringer av konkurransedokumentene underveis på eget initiativ i henhold til anskaffelsesforskriften §14-2(1).

### 1.13 Tentativ fremdriftsplan

Oppdragsgiver har lagt opp til følgende tidsrammer for prosessen:

Aktivitet	Tidspunkt
Dato sendt til kunngjøring	Se Mercell.
Frist for å stille spørsmål til konkurransegrunnlaget	Se Mercell.
Frist for å levere tilbud	Se Mercell.
Evaluering	Jf. Konkurransbestemmelser pkt. 2.9
Kontakt med referansesteder, utprøving	Jf. Konkurransbestemmelser pkt. 2.9
Valg av leverandør og meddelelse til tilbyderne	Februar-mars 2022
Avtaleinngåelse	Januar - april 2022
Valideringsperiode	Jf. Konkurransbestemmelser pkt. 1.6 og 1.7

### 1.14 Vedståelsesfrist

Vedståelsesfristen for tilbudet settes til 6 mnd. fra og med tilbudsfristdatoen, se Mercell.

### 1.15 Miljø og samfunnsansvar

Oppdragsgiver er opptatt av at varer og tjenester produseres og utføres på en måte som er samfunnsmessig og etisk forsvarlig.

Alle helseforetakene i Helse Vest RHF er miljøsertifisert i henhold til ISO 14001. Helseforetakene vil ha fokus på kontinuerlig forbedring i forhold til å minske belastningen våre anskaffelser har på det ytre miljø. Det stilles krav til at alle produkter og tjenester som leveres til helseforetakene i Helse Vest som et minimum skal være i henhold til gjeldende miljølovgivning.

Oppdragsgiver har spesielt fokus på å sørge for at det stilles miljøkrav i alle relevante anskaffelser, samt å redusere CO2-utslipp, papirforbruk og energiforbruk.

Som standard stilles det i alle Oppdragsgivers avtaler krav til at våre leverandører skal sørge for at varer som skal leveres til Oppdragsgiver blir produsert på en etisk forsvarlig måte og i henhold til internasjonale overensstemmelser. Se Rammeavtalen kapittel 14, for mer informasjon om hvilke krav som stilles.

### 1.16 Skatteattest

Valgte leverandør skal på forespørsel levere attest for skatt og merverdiavgift. Dette gjelder bare dersom valgte leverandør er norsk. Skatteattest skal ikke være eldre enn 6 måneder regnet fra fristen for å levere tilbud.



## **2 Regler for gjennomføring av konkurransen**

### **2.1 Anskaffelsesprosedyre**

Anskaffelsen vil bli gjennomført som en åpen anbudskonkurranse etter del I og del III i henhold til lov om offentlige anskaffelser av 17. juni 2016 nr. 73 og forskrift om offentlige anskaffelser av 12. august 2016 nr. 974.

### **2.2 Offentlighet**

Tilbud og anskaffelsesprotokoll unntas offentlighet inntil meddelelse om avtalestildeling er gitt, jfr. offentleg-lova av 19.05.2006 nr.16 § 23. Se Vedlegg 3 – Retningslinjer for sladding av tilbud.

For å forenkle innsynsprosessen skal Tilbyderen:

- fylle ut Vedlegg 4 – Offentlig innsyn i tilbud hvor det skal spesifiseres og gis begrunnelse for sladding med sin vurdering av hvilke opplysninger i tilbudet som er underlagt lovbestemt taushetsplikt og begrunnelse for hvorfor vilkårene for taushetsplikt er oppfylt.
- Tilbyder skal også legge ved tilbudet en sladdet versjon av tilbudet i tråd med sin vurdering av lovbestemt taushetsplikt. Dette lages som et eget vedlegg og eller mappe. Både dokumenter og mappe med disse skal merkes tydelig med tittel «Sladdet versjon av tilbudet». Det bes om at sladdet tilbud leveres i redigerbart format slik at Oppdragsgiver kan bearbeide dokumentet hvis det blir nødvendig. Ved begjæring om innsyn, skal Oppdragsgiver uavhengig av dette vurdere hvorvidt opplysningene er av en slik art at Oppdragsgiver plikter å unnta dem fra offentlighet. Det sladdede tilbudet vil bli gjort om til et låst dokument i PDF før det blir gitt innsyn.

Dersom Tilbyder ikke anser noen opplysninger i tilbudet som taushetsbelagt, bes dette bekreftet i Vedlegg 1 – Tilbudsbrev ved å hakke av ved den aktuelle posten.

### **2.3 Taushetsplikt**

Oppdragsgiver og dennes ansatte plikter å hindre at andre får adgang eller kjennskap til opplysninger om tekniske innretninger og fremgangsmåter eller drifts- og forretningsforhold det vil være av konkurransemessig betydning å hemmeligholde, jfr. anskaffelsesforskriften § 7-4, jfr. forvaltningsloven § 13.

### **2.4 Oppdragsgivers forbehold**

Oppdragsgiver tar forbehold om at anskaffelsen kan bli helt eller delvis avlyst dersom resultatet av anskaffelsen medfører en betydelig kostnadsøkning i forhold til det som er budsjettert for anskaffelsen.

### **2.5 Tilbyders forbehold og avvik**

Dersom Tilbyder tar forbehold mot deler av konkurransegrunnlaget, skal dette klart fremgå av Vedlegg 1 - Tilbudsbrev. Det samme gjelder avvik. Eventuelle forbehold eller avvik skal være presise og entydige slik at oppdragsgiver kan vurdere disse uten kontakt med tilbyderen.

Forbehold mot konkurransegrunnlaget, herunder avtalevilkår og kravspesifikasjon, vil bli prissatt (som tillegg i tilbudssummen) i forbindelse med oppdragsgivers evaluering. Dersom forbeholdene eller avvikene ikke lar seg prissette eller er vesentlige vil dette føre til at tilbudet avvises.

Ved vurderingen av om ett eller flere avvik er vesentlige, vil det blant annet ses hen til hvor stort avviket er, hvor viktig forholdet det avvikes fra er, og i hvilken grad et avvik vil kunne forrykke konkurransen/ gi konkurransefordeler. Dersom tilbudet inneholder avvik som isolert sett ikke er vesentlige, kan det likevel etter en konkret vurdering føre til at avvikene samlet sett anses som vesentlige.

### **2.6 Alternative tilbud**

Alternative tilbud aksepteres ikke.

### **2.7 Parallele tilbud**

Oppdragsgiver aksepterer ikke parallele tilbud. Med parallele tilbud menes tilbud som fullt ut oppfyller ytelses- eller funksjonskravene spesifisert i Bilag 2 Kravspesifikasjon. Eksempel på dette er der en Tilbyder

leverer tilbud på flere ulike produkter som dekker samme behov. Dette kan være ulike modeller, fabrikater eller lignende.

## **2.8 Tilbyders plikter ved feil og mangler i konkurransegrunnlaget**

Dersom Tilbyder oppdager feil, mangler eller annet som er utelatt eller uklart i konkurransegrunnlaget, skal Tilbyder straks varsle Oppdragsgiver om dette.

## **2.9 Vareprøver til klinisk utprøving og kontakt med referansesteder under evaluering**

Med vareprøver til klinisk utprøving menes varer som i forbindelse med utprøving, kan benyttes til pasientbehandling/diagnostisering.

### **2.9.1 Utprøving og/eller kontakt med referansesteder**

Oppdragsgiver vil vurdere alle produktene basert på helhetsvurdering av samtlige tildelingskriterier, produktbeskrivelse, etterspurt dokumentasjon og annen etterspurt relevant informasjon som fremkommer i tilbudet. Vi ber derfor om at alle etterspurte egenskaper beskrives detaljert og mest mulig utfyllende i respektive Bilag 2 – Kravspesifikasjon.

Det kan være aktuelt med klinisk utprøving av og/eller kontakt med referansesteder vedrørende de produktene Oppdragsgiver ser vil kunne komme blant de fire beste innenfor en produktgruppe, og som Oppdragsgiver ikke har kjennskap til fra tidligere, for å verifisere resultatet av evalueringen. Referansesteder skal oppgis separat for konkrete tilbudte produkter, det vil si det holder ikke bare å oppgi at aktuelt referansested kjøper produkter fra leverandør. Det er en fordel om referansestedet har erfaring med bruk av tilbudte produkter innen klinisk laboratorievirksomhet ved respektive helseforetak, jf. Konkurransbestemmelser punkt 1.3 og 1.4. Forhold knyttet til kontakt med referansesteder er nærmerer beskrevet i respektive Vedlegg 5 – Svarskjema referanser.

Av hensyn til effektiv ressursbruk vil Oppdragsgiver ikke gjennomføre en klinisk utprøving av og /eller kontakt med referansesteder vedrørende produkt/produkter som ikke vil kunne komme blant de 4 beste innenfor en produktgruppe.

Dersom Oppdragsgiver allerede har god kjennskap til tilbudt produkt/produkter vil disse mest sannsynlig ikke bli gjenstand for utprøving i denne konkurransen. Evalueringen vil i slike tilfeller baseres på dokumenterte erfaringer fra allerede gjennomførte kjøpsforhold og produktvurderinger. Samtidig forbeholder Oppdragsgiver seg rett å invitere tilbudt produkt/produkter likevel til utprøving og/eller ta kontakt med referansested for å verifisere og stadfeste om produkt/produkter fremdeles har den etterspurte funksjonaliteten og fremdeles fører til forventede behandlingsresultater.

Oppdragsgiver vil i løpet av evalueringsperioden komme tilbake til tidspunkt for utprøvingen og om det er behov for tilstedeværelse/opplæring fra Tilbyder i utprøvsperioden. Kommunikasjon med referansestedet skal begrenses kun til krav beskrevet i respektiv Bilag 2-Kravspesifikasjon.

Ved eventuell utprøving vil det benyttes likelydende evalueringsskjema for alle som deltar i utprøvingen.

### **2.9.2 Forventet lengde på utprøvsperiode og begrunnelse**

Utprøving forventes til å ta inntil 4 måneder. Begrunnelse: (1) det er variende aktivitetsnivå deltagende helseforetak, (2) det planlegges å gjennomføre utprøving av flere produkter samidig, (3) usikkerhet knyttet til videre utvikling av pågående pandemi (SARS-CoV-2 (COVID-19)).

### **2.9.3 Pågående pandemi og konsekvenser for gjennomføring av konkurranse**

Oppdragsgiver forbeholder seg retten til å utsette og / eller justere både tidspunkt for og lengde på utprøving for å ta hensyn til pågående pandemi (SARS-CoV-2 (COVID-19)). En slik utsettelse eller justering vil bli gjort i tett samarbeid med Tilbydere som inviteres til å delta i utprøving.

### 2.9.4 Logistikk og betaling

Utprøving skal gjennomføres lokalt i regi av deltagende foretak. Vareprøver som skal utprøves klinisk skal ettersendes Oppdragsgiver **kun på forespørsel** fra Oppdragsgiver, med leveringsbetingelse **DDP** (Oppdragsgiver) iht. Incoterms 2020, innen 15 virkedager.

Ved bruk av forsendelsestjenester er det Tilbyders risiko at vareprøvene er Oppdragsgiver i hende innen oppgitt frist. For sent innkomne vareprøver kan medføre at et tilbud blir avvist.

Antall vareprøver til utprøving oppgis ikke i Bilag 1-Prisskjema HV RHF. Type og antall, samt øvrige momenter knyttet til logistikk skal presiseres av Oppdragsgiver i invitasjon til utprøving. Vareprøvene skal faktureres Oppdragsgiver i henhold til tilbudspris. Tilbyderne skal etter endt utprøving ta fullt brukbare vareprøver i retur og kreditere Oppdragsgiver for disse. Tilbyderne kan tidligst fakturere Oppdragsgiver for vareprøvene etter at anbudskonkurransen er avsluttet.

## 3 Krav til tilbudet

### 3.1 Innlevering av tilbud

Alle tilbud skal leveres elektronisk via Mercell-portalen, [www.mercell.no](http://www.mercell.no), innen tilbudsfristen. Systemet tillater ikke å sende inn tilbud via Mercell etter tilbudsfristens utløp.

Dersom tilbyder ikke har bruker hos Mercell eller har spørsmål knyttet til funksjonalitet i verktøyet, ta kontakt med Mercell Support på tlf.: 21 01 88 60 eller på e-post til: [support@mercell.com](mailto:support@mercell.com).

Det anbefales at tilbudet leveres i god tid før fristens utløp. Leverte tilbud kan endres helt frem til tilbudsfristens utløp. Det sist leverte tilbudet regnes som det endelige tilbudet.

Tilbudet krever elektronisk signatur ved levering. Elektronisk signatur kan Tilbyder skaffe på [www.commfides.com](http://www.commfides.com), [www.buypass.no](http://www.buypass.no) eller [www.bankid.no](http://www.bankid.no).

Mercell støtter også signering med BankID på mobil, Buypass mobil samt Commfides Ansatt e-ID. Vi gjør oppmerksom på at det kan ta noen dager å få levert elektronisk signatur, slik at denne prosessen settes i gang så snart som mulig.

Elektronisk signatur utenfor Norge:

Vi gjør oppmerksom på at Mercell-portalen støtter følgende elektroniske signaturer fra Sverige og Danmark:

- Sverige: Svensk Bank ID, Nordea
- Danmark: Nem ID, TDC/OCES

Innen EU benytter Mercell en tjeneste levert av Unizeto (<http://unizeto.eu/>) gjennom en avtale med DIFI og EU prosjektet PEPPOL ([www.peppol.eu](http://www.peppol.eu)). Dette støtter de aller fleste X.509-sertifikater, men det er dessverre ikke mulig å få listet opp de aktuelle sertifikatene.

Mercell anbefaler at man tester ut signeringen med sertifikatet man har tilgjengelig snarest mulig (i god tid før tilbudsfrist). Test funksjonaliteten ligger i påmeldings-/tilbudsinnleveringsstegene.

### 3.2 Generelle krav til tilbudet

Tilbyder er ansvarlig for at alle spørsmål, krav og avklaringspunkter i konkurransegrunnlaget besvares/ belyses. Dersom tilbudsdokumentene fra Tilbyder inneholder bestemmelser som strider mot hverandre, skal dokumentene gjelde i denne rekkefølge: Tilbudsbrev, utfylt prisskjema, utfylt kravspesifikasjon, annet.

Kostnader som Tilbyder pådrar seg i forbindelse med utarbeidelse, levering, og oppfølging av tilbudet vil ikke bli refundert.

### 3.3 Språk

Tilbudet skal være utformet på norsk.

Eventuelle studier og brosjyrer kan være utformet på norsk, et annet skandinavisk språk eller engelsk.

### 3.4 Krav til tilbudsstruktur

Angående filnavn: filnavn skal ikke inneholde spesialtegn som e.g. & / ( % x # ) ( = ); eller lignende.

Tilbudet skal leveres med filnavn i henhold til følgende struktur:

Dokument	Tiitel og Kommentar	Fil-format
Vedlegg 1	Tilbudsbrev <i>Tilbudsbrevet skal være signert av person som har fullmakt til å binde selskapet.</i>	[Word-format]
Vedlegg 2	Informasjon om Tilbyder	[Word-format]
Vedlegg 4	Offentlig innsyn i tilbud <i>Oversikt over dokumenter som inngår i sladdet versjon av tilbudet</i>	[Word-format]
<i>Tilbyders vedlegg</i>	Sladdet versjon av tilbudet	Jf. pkt 2.2 Konkurransbestemmelser (dette dokument).
Vedlegg 5	Svarskjema referanser <foretakets navn> HF	[Word- eller PDF-format]
Bilag 1	Prisskjema HV RHF	[Excel-format]
Bilag 2	Kravspesifikasjon <foretakets navn> HF	[Excel-format]
Bilag 4	Forpliktelseserklæring <i>Denne legges ved tilbudet kun dersom det er relevant, se kapittel 5 Kvalifikasjonskrav Konkurransbestemmelser.</i>	[Word- eller PDF-format]
<i>Tilbyders vedlegg</i>	Eventuelle produktark/produktinformasjon/ brosjyrer med mer. Det skal fremgå tydelig fra dokumenttittel hvilken produktgruppen dokumentet hører til.	[Word- eller PDF-format]

### 3.5 Tilbudsåpning

Tilbudsåpningen vil ikke være offentlig.

## 4 Det europeiske egenerklæringskjemaet (ESPD)

### 4.1 Generelt om det europeiske egenerklæringskjemaet

Som en foreløpig dokumentasjon på oppfyllelse av kvalifikasjonskrav, og at det ikke foreligger avvisningsgrunner skal leverandøren fylle ut ESPD-skjema integrert i Merccell. Den eller de leverandørene som tildeles kontrakt må før kontrakt inngås dokumentere oppfyllelse av kvalifikasjonskravene i henhold til de opplyste dokumentasjonskrav.

I henhold til anskaffelsesforskriften § 17-1 (3) kan Oppdragsgiver på ethvert tidspunkt i konkurransen be Tilbyder om alle eller deler av dokumentasjonsbevisene dersom det er nødvendig for å sikre at konkurransen gjennomføres på riktig måte.

### 4.2 Nasjonale avvisningsgrunner

I henhold til ESPD del III: Avvisningsgrunner, seksjon D: «Andre avvisningsgrunner som er fastsatt i den nasjonale lovgivingen i oppdragsgiverens medlemsstat» presiseres det at i denne konkurransen gjelder også alle avvisningsgrunnene i anskaffelsesforskriftens § 24-2, inkludert de rent nasjonale avvisningsgrunnene:

- §24-2(2). I denne bestemmelsen er det angitt at oppdragsgiver skal avvise en leverandør når han er kjent med at leverandøren er rettskraftig dømt eller har vedtatt et forelegg for de angitte straffbare forholdene.
- §24-2(3) bokstav i. Avvisningsgrunnen i ESPD-skjemaet gjelder kun alvorlige feil i yrkesutøvelsen, mens den norske avvisningsgrunnen også omfatter andre alvorlige feil som kan medføre tvil om leverandørens yrkesmessige integritet.

## 5 Kvalifikasjonskrav

Formålet med å stille krav til Tilbyders kvalifikasjoner er å sikre at tilbyder er i stand til å oppfylle avtalen i hele avtaleperioden. For å kunne få sitt tilbud evaluert må leverandøren fylle ut det elektroniske egenerklæringsskjemaet elektronisk i Mercell som foreløpig dokumentasjon på at han oppfyller samtlige kvalifikasjonskrav.

Tilbyder kan støtte seg på andre virksomheter for å oppfylle det finansielle kvalifikasjonskravet i punkt 5.2-ved å krysse av for dette i ESPD-skjemaets kapittel II seksjon C. Tilbyder skal i så fall levere separate egenerklæringer i Mercell for hver av virksomhetene han støtter seg på. Egenerklæringene skal inneholde opplysninger som etterspørres i ESPD-skjemaets seksjon A og B i del II og del III, samt opplysningene i del IV og V i den grad de er relevante for den eller de spesifikke kravene leverandøren støtter seg på virksomhetene for. I tillegg skal tilbyder dokumentere at han råder over de nødvendige ressursene ved å fremlegge en forpliktelseserklæring fra disse virksomhetene, se Bilag 4 – Forpliktelseserklæring.

### 5.1 Registrering, autorisasjoner mv.

Kvalifikasjonskrav	Dokumentasjonskrav
Krav til leverandørens registrering	Norske selskaper: Firmaattest. Utenlandske selskaper: Godtgjørelse på at selskapet er registrert i et faglig register i den staten der Tilbyder er etablert.

### 5.2 Økonomisk og finansiell kapasitet

Dersom tilbyder består av flere leverandører eller hovedleverandør/underleverandør må alle selskapene isolert sett oppfylle kravene under dette punkt og følgelig sende inn all etterspurt dokumentasjon.

Kvalifikasjonskrav	Dokumentasjonskrav
Leverandøren skal ha tilstrekkelig økonomisk og finansiell kapasitet til å kunne gjennomføre kontraktsforpliktelsene. Med økonomisk og finansiell kapasitet menes at Leverandøren oppfyller følgende krav til finansielle nøkkeltall: Kredittrating lik A eller bedre, målt ut fra AAA Soliditets skala – eller tilsvarende score fra andre velrenommerte ratingselskap.	Dokumenteres ved å fremlegge kredittvurdering, ikke eldre enn 6 måneder regnet fra fristen for å levere tilbud, og som baserer seg på siste kjente regnskapstall. En vurdering skal være utført av kredittvurderingsinstitusjon.  Oppdragsgiver forbeholder seg retten til å innhente kredittvurdering på eget initiativ fra velrenomert ratingselskap. Nystartede selskaper med kredittrating AN, enkelte utenlandske selskaper eller selskaper uten innrapporteringsplikt til Brønnøysundregistrene vil ikke alltid kunne levere kredittrating som dokumentasjon på at kvalifikasjonskravet er tilfredsstillt. I slike tilfeller vil dette likevel kunne kompenseres med å levere alternativ dokumentasjon sammen med tilbudet. Dersom leverandøren har saklig grunn til ikke å fremlegge den dokumentasjonen oppdragsgiver har krevd, kan leverandøren godtgjøre sin økonomiske og finansielle kapasitet ved ethvert annet dokument, herunder for eksempel ved en morselskapsgaranti, bankgaranti, mv.

## 6 Tildelingskriterier

Tildelingen skjer på basis av hvilket tilbud som har det beste forholdet mellom kostnad og kvalitet (gjelder alle Produktgrupper), basert på følgende kriterier, jf. pkt. 6.1, 6.2, 6.3 og 6.4.

### 6.1 Produktgruppe 1 HFD HF:

Tildelingskriterium	Vekt	Detaljer
Totalkostnad	30 %	<p>Totalkostnad vurderes ut fra følgende:</p> <p>I kostnadssammenligningen skal det settes sammen en sammenlignbar «pakke» av kontroller hos de ulike egnede Tilbyderne ut i fra tilbudte produkter som er vurdert som egnet og hvilke sine priser oppgitt i Bilag 1 – Prisskjema HV RHF arkfane Produktgruppe 1 HFD HF, som dekker foretakets behov. I evalueringen blir det tatt utgangspunkt i pris pr. ml for kontrollmaterialet (KM) analysering av de angitte analytter, jf. Bilag 2 - Vedlegg 2.1 Oversikt analytter og volum HV RHF arkfane som gjelder HFD HF, hvor multikontrollene utgjør det største volumet. I de tilfeller sammensetningen av kontroller/sortiment hos en Tilbyder ikke dekker behovet fullt ut i forhold til analytter/nivå, skal foretaket bruke gjennomsnitt (basert på de øvrige tilbyd som tilbyr aktuelt produkt) tilbudspris per ml for kontroller som da må suppleres av andre tilbydere.</p> <p>Det vises til Bilag 1 – Prisskjema Produktgruppe 1 HFD HF og Bilag 2 - Vedlegg 2.1 Oversikt analytter og volum HV RHF arkfane som gjelder HFD HF for mer detaljer. Merk arkfanen «Instruks for utfylling» i Bilag 1 - Prisskjema.</p>
Kvalitet	63 %	<p>Det vil her bli lagt vekt på:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Kvalitet, bl.a. humanbaserte flytende</li> <li>• Funksjonalitet, bl. a. multikontroller</li> <li>• Brukervennlighet</li> </ul> <p>Det vises til Bilag 2 – Kravspesifikasjon Produktgruppe 1 HFD HF for mer detaljer. Merk arkfanen «Innledning» som inneholder instruks for utfylling i dette bilaget. Utvalgt informasjon skal også oppgis i Bilag 1 - Prisskjema HV RHF arkfane Produktgruppe 1 HFD HF.</p>
Leverandørtjenester	7 %	<p>Det vil her bli lagt vekt på blant annet:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Reservasjon av loter</li> <li>• Brukervennlig løsning for innhenting av pakkevedleggs info digitalt</li> </ul> <p>Det vises til Bilag 2 – Kravspesifikasjon Produktgruppe 1 HFD HF for mer detaljer. Merk arkfanen «Innledning» som inneholder instruks for utfylling i dette bilaget.</p>
Totalt	100 %	

Listen i kolonnen Detaljer er ment å gi en pekepinn på detaljer og elementer som inngår i evalueringen av de ulike tildelingskriteriene. For ytterligere oversikt over krav som inngår i tildelingskriteriene henvises det til Bilag 2 – Kravspesifikasjon Produktgruppe 1 HFD HF.

## 6.2 Produktgruppe 2 HFO HF:

Tildelingskriterium	Vekt	Detaljer
Totalkostnad	30 %	<p>Totalkostnad vurderes ut fra følgende:</p> <p>I kostnadssammenligningen skal det settes sammen en sammenlignbar «pakke» av kontroller hos de ulike egnede Tilbyderne ut i fra tilbudte produkter som er vurdert som egnet og hvilke sine priser oppgitt i Bilag 1 – Prisskjema HV RHF arkfane Produktgruppe 2 HFO HF, som dekker foretakets behov. I evalueringen blir det tatt utgangspunkt i pris pr. ml for kontrollmaterialet (KM) analysering av de angitte analytter, jf. Bilag 2 - Vedlegg 2.1 Oversikt analytter og volum HV RHF arkfane som gjelder HFO HF, hvor multikontrollene utgjør det største volumet. I de tilfeller sammensetningen av kontroller/sortiment hos en Tilbyder ikke dekker behovet fullt ut i forhold til analytter/nivå, skal foretaket bruke gjennomsnitt (basert på de øvrige tilbyd som tilbyr aktuelt produkt) tilbudspris per ml for kontroller som da må suppleres av andre tilbydere.</p> <p>Det vises til Bilag 1 – Prisskjema Produktgruppe 2 HFO HF for mer detaljer. <b>Merk</b> arkfanen «Instruks for utfylling» i dette bilaget.</p>
Kvalitet	63 %	<p>Det vil her bli lagt vekt på blant annet:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Kvalitet, bl.a. humanbaserte flytende</li> <li>• Funksjonalitet, bl. a. multikontroller</li> <li>• Brukervennlighet</li> </ul> <p>Det vises til Bilag 2 – Kravspesifikasjon Produktgruppe 2 HFO HF for mer detaljer. <b>Merk</b> arkfanen «Innledning» som inneholder instruks for utfylling i dette bilaget.</p>
Leverandørtjenester	7 %	<p>Det vil her bli lagt vekt på blant annet:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Reservasjon av loter</li> <li>• Brukervennlig løsning for innhenting av pakkevedleggs info digitalt</li> </ul> <p>Det vises til Bilag 2 – Kravspesifikasjon Produktgruppe 2 HFO HF for mer detaljer. <b>Merk</b> arkfanen «Innledning» som inneholder instruks for utfylling i dette bilaget.</p>
Totalt	100 %	

Listen i kolonnen Detaljer er ment å gi en pekepinn på detaljer og elementer som inngår i evalueringen av de ulike tildelingskriteriene. For ytterligere oversikt over krav som inngår i tildelingskriteriene henvises det til Bilag 2 – Kravspesifikasjon Produktgruppe 2 HFO HF.

### 6.3 Produktgruppe 3 HST HF:

Tildelingskriterium	Vekt	Detaljer
Totalkostnad	35 %	<p>Totalkostnad vurderes ut fra følgende:</p> <p>I kostnadssammenligningen skal det settes sammen en sammenlignbar «pakke» av kontroller hos de ulike egnede Tilbyderne ut i fra tilbudte produkter som er vurdert som egnet og hvilke sine priser oppgitt i Bilag 1 – Prisskjema HV RHF arkfane Produktgruppe 3 HST HF, som dekker foretakets behov. I evalueringen blir det tatt utgangspunkt i pris pr. ml for kontrollmaterialet (KM) analysering av de angitte analytter, jf. Bilag 2 - Vedlegg 2.1 Oversikt analytter og volum HV RHF arkfane som gjelder HST HF, hvor multikontrollene utgjør det største volumet. I de tilfeller sammensetningen av kontroller/sortiment hos en Tilbyder ikke dekker behovet fullt ut i forhold til analytter/nivå, skal foretaket bruke gjennomsnitt (basert på de øvrige tilbyd som tilbyr aktuelt produkt) tilbudspris per ml for kontroller som da må suppleres av andre tilbydere.</p> <p>Det vises til Bilag 1 – Prisskjema Produktgruppe 3 HST HF for mer detaljer. <b>Merk</b> arkfanen «Instruks for utfylling» i dette bilaget.</p>
Kvalitet	55 %	<p>Det vil her bli lagt vekt på blant annet:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• kKvalitet, bl.a. humanbaserte flytende</li> <li>• Funksjonalitet, bl. a. multikontroller</li> <li>• Brukervennlighet</li> </ul> <p>Det vises til Bilag 2 – Kravspesifikasjon Produktgruppe 3 HST HF for mer detaljer. <b>Merk</b> arkfanen «Innledning» som inneholder instruks for utfylling i dette bilaget.</p>
Leverandørtjenester	10 %	<p>Det vil her bli lagt vekt på blant annet:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Reservasjon av loter</li> <li>• Brukervennlig løsning for innhenting av pakkevedleggs info digitalt</li> </ul> <p>Det vises til Bilag 2 – Kravspesifikasjon Produktgruppe 3 HST HF for mer detaljer. <b>Merk</b> arkfanen «Innledning» som inneholder instruks for utfylling i dette bilaget.</p>
Totalt	100 %	

Listen i kolonnen Detaljer er ment å gi en pekepinn på detaljer og elementer som inngår i evalueringen av de ulike tildelingskriteriene. For ytterligere oversikt over krav som inngår i tildelingskriteriene henvises det til Bilag 2 – Kravspesifikasjon Produktgruppe 3 HST HF.



#### 6.4 Produktgruppe 4 HBE HF:

Tildelingskriterium	Vekt	Detaljer
Totalkostnad	35 %	<p>Totalkostnad vurderes ut fra følgende:</p> <p>I kostnadssammenligningen skal det settes sammen en sammenlignbar «pakke» av kontroller hos de ulike egnede Tilbyderne ut i fra tilbudte produkter som er vurdert som egnet og hvilke sine priser oppgitt i Bilag 1 – Prisskjema HV RHF arkfane Produktgruppe 4 HBE HF, som dekker foretakets behov. I evalueringen blir det tatt utgangspunkt i pris pr. ml for kontrollmaterialet (KM) analysering av de angitte analytter, jf. Bilag 2 - Vedlegg 2.1 Oversikt analytter og volum HV RHF arkfane som gjelder HBE HF, hvor multikontrollene utgjør det største volumet. I de tilfeller sammensetningen av kontroller/sortiment hos en Tilbyder ikke dekker behovet fullt ut i forhold til analytter/nivå, skal foretaket bruke gjennomsnitt (basert på de øvrige tilbyd som tilbyr aktuelt produkt) tilbudspris per ml for kontroller som da må suppleres av andre tilbydere.</p> <p>Det vises til Bilag 1 – Prisskjema Produktgruppe 4 HBE HF for mer detaljer. <b>Merk</b> arkfanen «Instruks for utfylling» i dette bilaget.</p>
Kvalitet	60 %	<p>Det vil her bli lagt vekt på blant annet:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Kvalitet, bl.a. humanbaserte flytende</li> <li>• Funksjonalitet, bl. a. multikontroller</li> <li>• Brukervennlighet</li> </ul> <p>Det vises til Bilag 2 – Kravspesifikasjon Produktgruppe 4 HBE HF for mer detaljer. <b>Merk</b> arkfanen «Innledning» som inneholder instruks for utfylling i dette bilaget.</p>
Leverandørtjenester	5 %	<p>Det vil her bli lagt vekt på blant annet:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Reservasjon av loter</li> <li>• Brukervennlig løsning for innhenting av pakkevedleggs info digitalt</li> </ul> <p>Det vises til Bilag 2 – Kravspesifikasjon Produktgruppe 4 HBE HF for mer detaljer. <b>Merk</b> arkfanen «Innledning» som inneholder instruks for utfylling i dette bilaget.</p>
Totalt	100 %	

Listen i kolonnen Detaljer er ment å gi en pekepinn på detaljer og elementer som inngår i evalueringen av de ulike tildelingskriteriene. For ytterligere oversikt over krav som inngår i tildelingskriteriene henvises det til Bilag 2 – Kravspesifikasjon Produktgruppe 4 HBE HF.