

Nota van inlichtingen II

COVID-19 materialen en middelen

Europese aanbesteding volgens de openbare procedure

Nota van inlichtingen II

7 februari 2022

Inleiding

1.1 Algemeen

Deze Nota van inlichtingen maakt onderdeel uit van de Aanbestedingsstukken en prevaleert boven het Beschrijvend document en de daarbij behorende Bijlagen.

Deze Nota van inlichtingen bevat de antwoorden en reacties van het CBR op vragen en opmerkingen van de uitgenodigde partijen.

In verband met de aanpassing van de referentie-eis zal rectificatie plaatsvinden. Het CBR heeft de COVID-19 middelen en materialen nodig. Daarom wil het CBR niet verder in tijd uitlopen. Eventuele vragen naar aanleiding van deze wijziging kan Geïnteresseerde tot uiterlijk donderdag 10 februari 2022 (12:00) stellen.

1.2 Aanvullingen

Met de rectificatie en deze Nota van inlichtingen zijn de volgende documenten gewijzigd en bijgevoegd als Herziene Documentatie I:

- Beschrijvend document COVID-19
- Bijlage A.1 – Programma van Eisen
- Bijlage A.2 – Programma van eisen
- Bijlage B – Conceptovereenkomst
- Bijlage F – Ervaring inschrijver

Vragen en opmerkingen van genodigden en antwoorden en reacties van het CBR

Nr.	Betreft (document, hoofdstuk, paragraaf, bladzijde)	Vraag	Antwoord
1	NVI 1 perceel 1	Kunt u toelichten wat u bedoelt met softshell en hardshell ? Bedoelt u hiermee vouwmaskers en cupmaskers (=voorgevormde maskers)?	Met softshell bedoelt het CBR inderdaad vouwmaskers (flexibel) en met hardshell cupmaskers (voorgevormde stugge maskers).
2	NVI 1 perceel 1	Indien u de intentie heeft om deze maskers in te zetten tegen Covid kan er best een bijkomende eis "zonder uitademventiel" worden toegevoegd. Bent u hiertoe bereid?	Nee, het CBR is hiertoe niet bereid. Zowel een mondmasker met uitademventiel als zonder uitademventiel mag worden aangeboden als wordt voldaan aan de eisen zoals omschreven in bijlage A.1 – Programma van Eisen perceel 1.
3	NVI 1 perceel 1	De nieuwe prijsstelling die u stelt voor de FFP2 van 0,40 is niet realistisch met alle eisen die u stelt. FFP2 maskers die minder dan 0,40 cent kosten en die tevens AANPASBARE hoofdbanden hebben zullen nagenoeg onbestaande zijn of niet in die aantallen beschikbaar. P2 maskers met aanpasbare hoofdbanden zijn vaak de duurdere maskers. Bovendien sluit u met de eis van aanpasbare hoofdbanden of "elastieken die aanpasbaar zijn aan het hoofd" maskers uit die oorelastieken hebben. Ook hier is het van belang om met de juiste technische eisen de potentiële leveranciers duidelijkheid te verschaffen: bv: vouwmaskers zonder ventiel en beschermingsklasse EN149 FFP2 met hoofd- of oorelastieken.	Dit betreft een omissie. De FFP2 (softshell) mondmaskers hoeven niet te zijn voorzien van een verstelbaar elastiek. Eis 4.2 komt te vervallen. Zie herziene documentatie I 'Bijlage A.1 Programma van Eisen perceel 1'.
4	NVI 1 perceel 1	Ook voor de hardshell vraagt u verstelbare elastieken. Dit is, net als bij de eerste, alleen behouden voor premium maskers dus kan mogelijke aanbieders beperken.	Het CBR houdt vast aan de eis van verstelbare elastieken voor de FFP2 (hardshell) mondmaskers waardoor de grootte van het hoofd geen probleem vormt voor aansluiting.
5	NVI 1 perceel 1	U geeft aan in uw voorwoord : "...de regering met betrekking tot het moeten dragen van chirurgische mondmaskers van minimaal type FFP2 in publieke buitenruimtes." Dit is helaas niet correct. De regering adviseert om chirurgische mondmaskers van minimaal type 2 in publieke buitenruimtes. Type FFP2 wordt hier niet over gesproken. Wij snappen dus ook niet echt wat er mis was met de initiële uitvraag. Medische maskers zijn :Type I, II of IIR. De hebben de functie om je omgeving te beschermen. FFP maskers hebben hiernaast ook nog de bijkomende functie om de drager te beschermen. Dit door de filter in het masker (dit wordt uitgelegd in de link	1. Het CBR heeft gekozen voor een wijziging in de uitvraag, omdat het CBR indien noodzakelijk de mogelijkheid wil hebben om te kunnen wisselen tussen mondmaskers type IIR en mondmaskers type FFP2 (softshell). De scope is aangevuld met FFP2 mondmaskers (softshell). 2. De prijsstelling van de FFP2 mondmaskers is bepaald aan de hand van eerder opgevraagde offertes. Gezien de ervaring van het CBR is dit een realistisch tarief voor de mondmaskers. Het CBR zal niet overgaan tot het uitvragen van de initiële (voor rectificatie gedane) uitvraag voor perceel 1.

		onderaan). Als het advies van het kabinet opgevolgd wordt, vraagt u type II (R) maskers uit (zoals in de initiële aanvraag). Indien u een betere bescherming wenst voor ook de drager van het masker en dus de FFP2 masker wenst, kunt u dit niet krijgen tegen dezelfde prijsstelling als de "mindere" bescherming van de medische maskers. De nieuwe aanvraag is naast onrealistisch (prijs-eisen verhouding) , onduidelijk geworden omdat u verschillende dingen door elkaar haalt en gelijke eisen hanteert voor verschillende maskers (FFP2) Wij vragen u graag een toelichting, 1. Waarom heeft het CBR gekozen voor een nieuwe aanvraag (wijziging)? 2. Hoe komt het CBR bij de prijsstelling van de FFP2, aangezien de aanvraag niet klopt? Ter info : Het OMT adviseert een 'type II-mondkapje', maar wat is dat eigenlijk? RTL Nieuws Wij verzoeken om de initiële aanvraag voor perceel 1 weer uit te vragen.	
6	NVI perceel 2	Meerdere partijen geven aan dat de inhoud van 250 ML handgel met pomp (in combinatie met de eisen van bijvoorbeeld de CTGB goedgekeurde items) bijna onmogelijk is. Kunt u aangeven waarom u hier toch aan vast houdt terwijl de markt aangeeft dat dit niet bevorderlijk is? Indien de eis aanpast naar 300ML zouden wij bijvoorbeeld wel aan alle eisen kunnen voldoen. Bent u bereid om de aanvraag toch aan te passen naar 300ML ?	Het CBR is bereid de eis aan te passen in die zin dat de handgel verpakt moet zijn in een flacon van 200ml, 250ml of 350 ml. Om de inschrijvingen op een gelijke wijze te kunnen beoordelen, wordt een prijs gevraagd per 50ml. Zie herziene documentatie I 'Beschrijvend document', 'Bijlage I - Prijzenblad en 'Bijlage A.2 - Programma van Eisen perceel 2'.
7	Perceel 2	Voor de desinfecties doekjes geeft u aan in punt 2.4 dat het om ongeveer 20 bussen per dag gaat, echter in totaal spreekt u over 5200 dozen (dit word ook uitgevraagd in het prijzenblad). Echter zal de inhoud van de doos per aanbieder anders zijn. Kunt u aangeven hoeveel bussen er in een doos zitten voor de prijsbepaling of op het prijzenblad de aantal bussen uit te vragen in plaats van de aantal dozen?	In een doos zitten 12 bussen. In het prijzenblad wordt het aantal bussen uitgevraagd en niet het aantal dozen. In paragraaf 2.4 staat dat de indicatie afname per jaar (260) dagen 5.200 dozen per jaar betreft. Dit betreft een kennelijke omissie. De indicatie afname per jaar (260 dagen) is 5.200 bussen per jaar. Zie herziene documentatie I 'Beschrijvend document'.
8	perceel 2	Voor de doekjes eist u ook dat deze aan de CTGB eisen dienen te voldoen. Wij willen het CBR graag attenderen dat u hierdoor ,net als bij handgel, de markt erg beperkt. De prijsstelling is (door de CTGB eisen) onrealistisch. Wij verzoeken u om de min en max prijs aan te passen of de eis van de CTGB te laten vervallen. Bent u hiertoe bereid?	Het CBR is hiertoe niet bereid. Op basis van de ervaring van het CBR is deze prijsstelling in combinatie met de CTBG eis realistisch.

9	Herzien bestek pag 10 perceel 1	Indicatie afnamevolume p/j excl. Btw: u heeft het bedrag van 104.680 hier laten staan, Wij doen de aanname dat u hier bedoeldt : 304.680?	Uw aanname is onjuist. Het minimale afnamevolume is vastgesteld op basis van de minimale afname van mondmaskers type IIR. Hierdoor is de minimale waarde van Perceel 1 vastgesteld op € 104.680,-excl. btw per jaar. Het CBR is tot bedrag gekomen door de verwachte afname van 5.000.000 mondmaskers type IIR te vermenigvuldigen met de minimale prijs van € 0,02.
10	NvI, vraag 25	De handgel moet verpakt zijn in een 250 ml flacon en voorzien zijn van een pompdop. Kunt u aangeven wat het beoogd gebruik is van deze flacons? Op welke wijze worden de flacons gebruikt?	Het beoogde gebruik is het desinfecteren van de handen. De flacons moeten gemakkelijk meegenomen kunnen worden in jassen en tassen, voertuigen en makkelijk geplaatst kunnen worden op bureaus voor gebruik tijdens werkzaamheden.
11	NvI, vraag 25	De handgel moet verpakt zijn in een 250 ml flacon en voorzien zijn van een pompdop. Deze specifieke inhoud met pompdop is van zeer weinig merken verkrijgbaar in de markt. Wat is de reden van de eis voor een pompdop? Wat is de reden dat de flacon exact 250ml groot moet zijn? Kunt u de specificaties nader toelichten? Zo nee, kunt u de inhoud en pompdop omzetten in functionele specificaties?	De reden dat de flacon 250ml groot moet zijn, is omdat uit de praktijk is gebleken dat dit formaat het meest prettig is om mee te nemen en te plaatsen op bureaus. Bovendien is het gebruik van een flacon met pompdop hygiënischer en de dosering beter. Zie ook het antwoord op vraag 6.
12	NvI, vraag 28	Desinfectielotion/desinfectie alcohol (NvI vraag 42) is in verschillende diktes te verkrijgen, van gel tot een zeer vloeibare alcohol. Kunt u aangeven in hoeverre er eisen zijn verbonden aan de dikte/vloeibaarheid van de desinfectielotion?	De eis voor lotion is een lotion (dus vloeibaar). De eis voor handgel is een gel (dus verdikt).
13	NvI, vraag 43	In het antwoord op vraag 43 uit de NvI wordt verwezen naar een bijlage Overzicht SARS-COVID-19 voor een overzicht van de afname van het afgelopen jaar. Deze bijlage hebben wij niet aangetroffen op tenderned. Kunt u deze bijlage alsnog verstrekken?	Zie bijlage Overzicht SARS-COVID-19.
14	Herzien Bijlage F	In de herziene documentatie is de referentie-eis van perceel 1 aangepast in <i>Ervaring met het succesvol leveren van minimaal 1.400.000 mondmaskers type IIR en minimaal 1.400.000 mondmaskers type FFP2 (softshell)</i> . Tot aan de aangepaste adviezen vanuit het RIVM waren de FFP2 mondmaskers binnen de gehele Nederlandse (zorg)markt ondergeschikt aan het type IIR. Als totaalleverancier binnen de zorg (98% van de Nederlandse) ziekenhuizen weten wij uit ervaring dat de omloopsnelheid en het verbruik van FFP2 maskers lager is ten opzichte van bijvoorbeeld type IIR maskers. De referentie-eis voor 1,4 miljoen mondmaskers type FFP2 is dan ook niet in verhouding tot de uitgevraagde hoeveelheden in de markt in de afgelopen 3 jaren. Door dit aantal in de referentie-eis op te nemen sluit u wellicht onbedoeld veel (of wellicht zelfs alle) partijen uit. Wij adviseren u derhalve de eis aan te passen naar het <i>succesvol leveren van 2.800.000 mondmaskers type IIR en/of FFP2</i> . Hiermee is CBR verzekerd van Inschrijvers die ervaring hebben met het leveren van grote hoeveelheden maskers. Bent u bereid de referentie-eis aan te passen?	Het CBR is bereid de referentie-eis als volgt aan te passen: "Ervaring met het succesvol leveren van minimaal 1.400.000 mondmaskers type IIR en minimaal 500.000 mondmaskers type FFP2 (softshell)." Zie herziene documentatie I 'Beschrijvend document' en 'Bijlage F – Ervaring inschrijver'.

15	Herzien Bijlage A.2 Eis 5	In eis 5.1 is aangegeven dat de handgel desinfecterend moet zijn. Deze claim kan alleen worden gedaan als het product CTGB goedgekeurd is. Wilt u CTGB goedgekeuring toevoegen aan de eisen of de formulering van eis 5.1 aanpassen?	Het CBR is niet bereid om de formulering van eis 5.1 aan te passen en goedkeuring van CTGB toe te voegen. Er is handgel op de markt beschikbaar welke niet van chemische aard zijn zoals ethanol en/of chloor, deze middelen hebben een desinfecterende werking zonder een gevaar voor mens en natuur te vormen.
16	Herziene Bijlage A.2	Bij Eis 7.5 is de volgende normering toegevoegd: EN20:2003+A1:2009. Dit moet zijn de EN420: .. Kunt u dit aanpassen in het programma van eisen?	Dit betreft een omissie. Eis 7.5 zal aangepast worden naar EN420:2003+A1:2009. Zie herziene documentatie I 'Bijlage A.2 – Programma van eisen perceel 2'.
17	Herziene Bijlage A.2 Eis 7.1	Bij eis 7.1 heeft CBR de minimale dikte van de handschoen toegevoegd. Het uitvragen van een minimale dikte is niet gebruikelijk voor handschoenen. De dikte van de handschoen varieert namelijk in de vingertop, palm en manchet. Daarom wordt de kwaliteit van handschoenen doorgaans gecontroleerd aan de hand van de gestelde normering in combinatie met het gewicht. Een handschoen tussen 3,5 en 3,8 gram is gebruikelijk. Bent u bereid dit aan te passen in eis 7.1?	Nee, het CBR is bereid eis 7.1 aan te passen. Eis 7.1 wordt als volgt aangepast: "Het materiaal van de handschoenen is Nitril. Het gewicht van de handschoenen dient tussen de 3,5 gram en 3,8 te liggen. Zie herziene documentatie I 'Bijlage A.2 – Programma van eisen perceel 2'.
18	Herziene Bijlage A.2 Eis 7.1	De term <i>Soft Nitril</i> is geen gestandaardiseerde benaming voor een type handschoen. Het is geen objectieve term, maar eerder een term bedacht vanuit marketingdoeleinden. De term zegt daardoor niets over het product, de specificaties of de samenstelling van het product. Door aan deze term vast te houden, sluit CBR onbedoeld partijen uit die deze term niet hanteren. Ons advies is om de term 'Soft' te laten vallen en vast te houden aan de functionele omschrijving, normeringen, specificaties en de beschreven testprocedure. Bent u hiermee akkoord?	Het CBR is akkoord met het laten vallen van de term 'soft'. De term 'Nitril' blijft wel gehandhaafd. Het CBR houdt rekening met allergie gevoelige personen. Nitril is ademend, comfortabel, zacht voor de hand en zorgt voor geen allergische reacties. Zie herziene documentatie I 'Beschrijvend document' en 'Bijlage A.2 – Programma van eisen perceel 2'.
19	Herziene documentatie – Bijlage I – Prijzenblad, perceel 1	U heeft het hier over mondkmaskers FFP2 hardshell en softshell. Kan u, om misverstanden bij alle Inschrijvers te voorkomen, specificeren wat u verstaat onder hardshell en wat onder softshell?	Zie het antwoord op vraag 1.
20	Herziene documentatie – Bijlage A.2 – Programma van Eisen perceel 1, bladzijde 3, eis 3.2	Kan u aangeven wat u met deze eis bedoelt en hoe u dit gaat controleren?	De tissues moeten voorzien zijn van een EU Ecolabel en/of een FSC (Forest Stewardship Council) keurmerk. Bij levering controleert het CBR of aan deze eis wordt voldaan. De keurmerken staan doorgaans vermeld op de verpakking of in de productie informatiebladen.