

Algemene informatie

Aanbesteding: Volautomatische Immunostainers Pathologie

Aanbestedende Dienst: Stichting Amsterdam UMC

Referentie: 527626

Toelichting:

Nvi-1 bij de EA Immunostainers. Deadline voor het eventueel stellen van vragen over Nvi-1 is 4 april.

Vraag en antwoord

Ref.nr. **Onderwerp:**
1 Productie

Vraag:

Kan er een overzicht gedeeld worden van alle antilichamen die in de 70% bulk vallen en van alle antilichamen die in de 30% overige vallen?

Antwoord:

"Nee, een dergelijk overzicht kan op voorhand niet worden verstrekt. Niet elk antilichaam levert op elk platform of apparaat gelijkwaardige diagnostische prestaties.

Om tot een objectieve en kwalitatief verantwoorde keuze te komen, zullen alle binnen de pathologie-immunohistochemie van het Amsterdam UMC beschikbare antilichamen op beide percelen worden gevalideerd. Op basis van deze validatie wordt per toepassing het best presterende perceel geselecteerd.

Bij deze selectie wordt rekening gehouden met:

- de diagnostische kwaliteit en reproduceerbaarheid van de kleuringen,
- de samenhang binnen panels van kleuringen,
- en de beoogde verdeling tussen de percelen (30% – 70%).

Hiermee wordt een transparante en inhoudelijk onderbouwde keuze geborgd."

Fase:

Inschrijffase

Inschrijfronde:

Inschrijfronde 1

Vragenronde:

Vragenronde 1

Beantwoord op:

24 mrt 2026

Percelen:

P1 1

P2 2

Ref.nr. **Onderwerp:**
4 Sustainability

Vraag:

CO2-uitstoot) en ethische voordelen van de diagnostische testen zelf? Denk bijvoorbeeld aan de overgang naar recombinante testen en multiplexing.

Antwoord:

Besten,
Is dit de volledige vraag? Aangezien ik deze niet helemaal begrijp.

Fase:

Inschrijffase

Inschrijfronde:

Inschrijfronde 1

Vragenronde:

Vragenronde 1

Beantwoord op:

10 mrt 2026

Percelen:

P1 1

P2 2

Ref.nr.

5

Onderwerp:

Sustainability

Vraag:

Zal het kwalitatieve beoordelingsmodel specifiek punten toekennen aan systemen die structurele energiebesparingen laten zien tijdens de gebruiksfase (zoals geautomatiseerde slaapstand)?

Antwoord:

"Nee. In het kwalitatieve beoordelingsmodel worden geen specifieke punten toegekend aan systemen die structurele energiebesparingen realiseren tijdens de gebruiksfase, zoals bijvoorbeeld geautomatiseerde slaapstand.

De beoordeling vindt uitsluitend plaats op basis van de criteria zoals opgenomen in het pakket van wensen. Hiermee wordt geborgd dat alle inschrijvingen op een gelijke, objectieve en transparante wijze worden beoordeeld."

Fase:

Inschrijffase

Inschrijfronde:

Inschrijfronde 1

Vragenronde:

Vragenronde 1

Beantwoord op:

24 mrt 2026

Percelen:

P1 1

P2 2

Ref.nr.**Onderwerp:**

6

Greendeal

Vraag:

Gezien de doelstelling van AUMC's Green Deal 3.0 om het gebruik van primaire grondstoffen met 50% te verminderen tegen 2030, zal de evaluatie leveranciers positief belonen die verder gaan dan de basisafvalscheiding door actieve 'terugname'-recyclingprogramma's voor plastic aan te bieden en 100% recyclebare verbruiksartikelen te leveren?

Antwoord:

"Nee. De evaluatie van inschrijvingen vindt uitsluitend plaats op basis van de criteria en vereisten zoals opgenomen in de aanbestedingsstukken.

Er worden geen aanvullende punten toegekend voor maatregelen die verder gaan dan de gestelde minimumeisen, zoals actieve terugname- of recyclingprogramma's voor plastic of het leveren van 100% recyclebare verbruiksartikelen, tenzij deze expliciet onderdeel uitmaken van de vastgestelde beoordelingscriteria.

De doelstellingen uit de Green Deal Duurzame Zorg vormen geen afzonderlijk beoordelingscriterium binnen deze aanbesteding."

Fase:

Inschrijffase

Inschrijfronde:

Inschrijfronde 1

Vragenronde:

Vragenronde 1

Beantwoord op:

24 mrt 2026

Percelen:

P1 1

P2 2

Ref.nr.

7

Onderwerp:

Slides

Vraag:

PVE 1.3: kunt u bevestigen dat er minimaal 50 slides in totaal voor de kwaliteitscontrole worden aangevraagd (voor perceel 1 en 2)?

Antwoord:

"Ja. Per deelnemend platform aan de aanbesteding worden 50 glaasjes aangeleverd voor de kwaliteitscontrole. Hiervoor dient de leverancier een afspraak te maken met het immunohistochemisch laboratorium, om de glaasjes op te halen in de week van 30 maart-3 april. Indien noodzakelijk kunnen per deelnemend platform maximaal 5 aanvullende glaasjes worden opgevraagd.

Indien een inschrijver met meerdere platforms inschrijft, dienen alle in de aanbestedingsstukken beschreven kleuringen op elk afzonderlijk platform te worden uitgevoerd."

Fase:

Inschrijffase

Inschrijfronde:

Inschrijfronde 1

Vragenronde:

Vragenronde 1

Beantwoord op:

24 mrt 2026

Percelen:

P1 1

P2 2

Ref.nr.

8

Onderwerp:

ICT

Vraag:

Kan de aanvrager toelichten hoe het ICT-onderdeel wordt beoordeeld ten opzichte van andere aspecten?

Antwoord:

Het PvE Dienst ICT (Bijlage PvE_Dienst ICT_AUMC_v5_Immunostainers) maakt geen onderdeel uit van de kwalitatieve subgunningscriteria en de beoordeling op kwaliteit en zal niet worden beoordeeld ten opzichte van andere aspecten. Het PvE Dienst ICT_AUMC_v5_Immunostainers bevat eisen waarvoor Inschrijvers bij inschrijving moeten aangeven hieraan te voldoen en indien gevraagd een toelichting op het antwoord geven. Daarnaast zijn hierin een aantal vragen opgenomen die zijn aangeduid als 'informatief' waar een toelichting op moet worden gegeven door de Inschrijvers. Amsterdam UMC heeft geconstateerd dat in de vorige versie van het PvE Dienst ICT (Bijlage Dienst ICT_AUMC_v4_Immunostainers) ook enkele wensen waren opgenomen die abusievelijk als wensen zijn aangemerkt, terwijl het de bedoeling was deze als eisen (minimumeisen) of als informatieve vragen te formuleren. De volgende in het PvE Dienst ICT opgenomen wensen worden aangepast naar eisen: ICT.3.002; ICT.4.062; ICT.4.063; ICT.8.001; ICT.11.027; ICT.13.018. De volgende in het PvE ICT opgenomen wensen worden aangepast naar informatieve vragen: ICT.4.024; ICT.9.003; ICT.13.003. Een aangepaste versie van het PvE Dienst ICT (Bijlage PvE_Dienst ICT_AUMC_v5_Immunostainers) is gepubliceerd op TenderNed.

Fase:

Inschrijffase

Inschrijfronde:

Inschrijfronde 1

Vragenronde:

Vragenronde 1

Beantwoord op:

24 mrt 2026

Percelen:

P1 1

P2 2

Ref.nr.

9

Onderwerp:

Koopovereenkomst

Vraag:

In uw aanbesteding wordt specifiek gesproken over een koopovereenkomst. Onze standaardovereenkomst voor onze IHC stainers betreft een leaseconstructie waarbij u een vaste prijs per correct gekleurde slide betaalt (een zogenaamde PPS overeenkomst). Gelet op uw eisen en wensen m.b.t. het voorkomen van onvoorziene kosten waaronder, maar niet beperkt tot, artikel 3.11, 3.12, 5.9, 5.10 en 5.11 van het PvE en in de koopovereenkomst artikel 5.2, artikel 8, 9,10,11 en 12 adviseren wij u een PPS constructie te overwegen in plaats van een koopovereenkomst. Wenst u een PPS overeenkomst aan te gaan of gaat uw voorkeur uit naar de koop van instrumenten?

Antwoord:

Nee. Voor deze aanbesteding is er bewust gekozen voor het aangaan van een koopovereenkomst. Deze keuze is vastgelegd in de aanbestedingsstukken en is voor alle inschrijvers gelijk, waarmee een gelijke, transparante en objectieve beoordeling wordt geborgd.

Fase:

Inschrijffase

Inschrijfronde:

Inschrijfronde 1

Vragenronde:

Vragenronde 1

Beantwoord op:

24 mrt 2026

Percelen:

P1 1

Ref.nr.
10

Onderwerp:

Tegenstrijdigheid koopovereenkomst en PvE

Vraag:

In de koopovereenkomst stelt u: Het betreft een koopovereenkomst van 6 jaar met optioneel een verlenging van maximaal 2x2 jaar.

In artikel 1.9 stelt u: Het contract van het apparaat dient te gelden voor minimaal tien jaar onder dezelfde voorwaarden.

Zou u willen verduidelijken of het minimaal of maximaal 10 jaar moet zijn?

Antwoord:

De initiële looptijd van de overeenkomst bedraagt 6 jaar, met een optionele verlenging van maximaal 2x2 jaar. De maximale totale looptijd is derhalve 10 jaar. Er is geen minimale looptijd van 10 jaar. Amsterdam UMC merkt daarnaast op dat er geen artikel 1.9 in de conceptkoopovereenkomst is opgenomen. Indien u doelt op artikel 9.1 geldt dat daarin onder meer is bepaald dat leverancier gedurende een periode van 10 jaar na acceptatie dient te garanderen dat het geleverde apparaat naar behoren functioneert. De zin 'Het contract van het apparaat dient te gelden voor minimaal tien jaar onder dezelfde voorwaarden' komt echter niet voor in artikel 9.1.

Fase:

Inschrijffase

Inschrijfronde:

Inschrijfronde 1

Vragenronde:

Vragenronde 1

Beantwoord op:

24 mrt 2026

Percelen:

P1 1

Ref.nr.
11**Onderwerp:**

PvE artikel 1.12 ISO 27001

Vraag:

ISO 27001 betreft informatiebeveiliging tbv. Patiëntgegevens, welke in ons geval niet worden verzameld.

Verzoek om de eis te laten vervallen, danwel uitsluitend van toepassing te verklaren op instrumenten die patientgegevens verzamelen.

Antwoord:

"Reactie dienst ICT: De eis waarover de vraag wordt gesteld komt niet van Dienst ICT. Deze eis staat in het PvE van de afdeling. In het ICT PvE wordt niet specifiek om certificering gevraagd. De eis van ICT is als volgt in het PvE-ICT geformuleerd: "De leverancier is gecertificeerd of voldoet volledig aan de NEN7510 (of door leverancier aantoonbaar vergelijkbare) norm en conformeert zich geheel aan de inhoud. Leverancier past norm volledig toe op de prestatie die de leverancier voor de Aanbestedende dienst gaat verrichten. Leverancier voegt indien voorhanden een afschrift van het certificaat toe aan de inschrijving." Bij voorlopige gunning wordt wel altijd een self assessment Informatiebeveiliging afgenomen bij de leverancier. Dit is geborgd in ICT eis ICT.2.003. In deze self assessment staan vele vragen die direct gerelateerd zijn aan de NEN7510/ISO27001.

Reactie afdeling: De eis met betrekking tot ISO 27001 komt te vervallen uit het Programma van Eisen van de afdeling, dit geldt voor zowel perceel 1 als perceel 2. "

Fase:

Inschrijffase

Inschrijfronde:

Inschrijfronde 1

Vragenronde:

Vragenronde 1

Beantwoord op:

24 mrt 2026

Percelen:

P1 1

Ref.nr.
12**Onderwerp:**

PvE artikel 2.15

Vraag:

In uw PvE geeft u aan dat tijdens een run het vullen van bulkreagentia en het legen van afvalvaten mogelijk moet zijn.

Ons systeem is zo ingericht dat gedurende de dag altijd voldoende reagentia aanwezig is en verversen tijdens de dag niet nodig is. Men hoeft dit dus ook niet in de gaten te houden.

Zou u deze eis willen aanpassen naar: Het uitvoeren van runs mag nooit worden verstoord of vertraagd door het tussentijds moeten vullen of legen van reagentiavaten.

Antwoord:

Nee, de gestelde eis blijft ongewijzigd van kracht. Wij willen te allen tijde de mogelijkheid hebben om bulkreagentia te kunnen vullen en afvalvaten te kunnen legen, om de continuïteit van de diagnostiek te waarborgen. De voorgestelde aanpassing wordt niet overgenomen, aangezien deze de functionele flexibiliteit kan beperken.

Fase:

Inschrijffase

Inschrijfronde:

Inschrijfronde 1

Vragenronde:

Vragenronde 1

Beantwoord op:

24 mrt 2026

Percelen:

P1 1

Ref.nr.

13

Onderwerp:

PvE artikel 2.33: Bakken slides in immunokleurmachine

Vraag:

In artikel 2.33 beschrijft u de eis om voorafgaand aan een kleurprotocol de coupes te kunnen bakken in het instrument. Dit gaat ten koste van de capaciteit en doorlooptijden van de machine. Om die reden zien wij dat het overgrote deel van de gebruikers geen gebruik maakt van deze functionaliteit en in plaats daarvan een hot plate of oven gebruikt.

Bent u bereid deze eis te laten vervallen?

Antwoord:

"Nee. De gestelde eis blijft ongewijzigd van kracht.

Het bakken van coupes in het instrument betreft een gecontroleerd proces met minder variabelen dan externe methoden, hetgeen bijdraagt aan de reproduceerbaarheid en consistentie van de kleuringen.

Om deze reden acht de aanbestedende dienst deze functionaliteit essentieel en wordt de voorgestelde aanpassing niet overgenomen."

Fase:

Inschrijffase

Inschrijfronde:

Inschrijfronde 1

Vragenronde:

Vragenronde 1

Beantwoord op:

24 mrt 2026

Percelen:

P1 1

Ref.nr.

14

Onderwerp:

PvE Perceel 1 -> perceel 2

Vraag:

U onderscheidt in uw aanbesteding twee percelen, waarvan één voor 70% bulk (90.000 slides per jaar) en één voor de meer exotische markers, waaronder ook de markers voor research vallen.

Uw doelstellingen zijn standaardisatie, kwaliteitsborging en LEAN werken. Deze doelstellingen kunnen het best worden gerealiseerd door een duidelijk verschil aan te brengen tussen beide percelen. Om deze reden heeft het voorkeur de meer exotische markers en specifieke functionaliteiten van een open systeem slechts onder te brengen in perceel 2, waarbij uw eis voor wat betreft beoogde volumes per perceel kan worden gehandhaafd.

Dit betreft de onderstaande artikelen in het PvE:

Artikel 1.3 van perceel 1 stelt dat ook vriescoupes, IF en CISH op het instrument gedaan moeten kunnen worden.

Artikel 2.2 stelt dat ook vriescoupes en cytopspins gedaan moeten kunnen worden.

Artikel 2.21 stelt nogmaals dat IF kleuringen gedaan moeten kunnen worden.

Artikel 2.22 stelt dat het noodzakelijk is om zelf kleurprotocollen aan te kunnen passen.

Artikel 2.31 stelt dat het noodzakelijk is om tegenkleuringen uit te kunnen zetten.

Artikel 2.32 stelt dat het noodzakelijk is om de voorbehandeling uit te kunnen zetten.

Artikel 3.6 stelt dat drie specifieke antilichamen met een gecombineerd volume van 1500 slides per jaar op het systeem moeten kunnen worden gekleurd.

Artikel 3.9 stelt dat één specifiek antilichaam: Her2Neu ISH beschikbaar moet zijn.

Deze eisen betreffen specifieke antilichamen en aanpassingen in protocollen die een gering deel van de totale productie betreft. (ook zonder al deze speciale gevallen kunnen wij nog steeds meer dan 75% van uw productie Ready To Use aanbieden) Tegelijkertijd is het voor uw doelstellingen wenselijk om de uitzonderingen en bijzondere gevallen in perceel 1 zo klein mogelijk te houden.

Bent u bereid deze eisen in perceel 1 te laten vervallen, en uitsluitend onder te brengen in perceel 2?

Dezelfde argumentatie gaat op voor een aantal wensen in uw PvW:

2.1 Dualcolour CISH

2.2 Albumine ISH RNA

2.3 Multiplexen

3.1 CDx

3.3 Her2 CISH

Bent u bereid deze wensen uitsluitend in perceel 2 onder te brengen?

Antwoord:

"Nee. De gestelde eisen en wensen blijven ongewijzigd van kracht voor beide percelen. De aanbestedende dienst heeft de keuze gemaakt om de functionaliteiten en antilichamen niet exclusief te beperken tot één perceel. De ervaring leert dat niet ieder antilichaam op ieder platform of apparaat de gewenste diagnostische prestaties levert. Om een objectieve en kwalitatief verantwoorde keuze te kunnen maken, worden alle beschikbare antilichamen en functionaliteiten binnen de pathologie-immunohistochemie van het Amsterdam UMC op beide percelen gevalideerd. Op basis van deze validatie wordt per toepassing het best presterende perceel geselecteerd. Hierbij wordt rekening gehouden met de samenhang binnen diagnostische panels, de kwaliteit en reproduceerbaarheid van de kleuringen, en de beoogde verdeling tussen de percelen (30%-70%). De voorgestelde beperking tot uitsluitend perceel 2 wordt derhalve niet overgenomen, aangezien dit de benodigde flexibiliteit en kwaliteit van de diagnostiek kan beperken."

Fase:

Inschrijffase

Inschrijfronde:

Inschrijfronde 1

Vragenronde:

Vragenronde 1

Beantwoord op:

24 mrt 2026

Percelen:

P1 1

Ref.nr.
15

Onderwerp:

PvE artikel 3.7 CDx vs predictieve markers

Vraag:

In uw PvE bij artikel 3.7 geeft u aan dat het systeem predictieve markers danwel companion diagnostics moet kunnen doen. Sommige markers zijn altijd predictief, maar slechts bij één specifieke leverancier gekoppeld aan bepaalde medicatie, de zogenaamde companion diagnostics. In het geval dat predictieve markers worden bedoeld, zien wij graag verduidelijking. Indien hier specifiek de companion diagnostics worden bedoeld, kunnen deze zeer specifieke markers het best worden ondergebracht in perceel 2. Dit vanwege dezelfde redenen als vermeld in vraag: "PvE Perceel 1 -> perceel 2"

Antwoord:

"Het betreft predictieve markers. De eis houdt in dat de leverancier beschikt over predictieve marker(s), met inachtneming van de geldende en toekomstige wet- en regelgeving, waaronder de IVDR. Deze worden niet uitsluitend ondergebracht in één perceel. "

Fase:

Inschrijffase

Inschrijfronde:

Inschrijfronde 1

Vragenronde:

Vragenronde 1

Beantwoord op:

24 mrt 2026

Percelen:

P1 1

Ref.nr.

16

Onderwerp:

PvE artikel 4.1 Koppeling LMS5

Vraag:

Wij brengen nooit extra kosten in rekening buiten de prijs die u betaalt per succesvol gekleurde slide, dus ook niet voor het tot stand brengen van een bidirectionele connectie met uw LIS. Echter kan het zo zijn dat uw LIS provider hiervoor wel kosten in rekening brengt. Gaat u hiermee akkoord?

Antwoord:

Nee. Eventuele kosten voor het realiseren van een bidirectionele koppeling met het LIS dienen volledig te zijn inbegrepen in de inschrijving en komen voor rekening van de leverancier.

Fase:

Inschrijffase

Inschrijfronde:

Inschrijfronde 1

Vragenronde:

Vragenronde 1

Beantwoord op:

24 mrt 2026

Percelen:

P1 1

Ref.nr.

17

Onderwerp:

PvE artikel 4.17: Lijst genereren aantal testen per antilichaam

Vraag:

In artikel 4.17 van uw PvE geeft u aan een lijst te willen kunnen genereren met de hoeveelheid tests die er per antilichaam nog uitgevoerd kunnen worden.

Dit is niet van toepassing op onze oplossing. Allereerst omdat we met single use capsules werken waarmee je per antilichaamcapsule altijd één glaasje aankleurt. Ten tweede hoeft u bij ons geen lijst uit te draaien met hoeveel bulkreagentia er op het instrument geladen zijn of hoeveel er nog voorradig is, maar kunt u dit altijd live zien via ons unieke Genieonline platform. Gaat u hiermee akkoord?

Antwoord:

"Nee. De gestelde eis blijft ongewijzigd van kracht.

Het uitgangspunt van de eis is dat te allen tijde inzichtelijk is hoeveel testen nog uitgevoerd kunnen worden per antilichaam, dan wel hoeveel voorraad nog beschikbaar is.

In het geval van single use capsules dient het voorraadsysteem aantoonbaar inzicht te geven in het aantal nog beschikbare capsules per antilichaam, zodat functioneel aan de eis wordt voldaan."

Fase:

Inschrijffase

Inschrijfronde:

Inschrijfronde 1

Vragenronde:

Vragenronde 1

Beantwoord op:

24 mrt 2026

Percelen:

P1 1

Ref.nr.

18

Onderwerp:

Artikel 5.21 minimaal een jaar de tijd voor vervangend product.

Vraag:

In artikel 5.21 van het PvE stelt u dat wanneer een product uit het assortiment gaat er minimaal een jaar de tijd is om een vervanging te zoeken voor het product. Indien echter wij omwille van de kwaliteit een antilichaam discontinueren, zullen wij niet een jaar wachten en u in de tussentijd een kwalitatief ondermaats antilichaam blijven leveren, maar gaan wij direct met u op zoek naar een alternatief.

Zou u dit artikel willen verduidelijken?

Antwoord:

"Voor de continuïteit van de diagnostiek is het van belang dat alle gevalideerde producten beschikbaar blijven (niet beperkt tot antilichamen).

Indien een product wordt gedisccontinueerd, dient dit minimaal één jaar voorafgaand aan de discontinuering te worden gecommuniceerd, zodat tijdig een passend alternatief kan worden gezocht, getest en gevalideerd.

"

Fase:

Inschrijffase

Inschrijfronde:

Inschrijfronde 1

Vragenronde:

Vragenronde 1

Beantwoord op:

24 mrt 2026

Percelen:

P1 1

Ref.nr.

19

Onderwerp:

PvW artikel 3.2 Her2Neu met clone 4B5

Vraag:

In artikel 3.2 kent u 750 punten toe voor het hebben van de CE-IVD predictieve marker Her2Neu met clone 4B5. Dit is een clone van één specifieke leverancier. Bent u bereid ook andere clones te accepteren?

Antwoord:

"Nee. De gestelde wens blijft ongewijzigd van kracht. Uit een interlaboratoriumstudie is gebleken dat de clone 4B5 de meest stabiele en reproduceerbare resultaten laat zien in vergelijking met andere geteste clones voor Her2Neu. Op basis hiervan acht de aanbestedende dienst deze clone noodzakelijk voor de beoogde diagnostische kwaliteit en consistentie."

Fase:

Inschrijffase

Inschrijfronde:

Inschrijfronde 1

Vragenronde:

Vragenronde 1

Beantwoord op:

24 mrt 2026

Percelen:

P1 1

Ref.nr.

20

Onderwerp:

PvW artikel 3.4 en 3.5

Vraag:

In artikel 3.4 en 3.5 van het PvW stelt u dat de benodigde hoeveelheid antilichaam bepalend is voor de uiteindelijke kosten. Dit is bij ons niet het geval. U betaalt bij ons altijd een vaste prijs per correct gekleurde slide.

Zou u deze mogelijkheid toe willen voegen in het PvW?

Antwoord:

Nee. Bij zelf te verdunnen antilichamen is de benodigde hoeveelheid antilichaam bepalend voor de uiteindelijke kosten. De systematiek zoals opgenomen in het PvW blijft daarom ongewijzigd van kracht.

Fase:

Inschrijffase

Inschrijfronde:

Inschrijfronde 1

Vragenronde:

Vragenronde 1

Beantwoord op:

24 mrt 2026

Percelen:

P1 1

Ref.nr.

21

Onderwerp:

PvW artikel 5.4 jaarlijks onderhoud

Vraag:

U geeft in artikel 5.4 van uw PvW aan dat het wenselijk is als er per jaar maximaal 1x onderhoud uitgevoerd dient te worden.

Wij adviseren 4x per jaar preventief onderhoud uit te voeren, zodat correctief onderhoud tot het minimum beperkt wordt. Uiteraard zijn wij bereid slechts 1x per jaar preventief onderhoud uit te voeren om hier maximaal op te scoren. Echter gaat het uiteindelijk natuurlijk om het gemiddelde aantal bezoeken van een monteur per instrument per jaar.

Zou u dit in het PvW willen verduidelijken?

Antwoord:

"De gestelde wens blijft ongewijzigd van kracht.

Als academisch centrum met een hoge productie stelt de aanbestedende dienst hoge eisen aan de robuustheid en continuïteit van de apparatuur. Apparatuur die minder frequent onderhoud vereist, leidt tot minder onderbrekingen en capaciteitsbeperkingen binnen het diagnostische proces.

De beoordeling vindt plaats conform de in het PvW opgenomen systematiek."

Fase:

Inschrijffase

Inschrijfronde:

Inschrijfronde 1

Vragenronde:

Vragenronde 1

Beantwoord op:

24 mrt 2026

Percelen:

P1 1

Ref.nr.

25

Onderwerp:

sustainability

Vraag:

Zal de aanbestedende instantie bij de duurzaamheidsbeoordeling rekening houden met de bredere milieu- (naast CO₂-uitstoot) en ethische voordelen van de diagnostische testen zelf? Denk bijvoorbeeld aan de overgang naar recombinante testen en multiplexing.

Antwoord:

"Nee. De duurzaamheidsbeoordeling vindt uitsluitend plaats op basis van de criteria zoals opgenomen in de aanbestedingsstukken. Er wordt geen aanvullende beoordeling uitgevoerd op bredere milieu- of ethische aspecten van de diagnostische testen zelf (zoals recombinante technieken of multiplexing), voor zover deze niet expliciet onderdeel uitmaken van de vastgestelde beoordelingscriteria. Dit om te borgen dat alle inschrijvingen op een gelijke, objectieve en transparante wijze worden beoordeeld en om te voorkomen dat tijdens de procedure nieuwe of niet-gespecificeerde beoordelingsaspecten worden geïntroduceerd."

Fase:

Inschrijffase

Inschrijfronde:

Inschrijfronde 1

Vragenronde:

Vragenronde 1

Beantwoord op:

24 mrt 2026

Percelen:

P1 1

P2 2

Ref.nr.
26

Onderwerp:

ophalen glaasjes kwaliteitsronde

Vraag:

In het kader van de lopende aanbestedingsprocedure voor de nieuwe immunostainers en conform de richtlijnen van het Programma van Eisen, kunnen de 50 geselecteerde glaasjes bij jullie opgehaald worden, zodat wij de kleuringen kunnen gaan uitvoeren. Hoe kan dit gerealiseerd worden?

Antwoord:

De blanco glaasjes kunnen worden opgehaald in de week van 30 maart tot en met 3 april op locatie AMC. Hiervoor dient de leverancier een afspraak te maken met het immunohistochemisch laboratorium.
s.o.richardson@amsterdamumc.nl / m.p.debree@amsterdamumc.nl.

Fase:

Inschrijffase

Inschrijfronde:

Inschrijfronde 1

Vragenronde:

Vragenronde 1

Beantwoord op:

24 mrt 2026

Percelen:

P1 1

P2 2

Ref.nr.

27

Onderwerp:

Kwaliteitsronzending

Vraag:

IHC vries spieren: Het lab die de testen gaat kleuren vraagt op welke dikte de coupes gesneden worden? Hoe zijn ze gefixeerd? (fixatief en tijd). Voorkeur van het lab 10' fixatie aceton, coupedikte 10 um.

Antwoord:

"De spierdiagnostiek is intern gevalideerd met een fixatie van 10 minuten in aceton en een coupedikte van 6 µm.

De aangeleverde coupes zullen aan deze specificaties voldoen."

Fase:

Inschrijffase

Inschrijfronde:

Inschrijfronde 1

Vragenronde:

Vragenronde 1

Beantwoord op:

24 mrt 2026

Percelen:

P1 1

P2 2

Ref.nr.

28

Onderwerp:

Kwaliteitsronzending

Vraag:

IHC paraffine: het lab die de testen gaat kleuren, geeft aan voorkeur te hebben om zelf de coupes te drogen in de oven (stoof). Daarom het verzoek om de coupes na het plakken, te drogen aan de lucht bij kamertemperatuur. Dus nog NIET drogen op de strekplaat en/of oven (stoof) aub. Is dit eventueel akkoord voor Amsterdam UMC?

Antwoord:

Ja. De aanbestedende dienst stemt ermee in dat de coupes na het plakken aan de lucht bij kamertemperatuur worden gedroogd.

Fase:

Inschrijffase

Inschrijfronde:

Inschrijfronde 1

Vragenronde:

Vragenronde 1

Beantwoord op:

24 mrt 2026

Percelen:

P1 1

P2 2