

Bijlage F Gunningscriterium K3: Implementatieplan

Uit gesprekken met de markt, andere ziekenhuizen en intern is gebleken dat men risico's ziet en/of heeft ervaren bij de implementatie van Apparatuur. Met deze reden wordt door het LUMC een implementatieplan gevraagd voor de implementatie van de aangeboden Apparatuur.

Wij willen een partij contracteren die niet alleen state-of-the-art Apparatuur kan leveren, maar dit ook gedegen en goed kan implementeren.

Wat wij u vragen

Wij vragen u een implementatieplan te leveren als onderdeel van uw inschrijving voor deze Europese aanbesteding. Dit implementatieplan dient niet langer te zijn dan 5 A4 pagina's inclusief afbeeldingen, lettergrootte 12 Calibri. Geef in uw implementatieplan elk van de onderstaande onderdelen een eigen kopje. Laat in uw implementatieplan de volgende onderdelen voorkomen:

1. Hoe gaat u voldoen aan de eis dat binnen 3 maanden 80% van de IHC-procedures geverifieerd en gevalideerd dienen te worden? Zie bijlage J voor een overzicht van de IHC-procedures.
 - a. Max aantal punten: 20
2. Hoe gaat u voldoen aan de eis dat binnen 6 maanden 100% van de IHC-procedures geverifieerd en gevalideerd dienen te worden? Zie bijlage J voor een overzicht van de IHC-procedures.
 - a. Max aantal punten: 20
3. Hoe u proactief meedenkt aan de meest efficiënte indeling van de nog te verbouwen labruimte tijdens de ontwerpfase.
 - a. Max aantal punten: 10
4. Gedetailleerde tijdslijn met fasering (levering, plaatsing, installatie, validatie, go-live).
 - a. Max aantal punten: 10
5. Een beschrijving van het implementatieteam (inclusief de stakeholders zoals o.a. de afdeling Pathologie en ICT indien van toepassing) waarin rollen en verantwoordelijkheden worden toegelicht.
 - a. Max aantal punten: 10
6. Ondersteuning en service tijdens de implementatie en opstartfase (tot en met ten minste 100% van de IHC-procedures zijn geverifieerd en gevalideerd).
 - a. Max aantal punten: 10
7. (Identificatie van) potentiële risico's en mitigerende maatregelen.
 - a. Max aantal punten: 10

8. Trainingsprogramma voor gebruikers inclusief planning, duur, beschikbaarheid trainingsmateriaal (bijv. handleidingen, e-learning, SOP's), en borging van competenties (bijv. Certificering).
 - a. Max aantal punten: 10

Beoordeling

Het implementatieplan van de inschrijver zal individueel door de leden van de beoordelingscommissie worden beoordeeld. Elk van de 8 gevraagde onderdelen wordt apart beoordeeld aan de hand van de beoordelingstabel hieronder. Nadat de individuele beoordelingen hebben plaatsgevonden zal de beoordelingscommissie samenkomen om tot een consensus te komen. Het maximaal aantal punten te verdienen per onderwerp is eerder in dit document beschreven. De maximale totaalscore zal 100 punten bedragen.

BEOORDELINGSTABEL		
Omschrijving	Evaluatie	Score
Uitstekend en compleet beantwoord	Volgens beoordelaar heeft Inschrijver een inhoudelijk relevant, toepasselijk en uitstekend antwoord gegeven dat volledig is gebaseerd op in alle aanmerking te nemen uitgangspunten. De beschrijving is meer dan volledig in overeenstemming met de verwachtingen van het LUMC. De beschrijving voldoet ruim aan de hoogwaardige kwaliteit en heeft additioneel een of meer aanvullende, relevante uitgangspunten/elementen gegeven en toegelicht.	100%
Goed beantwoord	Volgens beoordelaar heeft Inschrijver een inhoudelijk relevant, toepasselijk en goed antwoord gegeven dat is gebaseerd op in alle aanmerking te nemen uitgangspunten. Alle gevraagde elementen zijn uitgewerkt en beantwoord, echter het antwoord voegt geen extra meerwaarde toe voor het LUMC	70%
Voldoende beantwoord	Volgens beoordelaar gaat de Inschrijver slechts ten dele inhoudelijk relevant, toepasselijk in op de gevraagde elementen en aspecten en/of heeft ten dele geen rekening gehouden met het gevraagde en de in aanmerking te nemen uitgangspunten bij de wens van het LUMC.	50%
Slecht antwoord	Volgens beoordelaar gaat Inschrijver niet inhoudelijk relevant in op de gevraagde elementen en aspecten en/of heeft slechts beperkt rekening gehouden met het gevraagde en de in aanmerking te nemen uitgangspunten bij de wens van het LUMC. Het antwoord is niet volledig.	20%
Geen antwoord	De vraag is niet beantwoord. Dat geldt ook indien een antwoord niet op de juiste plek wordt gegeven.	0%

n.b. (Binnen de afdeling Pathologie, unit Immunohistochemie is er een format/schema waarbinnen gewerkt wordt voor het valideren van antilichamen. Deze is bijgevoegd en te zien bij figuur 1).

Figuur 1. Flowschema validatieproces LUMC

Onderstaand schema (figuur 1) is het validatieproces kort weergegeven voor antilichamen in risicoklasse A en C binnen de unit Immunohistochemie op de afdeling Pathologie.

De optimalisatie wordt zoveel mogelijk met 'normaal' weefsel uitgevoerd om het protocol mee te testen. Daarna zal een verificatie of validatie plaatsvinden (afhankelijk of er uitgeweken wordt van het originele protocol).

De cijfers die er staan met een + of -, worden het aantal positieve casussen of negatieve casussen mee bedoeld.

Dit is een richtlijn (pathologen binnen LUMC kunnen ervoor kiezen om af te wijken van het protocol (met behulp van een rechtvaardigheidsverklaring)).

